



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)

Popis Produktu:

Halo Seal a Halo XL pozostávajú z príľnavej hydrogélovej vrstvy a príľnavej nelatexovej podkladovej vrstvy. Je nepriepustná pre tekutiny a utesňuje ranu, kým nie je možné previezť pacienta do zdravotníckeho zariadenia.

Indikácie na Použitie:

Produkty Halo sú navrhnuté tak, aby pomáhali pri liečbe hrudných rán pomocou štandardných techník nanášania obväzov, ktoré pomáhajú civilným osobám alebo záchranárom. Určené na krytie a ochranu rán. Obväz nepoužívajte ako náhradu za stehy a iné primárne metódy uzatvárania rany. Halo produkty sú produkty na jedno použitie. Pokusy o opätovné použitie produktov Halo môžu spôsobiť kontamináciu a infekciu sekundárnemu pacientovi. Pre pooperačné aplikácie nie sú stanovené žiadne indikácie použitia, bezpečnosti, rizika alebo účinnosti.

Varovania:

Uistite sa, že Halo úplne utesňuje obvod rany, aby sa zabránilo vniknutiu vzduchu, tekutín a nečistôt. Osoby, ktoré majú poranenie hrudníka, by mali byť okamžite prevezené do zdravotníckeho alebo traumatologického zariadenia na posúdenie klinikom pre následnú starostlivosť a liečbu. Tesnenie neumiestňujte na veľké kusy odpadu, aby mohol hydrogél úplne utesniť.

Aplikácia:

Čistá a suchá rana.

Odstraňte z uvoľňovacej fólie. Pred aplikáciou nekladte na sekundárny povrch, aby ste zabránili kontaminácii.

Gélom nadol položte na stred rany.

Použite mierny tlak - Počas aplikácie sa nenaťahujte.

Ak sú prítomné ďalšie rany, použite ďalšie Halo Seals.



Video aplikácie

Prevoz pacienta do zariadenia pohotovostnej starostlivosti na následné ošetrenie a vyhodnotenie

Po použití zlikvidujte podľa miestnych smerníc o odpade zo zdravotníckych pomôcok.

Kontaktné informácie:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.



Akkoľvek vážne incidenty týkajúce sa tohto produktu kontaktujte alebo nahláste výrobcovi a regulačným orgánom.

NB#
2862

EC REP
Obelis s.a.
Bd. Général Wahis 53
1030 Brussels, Belgium
Tel: +(32) 2. 732. 59. 54
Fax: +(32) 2. 732. 66. 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

