


















14. Følgende faktorer har stor innvirkning på lukkingen av en klips: tilstanden til en applikator, kraften kirurgen bruker for å lukke klippet, størrelsen på det ligerte vevet og selve klipsens egenskaper.
15. Som for alle andre liggersteknikker er det nødvendig å kontrollere liggerstedet etter at klippet er satt på, for å forsikre seg om at det er plassert riktig.
16. Hvis det utføres en endoskopisk prosedyre, må du alltid kontrollere at klemmen sitter igjen i applikatoren etter at applikatoren og klemmen er ført inn gjennom en kanyle.
17. Kontroller alltid stedet for hemostase før prosedyren avsluttes. Blødningen kan kontrolleres ved hjelp av ekstra klips, elektrokauterisering eller kirurgiske suturer.
18. Click'aV® og Click'aV Plus™ liggerklips kan åpnes med en spesialutviklet klipsfjerner. Det anbefales på det sterkeste at en klipsfjerner er lett tilgjengelig under kirurgi som involverer bruk av Click'aV® og Click'aV Plus™ liggerklemmer. Åpnet klips må kasseres og skal ikke settes på igjen, selv om det ikke er synlige skader. Klips som åpnes med removeren, kan utvikle mikrosprekker, og klippet kan brette eller gli av karet, noe som kan føre til blødning.
19. Grena verken fremmer eller anbefaler noen spesifikk kirurgisk praksis. Kirurgisk teknikk, typer og størrelser av vev og kar som er egnet for liggering med Click'aV® og Click'aV Plus™ liggerklemmer, er kirurgens ansvar.
20. Kast alle åpne klips-patroner, uansett om alle klipsene er brukt eller ikke, da sterilitet og full funksjonalitet av enheten ikke kan garanteres hvis klipsene brukes kort tid etter at pakningen er åpnet.
21. Det implanterte materialet er en ikke-absorberbar Acetal Polymer. Materialet som brukes, krever ingen kvantitative begrensninger på klipsene som brukes på pasienten.
22. Bruk umiddelbart etter åpning, da oppbevaring av utstyret etter at pakningen er åpnet fører til kontaminering og skaper en risiko for infeksjon hos pasienten.
23. Sørg for å kaste produktet og emballasjen etter bruk, samt ubrukte, men åpne enheter, i samsvar med sykehusets avfallshåndteringspraksis og lokale forskrifter, inkludert, men ikke begrenset til, de som gjelder menneskers helse og sikkerhet og miljøet.
24. Dette produktet er beregnet på bruk til en enkelt pasient og prosedyre. Resterilisering, gjenbruk, repressering, modifisering kan føre til alvorlige konsekvenser, inkludert dødsfall hos pasienten.
25. Hvis det har inntruffet en alvorlig hendelse i forbindelse med utstyret, skal dette rapporteres til produsenten og den kompetente myndigheten i den medlemsstaten der brukeren og/eller pasienten er etablert.
26. Vær forsiktig når det er fare for eksponering for blod eller kroppsvæsker. Følg sykehusets protokoller for bruk av verneklær og -utstyr.

| | | | | | | | |
|--|---|---|---|---|--|---|------------------------------|
|  | Oppbevares tørt |  | Se elektronisk bruksanvisning for bruk www.grena.co.uk/IFU |  | Produsent |  | Ikke bruk på nytt |
|  | Forsiktig |  | Ikke resteriliser |  | Ikke bruk hvis emballasjen er skadet, og se bruksanvisningen |  | Siste forbruksdato |
|  | Autorisert representant i Det europeiske fellesskap |  | Katalognummer |  | Batch-kode |  | Antall i pakken |
|  | Sterilisert ved hjelp av etylenoksid |  | MR safe |  | Dato for produksjon |  | Enkelt sterilt barriersystem |
|  | Medisinsk utstyr | | | | | | |

*Bruksanvisningene som følger med Grena-produktene er alltid på engelsk.
Hvis du trenger en papirkopi av IFU på et annet språk, kan du kontakte Grena Ltd.
på ifu@grena.co.uk eller + 44 115 9704 800.*

*Vennligst skann QR-koden nedenfor med det aktuelle programmet.
Den vil koble deg til Grena Ltd. sitt nettsted, der du kan velge eIFU på det språket du foretrekker.*

Du kan gå direkte inn på nettstedet ved å skrive inn www.grena.co.uk/IFU i nettleseren din.

*Sørg for at papirversjonen av IFU er i din besittelse, og at den er i den nyeste versjonen før du bruker enheten.
Bruk alltid den nyeste versjonen av IFU.*

