

AVVERTENZE D'USO

- Utilizzare su pelle sana
- Se presenti ferite vanno coperte in modo adeguato

Al momento nessuna nota.
La corretta applicazione non dà luogo a controindicazioni.

CONTROINDICAZIONI

- cervicaglia severa secondaria ad artrosi
- artrite reumatoide
- spondilite anchilosante
- esiti di fratture vertebrali cervicali stabili (singole o combinate)
- esiti di interventi chirurgici al rachide cervicale
- trattamento continuativo in patologie croniche non operabili (neoplastiche e non)
- piccoli distacchi ossei dei processi cervicali
- artrosi cervicale
- condizioni infiammatorie degenerative post-traumatiche di severa entità

INDICAZIONI



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



AZIENDA CERTIFICATA
UNI CEI EN ISO 13485:2016

Rev. 4 - 04/20

FGP srl
Via Alessandro Volta 3
I-37062 Dossobuono VR
T +39 0458600867
F +39 0458600835
www.fgpsrl.it - fgp@fgpsrl.it
[facebook.com/fgpsrl](https://www.facebook.com/fgpsrl)



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

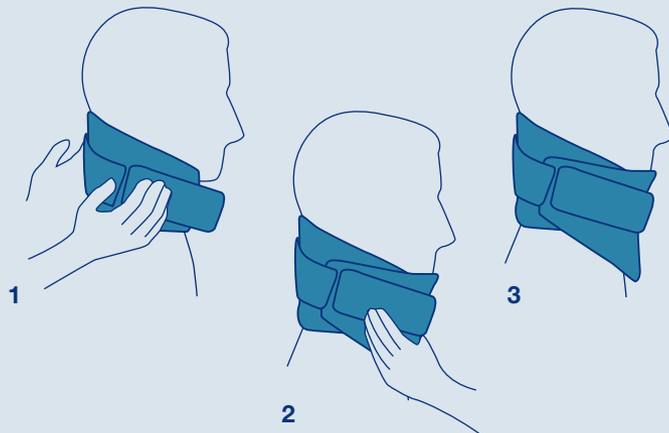


CLL-901

Collare cervicale Philadelphia

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Applicare la parte posteriore del collare alla parte posteriore del collo del paziente.
La misura dell'altezza del collare è data dalla distanza tra la parte più bassa del mento e la parte più alta dello sterno.
2. Indossare la parte frontale del collare sovrapponendola a quella posteriore, cercando di trovare la giusta posizione affinché il collare sorregga bene il collo.
3. Chiudere i due cinturini laterali a strappo avendo cura di non stringere troppo il collare.



STRUTTURA

- bivalente in plastazote con placche rigide di rinforzo anteriore e posteriore

MENTONIERA

- presente

FORO TRACHEALE

- presente

RADIOTRASPARENTE

- sì

CHIUSURA

- a strappo

NOTE

- predisposizione per collegamento ad iperestensore modello F35, F35 POWER, I35 TOP

Codice d'ordine: CLL-901

MISURE

Taglie **Ø Collo**

S	30–35 cm
M	35–40 cm
L	40–45 cm



ALTEZZA

CLL-901/2 1/4 (5 cm)
CLL-901/3 1/4 (7,5 cm)
CLL-901/4 1/4 (10 cm)
CLL-901/5 1/4 (12 cm)

MANUTENZIONE

SIMBOLO	SIGNIFICATO
	Lavaggio a mano. NOTA: lavare con sapone neutro e acqua
	Non candeggiare
	Non asciugare in asciugabiancheria a tamburo rotativo
	Non stirare
	Non lavare a secco

CONSERVAZIONE

Conservare in luogo asciutto a temperatura ambiente. Proteggere dal calore, dall'esposizione diretta alla luce del sole e dall'umidità. Non disperdere nell'ambiente.



NOTA

Questo dispositivo medico non è stato concepito per essere utilizzato da chiunque senza le dovute precauzioni. È consigliabile pertanto l'utilizzo solamente dietro consultazione del tecnico ortopedico o del medico curante così da evitare ogni eventuale controindicazione. Per ogni problema nato dopo l'uso del dispositivo, rivolgersi al medico curante o al tecnico ortopedico. In caso di reclami o malfunzionamento rivolgersi alla ditta F.G.P. indicandone i motivi al numero di telefono 045 8600867 oppure inviare un fax al numero 045 8600835 o una e-mail a fgp@fgpsrl.it. L'ortesi è realizzata per l'uso esclusivo di un singolo paziente.