

Levodopa Karbidopa İntestinal Jel



Risk Minimizasyonuna İlişkin Önemli Bilgiler

Hasta İçin Cep Kılavuzu

RISK MINİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)

İçindekiler

Levodopa – Karbidopa İntestinal Jel (LKİJ) Hasta İçin Cep Kılavuzu

LKİJ'ye Giriş	3
LKİJ Sistemi	4
Gün İçinde Tedavinin Uygulanması	5
Stoma Bakımı	8
Önemli Bilgiler	10
Pompa Hakkında	17
Uyarı	17
Seyahat	17
Pompa Alarmları İçin Örnekler	18
Ek Bilgiler	20

RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)

Bu cep kılavuzu, LKİJ tedavisine ilişkin kısa açıklayıcı bilgiler içermektedir. Kılavuz kapsamında, mideye giriş ve intestinal tüplerle yaşanabilecek potansiyel sorunların yanı sıra intestinal tüple uzun dönemde ortaya çıkabilecek potansiyel sorunları minimum düzeye indirmek üzere hazırlanan önemli bilgiler yer almaktadır.

LKİJ tedavisine ilişkin kısa açıklayıcı bilgiler içermektedir. Kılavuz kapsamında, mideye giriş ve intestinal tüplerle yaşanabilecek potansiyel sorunların yanı sıra intestinal tüple uzun dönemde ortaya çıkabilecek potansiyel sorunları minimum düzeye indirmek üzere hazırlanan önemli bilgiler yer almaktadır. Ayrıntılı bilgi edinmek için lütfen her cihaza ait kullanma kılavuzunu ve LKİJ kullanma talimatını okuyunuz. Ek sorularınız olması halinde, bunları doktorunuza, eczacınıza ya da hemşirenize sorabilirsiniz.

LKİJ'ye Giriş

LKİJ Ne İçin Kullanılır?

LKİJ, ileri evre Parkinson hastalığının tedavisi için kullanılır.

Parkinson hastalığının semptomları titreme, rijidite (sertlik) hissi, hareketlerde yavaşlama ve denge sorunlarını içerir.

LKİJ Kaset Şeklinde Sunulmakta ve Aşağıdakileri İçermektedir

- Levodopa: 20 mg/mL
- Karbidopa monohidrat 5 mg/mL
- Karmelloz sodyum
- Saf su

RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)

LKİJ Sistemi

LKİJ sistemi (Şekil 1), bir pompa, intestinal tüp ve kasetten (levodopa/karbidopa ilacını içeren) oluşmaktadır. İnce bağırsağınızın jejunum olarak adlandırılan bölgesine bir gastro-jejunostomi tüpü (PEG-J tüpü adı verilir) yerleştirilmesi amacıyla, mide duvarınızda küçük bir delik ("stoma" adı verilir) oluşturulması için size bir prosedür uygulanması gerekecektir.

LKİJ ilacı, plastik kaset içinde bulunan bir jeldir. Bu kaset bir pompaya bağlanır. Pompa, bağırsağınıza (ince bağırsağa) yerleştirilen PEG-J tüpüne bağlanır. Pompa, gün boyunca size sürekli olarak küçük bir doz gönderir. Bunun anlamı, kanınızdaki ilaç düzeyinin benzer şekilde devam etmesidir. Aynı zamanda hareketle ilgili bazı yan etkilerin daha düşük olması anlamını da taşır. Doktorunuz ya da hemşireniz, stoma prosedürü konusunda sizinle konuşacaktır.



- A. Pompa
- B. LKİJ Kaseti
- C. PEG
- D. İntestinal Tüp

ŞEKİL 1.

RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)

Gün İçinde Tedavinin Uygulanması

Aşağıda, günde (en fazla 24 saat) bir kaset kullanan hastalara yönelik kısa bir kılavuz sunulmaktadır. Ek talimatlar için lütfen her cihaza ait kullanma kılavuzunu ve LKİJ kullanma talimatını okuyunuz.

Sabah Prosedürü **alışmayı Başlatma**

1. Pompaya yeni bir kaset takınız. Vücudunuza takmadan önce, taşıyıcı aksesuarınıza pompayı yerleştiriniz.
2. Kaset tüpünün kırmızı koruyucu kapağını çıkarınız ve tüm tp klemlerini açınız.
3. Kaset tüpünü PEG/J zerindeki intestinal porta bağlayınız (şekil 2). PEG-J tüpünün DEĞİL, kaset tüpünün döndüğünden emin olunuz (şekil 3).
4. Pompanın çalışmasını başlatmak için ON/OFF (A/KAPA) tuşuna basınız ve üç saniye boyunca basılı tutunuz.
5. Sürekli infüzyonu başlatmak için STOP/START (DUR/BAşLA) tuşuna basınız ve üç saniye boyunca basılı tutunuz.

Bir Sabah Dozunun Uygulanması

Sabah dozunu uygulamak için MORNING DOSE (SABAH DOZU) tuşuna iki kez basınız. Sürekli doz otomatik olarak takip edilecektir.

RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)

Gün İçindeki Prosedür

Pompayı gün boyunca çalışır durumda tutunuz. Parkinson semptomları ortaya çıktığında, EXTRA DOSE (FAZLADAN DOZ) tuşuna basarak (bir tek dokunuş) fazladan bir doz kullanınız.

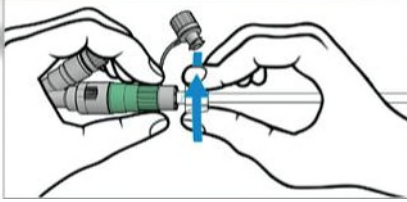
Akşam Uygulanan Prosedür

İnfüzyonun Durdurulması ve İntestinal

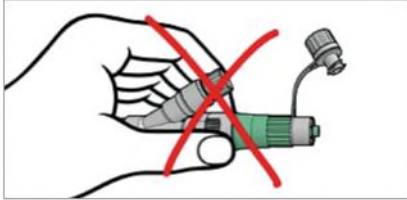
Tüpün Yıkaması

1. İnfüzyonu durdurmak için STOP/START (DUR/BAşLA) tuşuna basınız ve üç saniye boyunca basılı tutunuz.
2. Pompayı kapatmak için ON/OFF (A/KAPA) tuşuna basınız ve üç saniye boyunca basılı tutunuz.
3. Kaset tüpünü PEG/J zerindeki intestinal porttan çıkarınız (şekil 2). PEG-J tüpünün DEğİL, kaset tüpünün döndüğünden emin olunuz (şekil 3).
4. Kaseti pompadan çıkarınız.
5. Bir dişi/dişi konektörü PEG-J'nin intestinal portuna takınız (şekil 4).
6. Bir enjektör aracılığıyla en az 40 mL içme suyu ile yıkama işlemini gerçekleştiriniz (şekil 4).

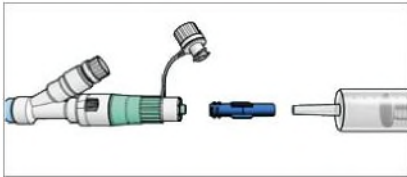
RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EğİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)



ŞEKİL 2.



ŞEKİL 3.
Kaseti gastrik porta (mide portuna)
takmayınız.



ŞEKİL 4.

**RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)**

Stoma Bakımı

Daha önce midenizle ilgili bir cerrahi operasyon geçirdiyse ya da mide sorunlarınız varsa, stoma prosedüründen önce bu durumu doktorunuza söyleyiniz. Doktorunuzdan, stomanızın bakımını yapmak için nelere ihtiyacınız olduğunu öğreniniz. Prosedürden sonra, hem siz hem de doktorunuzun, herhangi bir enfeksiyon belirtisi açısından stomayı düzenli olarak kontrol etmeniz gerekecektir.

Gömülmüş Tampon Sendromunu Önlemek İçin Tüpün Hareket Ettirilmesi

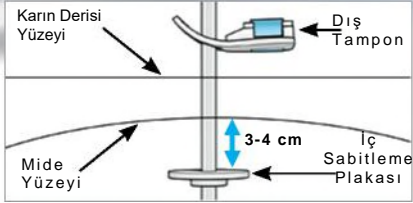
Bu prosedür, ilk yara iyileşmesinden sonra iki-üç günde bir uygulanmalıdır. Artık her gün pansuman yapılması gerekli değildir.

1. Yara örtüsünü kullanıyorsanız, bu örtüyü çıkarınız ve PEG-J tüpünün serbest hareketini sağlamak için dış sabitleme plakasını açınız.
2. Tüpü dikkatle mideye doğru 3-4 cm içeri itiniz ve iç sabitleme plakasının direncini hissedinceye kadar nazikçe geri çekiniz. Tüpü çevirmeyiniz. (Şekil 5)
3. Herhangi bir komplikasyon belirtisi varsa, doktorunuza bilgi veriniz.
4. 5-10 mm serbest hareket sağlayacak şekilde sabitleme plakasını değiştiriniz. Bir Y yara örtüsü uygulayınız. Ajite durumdaki hastalar için flasterle sabitleme önerilmektedir (Şekil 6).

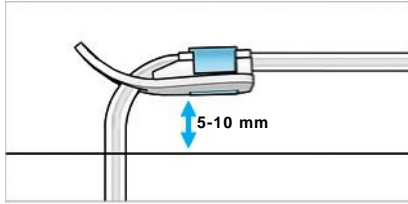
Gün İçindeki Prosedür

Beslenme amacıyla kullanımdan sonra ya da en az haftada bir kez ve ayrıca yan port aracılığıyla gerçekleştirilen herhangi bir beslenmeden sonra günde bir kez intestinal tüple PEG tüpü arasındaki boşluğu 40 mL içme suyu ile yıkayınız (Şekil 7).

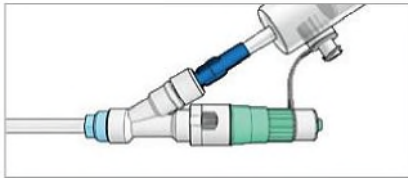
RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)



ŞEKİL 5.



ŞEKİL 6.



ŞEKİL 7.

RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)

Önemli Bilgiler

Levodopa – Karbidopa , 20 mg/mL + 5 mg/mL, intestinal jel
Levodopa ve kardibopa monohidrat

İlacı kullanmaya başlamadan önce bu bilgilerin tümünü dikkatle okuyunuz.

Ek sorularınız olması halinde, bunları doktorunuza, eczacınıza ya da hemşirenize sorabilirsiniz. Kullanma talimatında da ek bilgiler sunulmaktadır.

Bu ilaç sizin için reçete edilmiştir. İlacınızı başkalarına vermeyiniz. Semptomları sizinkilerle aynı olsa dahi, bu ilaç onlar için zararlı olabilir.

Herhangi bir yan etki ortaya çıkarsa, doktorunuza, eczacınıza ya da hemşirenize bilgi veriniz. Buna, elinizdeki cep kılavuzu ya da kullanma talimatında belirtilmeyen olası tüm yan etkiler dahildir.

PEG-J tüpünüz dolaşır, düğümlenir ya da tıkanırsa, bu durum Parkinson hastalığı semptomlarınızın kötüleşmesine ya da hareket sorunlarınızın (motor dalgalanmalar) tekrarlamasına neden olabilir. LKİJ ile tedaviniz sırasında Parkinson semptomlarınız kötüleşirse ya da hareketleriniz yavaşlarsa, doktorunuzu veya hemşirenizi arayınız.

RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)

Motorlu Taşıt ve Makine Kullanımı

LKİJ'nin sizi nasıl etkilediğini kesin olarak anlayıncaya kadar motorlu taşıt ya da herhangi bir araç veya makine kullanmayınız.

- LKİJ, kendinizi çok uykulu hissetmenize neden olabilir ya da bazen aniden uykuya daldığınızı (uyku atakları) fark edebilirsiniz
- LKİJ kan basıncınızı düşürebilir ve bu da sersemlik hissetmenize ya da baş dönmesine yol açabilir

Tekrar tam olarak uyanık olduğunuzu veya artık sersemlik ya da baş dönmesi hissetmediğinizi fark edinceye kadar motorlu taşıt ya da herhangi bir araç veya makine kullanmayınız.

Size gerekli olan dozdan daha yüksek dozda LKİJ aldıysanız,

doktorunuzla konuşunuz ya da doğrudan bir hastaneye gidiniz. İlaç ambalajınızı yanınızda bulundurunuz. Aşağıdaki etkiler ortaya çıkabilir:

- Gözlerinizin açılmasıyla ilgili sorunlar (blefarospazm)
- Gözleriniz, başınız, boynunuz ve vücudunuzda kontrol edemediğiniz kas spazmları (distoni)
- İstmeden yaptığınız hareketler (diskinezi)
- Normalden daha hızlı, daha yavaş ya da düzensiz kalp atışları (aritmi)

LKİJ Kullanmayı Unutursanız

Mümkün olan en kısa süre içinde, pompanızı normal dozla yeniden başlatınız.

Unuttuğunuz bir dozu telafi etmek için dozunuzu arttırmayınız.

LKİJ Dozunuzu Durdurur veya Azaltırsanız

Doktorunuz bunu yapmanızı söyleyinceye kadar LKİJ kullanmayı bırakmamanız ya da dozunuzu azaltmamanız önemlidir.

LKİJ'nin aniden bırakılması ya da dozunun düşürülmesi, **Nöroleptik Malign Sendrom** adı verilen ciddi bir soruna yol açabilir. Belirtiler aşağıdakileri içerebilir:

- Hızlı kalp atışı, kan basıncında değişiklik ve ateşin takip ettiği terleme
- Daha hızlı nefes alma, kas sertliği, bilinç azalması ve koma
- Bir proteinin (kreatin fosfokinaz adı verilen bir enzim) kandaki düzeylerinin yükselmesi. Bu düzey doktorunuz tarafından ölçülür.

Antipsikotik olarak adlandırılan bir ilaç da kullanıyorsanız, bu sorunun ortaya çıkma olasılığı daha yüksektir.

Ürünün kullanımına ilişkin ek sorularınız olması halinde, bunları doktorunuza ya da eczacınıza sorabilirsiniz.

RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)

Olası Yan Etkiler

Tüple besleme sistemi için aşağıda sıralanan çok yaygın komplikasyonlar bildirilmiştir:

- Bağlantılarda sızıntılar ve mide sıvısı sızıntısı
- Tüpün tıkanması, dolaşması ve düğümlenmesi nedeniyle LKİJ akışının engellenmesi
- Tüpün yerinden kayması (ör. tedaviye verilen yanıtın azalmasına yol açacak şekilde mideye çıkması)
- Tüpün mide bölgesine giriş yeri (stoma) çevresinde lokal enfeksiyon, karın boşluğunda enflamasyon (peritonit) ve komşu organlarda delinme, özellikle tüpün yerleştirilmesi sırasında kanama ve karın ağrısı

Ciddi yan etkiler yaşarsanız ya da burada belirtilmeyen herhangi bir yan etki fark ederseniz, lütfen mümkün olan en kısa süre içinde bunu doktorunuza ya da eczacınıza bildiriniz.

Pompa ya da Tüpten Kaynaklanan Yan Etkiler

Pompa ve tüp ve tüp yoluyla uygulama sistemi için aşağıda sıralanan yan etkiler bildirilmiştir. Bunlardan herhangi birini fark ederseniz, doktorunuza veya hemşirenize bildiriniz.

- Pompayı ve tüpü idare etme yeteneğiniz azalırsa, Parkinson hastalığı semptomlarınız kötüleşebilir ya da hareket etmeniz güçleşebilir (bradikinezi) - pompa ve tüp uygun şekilde çalışmayabilir
- Mide bölgenizde ağrı olursa, mide bulantısı hissederseniz ve kusarsanız, bunu derhal doktorunuza bildiriniz - pompanız ya da tüpünüzde bir sorun olabilir

Çok Yaygın: 10 Kişiden 1'den Fazlasını Etkileyebilen

- Mide ağrısı
- Tüpün midenize girdiği yerde enfeksiyon - cerrahi girişimden kaynaklanan
- Tüpün midenize girdiği yerde kalın kabuk oluşumu
- Tüpün yerleştirilmesinden kaynaklanan sorunlar (ör. ağız ya da boğazda ağrı veya şişme, yutma güçlüğü, midede rahatsızlık, ağrı ya da şişme, boğaz, ağız ya da mide yaralanması, kanama, bulantı/kusma, gaz çıkarma/gaz birikimi veya anksiyete)
- Tüpün midenize giriş yeri çevresindeki sorunlar - deride kızarıklık ya da hassasiyet, yara, akıntı, ağrı veya irritasyon

RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)

Yaygın: 10 Kişiden En Fazla 1'ini Etkileyebilen

- Kesi yerinde enfeksiyon, tüpün bağırsağa yerleştirilmesinin ardından ortaya çıkan prosedür sonrası enfeksiyon
- Mide duvarı enflamasyonu
- Bağırsakta ya da tüpün midenize giriş yerinde enfeksiyon
- Emilen ilaç miktarının azalmasına neden olabilecek şekilde, tüpün tıkanması ya da bağırsakta hareket etmesi

Yaygın Olmayan: 100 Kişiden En Fazla 1 Kişiyi Etkileyebilen

- Kalın bağırsak (kolon) enflamasyonu (kolit)
- Pankreas enflamasyonu (pankreatit)
- Tüpün ince bağırsak duvarına doğru kayması
- Bağırsakta blokaj (tıkanıklık), kanama ya da ülser
- Tüp çevresinde oluşan ve blokaja neden olan besin birikimi
- Bağırsağın bir bölümünün komşu olan bağırsak kısmına doğru kayması (intususepsiyon).
- Enfeksiyon cebi (abse) - bu durum, tüpün midenize yerleştirilmesinden sonra meydana gelebilir.

Bilinmeyen: Bunların Hangi Sıklıkta Meydana Geldiği Bilinmemektedir

- İnce bağırsakta kan akımının azalması
- Tüpün mide ya da ince bağırsak duvarına doğru kayması

Lütfen eksiksiz bilgi edinmek için, LKİJ'nin yan etkileri de dahil olmak üzere, bu kullanma talimatının tümünü okuyunuz.

**RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)**

LKİJ Nasıl Saklanır?

Jel içeren kasetleri, çocukların ulaşamayacağı ve göremeyeceği bir yerde saklayınız.

LKİJ'yi, karton kutunun üzerindeki etikette SKT ibaresinin ardından belirtilen son kullanma tarihi geçtikten sonra kullanmayınız.

Buzdolabında (2°C – 8°C) saklayınız.

Işıktan korumak için, kasetleri dış karton ambalajının içinde saklayınız.

Bir jel kaseti, buzdolabından çıkartıldıktan sonra en fazla 24 saatlik bir süre boyunca kullanılmalıdır.

İlaç kasetleri yalnızca bir tek kullanım içindir ve içinde bir miktar jel kaldığında dahi, 24 saatten uzun süre kullanılmamalıdır.

Açılmış olan bir kaseti tekrar kullanmayınız.

Jel hafifçe sarı bir renk alabilir - bu renk değişikliği ilacı etkilemez.

LKİJ Nasıl Atılır?

Herhangi bir ilacı atık su ya da evsel atıklar yoluyla atmayınız. Artık kullanmadığınız ilaçları nasıl atacağınızı eczacınıza sorunuz. Bu önlemler çevrenin korunmasına yardımcı olacaktır.

Kullanılmış kasetleri size en yakın eczaneye iade ediniz
- tekrar kullanmayınız.

RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)

Pompa Hakkında

Uyarı

Sıvı ve su pompaya zarar verebilir. Duş ve banyo yapmadan önce daima pompayı çıkarınız.

Seyahat

Seyahate çıktığınızda, yolculuğunuzu önceden planlayınız. Herhangi bir sorunuz varsa, LKİJ için iletişim kurmanız gereken kişiye danışınız. Seyahate çıkmadan önce stoma yaranızın uygun şekilde iyileştiğinden emin olunuz. Bir kuşkunuz varsa doktorunuza danışınız.

Yolculuğunuzu önceden tam olarak planlayınız. Yolculuğunuz boyunca yeterli olacak miktarda soğutucu paketiniz olduğunu ve varış yerinizde LKİJ kasetleriniz için buzdolabı kullanabileceğinizi kesinleştiriniz.

Aşağıdakileri yanınıza almayı unutmayınız:

1. LKİJ reçetesi (kopya)
2. Yeteli miktarda LKİJ ilacı
3. Tedavi belgesi
4. Hasta İçin Pompa El Kitabı
5. Kurtarma ilacı tabletleri
6. Yedek pompa (bir dış ülkeye seyahat ediyorsanız)
7. Adaptörler (dişi/dişi)
8. Enjektörler, 20 mL
9. Yedek piller, AA boyutu
10. Yara pansuman malzemeleri
11. Elinizdeki bu LKİJ Hasta İçin Cep Kılavuzu

**RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)**

Aşağıdaki tabloda, pompadan duyabileceğiniz bazı yaygın alarmlar gösterilmektedir. Tüm alarmlar için, tuşa basmadan önce ekrandaki yazıyı okuyunuz.

Ekran	Alarm	Nedeni	Yapılması Gereken
Arıza	İki tonlu alarm sinyali	Bir arıza meydana gelmiştir	Hastane/klinik bölüm ile görüşünüz; pompanın servis için AbbVie'ye gönderilmesi gereklidir.
Mesaj yok	İki tonlu alarm sinyali	Piller, pompa çalışırken çıkarılmıştır. Pompa artık durmuş ve güç kesilmiştir. Veya piller, pompanın durdurulmasından sonra yaklaşık 15 saniye içinde çıkarılmıştır.	Alarmı susturmak için pilleri takınız.
Yüksek basınç	İki tonlu alarm sinyali	Pompa, aşağı akış blokajından, tüpteki dolanmadan ya da tüp klempininin kapalı olmasından kaynaklı bir yüksek basınç saptamıştır.	Tekrar çalıştırmak için tıkanmayı gideriniz. Veya pompayı durdurmak ve alarmı iki dakika boyunca susturmak için NEXT (İLERİ) ya da STOP/START (DUR/BASLAT) tuşuna basınız. Tıkanmayı gideriniz ve pompayı tekrar çalıştırınız.
RunResVol Low	Üç tek sinyal	Depo hacmi düşüktür.	Gecikmeden kaseti değiştiriniz.

RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)

Ekran	Alarm	Nedeni	Yapılması Gereken
Hazır değil, Pompa çalışmayacak	İki tonlu alarm sinyali	Uygun şekilde takılmış bir kaset olmadan pompayı çalıştırmayı denediniz. Pompanın çalışması için, kaset uygun şekilde takılmış olmalıdır.	Alarm sinyalini durdurmak için STOP/START (DUR/BAŞLAT) ya da NEXT (İLERİ) tuşuna basınız. Kaseti uygun şekilde takınız ve pompayı tekrar çalıştırmak için STOP/START (DUR/BAŞLAT) tuşuna basınız.
Depo Hacmi Boş	İki tonlu alarm sinyali	Depo hacmi 0.0 mL'ye ulaşmıştır.	Alarmı susturmak için STOP/START (DUR/BAŞLAT) ya da NEXT (İLERİ) tuşuna basınız. Gerekirse yeni bir kasetle değiştiriniz ve depo hacmini başlangıç değerine geri döndürünüz.
LowBat	Beş dakikada bir üç kez iki tonlu alarm sinyali	Pil gücü zayıflamıştır, ancak pompa hala çalışmaktadır.	Gecikmeden pilleri değiştiriniz. Pompayı tekrar çalıştırmak için STOP/START (DUR/BAŞLAT) tuşuna basınız ve basılı tutunuz.
Value not saved (Değer kaydedilmedi)	Alarm yok	Giriş değeri kaydedilmemiştir, yani ENTER/CLEAR (TAMAM/TEMİZLE) anahtarına basılmamıştır.	Programlamayı tekrar başlatmak için NEXT (İLERİ) tuşuna basınız. Bir sonraki program penceresine geçmeden ya da pompayı çalıştırmadan önce değeri kaydediniz.

Ek Bilgiler

Bazı Teknik Pompa Verileri

- Pompayı 2°C'den (36°F) düşük ya da 40°C'den (104°F) yüksek sıcaklıklarda çalıştırmayınız.
- Pompayı -20°C'den (-4°F) düşük ya da 60°C'den (140°F) yüksek sıcaklıklarda saklamayınız.
- Pompayı temizleme sıvısı ya da suya daldırmayınız veya çözeltinin pompaya girmesine, tuş takımı üzerinde birikmesine ya da pil yuvasına girmesine izin vermeyiniz.
- Pompayı temizlerken normal bir sabun çözeltisi kullanınız. Aseton, başka plastik çözücüler ya da aşındırıcı temizleme malzemeleri kullanarak temizlemeyiniz.

**RİSK MİNİMİZASYONU İÇİN EĞİTİM MATERYALİ
(VERSİYON 2.0, 28 EKİM 2022)**

Bu materyal, Levodopa/Karbidopa İntestinal Jel İçin Risk Minimizasyon Planı kapsamında hazırlanmıştır.

Versiyon No: 2.0; 28 EKİM 2022