



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



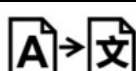
Do Not Use if
Package is
Damaged or



Not
Manufactured
with Natural



Instructions
Available



Translation
Available



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

Popis Výrobku:

Halo Seal a Halo XL se skládají z adhezivní hydrogelové vrstvy a adhezivní nelatexové zadní vrstvy. Je nepropustná pro kapaliny a utěsňuje ránu, dokud nebude možné pacienta transportovat do zdravotnického zařízení.

Indikace pro Použití:

Produkty Halo jsou navrženy tak, aby napomáhaly léčbě hrudních ran pomocí standardních technik aplikace obvazů, které pomáhají civilním nebo nouzovým pracovníkům. Navrženo pro krytí a ochranu ran. Nepoužívejte krytí jako náhradu za stehy a jiné primární metody uzavření rány. Halo produkty jsou produkty na jedno použití. Pokusy o opětovné použití produktů Halo mohou způsobit kontaminaci a infekci sekundárního pacienta. Pro pooperační aplikace nejsou stanoveny žádné údaje o použití, bezpečnosti, riziku nebo účinnosti.

Upozornění:

Ujistěte se, že Halo zcela utěsňuje obvod rány, aby se zabránilo vniknutí vzduchu, kapalin a nečistot. Osoby, které mají poranění hrudníku, by měly být okamžitě převezeny do zdravotnického nebo traumatologického zařízení k posouzení klinikem pro následnou péči a léčbu. Nepokládejte těsnění na velké kusy nečistot, aby hydrogel mohl vytvořit úplné těsnění.

Aplikace:

Čistá a suchá rána.

Odstraňte z uvolňovací fólie. Před aplikací nepokládejte na sekundární povrch, aby nedošlo ke kontaminaci.

Gelovou stranou dolů položte na střed rány.

Použijte mírný tlak - Nenatahujte se během aplikace.

Pokud jsou přítomny další rány, použijte další Halo Seals.



Video aplikace

Transport pacienta do zařízení pohotovostní péče k následnému ošetření a vyhodnocení

Po použití zlikvidujte podle místních pokynů pro odpad ze zdravotnických prostředků.

Kontaktní informace:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.



Jakékoli vážné incidenty týkající se tohoto produktu kontaktujte nebo nahlaste výrobci a regulačním orgánům.

NB#
2862

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

MAW - 0564 Czech 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

