

Silicoplant

Ortesis de silicona viscoelástica

Viscoelastic silicone orthoses
Orthèse en silicone viscoélastique
Orthese aus viskoelastischem silikon
Ortesi in silicone viscoelastico
Ortese de silicone viscoelástica



EMO
especialista
en ortopedia

Separador interdigital carrete

Reel toe separators
POD200



UNIDADES
2
UNITS

TALLAS SIZES **S, M, L, XL**

MADE IN SPAIN



EMO ESPECIALIDADES MÉDICO ORTOPÉDICAS, S.L.
Camino de La Pascualeta, 40. 46200 Paiporta (Valencia) Spain
emo@emo.es | www.emo.es | +34 963 132 051

Silicoplant
Ortesis de silicona viscoelástica
Viscoelastic silicone orthoses

POD200 Silicoplast Separador interdigital carrete

INDICACIONES: Hallux valgus flexible. Post-cirugía del juanete Callosidades interdigitales (ojos de gallo o helomas).

Tratamiento coadyuvante de la onicocriptosis.

CARACTERÍSTICAS: Separador del primer dedo en hallux valgus. Fabricado con silicona médica extrablanda. Se adapta a la temperatura corporal. Lavable.

EFFECTOS: Alineación pasiva de la primera articulación metatarsofalángica en hallux valgus flexible para calzados anchos. Evita la formación de callosidades interdigitales. Disminuye las presiones en el espacio interdigital.

LAVADO Y MANTENIMIENTO: Lavar con agua fría, jabón neutro y dejar secar al aire. Espolvorear ligeramente con talco. Guardar la temperatura ambiente, preferentemente en el envase de origen.

COLOCACIÓN: La correcta elección de la talla es fundamental para conseguir la máxima eficacia del tratamiento, así como prolongar la vida útil de la ortesis. Colocar la ortesis según está colocada en la imagen de la lámina de presentación.

NORMATIVA: Este producto sanitario cumple el Reglamento (EU) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo sobre productos sanitarios y las respectivas regulaciones nacionales. Se ha realizado un Análisis de Riesgos (UNE EN ISO 14971) minimizando todos los riesgos existentes. Producto sanitario Clase I, no estéril, sin función de medición.

PRECAUCIONES: Si se produjese alguna reacción alérgica, irritación, alteración cutánea, hinchazón o padeciera cualquier tipo de sensibilización retirar el producto y consultar con el médico prescriptor o profesional sanitario. No utilizar directamente sobre cicatrices abiertas o enrojecidas sin estar debidamente protegidas. No exponer a una lama o fuente de calor a temperaturas muy elevadas. La ortesis tiene que quedar ajustada pero no debe comprimir en exceso. Inspeccionar el ajuste del producto para asegurarse de que se ajusta correctamente. No apriete demasiado. Comprobar regularmente que la circulación no se vea comprometida. En caso de duda en la elección de la talla, elegir siempre la talla mayor. El usuario debe examinar regularmente el producto para que se encuentre en perfecto estado y garantizar su correcto funcionamiento. No utilice el producto si está dañado.

ADVERTENCIAS: La utilización de la ortesis está condicionada a las indicaciones. Se recomienda utilizar la ortesis por un solo paciente. Para la correcta colocación de la ortesis siga las indicaciones del fabricante. Siga las indicaciones o recomendaciones del prescriptor o del profesional sanitario. Para una adaptación personalizada, consulte a un especialista.

El especialista se encargará de proporcionar la información necesaria para asegurar que el usuario final o la persona responsable de la colocación del producto entiende cómo utilizar el producto de manera segura. Producto no apto para su esterilización. Mantener fuera del alcance de los niños. Para la eliminación del producto utilizar el contenedor de residuos sólidos. Para la eliminación del envase, dependiendo del material de éste, utilizar el contenedor del papel/cartón o el contenedor del plástico. En todo caso se debe cumplir estrictamente con la normativa del país. Cualquier incidente grave relacionado con el producto debe comunicarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que estén establecidos el usuario y/o el paciente.

INDICAÇÕES:

Hallux valgus leve. Pós-cirurgia. Calosidades interdigitais (olho-de-perdiz).

Tratamento e prevenção de irritações.

CARACTERÍSTICAS:

Separador do primeiro dedo em caso de hallux valgus. Fabricado em silicone médico.

Anatómico, macio e lavável.

EFEITOS:

Alinha e separa o primeiro dedo.

Reduz a fricção em casos de hallux valgus leve, adequado para calçados.

Evita a formação de calosidades interdigitais. Distribui as pressões no espaço interdigital.

LAVAGEM E MANUTENÇÃO:

Lavar com água e sabão neutro.

Secar ao ar.

Guardar à temperatura ambiente, preferencialmente na embalagem original.

COLOCAÇÃO:

A correta colocação da peça é fundamental para garantir a máxima eficácia do tratamento, assim como evitar deslocamentos.

Colocar entre o primeiro e o segundo dedo, ajustando corretamente.

NORMATIVA:

Este produto cumpre o Regulamento (UE) 2017/745 relativo aos dispositivos médicos. Foi realizado um análise de risco segundo a norma UNE-EN ISO 14971. Produto sanitário Classe I.

PRECAUÇÕES:

Se surgir alguma reação alérgica, irritação ou desconforto, retirar o produto e consultar um profissional de saúde.

Não utilizar diretamente sobre feridas abertas ou pele lesionada sem estar devidamente protegida. Não expor a temperaturas elevadas.

A órtese deve estar ajustada, mas sem compressão excessiva.

Inspeccionar regularmente o estado do produto para garantir o seu bom funcionamento.

Não utilizar o produto se estiver danificado.

ADVERTÊNCIAS:

A utilização da órtese está condicionada às indicações.

Recomenda-se utilizar a órtese por um único utilizador.

Seguir as instruções do fabricante ou do profissional de saúde.

Para uma adaptação personalizada, consultar um especialista.

O utilizador é responsável pela colocação correta e utilização segura do produto.

Produto apenas para uso externo.

Manter fora do alcance das crianças.

Não ingerir.

Para eliminação do produto e da embalagem, utilizar o contendor adequado de acordo com a legislação em vigor.

Em caso de incidente grave relacionado com o produto, comunicar ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro.

Fecha última revisión 8/2024 V.02 Last revision date 8/2024 V.02



FABRICANTE
MANUFACTURER



CONSULTAR INSTRUCCIONES
CONSULT INSTRUCTIONS



FECHA DE FABRICACIÓN
DATE OF MANUFACTURE



LOT
CÓDIGO DE LOTE
BATCH CODE



PRODUCTO SANITARIO
MEDICAL DEVICE



REF
NÚMERO DE REFERENCIA
REFERENCE NUMBER



CADUCIDAD
EXPIRATION



CE
CONFORMIDAD CE
CE CONFORMITY



MANTENER SECO
KEEP DRY



UN PACIENTE. MÚLTIPLES USOS.
SINGLE PATIENT. MULTIPLE USES.



RECICLADO
RECYCLED



NO CONTIENE LÁTEX
DOES NOT CONTAIN LATEX



PUNTO VERDE
GREEN POINT



MANTENER ALEJADO DE LA LUZ
KEEP AWAY FROM LIGHT

