



NOTICE D'UTILISATION

MAIWEN

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, hallux valgus, quintus varus, névrome de Morton, retour à la marche.
Se conformer à la prescription ou aux recommandations d'un médecin.

COMPOSITION

- Dessus : cuir, polyamide et élasthanne
- Doublure et revêtement semelle intérieure : microfibre de polyester
- Semelle : polyuréthane

MODE D'ACTION

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

- Volume chaussant large, ouverture totale
- Réglage facile, par 3 bandes auto-agrippantes, permettant des variations de volume autour d'un pied inflammatoire, oedématié ou revêtu de pansements
- Zones extensibles à l'avant du pied 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

Bien ajuster le réglage à l'aide des brides auto-agrippantes pour éviter les frottements et permettre le maintien du pied sans le comprimer.

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.



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 **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.

Fabricant :



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

Version de la notice : Septembre 2021