





NOTICE D'UTILISATION ET D'ENTRETIEN

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, retirez le produit et consultez 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 alleraiques chez les personnes sensibles au latex.

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

Le port d'une attelle d'immobilisation dont la fonction est de limiter les mouvements rend incompatible la conduite d'un véhicule.

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 auatrième et cinquième représentent le mois.

CONSEILS ET MISES EN GARDE

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

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

NOTICE D'UTILISATION ET D'ENTRETIEN

Cher client.

votre confiance à un produit Orliman®. Nous vous invitons à lire attentivement les instructions suivantes, à les conserver, ainsi que l'emballage, pour toute future utilisation. En cas de doute, veuillez contacter votre professionnel de santé ou COMPOSITION

élasthanne 20 %.

ET DE LAVAGE

Polugmide 50 %, poluester 30 %.

CONSEILS DE CONSERVATION

Lorsque vous n'utilisez pas le produit,

veuillez le conserver dans son embal-

lage d'origine, dans un lieu sec et à

température ambiante. Avant entretien,

si le produit en est pourvu, retirez l'en-

semble des pièces amovibles (baleines,

éclisses, etc.) et collez les fixations auto-

agrippantes entre elles. Lavez le produit

régulièrement à la main, à l'eau tiède

(maximum 30° C) et avec du savon

neutre. Pour sécher le produit, utilisez une

serviette sèche afin d'absorber la plus

grande quantité d'humidité possible et

laissez-le sécher à plat et à température

ambiante. Ne pas le repasser et veillez à

ne pas l'exposer à des sources de chaleur

directes, telles que : réchaud, appareil de

chauffage, rauons directs du soleil, etc.

Lorsque vous lavez le produit, ne pas uti-

liser de substances abrasives, corrosives,

ni de produits à base d'alcool, de chlore

ou de solvants. Veillez à bien rincer le

produit, dans le cas contraire les restes

de détergent peuvent entraîner des irri-

tations cutanées et détériorer le produit.

Une fois le lavage terminé, si des pièces

amovibles ont été retirées, remettez-les

dans leur position initiale avant une nou-

velle utilisation.

XXXX

ORLIMAN S.L.U. garantit tous ses produits,

Si les produits sont utilisés en combinaison avec d'autres produits, pièces de rechange ou systèmes, assurez-vous que ceux-ci sont compatibles et qu'ils proviennent de la marque Orliman®. Les produits dont les caractéristiques ont été altérées en raison d'un mauvais usage de tout type sont exclus de la garantie. En cas d'incidents graves liés au produit, merci d'en informer le fabricant et l'administration compétente de votre paus.

RÉGLEMENTATION

MD Cet article est un dispositif médical de classe I. Il a fait l'obiet d'une Analuse de Risques (UNE EN ISO 14971) afin de réduire tout risque éventuel. Selon les résultats de l'analyse des risques, des essais sont réalisés conformément à la réglementation européenne UNE-EN ISO 22523 relative aux prothèses et orthèses.

Traitement pour suite d'entorse de cheville moyenne à grave, idéal reprise d'activité sportive, instabilité ligamentaire, relais suite d'entorse de Chopart légère.

Une chevillère ligamentaire :

- 1 sanale élastique .



Nous vous remercions d'avoir accordé notre Service Client.

à condition qu'ils n'aient pas été manipulés, ni modifiés dans leur configuration initiale, à l'exception de toute utilisation prescrite sur cette page d'instructions.

INDICATIONS

CONTENU / DESCRIPTION

- 1 chevillère @.
- X-STRAPPING SYSTEM 6,

Une notice du produit, à lire attentive-



Visuels non contractuels

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 réaler la compression jusqu'à un dearé 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 :

Mise en place de la chevillère :

1. Enfiler la chevillère par l'avant du pied. Vérifier que le produit est centré sur la

cheville et refermer les fixations autoagrippantes suivant l'ordre indiqué

Mise en place du X-STRAPPING SYSTEM

Reprise d'activité sportive ou quotidienne et prévention :

- 2. Sur la chevillère nue, positionner le strapping sous le pied, partie la plus large à l'extérieur du pied.
- 3. Repérer la malléole interne afin que celle-ci se positionne au centre du cercle du strappina (partie plus étroite). Refermer et fixer avec les zones auto-garippantes.
- 4. Positionner la seconde partie avec le X sur la malléole externe. Aiuster le niveau de maintien, refermer et fixer avec les zones auto-agrippantes.

∞FORM STRAPPING

entorse latérale :

Sur la chevillère nue, placer la sangle élastique sous le pied (fixations autoagrippantes vers le haut) de manière à avoir une longueur égale de chaque côté du pied.

Tendre la sangle externe sur le cou-depied en l'amenant vers l'arrière de la cheville. Tout en maintenant la tension. rabattre la sanale élastique vers l'avant en contournant la cheville au niveau du tendon d'Achille. La fixer sur elle-même avec la zone auto-agrippante, au niveau du cou-de-pied.

Répéter l'opération avec la sangle interne. de manière symétrique.

Terminer la mise en place en gioutant le X-STRAPPING SYSTEM comme indiqué précédemment.

CHOPART STRAPPING

entorse de Chopart :

Repérer le marquage bleu au-dessus du pied. Sur la chevillère nue, fixer la sangle élastique sur l'avant de la chevillère avec la zone auto-agrippante et réaliser 2 tours sur l'avant pied en allant chercher le 5° métatarse.

À la fin du second tour, exercer une légère tension afin d'étendre la sangle élastique en passant sur le cou-de-pied. Verrouiller au-dessus de la malléole interne en fixant avec la zone autogarippante (éviter d'attacher la fixation sur le tendon d'Achille).

Terminer la mise en place en gioutant le X-STRAPPING SYSTEM comme indiqué précédemment.







∞FORM STRAPPING / entorse latérale



CHOPART STRAPPING / entorse de Chopart













ORLIMAN S. L. U.

C/ Ausias March, 3 - Pol, Ind, La Pobla-L'Eliana 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 96 274 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). Tel.: +33 (0)2 99 66 41 41 - Fax: +33 (0)2 99 66 41 31 - E-mail: orliman@orliman.fr



PLUS D'INFORMATIONS SUR NOS PRODUITS. DES VIDÉOS DE MISE EN PLACE ET DES CONSEILS SUR :

orliman.fr 9 📵 🖸

Date de publication : 2020-11

Date de révision : 2025-04 | v.3

PRISE DE MESURE



Mesurer le tour de cheville, 2 cm au-dessus de la malléole.

TAILLANT

Taille	Tour de cheville (cm)
T.0	17 - 20
T.1	20 - 23,5
T.2	23,5 - 27

Modèle gauche ou modèle droit.