



MDI

Medical Devices, Inc.

4401 Varsity Dr Suite D

Ann Arbor, MI 48108

(800) 828-4681

info@medicaldevicesinc.com

HalochestSeals.Com



Medical Device



Do Not

-34°C
-30°F



Designated
Temperature

60°C
140°F



Not Sterilized



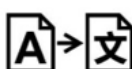
Do Not Use if
Package is
Damaged or



Not
Manufactured
with Natural



Instructions
Available



Translation
Available



[Http://WWW.HALOCHESTSEALS.com/IFU](http://WWW.HALOCHESTSEALS.com/IFU)

Opis Proizvoda:

Halo Seal i Halo XL sastoje se od ljepljivog sloja hidrogela i ljepljivog pozadinskog sloja koji nije lateks. Nepropusno je za tekućine i zatvara ranu dok se pacijent ne može transportirati u zdravstvenu ustanovu.

Indikacije za Upotrebu:

Halo proizvodi dizajnirani su za pomoć u liječenju torakalnih rana korištenjem standardnih tehnika nanošenja zavojica koje pomažu civilima ili hitnim službama. Dizajniran za pokrivanje i zaštitu rana. Nemojte koristiti zavoj kao zamjenu za šavove i druge primarne metode zatvaranja rana. Halo proizvodi su jednokratni proizvodi. Pokušaji ponovne uporabe Halo proizvoda mogu dovesti do kontaminacije i infekcije sekundarnog pacijenta. Nema indikacija o uporabi, sigurnosti, riziku ili učinkovitosti za post-kirurške primjene.

Upozorenja:

Pobrinite se da Halo potpuno zatvori perimetar rane kako bi spriječio ulazak zraka, tekućina i krhotina. Osobe koje imaju ozljede prsnog koša treba odmah prevesti u zdravstvenu ustanovu ili ustanovu za traumatologiju na procjenu od strane kliničara radi naknadne njege i liječenja. Nemojte stavljati brtvu preko velikih komada krhotina kako bi hidrogel napravio potpunu brtvu.

Primjena:

Čista i suha rana.

Uklonite s obloge za otpuštanje. Nemojte stavljati na sekundarnu površinu prije nanošenja kako biste spriječili kontaminaciju.

Sa stranom s gelom prema dolje, stavite na središte rane.

Koristite lagani pritisak - Nemojte se rastezati tijekom nanošenja. Upotrijebite dodatne Halo Seals, ako su prisutne druge rane.



Video aplikacije

Prevezite pacijenta u ustanovu hitne pomoći radi naknadnog liječenja i procjene

Odožiti nakon uporabe prema lokalnim smjernicama za otpad od medicinskih uređaja.

Podaci za kontakt:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.



EC REP
Obelis s.a.
Bd. Général Wahnis 53
1030 Brussels, Belgium
Tel: +(32) 2. 732. 59. 54
Fax: +(32) 2. 732. 60. 03

Molimo kontaktirajte ili prijavite sve ozbiljne incidente u vezi s ovim proizvodom proizvođaču i regulatornim tijelima.

NB#
2862

MAW - 0564 Croatian Rev. 01



CLEAN AND
DRY WOUND



REMOVE PRODUCT
FROM PACKAGING,
REMOVE RELEASE LINER



APPLY PRODUCT
WITH LIGHT PRESSURE



Transport Patient to
Emergency Care Facility for
Evaluation and Post
Treatment

