



Gebruiksaanwijzing



INSTRUCTIONS AVAILABLE



TRANSLATION AVAILABLE

<https://medicaldevicesinc.com/ifu/>



Productbeschrijving

Halo XLs zijn medische hulpmiddelen met een kleefstoflaag van hydrogel en een latexvrije achterkant. Halo XLs bevatten geen medicinale stoffen en zijn niet gemaakt met bestanddelen van dierlijke of menselijke oorsprong. Halo XLs laten geen vloeistoffen door en sluiten de wond af. Halo XLs zijn bedoeld om te worden gebruikt totdat de patiënt naar een zorginstelling kan worden gebracht, waar ze worden verwijderd en verdere behandeling en nazorg plaatsvindt.

Gebruiksindicaties

Halo XLs zijn ontworpen om wonden af te dekken en te beschermen. Gebruik het verband niet als vervanging voor hechtingen en andere primaire wondsluitingsmethoden. Halo XLs zijn bedoeld voor eenmalig gebruik en hergebruik van het product kan besmettingen en infecties veroorzaken.

Beoogde gebruik/beoogde gebruiksdoel

Halo XLs zijn niet-absorberende, niet-steriele wondverbanden die de wond afdekken en beschermen.

Patiëntprofiel

Halo XLs worden gebruikt bij patiënten met een mogelijke verwonding aan de borstkas.

Aanbrengwijze

1. Reinig en droog de behandelplek.
2. Verwijder de transparante beschermingslaag. Plaats het product niet op een secundair oppervlak voor het aanbrengen om besmetting te voorkomen.
3. Plaats de Halo XL met de gelzijde naar beneden, precies over het middelste gedeelte van de wond.
4. Oefen zachte druk uit en rek het product niet uit tijdens het aanbrengen.
5. Houd de patiënt onder toezicht en controleer de werking van het borstverband. Let op tekenen van toenemende pijn of ademhalingsproblemen bij de patiënt.
6. Indien nodig opnieuw afdichten met een Halo XL.
7. Herhaal stap 1-4 met een nieuw Halo XL-product indien er sprake is van meer verwondingen aan de borstkas.
8. Breng de patiënt naar een zorginstelling voor spoedeisende hulp voor verdere behandeling en nazorg.
9. Weggoien na gebruik in overeenstemming met de plaatselijke richtlijnen voor het verwijderen van medisch afval.



Please contact or report any serious incidents regarding this product to the manufacturer and regulatory authorities.

[medicaldevicesinc.com](https://www.medicaldevicesinc.com)



Medical Devices, Inc.
11501 Metro Airport Center
Dr, STE 100, Romulus,
MI 48174, USA
+1 (800) 828-4681
info@medicaldevicesinc.com



EC REP

Obelis s.a.
Bd. Général Wahis 53
1030 Brussels, Belgium
Tel: +(32) 2. 732. 59. 54
Fax: +(32) 2. 732. 60. 03



Gebruiksaanwijzing



INSTRUCTIONS AVAILABLE



TRANSLATION AVAILABLE

<https://medicaldevicesinc.com/ifu/>



Waarschuwingen

- Zorg ervoor dat de Halo XL de wond volledig afdekt om te voorkomen dat lucht, vloeistoffen en vuil kunnen binnendringen. Patiënten met verwondingen aan de borstkas moeten onmiddellijk worden overgebracht naar een medische instelling of traumazorgcentrum voor verdere behandeling.
- Gebruik Halo XL niet als vervanging voor hechtingen en andere primaire wondsluitingsmethoden.
- Hergebruik van het product kan besmettingen en infecties veroorzaken.
- Weggoien na gebruik in overeenstemming met de plaatselijke richtlijnen voor het verwijderen van medisch afval.
- Het product niet aanbrengen over uitstekende objecten, omdat hierdoor verder wondletsel kan ontstaan.

Contra-indicaties

Niet geschikt voor gebruik na postoperatieve behandelingen.

Prestatiekenmerken

- Het product hecht zich aan het huidoppervlak onder extreme omstandigheden en temperatuurschommelingen, ook bij aanwezigheid van vocht, pleuravocht of bloed.
- Het verband is dusdanig ontworpen dat het de wond op effectieve wijze volledig afdekt en beschermt.
- Het vormt een luchtdichte en vloeistofdichte afsluiting rond de wond.

Medische voordelen

- Het verkleint het risico op besmetting van de wond door externe elementen zoals lucht, vloeistoffen of vuil.
- Het zorgt voor extra tijd in spoedgevallen totdat de patiënt verder kan worden behandeld bij een medische faciliteit.

Medische claims

- Het zorgt voor een volledige afdekking van de wond, mits aangebracht volgens de instructies van de fabrikant.
- Het is bestand tegen vloeistoffen, lucht en vuil die de wond kunnen vervuilen.



CLEAN AND DRY AREA



REMOVE PRODUCT FROM PACKAGING. REMOVE CLEAR LINER



APPLY PRODUCT WITH LIGHT PRESSURE. DO NOT STRETCH PRODUCT



TRANSPORT PATIENT TO EMERGENCY CARE FACILITY FOR POST TREATMENT



DO NOT USE IF PACKAGE IS DAMAGED OR OPEN



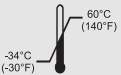
NOT MADE WITH NATURAL RUBBER LATEX



NOT STERILIZED



DO NOT REUSE



STORAGE TEMPERATURE



MEDICAL DEVICE

Please contact or report any serious incidents regarding this product to the manufacturer and regulatory authorities.

medicaldevicesinc.com



Medical Devices, Inc.
11501 Metro Airport Center
Dr, STE 100, Romulus,
MI 48174, USA
+1 (800) 828-4681
info@medicaldevicesinc.com



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

