

BANDAGE D'IMMOBILISATION D'ÉPAULE



DOMAINE D'APPLICATION

Traumatologie, Rhumatologie, Rééducation, Post-opératoire.

INDICATIONS

Immobilisation post-traumatique (entorse et luxation), post-opératoire, neurologie : paralysie, hémiplegie.

CARACTÉRISTIQUES

Un bandage d'immobilisation d'épaule :

- Tissu épais (10mm) et hypoallergénique,
- Sangle scapulo-humérale pour une immobilisation totale du bras,
- Fermetures auto-agrippantes en tissu,
- 1 code couleur par taille.

COMPOSITION

Extérieur : polyester 100%.

Intérieur : polyuréthane 100%.

TVA : 20%

LPPR : 15,24 € / 6132607

Prise de mesure : Tour de poitrine + bras (cm) Modèle bilatéral				
Taille	Tour de poitrine + bras	Code Référent 13	ACL 7	Référence
1 / Pédiatrique	< 65 cm	8435025924031	4529594	EB0110BI1
2 / Enfant	65 - 90 cm	8435025924048	4529602	EB0110BI2
3	90 - 105 cm	8435025924055	4529619	EB0110BI3
4	105 - 120 cm	8435025924062	4529625	EB0110BI4
5	120 - 135 cm	8435025924079	4529588	EB0110BI5
6	135 - 150 cm	8435025924086	9809559	EB0110BI6

■ ORLIMAN S. L. U. C/ Ausias March, 3 - Pol. Ind. La Pobla-L'Elia Apdo de correos 49 - C.P. 46185 La Pobla de Vallbona Valencia - España (Spain)
 Tel. : +34 96 272 57 04 - Fax : +34 96 275 87 00 - E-mail : orto@orliman.com - Exportación : Tel. +34 9674 23 33 - E-mail : export@orliman.com - www.orliman.com
 Distributeur : SM Europe / Orliman - 420574626 RCS Rennes. Pour toutes informations complémentaires, contacter : SM Europe / Orliman, 20 La Herbetsais, 35520 La Mézière (France).
 Tél. : +33 (0)2 99 66 41 41 - Fax : +33 (0)2 99 66 41 31 - E-mail : orliman@orliman.fr - www.orliman.fr

Ce document est destiné exclusivement aux professionnels de santé. Dispositifs médicaux de classe I selon la Réglementation (UE) 2017/745. Les dispositifs médicaux sont des produits de santé réglementés qui portent, au titre de cette réglementation, le marquage CE ORLIMAN S.L.U. Lire attentivement les instructions figurant dans la notice avant utilisation. Visuel non contractuel.

• **BANDAGE D'IMMOBILISATION D'ÉPAULE**

⚠ PRÉCAUTIONS

Avant chaque utilisation, vérifiez que le produit a tous les composants mentionnés ci-dessus. Contrôlez son état de manière régulière. Si vous constatez un défaut ou une anomalie, veuillez immédiatement en informer l'établissement de distribution.

Les matériaux qui constituent ce produit peuvent être inflammables. Veillez à ne pas exposer les produits à des situations susceptibles de provoquer leur inflammation. Si la situation venait à se produire, séparez-vous-en rapidement et utilisez les moyens appropriés pour l'éteindre. En cas de petites gênes produites par la sueur, nous recommandons l'utilisation d'une interface de coton pour séparer la peau du contact avec l'attelle. En cas de douleurs, de gonflements, de modifications des sensations ou de réactions inhabituelles, retirer le produit et consulter immédiatement un professionnel de santé. Le produit doit être utilisé uniquement sur des peaux intactes. Le port de ce produit est contre-indiqué sur des plaies ouvertes ou cicatrices non protégées, gonflements ou rougeurs.

Les produits marqués du symbole  contiennent du latex de caoutchouc naturel et peuvent provoquer des réactions allergiques chez les personnes sensibles au latex.

Les produits marqués du symbole  contiennent des composants ferromagnétiques qui requièrent des précautions particulières en cas de Résonance Magnétique ou de rayonnements associés à des procédures diagnostiques ou thérapeutiques.

La date de fabrication est incluse dans le numéro de lot, qui apparaît sur l'étiquette de l'emballage sous l'intitulé **LOT** de la manière suivante : les deuxième et troisième chiffres représentent l'année de fabrication et les quatrième et cinquième représentent le mois.

CONSEILS ET MISES EN GARDE

L'utilisation de ce produit est subordonnée aux indications. Bien que le produit ne soit pas à usage unique, il est recommandé d'en utiliser un par patient, seulement pour les fins indiquées dans la notice ou par votre professionnel de santé et de porter celui-ci sur peau complètement sèche en cas d'utilisation de produit à base d'alcool (ex. : gel hydroalcoolique), de pommades.

Pour jeter l'emballage et le produit, respectez strictement les réglementations légales de votre région.

MISE EN PLACE

Pour une plus grande efficacité thérapeutique dans les différentes pathologies et pour prolonger la durée de vie du produit, il est important de choisir la taille la plus appropriée à chaque patient. Une compression excessive peut entraîner une intolérance. Si possible, il est conseillé de régler la compression jusqu'à un degré ferme, mais confortable.

Dans le cas où le produit aurait besoin d'être adapté, cette adaptation devra être effectuée par un professionnel de santé légalement formé à cet effet. Il devra s'assurer que l'utilisateur final ou la personne responsable de la mise en place du produit comprend correctement son fonctionnement et son utilisation.

Pour la mise en place du produit, veuillez suivre les instructions suivantes :

1. Placer l'avant-bras dans le manchon et passer les sangles par-dessus les épaules.
2. Croiser les sangles dans le dos.
3. Passer chaque sangle sous le manchon et les fixer avec les zones auto-agrippantes.
4. Finir l'immobilisation en enveloppant le bras à l'aide de la sangle d'immobilisation scapulo-humérale en passant sous l'aisselle du bras valide et fixer avec la zone auto-agrippante.

ENTRETIEN :

Nettoyage à la main et au savon (max. 30°C),
Rincer soigneusement.
Laisser sécher à l'air libre.
Ne pas mettre au sèche-linge.
Ne pas javelliser.
Ne pas utiliser de détergent.
Conserver le produit à température ambiante.

