



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)

Produkta Apraksts:

Halo Seal un Halo XL sastāv no lipīga hidrogēla slāņa un adhezīva, lateksa nesaturoša pamatnes slāņa. Tas ir šķidrums necaurlaidīgs un noslēdz brūci, līdz pacientu var nogādāt veselības aprūpes iestādē.

Lietošanas Indikācijas:

Halo produkti ir paredzēti, lai palīdzētu ārstēt krūšu kurvja brūces, izmantojot standarta pārsiešanas metodes, kas palīdz civilajiem vai ārkārtas palīdzības sniedzējiem. Paredzēts brūču segšanai un aizsardzībai. Neizmantojiet pārsēju kā šuvju un citu primāro brūču aizvēršanas metožu aizstājēju. Halo produkti ir vienreiz lietojami izstrādājumi. Mēģinājumi atkārtoti izmantot Halo produktus var izraisīt piesārņojumu un infekciju sekundārajam pacientam. Nav noteiktas norādes par lietošanu, drošību, risku vai efektivitāti pēcoperācijas lietojumiem.

Brīdinājumi:

Pārliecinieties, vai Halo pilnībā noslēdz brūces perimetru, lai novērstu gaisa, šķidrums un grūžu iekļūšanu. Personas, kurām ir krūšu kurvja traumas, nekavējoties jānogādā uz veselības aprūpes vai traumatisma iestādi, lai Klīnicists veiktu pēcprūpi un ārstēšanu. Nenovietojiet blīvējumu virs lieliem grūžu gabaliem, lai hidrogēls varētu izveidot pilnīgu blīvējumu.

Pielietojums:

Tīra un sausa brūce.

Noņemiet no atdalāmā apvalka. Nenovietojiet uz sekundārās virsmas pirms uzklāšanas, lai novērstu piesārņojumu.

Ar gēla pusi uz leju, novietojiet virs brūces centra.

Izmantojiet vieglu spiedienu – uzklāšanas laikā nestiepiet.

Izmantojiet papildu Halo Seals, ja ir citas brūces.



Pieteikuma video

Nogādājiet pacientu uz neatliekamās palīdzības nodaļu pēcārstniecības un novērtēšanas veikšanai

Pēc lietošanas izmetiet saskaņā ar vietējām medicīnas ierīču atkritumu vadlīnijām.

Kontaktinformācija:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.



Lūdzu, sazinieties ar ražotāju un regulatīvajām iestādēm vai ziņojiet par visiem nopietniem starpgadījumiem saistībā ar šo produktu.

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

