



NOTICE D'UTILISATION

MARJORIE

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, orteils en griffe ou en marteau.

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

COMPOSITION

- Dessus : cuir de bovin, polyuréthane et polyester
- 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, très grande ouverture grâce à deux fermetures à glissière
- Zone extensible sur le dessus du pied permettant des variations de volume autour d'un pied inflammatoire ou oedématisé 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.



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 : Septembre 2021