



NOTICE D'UTILISATION

MALOU

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, œdèmes légers, 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, polyamide et polyuréthane
- Doublure : polyester
- Semelle : 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
- Enfilage facile grâce au cou-de-pied dégagé et élastiqué, et au dessus en matières extensibles permettant des variations de volume autour d'un pied inflammatoire ou oedématié.

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 son utilisation ou son 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 **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