



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



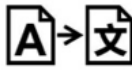
Do Not Use if
Package is
Damaged or



Not
Manufactured
with Natural



Instructions
Available



Translation
Available



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

Opis Produktu:

Halo Seal i Halo XL składają się z samoprzylepnej warstwy hydrożelowej i samoprzylepnej, nielateksowej warstwy spodniej. Jest nieprzepuszczalny dla płynów i uszczelnia ranę do czasu transportu pacjenta do Zakładu Opieki Zdrowotnej.

Wskazania do Stosowania:

Produkty Halo zostały zaprojektowane, aby wspomagać leczenie ran klatki piersiowej przy użyciu standardowych technik nakładania opatrunków, które pomagają cywilom lub ratownikom. Przeznaczony do zamykania ran. Nie należy stosować opatrunku jako zamiennika szwów i innych pierwotnych metod zamykania ran. Produkty Halo to produkty jednorazowego użytku. Próby ponownego użycia produktów Halo mogą spowodować skażenie i zakażenie drugiego pacjenta. Nie ustalono żadnych wskazań dotyczących stosowania, bezpieczeństwa, ryzyka ani skuteczności w zastosowaniach pooperacyjnych.

Ostrzeżenia:

Upewnij się, że Halo całkowicie uszczelnia obwód rany, aby zapobiec przedostawaniu się powietrza, płynów i zanieczyszczeń. Osoby z urazami klatki piersiowej powinny zostać natychmiast przetransportowane do ośrodka opieki zdrowotnej lub ośrodka urazowego w celu oceny przez klinicystę w celu dalszej opieki i leczenia. Nie umieszczaj uszczelki na dużych kawałkach gruzu, aby hydrożel mógł całkowicie uszczelnić.

Podanie:

Rana czysta i sucha.

Wymij z wkładki zabezpieczającej. Nie kładź na wtórnej powierzchni przed nałożeniem, aby zapobiec zanieczyszczeniu.

Żelową stroną do dołu umieść na środku rany.

Użyj lekkiego nacisku - Nie rozciągaj podczas aplikacji.

Użyj dodatkowych Pieczęci Halo, jeśli obecne są inne rany.



Wideo aplikacji

Przetransportuj pacjenta do ośrodka opieki w nagłych wypadkach w celu dalszego leczenia i oceny

Utylizować po użyciu zgodnie z lokalnymi wytycznymi dotyczącymi odpadów urządzeń medycznych.

Informacje Kontaktowe:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.

Prosimy o kontakt lub zgłaszanie wszelkich poważnych incydentów dotyczących tego produktu producentowi i organom regulacyjnym.

NB#
2862



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

