



NOTICE D'UTILISATION

VERANO

Chaussure thérapeutique de série à usage temporaire (CHUT)

INDICATIONS

Morphologie ou pathologies du pied nécessitant une augmentation du volume chaussant de l'avant-pied : œdème, inflammation et rhumatismes, métatarsalgie, fasciite plantaire, névrome de Morton, orteils en griffe ou en marteau.
Se conformer à la prescription ou aux recommandations d'un médecin.

COMPOSITION

- Dessus : polyester et polyuréthane
- Doublure : polyester
- Semelle : éthylène-acétate de vinyle EVA
- Semelle intérieure amovible : mousse recouverte de polyester

MODE D'ACTION

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

- Volume chaussant extra-large, grande ouverture
- Réglage facile par une large bande auto-agrippante, permettant des variations de volume autour d'un pied inflammatoire, œdématisé 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 la chaussure pied nu. En cas de lésion cutanée ou de peau à 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. Vérifier que la languette est bien positionnée.

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 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 : Juillet 2021