



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)

Produktbeskrivelse:

Halo Seal og Halo XL består av et klebende hydrogellag og et klebende baksidelag uten lateks. Den er ugjennomtrengelig for væsker og forsegler såret til pasienten kan transporteres til et helseinstitusjon.

Indikasjoner for Bruk:

Halo-produkter er utviklet for å hjelpe til med behandling av thoraxsår ved å bruke standard påføringsteknikker for bandasje som hjelper sivile eller beredskapspersonell. Designet for å dekke og beskytte sår. Ikke bruk bandasjen som erstatning for suturer og andre primære sårlukkingsmetoder. Halo-produkter er et engangsprodukt. Forsøk på å gjenbruke et Halo-produkt kan introdusere kontaminering og infeksjon til en sekundær pasient. Ingen indikasjoner på bruk, sikkerhet, risiko eller effekt er etablert for postkirurgiske applikasjoner.

Advarsler:

Sørg for at Haloen forsegler sårets omkrets fullstendig for å forhindre at luft, væsker og rusk kommer inn. Personer som har thoraxskader bør umiddelbart transporteres til et helse- eller traumesenter for evaluering av en kliniker for etterbehandling og behandling. Ikke plasser forseglingen over store stykker rusk, slik at hydrogelen kan lage en fullstendig forsegling.

Applikasjon:

Rent og tørt sår.

Fjern fra utløserforingen. Ikke plasser på sekundær overflate før påføring for å forhindre kontaminering.

Med gelsiden ned, plasser over midten av såret.

Bruk lett trykk - Ikke strekk under påføring.

Bruk ekstra Halo Seals hvis andre sår er tilstede.



Applikasjonsvideo

Transport pasienten til akuttmottaket for etterbehandling og evaluering

Kast etter bruk i henhold til lokale retningslinjer for avfall av medisinsk utstyr.

Kontaktinformasjon:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.



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

Vennligst kontakt eller rapporter eventuelle alvorlige hendelser angående dette produktet til produsenten og tilsynsmyndighetene.

NB#
2862

MAW - 0564 Norwegian 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

