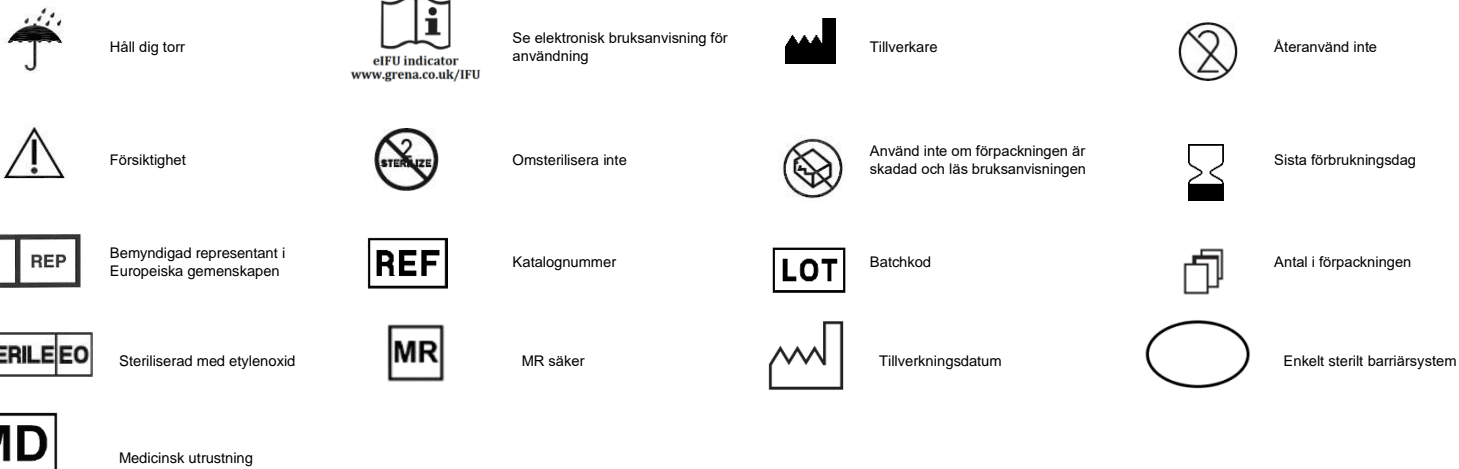




16. Om ett endoskopiskt ingrepp utförs ska du alltid kontrollera att klämman sitter kvar i appliceraren efter att appliceraren och klämman förts in genom en kanyl.
17. Inspektera alltid platsen för hemostas innan ingreppet avslutas. Blödningen kan kontrolleras med hjälp av ytterligare clips, elektrokauterisering eller kirurgiska suturer.
18. Click'aV® och Click'aV Plus™ ligeringsklämmor kan öppnas med en specialdesignad klåmavtagare. Det rekommenderas starkt att remover finns lättillgänglig under operationer som innefattar användning av Click'aV® och Click'aV Plus™ ligaturklämmor. Öppnade clips måste kasseras och får inte återappliceras även om det inte finns några synliga skador. Clip som öppnats med removern kan utveckla mikrosprickor och ett sådant clip kan gå sönder eller glida av kärlet och orsaka blödning.
19. Grena varken marknadsför eller rekommenderar några specifika kirurgiska metoder. Kirurgisk teknik, typer och storlekar av vävnader och kärl som är lämpliga för ligering med Click'aV® och Click'aV Plus™ ligeringsklämmor är kirurgens ansvar.
20. Kassera alla öppnade clipskassetter oavsett om alla clips har använts eller inte, eftersom sterilitet och full funktion hos enheten inte kan garanteras om clips används kort efter att förpackningen öppnats.
21. Det implanterade materialet är en icke-absorberbar Acetal Polymer. Det material som används kräver inga kvantitativa begränsningar av de clips som appliceras på patienten...
22. Använd omedelbart efter öppnandet eftersom förvaring av enheterna efter att förpackningen öppnats leder till att de kontamineras och skapar en risk för infektion hos patienten.
23. Var noga med att kassera produkten och förpackningen efter användning, liksom oanvända men öppnade enheter i enlighet med sjukhusets avfallshanteringspraxis och lokala bestämmelser, inklusive, men inte begränsat till, de som rör människors hälsa och säkerhet och miljön.
24. Denna produkt är avsedd att användas för en enda patient och ett enda ingrepp. Resterilisering, återanvändning, uppärbetning, modifiering kan leda till allvarliga konsekvenser med dödlig utgång för patienten.
25. Om något allvarligt tillbud har inträffat i samband med produkten ska det rapporteras till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad.
26. Var försiktig när det finns risk för exponering för blod eller kroppsvätskor. Följ sjukhusets rutiner för användning av skyddskläder och skyddsutrustning.



*De papperskopior av bruksanvisningar som levereras med Grena-produkter är alltid på engelska.  
Om du behöver en papperskopia av IFU på ett annat språk kan du kontakta Grena Ltd.  
på [ifu@grena.co.uk](mailto:ifu@grena.co.uk) eller + 44 115 9704 800.*

*Vänligen skanna nedanstående QR-kod med lämplig applikation.  
Den kommer att koppla dig till Grena Ltd:s webbplats där du kan välja eIFU på det språk du föredrar.*

*Du kan komma direkt till webbplatsen genom att skriva [www.grena.co.uk/IFU](http://www.grena.co.uk/IFU) i din webbläsare.*

*Kontrollera att pappersversionen av IFU som du har i din ägo är i den senaste versionen innan du använder enheten.  
Använd alltid IFU i den senaste versionen.*

