



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)

Tuotteen Kuvaus:

Halo Seal ja Halo XL koostuvat tarttuvasta hydrogeelikerroksesta ja tarttuvasta, lateksittomasta taustakerroksesta. Se on nesteitä läpäisemätön ja sulkee haavan, kunnes potilas voidaan kuljettaa terveydenhuoltoon.

Käyttöaiheet:

Halo-tuotteet on suunniteltu auttamaan rintakehän haavojen hoitoa käyttämällä tavallisia sidostekniikoita, jotka auttavat siviili- tai hätäapua. Suunniteltu peittämään ja suojaamaan haavoja. Älä käytä sidosta ompeleiden tai muiden ensisijaisen haavansulkumenetelmien korvikkeena. Halo-tuotteet ovat kertakäyttöisiä tuotteita. Halo-tuotteiden uudelleenkäyttöyritykset voivat aiheuttaa kontaminaation ja infektion toissijaiselle potilaalle. Leikkauksen jälkeisissä sovelluksissa ei ole olemassa viitteitä käytöstä, turvallisuudesta, riskeistä tai tehosta.

Varoitukset:

Varmista, että Halo tiivistää haavan kehän kokonaan, jotta ilma, nesteitä ja roskia ei pääse sisään. Henkilöt, joilla on rintakehävammoja, tulee välittömästi kuljettaa terveydenhuolto- tai traumakeskukseen klinikan arvioitavaksi jälkihoitoa ja hoitoa varten. Älä aseta tiivistettä suurten roskien päälle, jotta hydrogeeli voi muodostaa täydellisen tiivisteeseen.

Sovellus:

Puhdas ja kuiva haava.

Irrota suojakalvosta. Älä aseta toissijaiselle pinnalle ennen levittämistä kontaminoitumisen estämiseksi.

Geelipuoli alaspäin, aseta haavan keskikohdan päälle.

Käytä kevyttä painetta - Älä venytä levityksen aikana.

Käytä lisää Halo Seals -tiivisteitä, jos niissä on muita haavoja.



Sovellusvideo

Kuljetetaan potilas ensiapuun jälkihoitoa ja arviointia varten

Hävitätä käytön jälkeen paikallisten lääkinnällisten laitteiden jätemääräysten mukaisesti.

Yhteystiedot:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.

Ota yhteyttä tai ilmoita kaikista tätä tuotetta koskevista vakavista tapahtumista valmistajalle ja viranomaisille.

NB#
2862



EC REP
Obeilis 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

