

RHIZO MP®

Attelle de pouce



DOMAINE D'APPLICATION

Rhumatologie, Post-traumatologie.

INDICATIONS

Inflammation, tendinopathie du pouce, irritation de l'articulation carpienne et métacarpienne du pouce (MP), rhizarthrose débutante, reprise d'activité après lésion des ligaments latéraux du pouce.

CARACTÉRISTIQUES

Une attelle de pouce :

- 1 éclisse modelable pour une adaptation personnalisée,
- Design anatomique permettant une totale liberté de mouvement du poignet.

COMPOSITION

Matériau principal : coton 40.8%, polyamide 29.7%, élastodiène 24.3%, élasthanne 5.2%.

Finitions biais : polyamide 86%, latex 14%.

Éclisses : acier 100%.

TVA : 5,5%

LPPR : 43,32 € / 7132756

Prise de mesure : TOUR DE POIGNET Modèle gauche ou modèle droit				
Taille	Tour de poignet (cm)	Code référent 13	ACL 7	Référence
Droit				
1	< 15	8435025949829	6431112	PM0127.DR1
2	> 15	8435025949836	6431113	PM0127.DR2
Gauche				
1	< 15	8435025949843	6431114	PM0127.GA1
2	> 15	8435025949850	6431115	PM0127.GA2

■ 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 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.


• **RHIZO MP®** Attelle de pouce

⚠ 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. Préformer l'éclisse en l'ajustant délicatement à la main pour lui faire épouser la forme du pouce.
 2. Insérer le pouce dans l'ouverture profilée prévue pour le pouce.
 3. Enrouler la sangle de compression autour du poignet, ajuster le serrage au niveau de confort optimal et fixer avec la zone auto-agrippante.
 4. Terminer de modeler l'éclisse autour du pouce pour ajuster l'immobilisation.
- Enrouler la sangle de pouce autour du pouce, ajuster le serrage 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.

