

ROTULIG®

Genouillère rotulienne à armature souple



TVA : 5,5%

LPPR : 24,01 € / 2152004 + 2181543 + 2115523
+ 215540

DOMAINE D'APPLICATION

Rhumatologie, Séquelle traumatique fonctionnelle, Prévention secondaire lors du travail et du sport.

INDICATIONS

Adulte : Gonarthrose, Lésion rotulienne, Tendinite du tendon rotulien.

Enfant : Lésion rotulienne, Instabilité modérée des ligaments latéraux LLI & LLE.

CARACTÉRISTIQUES

Une genouillère rotulienne à armature souple :

- Tissu élastique,
- Insert rotulien avec picots,
- Doubles ressorts spiraliums,
- Matière extensible au niveau du creux poplité.
- Bande anti-glisse.

COMPOSITION

- Tricot : Polyamide 85%, Élasthanne 15%.
- Matériau textile intérieur contenant du thermoplastique polyuréthane (TPU) : Polyester 92%, Élasthanne 8%.
- Bande anti-glisse : Polyuréthane 100%.
- Insert rotulien : Élastomère thermoplastique 100%.
- Ressorts spiraliums : Acier 100%.

Prise de mesure : TOUR DE GENOU. Mesurer en légère flexion de 5° à 10°.

Modèle bilatéral

Taille	Tour de genou (cm)	Code référent 13	ACL 7	Référence
Enfant	24 - 29	8435025943469	6378528	GE0152BI0
1	29 - 33	8435025943476	6378529	GE0152BI1
2	33 - 37,5	8435025943483	6378543	GE0152BI2
3	37,5 - 42	8435025943490	6378545	GE0152BI3
4	42 - 47	8435025943506	6378546	GE0152BI4
5	47 - 53	8435025943599	6378547	GE0152BI5
6	53 - 58	8435025943629	6378548	GE0152BI6

■ 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 Herbets, 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.

- **ROTULIG®** Genouillère rotulienne à armature souple

⚠ 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 la genouillère, partie la plus large vers le haut.
2. Centrer la genouillère en positionnant la rotule au centre de l'insert rotulien (zone évidée).

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.

