

**Nome Prodotto**CORSETTO "OSLOGRIP"  
(cod. 283)

REF	Taglie	Misure (cm)
283	S	70
	M	80
	L	90
	XL	100
	XXL	110
	3XL	120

Altezza anteriore: 28 cm

Altezza posteriore: 32 cm

**Destinazione d'Uso**

Dispositivo utilizzato nelle sintomatologie artrosiche del rachide lombare e nel decorso postoperatorio delle diverse patologie del rachide. indicata anche nella prevenzione e terapia di strappi muscolari e mialgie.

Le 2 fasce indipendenti della chiusura rendono il busto molto comodo da indossare ed è possibile regolarne l'altezza anteriore.

Il dispositivo medico in oggetto non è adatto per scopi non richiamati dalla presente documentazione, per cui si declina ogni responsabilità per eventuali danni e conseguenze che possono derivare da un uso improprio.

**Descrizione e Materiali**

76% Poliammide, 13% Cotone e 11% Gomma. Contiene Lattice.

Doppio tirante posteriore incrociato.

**Istruzioni per l'Uso**

Indossare in vita sopra un capo di biancheria intima possibilmente di fibra naturale, e regolare la tensione tramite le quattro fasce indipendenti frontali quindi con i tiranti elastici.

**Controindicazioni e Avvertenze**

Nessuna controindicazione se non segnalata dal medico curante.

Dispositivo Non Sterile. Seguire le istruzioni di lavaggio. Non utilizzare se la confezione è danneggiata.



Contiene lattice.



Dispositivo non sterile.



Il dispositivo medico è monopaziente. Non usare su più pazienti.

**Manutenzione e Pulizia / Lavaggio**

La manutenzione periodica del dispositivo medico consiste nelle operazioni di lavaggio e asciugatura.

Lavare a mano in acqua tiepida massimo a 30°C con detersivo per capi delicati, sciacquare accuratamente ma togliere l'acqua comprimendo il capo dentro un asciugamano di spugna, non strizzare ed asciugare lontano da fonti di calore. Lasciare asciugare orizzontalmente; non stirare.



Temperatura max 30°C



Non candeggiare

Non asciugare in  
asciugatrice

Non stirare



Non lavare a secco

**Conservazione**

Al fine di evitare contaminazioni il dispositivo andrebbe conservato in un luogo pulito, asciutto (per evitare lo sviluppo di muffe), al riparo da fonti di luce diretta e calore, protetto da un involucro. Il mantenimento della sua integrità fisica (assenza di fori, tagli, sfilacciature, scuciture, usura, muffa ecc.) determina la durata di vita del dispositivo.

**Tipo di Confezione**

Confezionato in sacchetto di plastica e scatola di cartone.

**Smaltimento**

Smaltire il dispositivo rispettando le normative vigenti in materia di tutela dell'ambiente e raccolta differenziata che deve essere effettuata in conformità alle normative nazionali e locali in vigore. Verificare le disposizioni del proprio Comune.

Raccolta Differenziata:

Scatola → Raccolta Carta

Sacchetto di Plastica → Raccolta Plastica

Scheda Tecnica Informativa e Brochure → Raccolta Carta

Corsetto → Raccolta Indifferenziata

**Garanzia**

Il presidio è garantito a norma di legge. Per i difetti di fabbricazione, sono escluse le parti di consumo.

**Altre Informazioni**

Codice CND: Y060308

Codice EMDN: Y060308

Codice BD/RDM: 2523360



Dispositivo Medico di Classe I  
Regolamento (UE) 2017/745



Albo Land srl

Via Mastroianni, 9 - 40013 Castel Maggiore (Bologna) - Italy

Tel: +39 051 373838 Fax: +39 051 19875902 - [www.alboland.com](http://www.alboland.com) / [info@alboland.it](mailto:info@alboland.it)

In caso di incidente grave informare tempestivamente l'Autorità Competente dello Stato Membro in cui l'utilizzatore e/o il paziente è stabilito oltre al fabbricante Albo Land srl ai seguenti recapiti:

e-mail: [info@alboland.it](mailto:info@alboland.it) - Tel.: +39 051 373838 / Fax: +39 051 19875902