









## SNAP™™-BEHANDLINGSSYSTEM

### BRUKSANVISNING

SNAP™™-beholdingspattone  
 SNAP™™-avansert forbindingssett  
 SNAP™™-beholdingsstropp

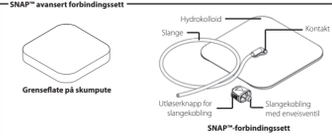
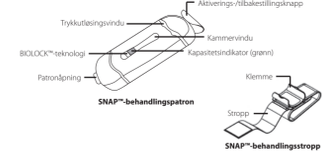


#### SYSTEMESKRIVELSE

SNAP™™-beholdingsystemet inkluderer en mekanisk drevet engangsenhet for påføring av undertrykk samt et forbindingssett for medisinsk bruk.

Ikke lagret med rutingsomlukkaks.

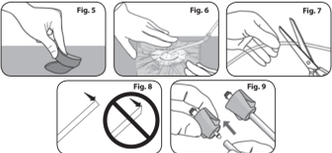
#### FUNKSJONER I SNAP™™-BEHANDLINGSSYSTEMET



#### INDIKASJONER FOR BRUK

SNAP™™-beholdingsystemet er ment for pasienter som vil da rytte av slårbehandling via bruk av undertrykk, spesielt fordi enkelte kan fremme legingen av sår ved å fjerne overflødig eksudat, eksudat materiale og vevstener. SNAP™™-beholdingsystemet er beregnet for fering av små mengder eksudat fra kroniske, akutte, traumatiske, subakutte eller gjentakende sår, magsta for eksempel diabetes, vren eller trykkl, lakkede kirurgiske inngrep, vevstoffer og transplantert vev.

#### INSTRUKSJONER FOR BRUK AV SYSTEMET (FORTS.)



5. Fjerner skumoverflaten i sårhulen. Skumoverflaten skal fylle sårhulen og strekke seg over sårkanten (**Fig. 5**).

**MERK:** Tøil og negative anisotet deker som henrytes, for å sikre at det samme anisotet deker fernes når forbindingen fjernes. Hvis en bit av skumpotten brukes én gang, må du kontrollere at skumpotten er kontakt med skumpoten i den primære sårbunnen. Ikke plasser skumpoten i blinde eller uutforskede ganger.

6. Plasser SNAP™™-behandlingsofobindningen over såret, og forsøe det (**Fig. 6**). Kontroller at den midterste foringen på kontakten på forbindningen er plassert over grenseflaten på skumpoten. Sørg for at minst 1 cm av firk hjul rundt såret er klebet til forbindningen, for å opprettholde en ordentlig forsegling.

7. Kutt forbindingsstangen i ønsket lengde (**Fig. 7**). **MERK:** Kuttet må være rent og ikke vinklet (**Fig. 8**). Dette gir riktig forsegling når stangen kobles til slangekoblingen.

8. Sett slangekoblingen helt inn i stangen (**Fig. 9**). **ØBS:** IKKE ta av klemmen på enden av slangekoblingen.

#### KONTRAINDIKASJONER

Ikke plasser SNAP™™-beholdingsystemet over

- Sår som ikke fullstendig dekket
- nevrologi vev, som skivener eller datet vev, som henger fast
- eksponerte blødder, anatomiskeområder, organer, tendoner eller nerver
- ondartede sår
- isoler
- ulstehudet osteomyelitt
- Sår med aktiv blødning

#### ADVARSLER

1. Det er trykkt for bruk av et erhetet brennst under overvåking av kvalifisert helsepersonell, og at brukeren har den nødvendige opparbeining og kunnskap om det spesifikke medisinske produktet, som SNAP™™-beholdingsystemet. Dermed er: Hvis ikke disse betingelsene følges og/eller alle instruksjonene for bruk av beholdingsapparatet og påføring av forbindelse samt sikkerhetsinformasjonen leses, nåes og følges for hver gangs bruk, kan det føre til feil produksytelse og potensielt alvorlig skade eller død.

2. SNAP™™-beholdingsystemet er ikke studert på pediatriske pasienter.

3. Ikke bruk på en pasient. Ikke bruk på nytt, behandlet på nytt eller stiller på nytt. Gjenta bruk av behandling eller ny stilling vil redusere den strukturelle integriteten i enheten og/eller føre til ineffektivitet, som igjen kan føre til skade eller sykdom hos pasienten.

4. Ikke bruk forbindingen på pasienter som er allergiske mot hydrokoloidale klebemidler eller polyuretanfilm.

5. Ikke bruk kompresjon på eksudat eller fortykket BIOLOCK™-materiale i såret når du tilbakestiller SNAP™™-beholdingspattonen slik at du unngår utbløsing av eksudat eller BIOLOCK™-materiale.

6. La aldri SNAP™™-beholdingsforbindningen være på skin bruk av årløst undertrykk, med mindre pasienten er under klinisk overvåking. Hvis den røde indikatoren for trykkutløpp vises, er ikke undertrykk lenger aktivt.

7. Fullstendig hermetisere må oppnås før systemet tas i bruk, fordi blødninger kan forstyrre den normale funksjonen i SNAP™™-beholdingsystemet.

8. Ekstra pleie og overvåking er nødvendig for pasienter som er på antikoagulanter eller fermente og plussaggregering, fordi blødninger kan forstyrre den normale funksjonen i SNAP™™-beholdingsystemet.

9. Infisere sår må overvåkes nøye og krever kanskje hyppigere bytte av forbindelse. Helsepersonell og pasienter/pleiere må oppsøke over åtte såret, eventl. minst åtte, av eksudat for tegn på infeksjon, forverring av infeksjon eller andre komplikasjoner. Noen tegn på infeksjon er feber, ømhet, ødem, puss, utsvulst, kløe, ulstet, det varme i såret eller ømhet rundt såret, pusstikk utsvulst eller dukt, lukt, infeksjon kan være alvorlig og kan føre til komplikasjoner som smerte, ubehag, feber, koldbrann, kvisler, sår, sepsis, nekrose og eller livstruende blod. Noen tegn på systemisk infeksjon er kvalme, oppkast, dætt, hodepine, svimmelhet, bevisnelse, sår hull, med oppsvulming av slimhinner.

10. Forringing i høy feber, infeksjon og/eller tilstøttende kvisler og erytemer (is sårbentliggende utslett). Hvis det foretar seg noen tegn på begynnende systemisk infeksjon eller utvikling av infeksjon i sårbåndet, må du umiddelbart kontakte en lege for å avgjøre om behandlingen skal bedres.

11. Vær forsiktig ved bruk av SNAP™™-beholdingsystemet på pasienter med ryggmargsskade. Stimulus fra plassering, start eller opphør av undertrykk kan føre til autonom dysrefleksi. Hvis en pasient som bruker SNAP™™-beholdingsystemet opplever autonom dysrefleksi, må bruk av systemet avbrytes og lege kontaktes.



9. Koble SNAP™™-beholdingspattonen til slangekoblingen med begge hendene (**Fig. 10**).

10. Aktiver SNAP™™-beholdingspattonen ved å trykke ned aktiverings-/tilbakestillingsknappen og dra den ut (**Fig. 11**). Sett den så inn igjen og gjennta eller behov til en lufttett forsegling oppnås og den røde trykkutføringsskjoldet ikke vises i trykkutføringssvinda.

11. Fjer SNAP™™-beholdingspattonen til pasientens armben eller bette ved hjelp av SNAP™™-beholdingsstroppen (**Fig. 12**).

**MERK:** Når stoppen er plassert rundt en ekstremitet, må du forsøke deg om at stoppen ikke er plassert for tett, da dette kan føre til ubehag eller potensielt redusert blodstrømmen i ekstremiteten. Dittal påføring kan vidneses ved å blåse med på holdings, ender formentlig eller pulser.

12. Kontroller at undertrykket fungerer. SNAP™™-beholdingsystemet fungerer som det skal hvis:

- Den grønne kapasitetsindikatoren både er synlig og stasjonær i karmvevindu.
- Forbindingen ser "vedusket" ut.
- Forbindingen klemes hardt nå du tar på den.

Regelmessig visuelt inspeksjon av SNAP™™-beholdingsystemet anbefales, slik at eventuelle tap i undertrykket kan oppdages i tide.

**MERK:** SNAP™™-beholdingspattonen må undersøkes minst hver åttende time. Det anbefales at forbindningen byttes ut minst to ganger per uke, med hyppigere utbytset av legem eller behov.

Forbindingen må fjernes for å forlengelse hvis den er i nærheten av plaseringen av puterrellekledninger.

- Svart eksudatmede sår kan føre til utdøring og tap av elektrolytter. Løse fibriller kan det være viktig å fjerne nøye med på elektrolytten.

• Pasienter med alvorlig underernæring kan ha større risiko for væskepakk fra silene og må kanskje sjekkes hyppigere.

• For å unngå skade må forbindingen ikke plasseres hekkende rundt utveikter, og SNAP™™-beholdingsstroppen må stre såret som mulig.

• Avhendt hvis pakken er åpen eller skadet.

• Ikke plasser forbindingsmaterialet i blinde og uutforskede ganger.

• Når forbindingen fjernes, må du kontrollere alle delene, slik de ble dokumentert under den første plasseringen, og eventuelle fragmenter fjernes fra såret. Hvis forbindingsmateriale uløstlitt blir liggende i såret over lengre perioder enn det som er anbefalt, kan det føre til infeksjon eller andre skade.

• Under den første plasseringen av grenseflaten på skumpoten må du telle det totale antallet deker som plasseres i såret, og dokumentere dette tallet i henhold til institusjonens retningslinjer.

• Hvis forbindingen fjernes, må du kontrollere alle delene, slik de ble dokumentert under den første plasseringen, og eventuelle fragmenter fjernes fra såret. Hvis forbindingsmateriale uløstlitt blir liggende i såret over lengre perioder enn det som er anbefalt, kan det føre til infeksjon eller andre skade.

• SNAP™™-beholdingspattonen er ikke trykkt for bruk med MR-utstyr (magnetsresonanstomografi), ikke bruk den i et MR-rom.

• Helsepersonell, pleiere og pasienter må overvåke pasientens sår, det omfatende vevet og utsondet eksudat nøye for tegn på infeksjon eller andre sekundære tilstander, for eksempel magesorg eller revmatisme. Infeksjoner kan være alvorlig og føre til septisk eller toksisk sjokk og/eller dødssit.

• SNAP™™-beholdingspattonen er ikke trykkt for bruk med MR-utstyr (magnetsresonanstomografi), ikke bruk den i et MR-rom.

• Stangen klemes som berøringsmaterie med fernes fra sårbehandlingsområdet før du plasserer SNAP™™-beholdingsforbindningen på grunn av risiko for at det gir hull på forbindingen, noe som vil redusere riktig funksjon av SNAP™™-beholdingsystemet. Det kan også gå hull på blødder eller organer, noe som kan gi skade.

• Ikke plasser SNAP™™-beholdingsstremet på vagnværens, da dette kan forstærke bradykardi.

• Stangen klemes som berøringsmaterie med fernes fra sårbehandlingsområdet før du plasserer SNAP™™-beholdingsforbindningen på grunn av risiko for at det gir hull på forbindingen, noe som vil redusere riktig funksjon av SNAP™™-beholdingsystemet. Det kan også gå hull på blødder eller organer, noe som kan gi skade.

• Ikke plasser SNAP™™-beholdingsstremet på vagnværens, da dette kan forstærke bradykardi.

• Stangen klemes som berøringsmaterie med fernes fra sårbehandlingsområdet før du plasserer SNAP™™-beholdingsforbindningen på grunn av risiko for at det gir hull på forbindingen, noe som vil redusere riktig funksjon av SNAP™™-beholdingsystemet. Det kan også gå hull på blødder eller organer, noe som kan gi skade.

• Pasienter som tar berøringsmaterie med fernes fra sårbehandlingsområdet før du plasserer SNAP™™-beholdingsforbindningen på grunn av risiko for at det gir hull på forbindingen, noe som vil redusere riktig funksjon av SNAP™™-beholdingsystemet. Det kan også gå hull på blødder eller organer, noe som kan gi skade.

• Pasienter kan duge eller bade med SNAP™™-beholdingsystemet på seg. Ved bading må SNAP™™-beholdingsystemet ikke senkes under vann.

• SNAP™™-beholdingspattonen og stoppen er ikke sterile og skal ikke steriliseres.

• SNAP™™-beholdingspattonen og forbindingen må bare oppbevares i romtemperatur og må ikke eksponeres for ekstrem kulde eller varme.

#### HYPERBAR OKSYGENBEHANDLING (HBOT)

SNAP™™-beholdingspattonen kan tilbakestilles etter behov i henhold til disse instruksjonene for klinisk bruk. Inkluder tilbakestilling eller HBOT-behandling.

Hvis SNAP™™-beholdingspattonen blir tilbakestilt og den røde indikatoren for trykkutløpp vises før en lufttett forsegling er opprettet, må du tilbakestille SNAP™™-beholdingspattonen ved å gjøre følgende:



1. Fjern slangekoblingen fra SNAP™™-beholdingspattonen ved å trykke på utløserknappen og dra slangekoblingen ut av SNAP™™-beholdingspattonen (**Fig. 13**). Ikke fjern stangen fra slangekoblingen.

2. Dekk lepingen på SNAP™™-beholdingspattonen med gassbind hvis det er eksudat eller fortykket BIOLOCK™-beholdingsmateriale i SNAP™™-beholdingspattonen. Bruk alltid egnet pensling vevstøtt (PNU) når du tilbakestiller SNAP™™-beholdingspattonen.

3. Sett inn aktiverings-/tilbakestillingsknappen i sporet på enden av SNAP™™-beholdingspattonen, og hvor aktiverings-/tilbakestillingsknappen fremover i SNAP™™-beholdingspattonen til kapasitetsindikatoren er 5 m fra eventuelt eksudat eller BIOLOCK™-beholdingsmateriale i SNAP™™-beholdingspattonen (**Fig. 14**).

**ADVARSEL:** Ikke bruk kompresjon på eksudat eller fortykket BIOLOCK™-materiale i såret når du tilbakestiller SNAP™™-beholdingspattonen. Ikke å du unngår utbløsing av eksudat eller BIOLOCK™-materiale. Dette må behandles som biomedisinsk avfall og avhendes i henhold til institusjonens retningslinjer.

4. Se instruksjonene for men i delen **Instruksjoner for bruk av systemet**: for å koble til SNAP™™-beholdingspattonen på nytt.

Lufttett forsegling er oppnådd på såret hvis:

- Den grønne kapasitetsindikatoren både er synlig og stasjonær i karmvevindu.
- Forbindingen ser "vedusket" ut.
- Forbindingen klemes hardt ut når du tar på den.

Hvis et problem oppstår etter at du har tilbakestilt SNAP™™-beholdingspattonen, kan du se delen **Følsøking**.

Når du skal gjenoppta undertrykkbehandling etter HBOT-behandling, fjerner du gassbindet fra stangen. Hvert 5 min (0,2") av enden på stangen for å eksponere utløst slange, og setter inn slangekoblingen igjen. Hvis du tilbakestiller SNAP™™-beholdingspattonen, kan du se delen **Tilbakestille SNAP™™-beholdingspattonen**.

**GARANTIFRASKRIVELSE OG BEGRENSNING AV RETTSMIDDEL**  
 KCI FRASKRIVER SEG HERVED ALLE UTTRYKKELEGE ELLER UNDERBESKRIVTE GARANTIER, INKLUDERT MEN IKKE BEGRENSET TIL, EN HENTVELSE I UNDERBESKRIVTE GARANTIER FOR SALGARBEID ELLER FORHOLD FOR ET BESTemt FORMÅL, MED HENSYN TIL KCI-PRODUKTET/PRODUKTENE SOM BEKREFTES I DENNE FRASKRIVELSE. EN HENTVELSE I GARANTI FOR KCI FOR, KVALIFISERT UTTRYKKELEGE HENTVELSE, DENNE FRASKRIVELSE ELLER LUVET SAMMEN MED PRODUKTET UNDER INGEN OMSVINGNINGER.

UTGIFTER INKLUDERT MATERIELLE SKADER OG PERSONSKADER, SOM HELT ELLER DELVIS SKADLES BRUK AV PRODUKTET, MED UNNTAK AV SKADER SOM GELDENE I EN TRYKKELEGE FORBEHOLDNING AV GARANTISANSVAR ELLER BEGRENSNING AV ERSTATNINGANSVAR FOR INGEN KAN BENEKTE TIL TIL NØEN SOM HELT FRETAKTILING ELLER GARANTI, UNNTATT SÅ DET ER SPESIKT FRETAKTILING. DETTE AKTIVITET.

Beskrivelser eller spesifikasjoner i trykt KCI-materiell, inkludert denne publikasjonen, er bare ment som en generell beskrivelse av produktet på produktionsstidspunktet, og utger ingen uttrykkelige garantier, unntatt slik det er fremført i den skriftlige begrensede garantien som følger med dette produktet. Informasjonen i denne publikasjonen kan endres når som helst. Kontakt KCI for å få oppdateringer.

#### LEGENS INSTRUKSJONER

SNAP™™-beholdingspattonen er tilgjengelig i tre modeller som alle er i stand til å skape et forhåndsdefinert undertrykknivå (7,5–100 og –120 mmHg). Før SNAP™™-beholdingsystemet plasseres, må helsepersonell vurderer hvordan systemet kan brukes på en optimal måte for et individ/sår. Det er viktig å vurdere såret og pasientens nøye for å sikre at indikatorene for bruk er overvåket.

Følg disse generelle retningslinjene:

- Undertrykknivået skal aldri være smertefullt for pasienten. Hvis en pasient melder om ubehag ved et bestemt tryknivå, må SNAP™™-beholdingspattonen brukes med lavere undertrykk til pasienten melder at det er komfortabelt å bruke enheten.
- Hvis pasienten melder ubehag med –75 mmHg-modellen, bør behandling med SNAP™™-beholdingsystemet avbrytes.

Legens instruksjoner til helsepersonellet pleieren må inneholde:

- hvilket undertryknivå som skal benyttes
- hvor hyppig forbindingen skal byttes
- hvilke tilleggsforbindinger som skal brukes
- pasientoppbeiring og -vedlikehold
- ønsket varighet for behandlingen og/eller sluttpunktet.

Le gjennom instruksjonene på erketen sammen med pasienten og/eller pleieren, og forsøe deg om at pasienten og/eller pleieren forstå dem.

Forsøe deg om at pasienten og/eller pleieren forstå følgende før bruk:

SNAP™™-beholdingspattonen er tilgjengelig i tre modeller som alle er i stand til å skape et forhåndsdefinert undertrykknivå (7,5–100 og –120 mmHg). Før SNAP™™-beholdingsystemet plasseres, må helsepersonell vurderer hvordan systemet kan brukes på en optimal måte for et individ/sår. Det er viktig å vurdere såret og pasientens nøye for å sikre at indikatorene for bruk er overvåket.

Følg disse generelle retningslinjene:

- Undertrykknivået skal aldri være smertefullt for pasienten. Hvis en pasient melder om ubehag ved et bestemt tryknivå, må SNAP™™-beholdingspattonen brukes med lavere undertrykk til pasienten melder at det er komfortabelt å bruke enheten.
- Hvis pasienten melder ubehag med –75 mmHg-modellen, bør behandling med SNAP™™-beholdingsystemet avbrytes.

Legens instruksjoner til helsepersonellet pleieren må inneholde:

- hvilket undertryknivå som skal benyttes
- hvor hyppig forbindingen skal byttes
- hvilke tilleggsforbindinger som skal brukes
- pasientoppbeiring og -vedlikehold
- ønsket varighet for behandlingen og/eller sluttpunktet.

Le gjennom instruksjonene på erketen sammen med pasienten og/eller pleieren, og forsøe deg om at pasienten og/eller pleieren forstå dem.

Forsøe deg om at pasienten og/eller pleieren forstå følgende før bruk:

SNAP™™-beholdingspattonen er tilgjengelig i tre modeller som alle er i stand til å skape et forhåndsdefinert undertrykknivå (7,5–100 og –120 mmHg). Før SNAP™™-beholdingsystemet plasseres, må helsepersonell vurderer hvordan systemet kan brukes på en optimal måte for et individ/sår. Det er viktig å vurdere såret og pasientens nøye for å sikre at indikatorene for bruk er overvåket.

Følg disse generelle retningslinjene:

- Undertrykknivået skal aldri være smertefullt for pasienten. Hvis en pasient melder om ubehag ved et bestemt tryknivå, må SNAP™™-beholdingspattonen brukes med lavere undertrykk til pasienten melder at det er komfortabelt å bruke enheten.
- Hvis pasienten melder ubehag med –75 mmHg-modellen, bør behandling med SNAP™™-beholdingsystemet avbrytes.

Legens instruksjoner til helsepersonellet pleieren må inneholde:

- hvilket undertryknivå som skal benyttes
- hvor hyppig forbindingen skal byttes
- hvilke tilleggsforbindinger som skal brukes
- pasientoppbeiring og -vedlikehold
- ønsket varighet for behandlingen og/eller sluttpunktet.

Le gjennom instruksjonene på erketen sammen med pasienten og/eller pleieren, og forsøe deg om at pasienten og/eller pleieren forstå dem.

Forsøe deg om at pasienten og/eller pleieren forstå følgende før bruk:

SNAP™™-beholdingspattonen er tilgjengelig i tre modeller som alle er i stand til å skape et forhåndsdefinert undertrykknivå (7,5–100 og –120 mmHg). Før SNAP™™-beholdingsystemet plasseres, må helsepersonell vurderer hvordan systemet kan brukes på en optimal måte for et individ/sår. Det er viktig å vurdere såret og pasientens nøye for å sikre at indikatorene for bruk er overvåket.

Følg disse generelle retningslinjene:

- Undertrykknivået skal aldri være smertefullt for pasienten. Hvis en pasient melder om ubehag ved et bestemt tryknivå, må SNAP™™-beholdingspattonen brukes med lavere undertrykk til pasienten melder at det er komfortabelt å bruke enheten.
- Hvis pasienten melder ubehag med –75 mmHg-modellen, bør behandling med SNAP™™-beholdingsystemet avbrytes.

Legens instruksjoner til helsepersonellet pleieren må inneholde:

- hvilket undertryknivå som skal benyttes
- hvor hyppig forbindingen skal byttes
- hvilke tilleggsforbindinger som skal brukes
- pasientoppbeiring og -vedlikehold
- ønsket varighet for behandlingen og/eller sluttpunktet.

Le gjennom instruksjonene på erketen sammen med pasienten og/eller pleieren, og forsøe deg om at pasienten og/eller pleieren forstå dem.

Forsøe deg om at pasienten og/eller pleieren forstå følgende før bruk:

SNAP™™-beholdingspattonen er tilgjengelig i tre modeller som alle er i stand til å skape et forhåndsdefinert undertrykknivå (7,5–100 og –120 mmHg). Før SNAP™™-beholdingsystemet plasseres, må helsepersonell vurderer hvordan systemet kan brukes på en optimal måte for et individ/sår. Det er viktig å vurdere såret og pasientens nøye for å sikre at indikatorene for bruk er overvåket.

Følg disse generelle retningslinjene:

- Undertrykknivået skal aldri være smertefullt for pasienten. Hvis en pasient melder om ubehag ved et bestemt tryknivå, må SNAP™™-beholdingspattonen brukes med lavere undertrykk til pasienten melder at det er komfortabelt å bruke enheten.
- Hvis pasienten melder ubehag med –75 mmHg-modellen, bør behandling med SNAP™™-beholdingsystemet avbrytes.

Legens instruksjoner til helsepersonellet pleieren må inneholde:

- hvilket undertryknivå som skal benyttes
- hvor hyppig forbindingen skal byttes
- hvilke tilleggsforbindinger som skal brukes
- pasientoppbeiring og -vedlikehold
- ønsket varighet for behandlingen og/eller sluttpunktet.

#### INSTRUKSJONER FOR BRUK AV FORBINDING OG AKTIVERING AV SNAP™™-BEHANDLINGSPATTONER

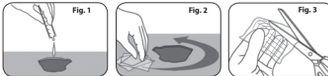
Alle år er usikkert helsepersonellet som behandler såret, må foreta en individuell vurdering av hva som vil være en optimal forbindings- og påføringsmetode.

**ADVARSEL:** Undersøk all emballasje for bruk, og ikke bruk produkter fra pakker som er åpne eller skadet.

Kontroller at du har følgende forbindingsdelene:

- grenseflate på skumpote
- SNAP™™-beholdingspatt
- vidmakset, ikke klebende forbindelse hvis nødvendig

Kontroller at du har følgende forbindingsdelene:



1. Klipp grenseflaten og huden rundt såret i henhold til instruksjonens retningslinjer, og skyll sårbunnen grundig med varlig saltvannsløsning (**Fig. 1**).

2. Hvis det er nødvendig for det spesifikke såret, bruker du hudbeskyttelse på huden rundt (**Fig. 2**).

3. Hvis det er nødvendig for det bestemte sår, klipper du ut et lag av den vidmaksete, ikke klebende forbindingen av samme størrelse som såret, og plasser det på sårbunnen (**Fig. 3**).

4. Klipp skumoverflaten slik at den passer til størrelsen og formen av såret (**Fig. 4**). **MERK:** Ikke klipp ut skummet rett over sårbunnen, da små fragmenter kan falle ned i såret. Børn av samme størrelse klipper for å fjerne alle små fragmenter.

#### RENGJØRING

Hvis SNAP™™-beholdingsystemet blir skittent, kan du følge de generelle retningslinjene nedenfor:

- Rengjør med en fuktig, myk klut.
- Ikke med en tørt klut.

**ØBS:** Ikke senk SNAP™™-beholdingspattonen i varmt vann.

**ØBS:** Ikke senk SNAP™™-beholdingspattonen i varmt vann.

**ØBS:** Ikke senk SNAP™™-beholdingspattonen i varmt vann.

**ØBS:** Ikke senk SNAP™™-beholdingspattonen i varmt vann.

**ØBS:** Ikke senk SNAP™™-beholdingspattonen i varmt vann.

**ØBS:** Ikke senk SNAP™™-beholdingspattonen i varmt vann.

**ØBS:** Ikke senk SNAP™™-beholdingspattonen i varmt vann.

**ØBS:** Ikke senk SNAP™™-beholdingspattonen i varmt vann.

**ØBS:** Ikke senk SNAP™™-beholdingspattonen i varmt vann.

**ØBS:**

