



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



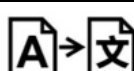
Do Not Use if
Package is
Damaged or



Not
Manufactured
with Natural



Instructions
Available



Translation
Available



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

Produktbeskrivning:

Halo Seal och Halo XL består av ett självhäftande hydrogelskikt och ett vidhäftande, icke-latexunderlag. Den är ogenomtränglig för vätskor och förseglar såret tills patienten kan transporteras till en sjukvårdsinrättning.

Indikationer för Användning:

Halo-produkter är designade för att underlätta behandling av bröstår genom att använda standardtekniker för applicering av förband som hjälper civila eller räddningspersonal. Designad för att täcka och skydda sår.

Använd inte förbandet som ersättning för suturer och andra primära sårtillslutningsmetoder. Halo-produkter är en engångsprodukt. Försök att återanvända en Halo-produkter kan leda till kontaminering och infektion hos en sekundär patient. Inga indikationer på användning, säkerhet, risk eller effekt har fastställts för postkirurgiska tillämpningar.

Varningar:

Se till att Halo försluter sårets omkrets helt för att förhindra att luft, vätskor och skräp kommer in. Personer som har bröstkorggsskador ska omedelbart transporteras till en vård- eller traumainrättning för utvärdering av en läkare för eftervård och behandling. Placera inte tätningen över stora bitar av skräp så att hydrogelen kan göra en fullständig tätning.

Ansökan:

Rent och torrt sår.

Ta bort från release liner. Placera inte på sekundär yta före applicering för att förhindra kontaminering.

Med gelsidan nedåt, placera över mitten av såret.

Använd lätt tryck - Sträck inte under appliceringen.

Använd ytterligare Halo Seals, om andra sår finns.



Applikationsvideo

Transportera patienten till akutmottagningen för efterbehandling och utvärdering

Kassera efter användning enligt lokala riktlinjer för avfall av medicintekniska produkter.

Kontaktinformation:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.

Vänligen kontakta eller rapportera alla allvarliga incidenter angående denna produkt till tillverkaren och tillsynsmyndigheter.

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

