



NOTICE D'UTILISATION

HORTON

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, œdèmes, métatarsalgie, post-opératoire.

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

COMPOSITION

- Dessus : polyamide, polyuréthane et élasthanne
- Doublure : polyester
- Semelle : polyuréthane
- Semelle intérieure amovible : mousse caoutchouc de styrène butadiène (SBR) recouverte de polyester (référence PODOWASH_2)

MODE D'ACTION

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

- Volume chaussant extra-large, ouverture totale sur le dessus
- Réglage facile par trois bandes auto-agrippantes permettant des variations de volume autour d'un pied inflammatoire, oedématié ou revêtu de pansements

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

Bien ajuster le réglage pour éviter les frottements et permettre le maintien du pied sans le comprimer.

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

Laver la chaussure et la semelle intérieure en machine à 30°C maximum. Laisser sécher à l'air libre.

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.



Carton et papier d'emballage à trier
Chaussures à rapporter dans un point d'apport volontaire
Pour en savoir plus : www.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.

Fabricant :



FARGEOT Cie SAS
Route de Limoges
24800 Thiviers- France
service-client@podowell.com

Version de la notice : Octobre 2021