



HalochestSeals.Com

MDI

Medical Devices, Inc.
4401 Varsity Dr Suite D
Ann Arbor, MI 48108
(800) 828-4681

info@medicaldevicesinc.com



Medical Device



Do Not



-34°C
-30°F

Designated
Temperature

60°C
140°F



Not Sterilized



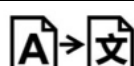
Do Not Use if
Package is
Damaged or



Not
Manufactured
with Natural



Instructions
Available



Translation
Available



Http://WWW.HALOCHESTSEALS.com/IFU

Descrizione del prodotto:

Ili Halo Vent sono dispositivi medici costituiti da uno strato di idrogel adesivo e uno strato di supporto adesivo (non in lattice). I prodotti Halo non contengono alcuna sostanza medicinale e non sono realizzati con derivati animali o umani. È impermeabile ai liquidi e sigilla la ferita. I prodotti Halo sono destinati a essere utilizzati fino a quando il paziente non può essere trasportato in una struttura sanitaria dove verranno rimossi per la valutazione del paziente e l'assistenza post-operatoria.

Indicazioni per l'uso:

I prodotti Halo sono progettati per aiutare il trattamento delle ferite toraciche utilizzando tecniche di applicazione di medicazioni standard che aiutano i soccorritori civili o di emergenza. Progettato per coprire e proteggere le ferite. Non utilizzare la medicazione in sostituzione di suture e altri metodi di chiusura primaria della ferita. I prodotti Halo sono un prodotto monouso. I tentativi di riutilizzare un prodotto Halo possono introdurre contaminazione e infezione in un paziente secondario. Non sono state stabilite indicazioni di utilizzo, sicurezza, rischio o efficacia per applicazioni post-chirurgiche.

Avvertenze:

Assicurarsi che l'Halo sigilli completamente il perimetro della ferita per impedire l'ingresso di aria, liquidi e detriti. Le persone che hanno lesioni toraciche devono essere immediatamente trasportate in una struttura sanitaria o traumatologica per la valutazione da parte di un medico per la cura e il trattamento successivi. Non bloccare lo sfianto o la valvola con oggetti come coperte, cinghie o posizione del corpo.

Applicazione:

- Ferita pulita e asciutta.
Rimuovere dal rivestimento di rilascio. Non posizionare su una superficie secondaria prima dell'applicazione per evitare contaminazioni.
Con il gel rivolto verso il basso, posizionare sopra il centro della ferita.
Esercitare una leggera pressione - Non allungare durante l'applicazione.
Usa Sigilli Halo aggiuntivi, se sono presenti altre ferite.



Applicazione video

Trasportare il paziente in una struttura di pronto soccorso per il post-trattamento e la valutazione

Smaltire dopo l'uso, secondo le linee guida locali sui rifiuti dei dispositivi medici.

Informazioni sui Contatti:



Manufacturer : Medical Devices , Inc.

Si prega di contattare o segnalare eventuali incidenti gravi relativi a questo prodotto al produttore e alle autorità di regolamentazione.

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

