

MANUTEC®

Attelle de poignet



DOMAINE D'APPLICATION

Post-opératoire, Traumatologie, Rééducation.

INDICATIONS

Traumatisme du poignet, entorse, contusion, immobilisation post-opératoire.

CARACTÉRISTIQUES

Une attelle de poignet :

- 1 sangle de serrage par boucle,
- 1 éclisse palmaire,
- 2 éclisses dorsales.

COMPOSITION

Intérieur : coton 93%, élasthanne 7%,

Extérieur : polyamide 100%,

Intermédiaire : polyuréthane 100%,

Bandes métalliques et éclisses : aluminium 100%,

Zones auto-agrippantes : polyamide 100%.

TVA : 5,5%

LPPR : 56,64 € / 7132791

Prise de mesure : TOUR DE POIGNET Modèle gauche ou droit				
Taille	Tour de poignet (cm)	Code référent 13	ACL 7	Référence
1	14 - 18	8435025930247	6010205	PM0224BI1
2	18 - 22	8435025930254	6010201	PM0224BI2

■ ORLIMAN S. L. U. C/ Ausias March, 3 - Pol. Ind. La Pobla-L'Eliaana 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 Herbetais, 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.

• MANUTEC® Attelle de poignet

⚠ 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. Enfiler l'attelle sur le poignet traumatisé en vérifiant la bonne position de l'éclisse palmaire, la modeler si nécessaire.

Enrouler la sangle principale 1 autour de l'avant-bras, ajuster, et fixer avec la zone auto-agrippante.

2. Positionner la première partie de la sangle «Y» et la fixer avec la zone auto-agrippante.

3. Ajuster la sangle «Y» autour du poignet de manière à ce que les parties 2 et 3 restent bien plaquées contre le poignet.

Fixer la sangle «Y» avec la zone auto-agrippante.

Attention, pour réaliser le positionnement optimal, la sangle doit revenir se fixer sur elle-même. Vous avez la possibilité de régler la sangle «Y».

4. Ajuster les 2 mini-sangles au niveau de la paume de la main et les fixer avec les zones auto-agrippantes.

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.

