



# ORLIMAN®

## NEO MANU FINGER

Poignet/Main



### ■ Domaines d'application :

Post-opératoire, Traumatologie, Rhumatologie, Neurologie.

### ■ Indications :

Traumatisme du poignet et des métacarpes, Immobilisation post-opératoire, Traitement des déformations d'origine rhumatismale, Lésions neurologiques, Protocole de Duran (phase aiguë port minimum de 6 semaines).

### ■ Caractéristiques :

- Modèle très confortable grâce à son matelassage intérieur.
- Éclisse palmaire en aluminium modelable permettant plusieurs positionnements.
- Doublure intérieure en tissu bouclé absorbant afin d'éviter la transpiration.
- Séparateur interdigital permettant la séparation et l'alignement des doigts.

TVA

5,50 %

LPPR

94.40 €  
2192630



LARGEUR DE LA MAIN

### ■ Tableau de taille :

Taille	Largeur de la main	Longueur	EAN 13	ACL 7	Référence
GAUCHE					
1	5 - 7 cm	31,5 cm	3664338.001459	6035140	PM0230.GA1
2	7 - 9 cm	34 cm	3664338.001466	6035141	PM0230.GA2
3	9 - 11 cm	36,5 cm	3664338.001473	6035142	PM0230.GA3
DROIT					
1	5 - 7 cm	31,5 cm	3664338.001428	6035137	PM0230.DR1
2	7 - 9 cm	34 cm	3664338.001435	6035138	PM0230.DR2
3	9 - 11 cm	36,5 cm	3664338.001442	6035139	PM0230.DR3

**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](http://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.17/12/2019





**ORLIMAN**

## NEO MANU FINGER

Poignet/Main



### ■ 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.

### ■ Contre-indications :

Conduite déconseillée.

### ■ Mise en place :

**MISE EN PLACE - SANS SÉPARATEUR INTERDIGITAL** Retirer les sangles et le séparateur interdigital de l'éclisse. - Positionner la main sur l'éclisse et la modeler si nécessaire. Placer la sangle la plus courte autour du poignet. Placer le velcro® le plus large de la sangle en V sous la paume. Enrouler les doigts à l'aide de la partie la plus courte puis le poignet. Ajuster le maintien. **MISE EN PLACE - AVEC SÉPARATEUR INTERDIGITAL** Retirer les sangles et le séparateur de l'éclisse. Repérer la position du séparateur. Le fixer à l'aide des velcro®. Positionner la main sur l'éclisse et la modeler si nécessaire. Reprendre les étapes de la mise en place sans séparateur afin de fixer l'attelle.

### Composition :

Polyamide 76%, Coton 16%,  
Polyuréthane 6%, Polyester 2%.

### 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.17/12/2019

