



NOTICE D'UTILISATION

NEFELIE

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, hallux valgus.

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

COMPOSITION

- Dessus : polyamide, polyuréthane
- Doublure : polyester
- Semelle : polychlorure de vinyle (PVC)
- Semelle intérieure non amovible : polyester

MODE D'ACTION

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

- Volume chaussant large
- Bride réglable sur l'avant du pied permettant de s'adapter à la morphologie et aux déformations des orteils

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.

Laver la chaussure et la semelle intérieure avec 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.



VOTRE AVIS NOUS INTERESSE :

Vous avez acheté une paire de chaussures **NEFELIE**, nous aimerions savoir si vous en êtes satisfait. Vos remarques nous sont utiles pour améliorer nos produits.

Vous pouvez nous en faire part en tapant ce lien dans votre navigateur de recherche :

<https://fr.surveymonkey.com/r/NEFELIE>

ou en scannant directement ce QR Code avec l'appareil photo de votre téléphone portable.



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 : VI Août 2023