



NOTICE D'UTILISATION

SERAPHINE

Chaussure thérapeutique de série à usage temporaire (CHUT)

INDICATIONS

Morphologie ou pathologies du pied nécessitant une augmentation du volume chaussant de l'avant-pied : inflammation et rhumatismes, hallux valgus, quintus varus, orteils en griffe.

Se conformer à la prescription ou aux recommandations d'un médecin.

COMPOSITION

- Dessus : cuir de bovin, polyester
- Doublure : polyamide, polyuréthane
- Semelle : polyuréthane
- Semelle intérieure amovible en mousse de polyuréthane recouverte de cuir (référence PODOLINE)

MODE D'ACTION

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

- Volume chaussant normal
- Zone extensible à l'avant permettant de s'adapter à la morphologie et aux déformations de l'avant-pied 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

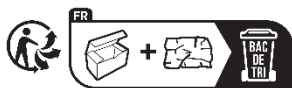
Enlever la semelle intérieure pour aérer la chaussure quand elle n'est pas portée. Laver la semelle intérieure à la main.

Nettoyer la chaussure à l'aide d'une éponge humide, laisser sécher puis appliquer sur le cuir une crème nourrissante avec un chiffon doux.

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.

Malgré tout le soin apporté à la fabrication de ce produit, le cuir utilisé peut présenter de légères différences d'aspect qui ne doivent pas être considérées comme des défauts.



quefairedemesdechets.fr

Dispositif médical de classe I

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