



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)

Descrição do Produto:

O Halo Seal e o Halo XL consistem em uma camada adesiva de hidrogel e uma camada adesiva sem látex. É impermeável a líquidos e sela a ferida até que o paciente possa ser transportado para uma Unidade de Saúde.

Indicações de Uso:

Os produtos Halo são projetados para auxiliar no tratamento de feridas torácicas usando técnicas de aplicação de curativos padrão que auxiliam os socorristas civis ou de emergência. Projetado para cobrir e proteger feridas. Não use o curativo como substituto de suturas e outros métodos primários de fechamento de feridas. Os Produtos Halo são produtos de uso único. Tentativas de reutilizar produtos Halo podem introduzir contaminação e infecção em um paciente secundário. Nenhuma indicação de uso, segurança, risco ou eficácia é estabelecida para aplicações pós-cirúrgicas.

Avisos:

Certifique-se de que o Halo sela completamente o perímetro da ferida para evitar a entrada de ar, líquidos e detritos. As pessoas com lesões torácicas devem ser imediatamente transportadas para uma unidade de saúde ou trauma para avaliação por um clínico para cuidados e tratamento pós-trauma. Não coloque a vedação sobre pedaços grandes de detritos para que o hidrogel possa fazer uma vedação completa.

Inscrição:

Ferida limpa e seca.

Remova do forro de liberação. Não coloque na superfície secundária antes da aplicação para evitar contaminação.

Com o Gel voltado para baixo, coloque sobre o centro da ferida.

Use leve pressão - Não estique durante a aplicação.

Use Halo Seals adicionais, se outras feridas estiverem presentes.



Vídeo de Aplicação

Transportar paciente para unidade de atendimento de emergência para pós-tratamento e avaliação

Descarte após o uso, de acordo com as diretrizes locais de resíduos de dispositivos médicos.

Informações de contato:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.

Entre em contato ou relate quaisquer incidentes graves relacionados a este produto ao fabricante e às autoridades reguladoras.

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

