

ARTICOLO	CEROTTO FIT Lady
DITTA PRODUTTRICE	D.Fenstec s.r.l.
TIPOLOGIA DI PRODOTTO	Cerotto antalgico che ha la capacità di ridurre la sintomatologia del dolore con recupero della funzione lesa.
DESCRIZIONE DEL PRODOTTO	Il sistema è costituito essenzialmente da due elementi: un tessuto non tessuto in polipropilene ed un adesivo acrilico. Sul tessuto viene eseguita una stampa con metodo flexo grafico. Nei coloranti viene inserita una percentuale di biossidi metallici di titanio di differenti dimensioni granulometriche denominata AT5.05, i quali riflettono le onde infrarosse lontane che il corpo emette, come da test fatti al CNR.
INDICAZIONI CLINICHE	I cerotti favoriscono l'azione antalgica. Le indicazioni cliniche, pertanto, sono riconducibili a tutti quei casi in cui è necessario uno smaltimento delle tossine accumulate nei muscoli, una delle cause del dolore.
MATERIALI E TECNICHE DI LAVORAZIONE	I materiali presenti nel dispositivo sono: <ul style="list-style-type: none">• Tessuto non tessuto 100% Polipropilene• Massa adesiva in acrilico• Inchiostri colore• Miscela di biossidi di titanio di differenti dimensioni granulometriche AT5.05 Sigillato all'interno di apposito blister Scatola personalizzata FIT
MISURE DISPONIBILI	1 kit con: 1 cerotto lombare 10 x 4,5cm + 2 cerotti per le ovaie 4,5 x 3cm • Busta 2 kit (FIT LADY 2K) – 9,9 x 17,5cm
BREVETTO E MARCHIO	Prodotto protetto da segreto industriale, Marchio FIT




MATERIALE DIVULGATIVO RISERVATO ALLE CATEGORIE PROFESSIONALI SPECIALIZZATE.

È un marchio di **D.FENSTEC Srl**
Viale Verona, 74 – 36077 Altavilla Vicentina (VI)
Tel. +39 0444 17 50 103 – info@fit-italy.com
www.fittherapy.biz



Azienda con sistema di gestione qualità certificato **ISO 9001** e **ISO 13485 per DM**



APPLICAZIONE	Applicare i due cerotti tondi all'altezza delle ovaie, e il cerotto sagomato sulla zona lombare all'altezza della vertebra L3.
AVVERTENZE	I cerotti non devono essere impiegati su ferite o pelle lesa o arrossata. In caso di specifiche patologie a livello circolatorio (in modo particolare relative alla microcircolazione) o muscolare, consultare il proprio medico prima dell'applicazione.
CASISTICA CLINICA E FOLLOW-UP	Le prove sperimentali e le relative pubblicazioni, effettuate sia sul nostro dispositivo sia su altri dispositivi basati sullo stesso principio, hanno dimostrato che tale fenomeno, pur essendo caratterizzato da una discreta soggettività, trattandosi di energie sottili, in realtà porta a benefici ormai condivisi da più medici durante la loro pratica clinica. Il principio di base si può ricondurre, come dimostrato da diversi test effettuati con la termocamera, ad una maggiore fluidificazione del microcircolo sanguigno in grado di lenire il dolore e di conseguenza di ripristinare la funzione muscolare.
STRUMENTARIO SPECIFICO	No, non esiste uno strumentario necessario per l'applicazione sul paziente.
DURATA	5 giorni, compreso docce e piscina
SCADENZA	5 anni
CODICE A BARRE	2 kit 
CLASSIFICAZIONE	CE Dispositivo Medico Classe I
DATA ULTIMO AGGIORNAMENTO	09/2019

MATERIALE DIVULGATIVO RISERVATO ALLE CATEGORIE PROFESSIONALI SPECIALIZZATE.