



# NOTICE D'UTILISATION

## MARIA

Chaussure thérapeutique de série à usage temporaire (CHUT)

### INDICATIONS

Morphologie ou pathologies du pied nécessitant une augmentation du volume chaussant de l'avant-pied : œdèmes, inflammation et rhumatismes, hallux valgus, quintus varus, orteils en griffe ou en marteau, névrome de Morton.  
Se conformer à la prescription ou aux recommandations d'un médecin.

### COMPOSITION

- Dessus : polyester, élasthanne
- Doublure : polyester
- Semelle en polyuréthane
- Semelle intérieure amovible en mousse de polyuréthane recouverte de microfibre de polyester (référence PODOMED)

### MODE D'ACTION

Chaussure adaptée à la morphologie et à la volumétrie du pied :

- Volume chaussant extra-large
- Zones extensibles à l'avant du pied permettant des variations de volume autour d'un pied inflammatoire, oedématié et limitant les frottements et l'hyperpression

### PRECAUTION D'EMPLOI ET CONTRE-INDICATIONS

La pointure doit être adaptée à la morphologie du pied du patient.

Ne pas porter le produit directement en contact avec une lésion cutanée ou une peau à risque de lésion cutanée. En cas de lésion ou de risque de lésion, le pied doit être protégé avant le port de la chaussure.

En cas de réaction cutanée, retirer le produit et contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Il est fortement déconseillé de réutiliser ce produit pour un autre patient.

### CONSEILS D'UTILISATION ET D'ENTRETIEN

Enlever la semelle intérieure pour aérer la chaussure quand elle n'est pas portée.

Laver la semelle intérieure à la main.

Nettoyer la chaussure à l'aide d'une éponge humide, puis laisser sécher.

Ne pas exposer les chaussures à des sources de chaleur directes comme les poêles, chauffages, radiateurs, exposition directe au soleil etc. Pendant leur utilisation ou leur nettoyage, ne pas utiliser d'alcool, de pommade ou de liquide dissolvant.

Transporter et stocker les chaussures dans un endroit sec à température ambiante. Une humidité excessive peut altérer les matériaux qui les composent.



Dispositif médical de classe I **CE**

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif doit faire l'objet d'une notification au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

#### Adresse de correspondance :

##### FARGEOT et cie

391 Route de Gavarnie  
Le Petit Gué  
24800 Thiviers - France  
service-client@podowell.com

#### Fabricant :

 FARGEOT Cie SAS  
46 rue Godard  
33200 BORDEAUX-France

Version de la notice : V2 Juin 2025