



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



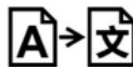
Do Not Use if
Package is
Damaged or



Not
Manufactured
with Natural



Instructions
Available



Translation
Available



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

Opis izdelka:

Halo Seal in Halo XL sta sestavljena iz lepljive hidrogelne plasti in lepilne podlage brez lateksa. Je neprepusten za tekočine in tesni rano, dokler pacienta ni mogoče prepeljati v zdravstveno ustanovo.

Indikacije za Uporabo:

Izdelki Halo so zasnovani za pomoč pri zdravljenju torakalnih ran z uporabo standardnih tehnik nanašanja oblog, ki pomagajo civilnim reševalcem ali reševalcem v sili. Zasnovan za pokrivanje in zaščito ran. Obloge ne uporabljajte kot nadomestilo za šive in druge metode primarnega zapiranja ran. Izdelki Halo so izdelki za enkratno uporabo. Poskusi ponovne uporabe izdelkov Halo lahko povzročijo kontaminacijo in okužbo sekundarnega bolnika. Za uporabo po kirurških posegih ni nobenih znakov uporabe, varnosti, tveganja ali učinkovitosti.

Opozorila:

Zagotovite, da Halo popolnoma zapre obod rane, da preprečite vstop zraka, tekočin in drobirja. Osebe, ki imajo poškodbe prsnega koša, je treba nemudoma prepeljati v zdravstveno ustanovo ali ustanovo za travme, da jih oceni zdravnik za nadaljnjo oskrbo in zdravljenje. Tesnila ne postavljajte na velike kose odpadkov, da lahko hidrogel popolnoma zatesni.

Uporaba:

Čista in suha rana.

Odstranite iz sprostitvene obloge. Ne postavljajte na sekundarno površino pred nanosom, da preprečite kontaminacijo.

S stranjo z gelom navzdol, položite na sredino rane.

Uporabite lahek pritisk - Med nanašanjem se ne raztegujte.

Uporabite dodatne Halo tesnila, če so prisotne druge rane.



Video aplikacije

Prevoz pacienta v ustanovo za nujno oskrbo za naknadno zdravljenje in oceno

Po uporabi zavrzite v skladu z lokalnimi smernicami za odpadke iz medicinskih pripomočkov.

Kontaktni Podatki:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.



Obnrite se na proizvajalca in regulativne organe ali jih obvestite o morebitnih resnih dogodkih v zvezi s tem izdelkom.

NB#
2862

EC REP
Obelis s.a.
Bd. Général Wabis 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

