



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



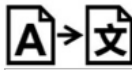
Do Not Use if
Package is
Damaged or



Not
Manufactured
with Natural



Instructions
Available



Translation
Available



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

Produkt Beskrivelse:

Halo Seal og Halo XL består af et klæbende hydrogellag og et klæbende, ikke-latex bagsidelag. Det er uigennemtrængeligt for væsker og forsegler såret, indtil patienten kan transporteres til et sundhedscenter.

Indikationer for Brug:

Halo-produkter er designet til at hjælpe med behandling af thoraxsår ved at bruge standardforbindingsteknikker, der hjælper civile eller beredskabspersonale. Designet til at dække og beskytte sår. Brug ikke bandagen som erstatning for suturer og andre primære sårlukningsmetoder. Halo-produkter er et engangsprodukt. Forsøg på at genbruge et Halo-produkt kan medføre kontaminering og infektion hos en sekundær patient. Der er ikke etableret indikationer for brug, sikkerhed, risiko eller effektivitet for postkirurgiske anvendelser.

Advarsler:

Sørg for, at Halo'en forsegler sårets omkreds fuldstændigt for at forhindre, at luft, væsker og snavs trænger ind. Personer, der har thoraxskader, skal straks transporteres til et sundheds- eller traumecenter for evaluering af en kliniker til efterbehandling og behandling. Placer ikke forseglingen over store stykker affald, så hydrogelen kan lave en fuldstændig forsegling.

Ansøgning:

- Rent og tørt sår.
- Fjern fra release liner. Må ikke placeres på sekundær overflade før påføring for at forhindre kontaminering.
- Med gelsiden nedad placeres den over midten af såret.
- Brug let tryk - Stræk ikke under påføring.
- Brug yderligere Halo Seals, hvis andre sår er til stede.



Applikationsvideo

Transport af patient til akutmodtagelse for efterbehandling og evaluering

Bortskaf efter brug i henhold til lokale retningslinjer for affald af medicinsk udstyr.

Kontakt Information:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.



Kontakt venligst eller rapporter alle alvorlige hændelser vedrørende dette produkt til producenten og de regulerende myndigheder.

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



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

