



organe i fordøyelseskanalen og ligsjon av blodkar.

**Reaksjon i vevet:** Mild betennelsesreaksjon i vevet, deretter omfattende suturbrudd grunnet av forbindelse veffibre.

**Interaksjoner:** Flettet Silon skal ikke brukes i betent vev. Suturen må ikke penetrere galde-, bukspyttkjertel eller urinerivev. Flettet Silon skal ikke brukes i vev som trenger mekanisk langtidsstøtte.

**Advarsler:** Dette produktet skal ikke brukes flere ganger. Produktet kan ikke steriliseres.

**Instruksjoner til bruk:** Produktet er kun til engangsbruk! Må ikke brukes hvis pakningen er åpnet eller er skadet! Imidlertid utleggsdatum på pakken før bruk! Må ikke brukes etter utleggsdato! Må ikke resteriliseres! Kun kvalifisert personell (leger, sykeplejere) skal håndtere det kirurgiske suturmateriale. **Fremgangsmåte for åpning av posen med kirurgisk suturmateriale:** Ta posen ut av esken med begge hender, åpne posen ved å trekke i de to løse endene, slik at steriliteten til det kirurgiske utstyret ikke brytes, ikke blyk posen med suturmateriale.

Ved overføring på atraumatiske nåler: skill av den øverste delen av papirposen, åpri nålen med nåleholderen i et område mellom en trelinje og en bølgete linje (1/2) av avstanden fra enden til spissen, og trek dem ut av posen. Ikke bryt suturen sterilt under utpakkning. Bruk alltid en nåleholder når nålen fjernes fra esken. Produktet er rent. Et tråd som er fjernet fra posen, er beregnet på øyeblikkelig bruk. Kast overskyende materiale i en separat avfallsbeholder. Dette forhindrer persnadsker for det medisinske personalet. Hvis produktet håndteres korrekt, garanterer produsenten for produktets absolute kvalitet.

**Sterilisering:** Produktet er sterilisert med etylenoksid eller gammastråling med gammastråler.

**Lagring:** Suturene skal lagres i originalemballasjen i et rent, tørt rom ved en temperatur på mellom

10 °C og 25 °C, beskyttet mot direkte lys og alle typer fuktighet.