

KULLANMA TALİMATI

KFİBROGEN 300 mg/4 ml nebulizasyon çözeltisi

Nebulizasyon cihazı aracılığıyla ağızdan solunarak uygulanır.

Steril

- **Etkin madde:** Her 4 ml ampul, etkin madde olarak 300 mg tobramisin içerir.
- **Yardımcı madde(ler):** Sodyum klorür, sülfürik asit, sodyum hidroksit ve enjeksiyonluk su.

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

1. ***KFİBROGEN nedir ve ne için kullanılır?***
2. ***KFİBROGEN'i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler***
3. ***KFİBROGEN nasıl kullanılır?***
4. ***Olası yan etkiler nelerdir?***
5. ***KFİBROGEN'in saklanması***

Başlıkları yer almaktadır.

1. KFİBROGEN nedir ve ne için kullanılır?

KFİBROGEN, bir antibiyotik olan tobramisin maddesini içeren *Pseudomonas aeruginosa* adı verilen bakteriyel enfeksiyonu olan kistik fibröz hastalarını tedavi etmek için kullanılan bir ilaçtır. Bu antibiyotik aminoglikozitler sınıfındandır. KFİBROGEN, uygun bir kompresöre bağlandığında ilacın solunum yolu ile alınmasına imkân veren spesifik bir cihaz (nebulizör) yardımıyla kullanılan bir çözeltidir; çözelti kullanıma hazır ampuller içerisinde bulunmaktadır.

Altı yaşın altındaki hastalarda, bir saniyede tahmini zorlu ekspiratuar hacmi (FEV1) %40'tan az veya %80'den fazla olan hastalarda veya *Burkholderia cepacia* bakterisi bulaşmış hastalarda güvenliliği ve etkililiği kanıtlanmamıştır.

KFİBROGEN, 5 mL kapasiteli tek kullanımlık LDPE (düşük yoğunluklu polietilen) BFS ampuller içinde bulunur. Her birinde 7 ampul bulunan 8 folyo torba olacak şekilde bir kutuda toplam 56 adet ampul bulunmaktadır.

2. KİBROGEN'i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

KİBROGEN'i aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ:

- Tobramisine ya da aminoglikozit sınıfında yer alan diğer antibiyotiklere karşı aşırı duyarlılığınız varsa,
- 6 yaşından küçük çocuklarda,
- Akciğer hacmi azalmış veya bir saniyede tahmini zorlu ekspirasyon (kirli havanın akciğerlerden atılması) hacmi (FEV1) %40'tan az veya %80'den fazla olan kişilerde,
- *Burkholderia cepacia* bakterisi bulaşmış kişilerde.

KİBROGEN'i aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ:

- İşitme problemlerinizi varsa veya daha önce olduysa (kulaklarınızda çınlama veya tıslama gibi sesler dahil), işitme kaybınız varsa veya anneniz bir aminoglikozid aldıktan sonra işitme problemleri yaşıyorsa,
- Annenizden kalıtsal olarak geçen işitme anormallikleriyle ilgili belirli gen varyantları (gendeki bir değişiklik) taşıdığınız söylendiyse,
- Baş dönmesi yaşıyorsanız,
- Karaciğer veya böbrek problemlerinizi varsa veya geçmişte olduysa,
- Myastenia gravis veya Parkinson hastalığı gibi kas güçsüzlüğü ile ilgili sorunlarınız varsa veya geçmişte olduysa,
- Hırıltılı solunum, öksürük veya göğüste sıkışma hissi gibi solunum problemleri yaşıyorsanız veya geçmişte yaşıyorsanız,
- Hamileyseniz veya hamile kalmayı planlıyorsanız. KİBROGEN, doğmamış bebeğinize zarar verebilecek ve doğumda bebeklerde tam sağırlığa neden olabilecek bir ilaç sınıfındadır. Sağırlık her iki kulağı da etkiler ve değiştirilemez.
- Emziriyorsanız veya emzirmeyi planlıyorsanız. KİBROGEN'in anne sütüne geçip geçmediği bilinmemektedir. KİBROGEN'in içeriğinde bulunan tobramisin, emzirdiğiniz bebeğinizde aşağıdaki semptomlara neden olabilir:
 - Sulu veya kanlı dışkı
 - ağızda veya boğazda maya enfeksiyonu (pamukçuk)
 - bebek bezi döküntüsü

Emzirdiğiniz bebeğinizde bu sorunlardan herhangi biri varsa bebeğinizin doktorunu arayın. KİBROGEN ile tedaviniz sırasında bebeğinizi en iyi nasıl besleyebileceğiniz konusunda doktorunuzla görüşün.

- KİBROGEN kullanırken enjeksiyon yoluyla veya damar yoluyla (intravenöz) aminoglikozid tedavisi alıyorsanız. Kanınızdaki tobramisin düzeyleri kontrol edilecektir.

Bu uyarılar geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

KİBROGEN'in yiyecek ve içecek ile kullanılması:

KİBROGEN'in uygulama yöntemi açısından yiyecek ve içeceklerle ya da tek başına kullanılmasında sakınca yoktur.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Hamileyseniz veya hamile kalmayı planlıyorsanız KFİBROGEN kullanmayınız. Hamile olma olasılığınız varsa ya da hamile kalmayı planlıyorsanız hemen doktorunuzu bilgilendirmeniz önemlidir.

Tobramisin ve diğer aminoglikozit antibiyotikler enjeksiyon yoluyla kullanıldıklarında anne karnındaki bebekte sağırılık gibi hasara yol açabilir.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza danışınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız. KFİBROGEN'in anne sütüne geçip geçmediği bilinmemektedir. Doktorunuz KFİBROGEN'i kullanıp kullanamayacağınız konusunu sizinle konuşacaktır. Emzirme sırasında KFİBROGEN tedavisi tavsiye edilmemektedir. KFİBROGEN'in etkin maddesi olan tobramisin, emzirilen bebeğinizde aşağıdaki belirtilere neden olabilir:

- sulu veya kanlı dışkı
- ağızda veya boğazda mantar enfeksiyonu (pamukçuk),
- bebek bezi döküntüsü,

Emzirilen bebeğinizde bu sorunlardan herhangi biri varsa, çocuk doktorunuzu arayın. KFİBROGEN ile tedavi sırasında bebeğinizi beslemenin en iyi yolu hakkında çocuk doktorunuz ile konuşun.

Araç ve makine kullanımı

KFİBROGEN, araç ve makine kullanma yeteneğinizi etkilememektedir.

KFİBROGEN'in içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler
KFİBROGEN'in içeriğinde bulunan yardımcı maddelere karşı aşırı duyarlılığınız yoksa bu maddelere bağlı olumsuz bir etki beklenmez.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

Kistik fibröz tedavisi için başka ilaçlar veya tedaviler alıyorsanız, bu ilaçları veya diğer tedavileri KFİBROGEN'i inhalasyon yoluyla almadan önce veya doktorunuzun belirttiği şekilde almalısınız.

KFİBROGEN'in bazı başka ilaçlarla birlikte alınması ciddi yan etkilere neden olabilir.

KFİBROGEN kullanıyorsanız, aşağıdaki ilaçları alıp almamanız gerektiği konusunda doktorunuzla görüşmelisiniz:

- Furosemid veya etakrinik asit gibi diüretikler ('idrar söktürücüler' olarak da bilinir),
- Üre veya damar yolu ile kullanılan mannitol (bu ilaçlar hastane ortamında hayatı tehdit eden bazı ağır sağlık problemlerinin tedavisinde kullanılır),
- Sinir sisteminize, böbreklerinize veya işitmenize zarar verebilecek diğer ilaçlar.

Emin değilseniz, doktorunuzdan veya eczacınızdan bu ilaçların bir listesini isteyiniz.

Kullandığınız ilaçları bilmelisiniz. İlaçlarınızın bir listesini tutun ve yeni bir ilaç aldığınızda doktorunuza ve eczacınıza gösterin.

Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda

kullandınızsa lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

KFİBROGEN'i nebulizörün içinde başka herhangi bir ilaçla karıştırmamalı veya seyreltmemelisiniz.

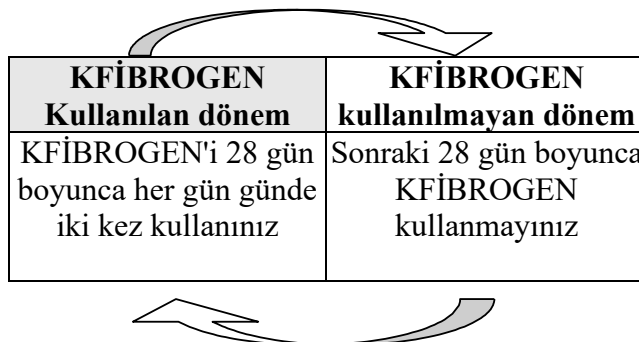
3. KFİBROGEN nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

- KFİBROGEN'i tam olarak doktorunuzun söylediği şekilde kullanın. Doktorunuz size söylemedikçe dozu değiştirmeyiniz veya KFİBROGEN almayı bırakmayınız.
- Yetişkinler ve 6 yaşından büyük çocuklar için KFİBROGEN'in normal dozu şu şekildedir:

PARI Vios hava kompresörlü elde taşınan PARI LC PLUS Yeniden Kullanılabilir Nebülizatörü kullanarak her gün 2 kez inhalasyon yoluyla 1 tek kullanımlık KFİBROGEN ampul.

- KFİBROGEN, dozları mümkün olduğunca 12 saat arayla alınmalıdır.
- KFİBROGEN dozunu 6 saatten kısa aralıklarla almamalısınız
- KFİBROGEN, PARI Vios hava kompresörlü, elde taşınan PARI LC Yeniden Kullanılabilir Nebülizatör ile soluma (inhalasyon) tedavisi olarak uygulanır. KFİBROGEN ile tedaviniz için başka bir nebülizatör kullanmayınız.
- KFİBROGEN'i nebülizatör sistemi içinde dornaz alfa veya diğer ilaçlarla karıştırmayınız veya seyreltmeyiniz.
- KFİBROGEN'in her bir uygulaması yaklaşık 15 dakika sürmelidir.
- KFİBROGEN'i solurken dik oturmalı ya da ayakta durmalı ve nebülizatörün ağızlığından normal bir şekilde nefes almalısınız. Burun klipsleri ağızınızdan nefes almanıza yardımcı olabilir.
- KFİBROGEN almayı unutursanız ve bir sonraki doza en az 6 saat varsa, dozu mümkün olan en kısa sürede alınız. Aksi halde, bir sonraki dozu beklemelisiniz. Atladığınız dozu telafi etmek için dozu iki katına çıkarmayın.
- KFİBROGEN'i 28 gün kullandıktan sonra, kullanmayı bırakmalı ve 28 gün beklemelisiniz. KFİBROGEN kullanmaya 28 gün ara verdikten sonra, 28 gün süreyle tekrar KFİBROGEN almalısınız. Kendinizi daha iyi hissediyor olsanız bile 28 günlük kürü tamamlamalısınız. 28 gün tedavi, 28 gün ara verme döngüsüne uymanız önemlidir.



Devreleri tekrarlayınız

Uygulama yolu ve metodu:

KFİBROGEN inhalasyonu için ihtiyaç duyduğunuz ekipman

- 1 ampul KFİBROGEN
- PARI LC PLUS nebulizör
- Uygun bir kompresör
- Nebulizatör ve kompresörü bağlamak için boru
- Temiz kağıt veya bez havlular
- Burun klipsleri (isteğe bağlı)

KFİBROGEN'i nebulizörünüzde başka ilaçlarla karıştırmayın.

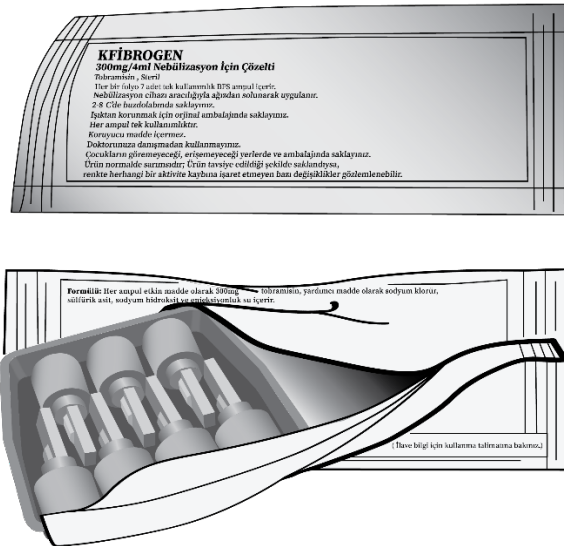
KFİBROGEN, mühürlü bir folyo poşet içinde gelir. Bir doz KFİBROGEN kullanmaya hazır olana kadar kapalı poşeti açmayın. Poşeti açtıktan sonra, kullanılmayan kullanıma hazır ampuller poşete koyulmalı ve poşette saklanmalıdır.

KFİBROGEN'in inhalasyon için hazırlanması:

- PARI LC PLUS nebulizör Üst ve Alt (Nebülizör Kabı) Tertibatını, İnspirasyon Valfi Kapağını, Valfli Ağızlığı ve Hortumu temiz ve kuru bir yüzeye koyun.
- Ellerinizi sabun ve suyla yıkayın.

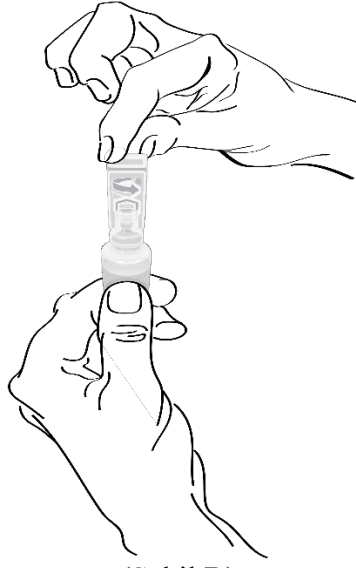
KFİBROGEN dozunuzun hazırlanması:

- **Adım 1:** Folyo poşeti açın. (Bkz. Şekil A)



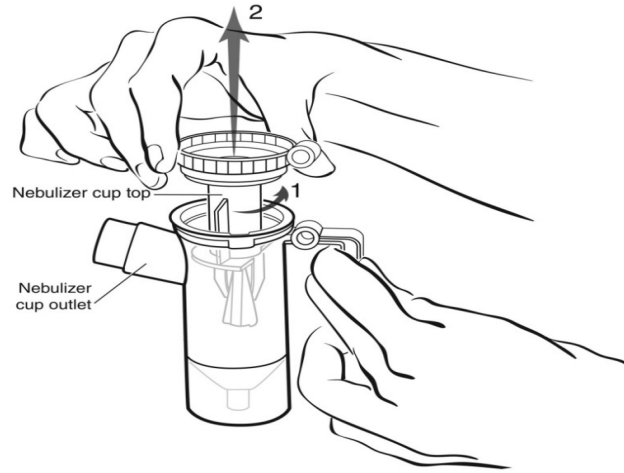
(Şekil A)

- **Adım 2:** KFİBROGEN ampulün altını bir elinizle tutun (Bkz. Şekil B). Diğer elinizle ampulün üst kısmını tutun ve ampulün üst kısmını çevirin (Bkz. Şekil B).
- Tüm ilacı nebulizör haznesine sıkıştırmaya hazır olana kadar ampülü sıkmayın.



(Şekil B)

- **Adım 3:** Nebulizör haznesini tutun ve nebulizör haznesinin üst kısmını saat yönünün tersine çevirerek çıkarın (Bkz. Şekil C). Başlığını temiz, kuru bir yüzeye koyun.



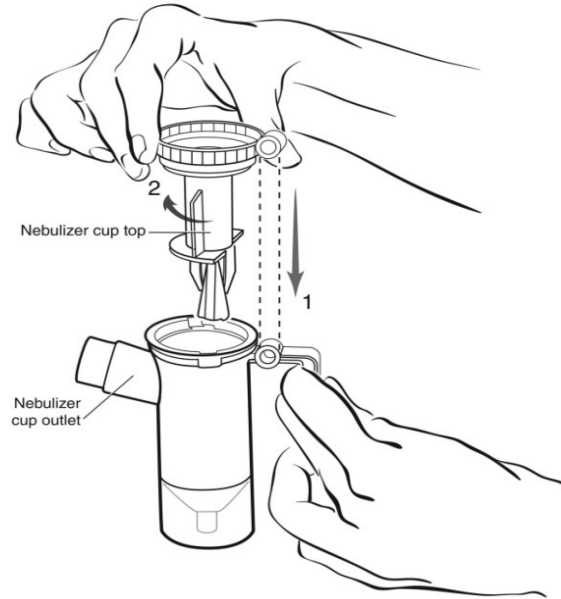
(Şekil C)

- **Adım 4:** Ampuldeki tüm ilacı nebulizör haznesine sıkın (Bkz. Şekil D).



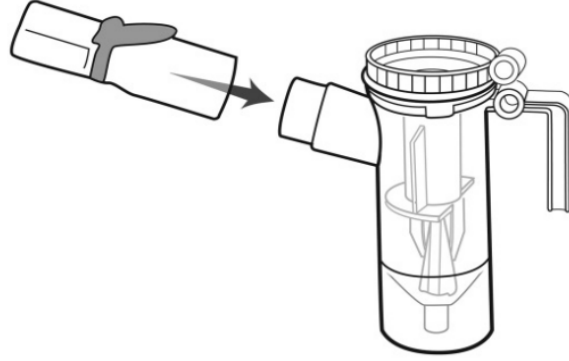
(Şekil D)

- **Adım 5:** Nebulizör haznesinin üst kısmındaki yarım daireyi nebulizör haznesi çıkışıyla hizalayın ve nebulizör haznesinin üstünü sıkılaştırmaya kadar saat yönünde çevirin. (Bkz. Şekil E).



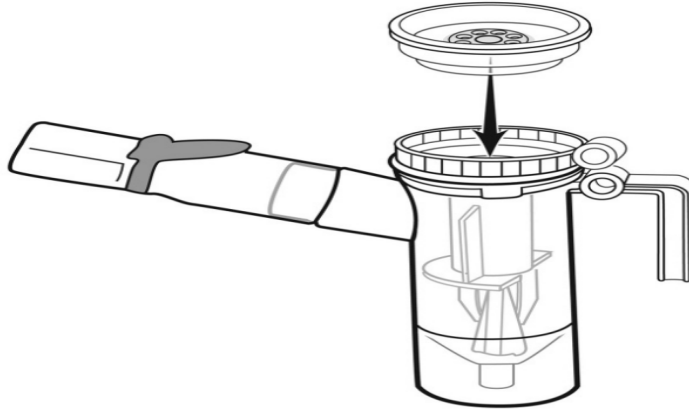
(Şekil E)

- **Adım 6:** Ağızlığı düz bir şekilde nebulizör haznesinin çıkışına itin (Bkz. Şekil F).



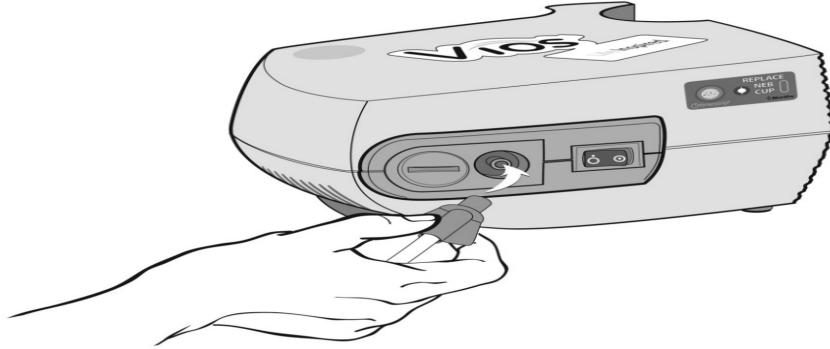
(Şekil F)

- **Adım 7:** İnspirasyon valfi kapağını sıkıca nebulizör haznesinin üzerine doğru bastırın (Bkz. Şekil G). İnspirasyon valfi kapağı sıkıca oturmalıdır.



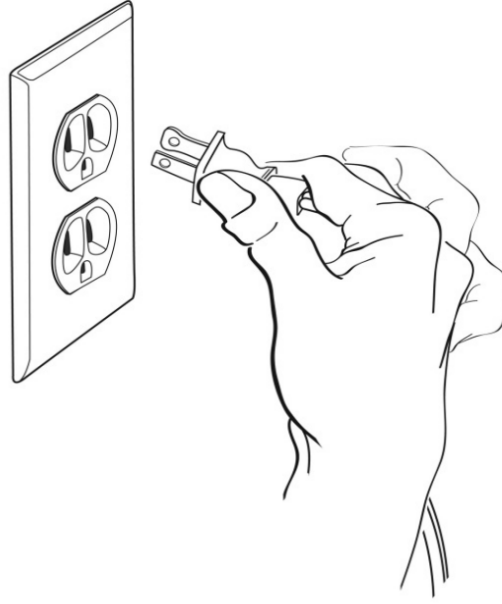
(Şekil G)

- **Adım 8:** Hortumun bir ucunu kompresör hava çıkışına bağlayın. Tüp sıkıca oturmalıdır (Bkz. Şekil H).



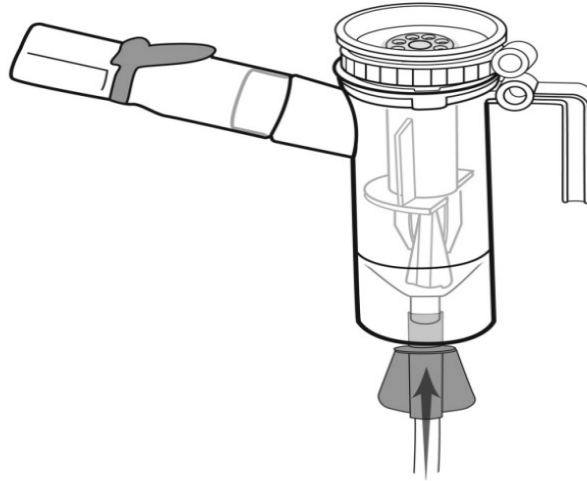
(Şekil H)

- **Adım 9:** Kompresör fişini bir elektrik prizine takın (Bkz. Şekil I).



(Şekil I)

- **Adım 10:** Nebulizör haznesini dik tutun ve hortumun serbest ucunu, nebulizör haznesinin altındaki hava girişine doğru sıkıca itin (Bkz. Şekil J). **Nebulizör Haznesini dik tuttuğunuzdan emin olun.**



(Şekil J)

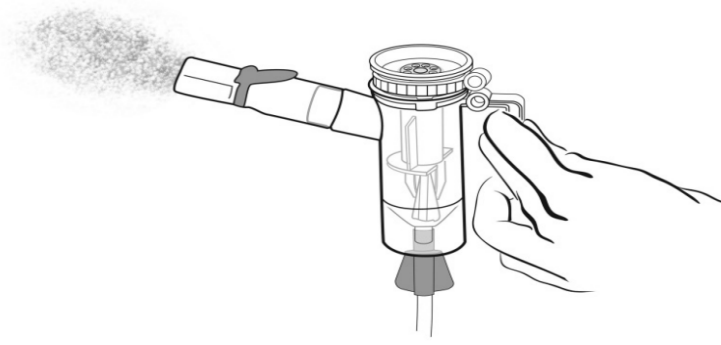
KFİBROGEN dozunuzun verilmesi:

Adım 11: Kompresörü açın (Şekil K) ve ağızlığı kontrol edin. Ağızlıktan sabit bir buğu geldiğini görmelisiniz (Şekil L).

Ağızlıktan sabit bir buğu geldiğini görmüyorsanız, tüm boru bağlantılarını kontrol edin ve kompresörün doğru şekilde çalıştığından emin olun.



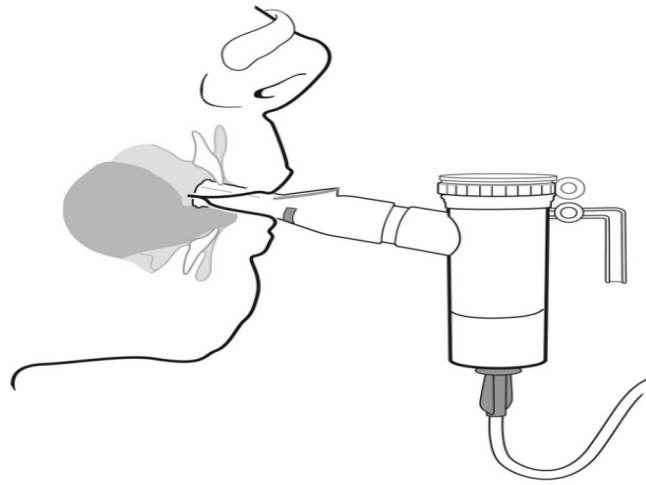
(Şekil K)



(Şekil L)

Adım 12: Normal nefes almanızı sağlayacak rahat, dik bir pozisyonda oturun veya ayakta durun. Ağızlığı dişlerinizin arasına ve dilinizin üzerine yerleştirin ve normal şekilde yalnızca ağızınızdan nefes alın (Bkz. Şekil M).

- Burun klipsleri, burnunuzdan değil, yalnızca ağızınızdan nefes almanıza yardımcı olabilir.



(Şekil M)

Adım 13: KFİBROGEN dozunuzu en az 15 dakika boyunca solumaya devam edin. En az 1 dakika süreyle Ağızlıktan “püskürme sesi” geldiğini duyduğunuzda ve nebulizör haznesi boşaldığında ilacınızın tam dozunu aldığınızı bileceksiniz.

KFİBROGEN dozunuzdan sonra:

Adım 14: Nebulizörünüzü temizleyin ve dezenfekte edin (üreticinin talimatlarına bakın).

Tedaviniz sırasında öksürmeniz halinde ya da ara vermeniz veya dinlenmeniz gerekirse, kompresörü kapatarak ilacınızın ziyan olmasını önleyiniz.

Tedaviye yeniden başlamaya hazır olduğunuzda kompresörü yeniden çalıştırınız.

Değişik yaş grupları

Çocuklarda kullanım:

KFİBROGEN, 6 yaş ve üzerindeki çocuklarda ve ergenlerde kullanılabilir. KFİBROGEN, 6 yaşından küçük çocuklarda kullanılmamalıdır.

Yaşlılarda kullanım:

65 yaş veya üstündeyse, doktorunuz KFİBROGEN'in sizin için uygun olup olmadığını belirlemek amacıyla ek testler yapabilir.

Özel kullanım durumları:

Böbrek /Karaciğer yetmezliği:

Karaciğer yetmezliği olan hastalarda yapılmış çalışma bulunmamaktadır. Böbrek yetmezliğinde KFİBROGEN'de doz değişikliği yapılması yönünde veya aleyhinde önerileri destekleyen veri mevcut değildir.

Doktorunuz ayrı bir tavsiyede bulunmadıkça, bu talimatları takip ediniz.

Eğer KFİBROGEN'in etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla KFİBROGEN kullandıysanız:

KFİBROGEN'i çok fazla teneffüs etmeniz halinde bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

KFİBROGEN'i yutmanız halinde endişelenmeyiniz, fakat mümkün olan en kısa zamanda durumu doktorunuza bildiriniz.

KFİBROGEN'i kullanmayı unutursanız:

KFİBROGEN almayı unutursanız ve bir sonraki dozu almanıza 6 saatten daha uzun zaman varsa, dozunuzu mümkün olan en kısa zamanda alınız. Kalan süre 6 saatten daha azsa bir sonraki dozu bekleyiniz.

Unutulan dozları telafi etmek için çift doz almayınız.

KFİBROGEN ile tedavi sonlandırıldığındaki oluşabilecek etkiler:

KFİBROGEN ile tedavinizi durdurmak hastalığınızın kötüleşmesine neden olabilir. Doktorunuz size söylemedikçe ilacınızı almayı bırakmayın.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi KFİBROGEN'in içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Olası yan etkiler aşağıda sistem organ sınıfına göre listelenmiştir. Sıklıklar şu şekilde tanımlanmıştır.

Çok yaygın ($\geq 1/10$); yaygın ($\geq 1/100$ ila $< 1/10$); yaygın olmayan ($\geq 1/1.000$ ila $< 1/100$); seyrek ($\geq 1/10.000$ ila $< 1/1.000$); çok seyrek ($< 1/10.000$), bilinmiyor (eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor).

Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, hemen doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

- **İşitme kaybı veya kulaklarda çınlama (ototoksisite).** KFİBROGEN'in içeriğinde bulunan tobramisin ile tedavi edilen bazı kişilerde işitme kaybı veya kulak çınlaması görülmüştür. İşitme kaybı yaşıyor veya kulaklarınızda sesler duyuyorsanız (çınlama veya tıslama gibi) ya da vertigo, baş dönmesi veya denge güçlüğü yaşıyorsanız hemen doktorunuza bildirin.
- **Böbrek rahatsızlıklarının kötüleşmesi (nefrotoksisite).** Doktorunuz, KFİBROGEN kullanırken böbreklerinizin nasıl çalıştığını kontrol etmek için kan testi ve idrar testi isteyebilir.
- **Kas güçsüzlüğünün kötüleşmesi (nöromusküler bozukluk).** KFİBROGEN, önceden kas güçsüzlüğü sorunu (myastenia gravis veya Parkinson hastalığı) olan kişilerde kas güçsüzlüğünün daha da kötüleşmesine neden olabilir.
- **Ciddi solunum problemleri (bronkospazm).** KFİBROGEN kullanırken bu bronkospazm belirtilerinden herhangi birini fark ederseniz hemen doktorunuza bildirin:
 - hırıltılı solunum ile birlikte nefes darlığı
 - öksürük ve göğüste sıkışma

Bunların hepsi ciddi yan etkilerdir. Acil tıbbi müdahale gerekebilir.

Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, doktorunuza söyleyiniz:

- akciğer sorunlarının veya kistik fibrözün kötüleşmesi
- gürültülü nefes alma (raller)
- anormal alyuvar aktivitesi
- sesinizde değişiklikler (ses kısıklığı)

Bunlar KFİBROGEN'in hafif yan etkileridir.

Pazarlama Sonrası Deneyim

Tobramisin inhalasyon çözeltisinin onay sonrası kullanımı sırasında aşağıdaki advers reaksiyonlar bildirilmiştir. Bu reaksiyonların büyüklüğü bilinmeyen bir popülasyondan gönüllü olarak bildirilmiş olması nedeniyle, sıklığın güvenilir şekilde öngörülmesi veya ilaç maruziyetiyle nedensel bir ilişki oluşturulması her zaman mümkün değildir.

Bilinmiyor:

- İşitme kaybı,
- Kulak çınlaması
- Aşırı duyarlılık, kaşıntı,
- Ürtiker,
- Döküntü
- Afoni (kısmi ya da tam ses kaybı),
- Disguzi (tat bozukluğu)
- Bronkospazm (nefes alma güçlüğü),
- Orofaringeal ağrı (boğazda yutkunma zorluğu).
- İştah kaybı

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda, hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titek.gov.tr sitesinde yer alan “İlaç Yan Etki Bildirimi” ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)’ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

5. KFİBROGEN’in saklanması

KFİBROGEN’i çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

2-8°C’de buzdolabında saklayınız. Işıktan korumak için orijinal ambalajında saklayınız.

Ürün orijinal ambalajı içerisinde 25°C’de en fazla 28 güne kadar saklanabilir.

Tek dozluk ampul açıldıktan sonra hemen kullanılmalıdır.

KFİBROGEN hafif sarımsı renkli çözeltidir; KFİBROGEN tavsiye edildiği şekilde saklandıysa, renkte herhangi bir aktivite kaybına işaret etmeyen bazı değişiklikler gözlemlenebilir.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajın üzerinde belirtilen son kullanım tarihinden sonra KFİBROGEN’i kullanmayınız.

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz KFİBROGEN’i kullanmayınız.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre,Şehircilik ve İklim Değişikliği Bakanlığınca belirlenen toplama sistemine veriniz.

Ruhsat sahibi:

GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. ve TİC. A.Ş.,
Mustafa Kemal Mah., 2119.Sok. No:3 D:2-3 06520, Çankaya/ANKARA.

Üretim yeri:

MEFAR İlaç San. A.Ş.

Ramazanoğlu Mah. Ensar Cad. No:20,
Kurtköy Pendik/İSTANBUL

Bu kullanma talimatı 25/12/2024 tarihinde onaylanmıştır.

Nebülizörünüzün temizlenmesi

- Püskürtme başlığı tıkalı olan bir nebülizörü kesinlikle kullanmayınız (buhar çıkışının olmayışından, püskürtme başlığının tıkalı olduğunu anlayabilirsiniz.) Tıkanma varsa nebülizörünüzü değiştiriniz.
- Her uygulamanın ardından nebülizörünüzün tüm parçalarını fizyoterapi uzmanınız veya doktorunuzun talimatları doğrultusunda iyice temizlemeniz son derece önemlidir. Aksi takdirde, nebülizörün mikropların yerleşme riski nedeniyle (kontaminasyon) enfeksiyon ve hastalık riskiyle karşı karşıya kalırsınız.

1. Nebülizördeki tüm boruları çıkartın ve nebülizörü bir kenara koyunuz.
2. Tüm parçaları (bağlantı borusu hariç) ılık su ve sıvı sabunla yıkayınız.
3. Ilık suyla güzelce durulayınız.

Kullanılmamış KFİBROGEN çözeltilisini, kullanımdan hemen sonra nebülizörünüzden temizlemelisiniz. Nebülizörün iç kısmında KFİBROGEN kuruyup kalırsa, temizlemek oldukça güç olacaktır.

4. Nebülizörün parçalarını kurumaya bırakın veya temiz, liflenmeyen bir bezle siliniz. Tüm parçalar kurduğunda, tekrar bir araya getirip nebülizörünüzü kaldırınız.
5. İsterseniz nebülizörün tüm parçalarını (bağlantı borusu hariç) bulaşık makinesinde yıkayabilirsiniz. Nebülizör parçalarını bulaşık makinesinin üst rafına yerleştiriniz. İşlem tamamlandıktan sonra parçaları çıkartıp kurutunuz.

Nebülizörünüzün dezenfekte edilmesi

- Nebülizörünüzü kesinlikle başka kişilerle paylaşmayınız.
- Ayrıca nebülizörünüzü, şu yöntemlerden birini kullanarak her tedavi gününde düzenli olarak dezenfekte etmeniz son derece önemlidir.

1. Nebülizörünüzü belirtilen şekilde temizleyiniz. Her tedavi gününde tüm parçaları (bağlantı borusu hariç) karıştırdığınız 1 hacim sirke ile 3 hacim sıcak su içinde bir saat bekletiniz.

Nebülizörün tüm parçalarını sıcak suyla güzelce durulayıp temiz liflenmeyen bir bezle kurulayınız. İşiniz bittiğinde sirkeli suyu atınız.

2. Nebülizörün parçaları (bağlantı borusu hariç) 10 dakika süreyle suda kaynatarak da dezenfekte edilebilir. İşiniz bittiğinde parçaları temiz, liflenmeyen bir bezle kurulayınız.

Kompresörünüzün bakımı

Kompresörünüzün bakımı ve kullanımı ile ilgili olarak lütfen üreticinin talimatlarını izleyiniz.