



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



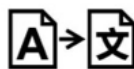
Do Not Use if
Package is
Damaged or



Not
Manufactured
with Natural



Instructions
Available



Translation
Available



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

Tootekirjeldus:

Halo Seal ja Halo XL koosnevad kleepuvast hüdrogeelikihist ja kleepuvast mittelateksist aluskihist. See on vedelike läbitungimatu ja tihendab haava kuni patsiendi saab tervishoiuasutusse transportida.

Kasutamise Näidustused:

Halo tooted on loodud rindkerehaavade ravi hõlbustamiseks, kasutades standardeid sidumistehnikaid, mis aitavad tsiviil- või hädaabireageerijaid. Mõeldud haavade katmiseks ja kaitsmiseks. Ärge kasutage sidet õmbluste ja muude esmaste haava sulgemismeetodite asendajana. Halo tooted on ühekordselt kasutatavad tooted. Halo toodete korduvkasutamise katsed võivad sekundaarsele patsiendile põhjustada saastumist ja infektsiooni. Operatsioonijärgsete rakenduste puhul ei ole kasutus-, ohutus-, riski- või efektiivsusnäitajaid kindlaks tehtud.

Hoiatused:

Veenduge, et Halo tihendab täielikult haava perimeetri, et vältida õhu, vedelike ja prahi sisenemist. Inimesed, kellel on rindkere vigastus, tuleb viivitamatult transportida tervishoiu- või traumaasutusse, et arst hindaks neid järelehoolduse ja ravi saamiseks. Ärge asetage tihendit suurte prahitükkide peale, et hüdrogeel saaks teha täieliku tihendi.

Rakendus:

Puhas ja kuiv haav.

Eemaldage kaitsekattelt. Saastumise vältimiseks ärge asetage sekundaarsele pinnale enne pealekandmist.

Asetage geelipool allapoole haava keskpunkti.

Kasutage kergest survet – ärge venitage pealekandmise ajal.

Kasutage täiendavaid halo tihendeid, kui on muid haavu.



Rakenduse video

Patsiendi transportimine kiirabiasutusse järelraviks ja hindamiseks

Kõrvaldage pärast kasutamist vastavalt kohalikele meditsiiniseadmete jäätmejuhistele.

Kontaktinfo:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.



Võtke ühendust või teatage kõigist selle tootega seotud tõsisest juhtumitest tootjale ja reguleerivatele asutustele.

NB#
2862

EC REP
Obelis s.a.
Bd. Général Wahis 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

