

CORRECTEUR NOCTURNE Hallux valgus



DOMAINE D'APPLICATION

Rhumatologie, Rééducation, Post-opératoire.

INDICATIONS

Traitement d'Hallux Valgus, thérapie conservatrice et post-opératoire.

CARACTÉRISTIQUES

- Sangle de pression ajustable permettant un réglage de l'axe de correction.
- Coussin amortisseur offrant un confort optimal.
- Lavable et réutilisable.
- Sans latex.

COMPOSITION

- Structure plastique : thermoplastique,
- Pad : éthylène - acétate de vinyle 100% velours,
- Système de fermeture : 100% polyamide.

TVA : 5,5%

LPPR : 12,13 € / 7132673

Modèle gauche ou modèle droit				
Taille	Pointure	EAN 13	ACL 7	Référence
Droit				
S	34 - 36	3401060049973	6004997	CP06301.DR1
M	37 - 40	3401060049959	6004995	CP06301.DR2
L	41 - 46	3401060049980	6004998	CP06301.DR3
Gauche				
S	34 - 36	3401060050016	6005001	CP06301.GA1
M	37 - 40	3401060050023	6005002	CP06301.GA2
L	41 - 46	3401060050009	6005000	CP06301.GA3

■ ORLIMAN S. L. U. C/ Ausias March, 3 - Pol. Ind. La Pobla-L'Elia Apdo de correos 49 - C.P. 46185 La Pobla de Vallbona Valencia - España (Spain)
 Tel. : +34 96 272 57 04 - Fax : +34 96 275 87 00 - E-mail : orto@orliman.com - Exportación : Tel. +34 9674 23 33 - E-mail : export@orliman.com - www.orliman.com
 Distributeur : SM Europe / Orliman - 420574626 RCS Rennes. Pour toutes informations complémentaires, contacter : SM Europe / Orliman, 20 La Herbetsais, 35520 La Mézière (France).
 Tél. : +33 (0)2 99 66 41 41 - Fax : +33 (0)2 99 66 41 31 - E-mail : orliman@orliman.fr - www.orliman.fr

Ce document est destiné exclusivement aux professionnels de santé. Dispositifs médicaux de classe I selon la Réglementation (UE) 2017/745. Les dispositifs médicaux sont des produits de santé réglementés qui portent, au titre de cette réglementation, le marquage CE ORLIMAN S.L.U. Lire attentivement les instructions figurant dans la notice avant utilisation. Visuel non contractuel.

⚠ PRÉCAUTIONS

Avant chaque utilisation, vérifiez que le produit a tous les composants mentionnés ci-dessus. Contrôlez son état de manière régulière. Si vous constatez un défaut ou une anomalie, veuillez immédiatement en informer l'établissement de distribution.

Les matériaux qui constituent ce produit peuvent être inflammables. Veillez à ne pas exposer les produits à des situations susceptibles de provoquer leur inflammation. Si la situation venait à se produire, séparez-vous-en rapidement et utilisez les moyens appropriés pour l'éteindre. En cas de petites gênes produites par la sueur, nous recommandons l'utilisation d'une interface de coton pour séparer la peau du contact avec l'at-telle. En cas de douleurs, de gonflements, de modifications des sensations ou de réactions inhabituelles, retirer le produit et consulter immédiatement un professionnel de santé. Le produit doit être utilisé uniquement sur des peaux intactes. Le port de ce produit est contre-indiqué sur des plaies ouvertes ou cicatrices non protégées, gonflements ou rougeurs.

Les produits marqués du symbole  contiennent du latex de caoutchouc naturel et peuvent provoquer des réactions allergiques chez les personnes sensibles au latex.

Les produits marqués du symbole  contiennent des composants ferromagnétiques qui requièrent des précautions particulières en cas de Résonance Magnétique ou de rayonnements associés à des procédures diagnostiques ou thérapeutiques.

La date de fabrication est incluse dans le numéro de lot, qui apparaît sur l'étiquette de l'emballage sous l'intitulé **LOT** de la manière suivante : les deuxième et troisième chiffres représentent l'année de fabrication et les quatrième et cinquième représentent le mois.

CONSEILS ET MISES EN GARDE

L'utilisation de ce produit est subordonnée aux indications. Bien que le produit ne soit pas à usage unique, il est recommandé d'en utiliser un par patient, seulement pour les fins indiquées dans la notice ou par votre professionnel de santé et de porter celui-ci sur peau complètement sèche en cas d'utilisation de produit à base d'alcool (ex. : gel hydroalcoolique), de pommades. **TENIR HORS DE PORTÉE DES ENFANTS.**

Pour jeter l'emballage et le produit, respectez strictement les réglementations légales de votre région.

MISE EN PLACE

Pour une plus grande efficacité thérapeutique dans les différentes pathologies et pour prolonger la durée de vie du produit, il est important de choisir la taille la plus appropriée à chaque patient. Une compression excessive peut entraîner une intolérance. Si possible, il est conseillé de régler la compression jusqu'à un degré ferme mais confortable.

Dans le cas où le produit aurait besoin d'être adapté, cette adaptation devra être effectuée par un professionnel de santé légalement formé à cet effet. Il devra s'assurer que l'utilisateur final ou la personne responsable de la mise en place du produit comprend correctement son fonctionnement et son utilisation.

Pour la mise en place du produit, veuillez suivre les instructions suivantes :

- Placer le correcteur nocturne autour du gros orteil en positionnant le coussin amortisseur de manière à obtenir un confort optimal.
- Régler le maintien du premier métatarse grâce à la sangle de pression.
- Terminer la mise en place avec la sangle velcro[®] au niveau du medio-pied.

ENTRETIEN :

Nettoyage à la main et au savon (max. 30°C),
Rincer soigneusement.
Laisser sécher à l'air libre.
Ne pas mettre au sèche-linge.
Ne pas javelliser.
Ne pas utiliser de détergent.
Conserver le produit à température ambiante.

