



Nombre del médico:

Hospital:

Firma del medico:

Fecha:

PRESCRIPCIÓN

SISTEMA DE COMPRESIÓN DINÁMICA PERSONALIZADO PARA CORRECCIÓN DEL PECTUS CARINATUM Ref : 36.415.90

DEBE COMPLETARSE COMPLETAMENTE

Nombre del paciente:

Sexo: ☐ Masculino ☐ Femenino Fecha de nacimiento (DD/MM/AAAA):

Dirección del paciente:

Ciudad: Código Postal: País:

Tel: Email:



LAS MEDIDAS TD, AP, PER, D, ELEV y F DEBEN TOMARSE AL NIVEL DE MÁXIMA DEFORMACIÓN

Desarrollo mamario: ☐ Inexistente ☐ Mínimo ☐ Importante

Posición de deformación: ☐ Izquierda ☐ Central ☐ Derecha D=.....cm

Forma de deformación: ☐ Horizontal ☐ Vertical G=.....cm H=.....cm

36.415.90-C11	Modelo estándar	7x10cm	☐
36.415.90-C21	Modelo para PC en punta	7x10cm con acolchado extra	☐
36.415.90-C31	Modelo mini (uso con adaptador)	5x10cm	☐
36.415.90-C41	Modelo de 12 cm de altura	7x12cm	☐
36.415.90-C51	Modelo de 14 cm de altura	7x14cm	☐
36.415.90.C61	Modelo horizontal	10x7cm	☐

Forma del tórax: TD=.....cm AP=.....cm PER=.....cm (circunferencia)

F=cm (medida cuando la deformación es absorbida por el soporte en el tórax: ver foto.)

Presión de corrección inicial (PIC) :

Comentarios:.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....

Puede ser necesario cambiar ciertas partes del sistema de compresión durante el tratamiento.

Yo, la abajo firmante Nicole LEVY, directora de FRANCAMED, con sede en 34 Avenue du Docteur Durand, 94110 Arcueil, aseguro y declaro, bajo mi exclusiva responsabilidad, que el producto hecho a medida cuya designación y características específicas se indican en el documento adjunto, es comercializado para uso exclusivo desiguiendo prescripción médica.....
Declaro que este dispositivo hecho a medida cumple con los requisitos generales de seguridad y rendimiento del Anexo I del Reglamento 2017/745 y los requisitos esenciales del Anexo I de la Directiva 93/42/CEE modificada por la Directiva 2007/47/CE.

Toda la información recopilada para el diseño del dispositivo es estrictamente confidencial y representa datos personales que se procesan de acuerdo con el GDPR (Reglamento General de Protección de Datos). Estos datos sólo se utilizan con el fin de fabricar el dispositivo a medida que se presenta a continuación y con fines de trazabilidad.

Resultado del análisis de riesgos: No se identificaron riesgos particulares adicionales durante el diseño y fabricación del dispositivo hecho a medida mencionado anteriormente.

MEDICALEX - FRANCAMED

34 avenue du Dr Durand - 94110 Arcueil - France

secretariat@medicalex.info

Tél. : +33 1.46.11.16.20

www.medicalex.info