


ORLIMAN®

GENOUILÈRE ARTICULÉE CRYOPUMP

Genou



- **Domaines d'application :**
Post-opératoire, Traumatologie, Rééducation.
- **Indications :**
Traitement des lésions ligamentaires, Post-opératoire et post-traumatique.
- **Caractéristiques :**
 - 2 sangles de positionnement et maintien.
 - 1 valve (on / off).
 - 2 compresses de gel.
 - 2 cadrans articulés.
 - 1 pompe à air (+ tuyau) avec velcro de maintien.
 - 1 sachet de protection individuel et nominatif.

TVA

5,50 %

LPPR

102.29 €
2152211

TAILLE UNIQUE

 ■ **Tableau de taille :**

Taille	EAN 13	ACL 7	Référence
Unique	3664338.002104	6085589	GE0127.BIU

DISTRIBUTEUR FRANCE : SM EUROPE

 Z.A. La Herbetais - 35520 La Mézière (France)
 Tél. : 02 99 66 41 41 - Fax : 02 99 66 41 31
 smeurope@smeurope.fr - www.orliman.fr
 Siret : 420574626 RCS Rennes

Ce document est destiné exclusivement aux professionnels de santé. Dispositifs médicaux de classe I selon la directive 93-42-CE modifiée par la directive 2007-47-CE. Les dispositifs médicaux sont des produits de santé réglementés qui portent, au titre de cette réglementation, le marquage CE. Demandez conseil à un professionnel de santé. Lire attentivement les instructions figurant dans la notice avant utilisation. Fabricant : Orliman S.L.U. - Distributeur France : SM Europe. v.27/02/2018





ORLIMAN

GENOUILLÈRE ARTICULÉE CRYOPUMP

Genou



■ Conseil de sécurité :

La conception et le développement du produit prennent en compte les exigences essentielles de la Directive 93/42 modifiée. SM Europe a réduit au maximum les risques d'allergies à travers le choix des matériaux sachant qu'une réaction allergique est un phénomène pathologique lié à une hypersensibilité à une substance habituellement sans danger pour la santé.

Prévention :

Ne pas porter le produit directement en contact avec une lésion cutanée non protégée. Protéger toute partie du corps où un antalgique en crème ou en pommade a pu être appliqué avant la mise en place du produit. Il est fortement déconseillé de réutiliser ce produit pour un autre patient.

Consignes :

Consulter immédiatement un médecin en cas de douleurs, de gonflements, de modifications des sensations ou des réactions inhabituelles.

Composition :

Genouillère : Polyéthylène 35%,
Nylon 32,5%, Polyuréthane 25%,
Silicone 5%, PVC 2,5%. Compresse
de froid : Nylon 50%, Cellulose
50%. Cadrons articulés :
Aluminium 100%.

■ Mise en place :

PREMIÈRE UTILISATION : Placer les deux compresses de gel dans le sachet de protection et mettre le tout au congélateur 5 heures avant utilisation. Vérifier que la pompe à air soit bien fixée à la valve. Positionner la compresse de gel à l'emplacement prévu à cet effet. Repérer le sens de l'attelle à l'aide du logo. Placer l'évidement au niveau de la rotule et vérifier le positionnement des cadrons, ajuster si nécessaire. Refermer l'attelle en enroulant la sangle du haut puis celle du bas. Vérifier que la valve soit en position ON puis pomper jusqu'à obtention de la compression souhaitée. Si besoin, diminuer la compression en appuyant sur le bouton de la pompe. Refermer la valve (position OFF). Suivant la prescription médicale, renouveler l'opération avec la seconde compresse de gel et placer la première utilisée au congélateur. NOTE : Possibilité de fixer la pompe sur la genouillère à l'aide du velcro® de positionnement ou de l'enlever en la dévissant au niveau de la valve.

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.



Ce document est destiné exclusivement aux professionnels de santé. Dispositifs médicaux de classe I selon la directive 93-42-CE modifiée par la directive 2007-47-CE. Les dispositifs médicaux sont des produits de santé réglementés qui portent, au titre de cette réglementation, le marquage CE. Demandez conseil à un professionnel de santé. Lire attentivement les instructions figurant dans la notice avant utilisation. Fabricant : Orliman S.L.U. - Distributeur France : SM Europe. v.27/02/2018

