

# softab



**PR2-84500**  
**PR2-84501**

Tutore a cuscino  
per abduzione spalla

Leggere attentamente  
e per intero  
le seguenti istruzioni.



9DCFG004601TA04\_0512

## CARATTERISTICHE



Struttura cuscino in gommapiuma ad alta densità



Rivestimento, cintura toracica e manicotti sono in tessuto accoppiato con nylon garzato esterno per attacchi del velcro



Tubolare di protezione a girocollo

Tirante girospalla con fissaggio a velcro

Possibilità di abduzione a 45° o 70°

Asta di appoggio per polso e mano (opzionale PR2-84500/A)

## INDICAZIONI

Fratture del trochite omerale  
con minima dislocazione

Trattamento della capsulite adesiva  
dopo mobilizzazione

Trattamento post-operatorio  
delle endo ed artroprotesi  
di spalla

Trattamento post-operatorio  
delle ricostruzioni  
della cuffia dei rotatori

Lesioni dei nervi

## PRECAUZIONI D'USO

Si raccomanda che le pressioni esercitate dal dispositivo non agiscano su parti del corpo che presentano ferite, gonfiori o tumefazioni.

In caso di dubbio sulle modalità di applicazione, rivolgersi ad un tecnico ortopedico.

È consigliabile non indossare il dispositivo in vicinanza di fiamme libere o forti campi elettromagnetici.

## MANUTENZIONE

Istruzioni per il lavaggio:

- Lavare a mano la fodera (dopo aver tolto l'imbottitura in gommapiuma), la fascia e i manicotti in acqua tiepida, con sapone neutro; risciacquare accuratamente.
- Lasciare asciugare lontano da fonti di calore.

Per la sostituzione delle componenti usurate rivolgersi al proprio tecnico ortopedico.

Non disperdere nell'ambiente il dispositivo né alcuna sua componente.



RO+TEN s.r.l.  
Sede operativa e amministrativa:  
Via Monte Cervino, 50 20862 Arcore (MB)  
tel. +39 039 601 40 94 - fax +39 039 601 42 34  
www.roplusten.com - info@roplusten.com  
Sede legale: Via Fratelli Ruffini, 10 20123 Milano (MI)  
Società soggetta a Direzione e Coordinamento (art. 2497bis CC),  
Befinor AG (CH) Capitale Sociale sottoscritto e versato da un Unico Socio

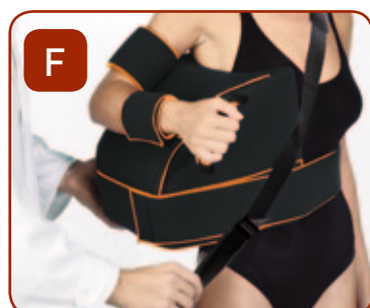
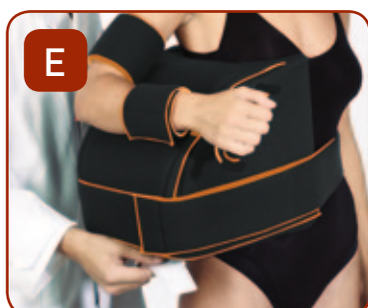
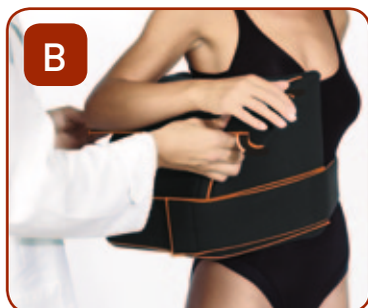
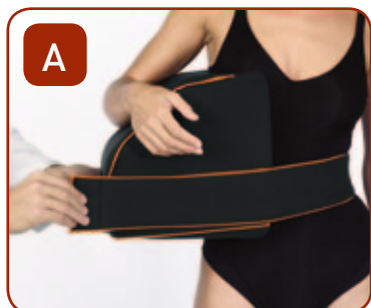


**RO+TEN**  
ORTHOSERVICE  
INTERNATIONAL PARTNER

Stare  
meglio  
fa bene

## MODALITÀ DI APPLICAZIONE

- 1 Posizionare il cuscino in modo da garantire l'abduzione desiderata (45° o 70°). Appoggiare il cuscino sul fianco, sopra la cresta iliaca. Stringere attorno alla vita la fascia e fissarla al cuscino con il velcro (fig. A).
- 2 Se si utilizza l'asta (optional PR2-84500/A), fissarla al cuscino con l'appoggio per la mano posizionato in avanti (fig. B).
- 3 Posizionare e fissare a velcro sul cuscino il manicotto di stabilizzazione dell'omero (fig. C) e successivamente quello di polso (fig. D).
- 4 Chiudere il manicotto di stabilizzazione dell'omero e successivamente quello di polso.
- 5 Se la posizione del braccio dovesse risultare innaturale, riposizionare i manicotti sul cuscino.
- 6 Fissare posteriormente (fig. E) e anteriormente (fig. F) sul cuscino la cintura girospalla e tenderla facendola scorrere nell'apposita fibbia autobloccante. Assicurarsi che il manicotto di protezione del collo sia posizionato correttamente.



## APPLICAZIONI SUCCESSIVE

- 1 Appoggiare il cuscino sul fianco, sopra la cresta iliaca.
- 2 Stringere attorno alla vita la fascia e fissarla al cuscino con il velcro (fig. A).
- 3 Chiudere il manicotto di stabilizzazione dell'omero (fig. C) e successivamente quello di polso (fig. D).
- 4 Fissare posteriormente (fig. E) e anteriormente (fig. F) sul cuscino la cintura girospalla e tenderla facendola scorrere nell'apposita fibbia autobloccante. Assicurarsi che il manicotto di protezione del collo sia posizionato correttamente.

## AVVERTENZE

L'ortesi deve essere prescritta e utilizzata sotto controllo medico e applicata da un tecnico ortopedico, che è la figura competente di riferimento sia per l'applicazione sia per informazioni inerenti ad un uso sicuro, in conformità alle esigenze individuali.

Per garantirne l'efficacia, la tollerabilità e il corretto funzionamento è necessario che l'applicazione venga effettuata con la massima cura.

Qualsiasi eventuale modifica di struttura o di regolazione del dispositivo deve essere prescritta da un medico ed eseguita da un tecnico ortopedico.

Se ne raccomanda l'utilizzo da parte di un solo paziente.

In soggetti ipersensibili il contatto diretto con la pelle potrebbe causare rossori o irritazioni. In caso di comparsa di dolori, gonfiori, tumefazione qualsiasi altra reazione anomala, rivolgersi immediatamente al proprio medico.

## CHI È RO+TEN

RO+TEN da molti anni progetta, sviluppa e realizza dispositivi ortopedici, offrendo una gamma completa di prodotti, riconosciuti di alta efficacia terapeutica.

Continuamente aggiornato sull'evoluzione delle ricerche scientifiche in campo ortopedico ed avvalendosi di un incessante interscambio di informazioni ed esperienze con i medici ed i tecnici ortopedici, lo staff tecnico RO+TEN è costantemente impegnato nella ricerca di soluzioni ergonomiche, tecnologiche e di materiali, per offrire ai pazienti prodotti specialistici d'avanguardia.

L'azienda RO+TEN ha ottenuto la certificazione del suo Sistema di Gestione per la Qualità secondo la normativa ISO 9001 dall'Ente SQS - Associazione Svizzera per Sistemi di Qualità e di Management

