

Pankreatin

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

Tag altid Kreon® nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter de anvisninger, lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, har givet dig.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger herunder, bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.
- Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse.
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Kreon®.
3. Sådan skal du tage Kreon®.
4. Bivirkninger.
5. Opbevaring.
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger.

1. Virkning og anvendelse

- Kreon® indeholder fordøjelsesenzymer, som fremmer fordøjelsen.
- Du kan tage Kreon® ved sygdomme i bugspytkirtlen.

Hvis din læge har sagt, at du skal tage Kreon® for noget andet, skal du altid følge lægens anvisninger.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Kreon®

Tag ikke Kreon®

- hvis du er overfølsom over for svineprotein, pankreatin, eller et af de øvrige indholdsstoffer.

Vær ekstra forsigtig med at tage Kreon®

Tal med lægen, inden du tager Kreon®, hvis du:

- du har svær forstoppelse,
- tarmen ikke fungerer, eller
- der er betændelse i tarmen.
- Har forsnævring af tarmen (fibroserende colonopati).

Hvis du har cystisk fibrose, må du kun tage Kreon® efter lægens anvisning.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Brug af Kreon® sammen med mad og drikke

Det er bedst at tage Kreon® under eller umiddelbart efter et måltid.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du tager nogen form for medicin.

Graviditet:

- Hvis du er gravid, må du kun tage Kreon® efter aftale med lægen.

Amning:

- Du kan tage Kreon®, selvom du ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Kreon® påvirker ikke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. Sådan skal du tage Kreon®

Tag altid Kreon® nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Kapslerne bør indtages under eller umiddelbart efter måltiderne. Kapslerne bør indtages sammen med rigelig mængde væske.

Du kan synke kapslerne hele, eller hvis der er problemer med at synke kapslerne, kan du åbne dem forsigtigt og granulatet kan tilsættes blød mad (pH < 5,5), der ikke skal tygges, eller granulatet kan tages sammen med væske (pH < 5,5). Dette kan være æblesauce, yoghurt eller frugtjuice med pH mindre end 5,5, f.eks. æble-, appelsin- eller ananasjuice.

Blandinger af granulat og mad eller væske skal anvendes umiddelbart og må ikke opbevares.

Du må ikke tygge eller knuse granulatet, da det kan ødelægge det beskyttende entero-overtræk, og det kan medføre nedsat effekt og irritation i slimhinderne. Det er også vigtigt at sikre, der ikke bliver noget af produktet tilbage i munden.

Drik rigeligt med væske hele tiden.

Utilstrækkelig væsketilførsel kan forværre forstoppelse.

Den sædvanlige dosis er

Børn og voksne med cystisk fibrose

- Den sædvanlige startdosis for vægtbaseret dosering til børn under 4 år er 1.000 lipase enheder/kg legemsvægt pr. måltid.
- Den sædvanlige startdosis for vægtbaseret dosering til børn over 4 år, unge og voksne er 500 lipase enheder/kg legemsvægt pr. måltid.

Andre bugspytkirtelsygdomme

- Den sædvanlige dosis pr. måltid er mellem 25.000 og 80.000 lipase enheder.
- Den sædvanlige dosis pr. mellemmåltid er det halve af dosis pr. måltid.

Hvis du har taget for mange Kreon®

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget flere Kreon®, end der står i denne information, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med.

Store doser pancreaszymer kan give øget urinsyreindhold i blod og urin.

Hvis du har glemt at tage Kreon®

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Kreon®

Spørg lægen eller apoteket hvis der er noget, du er i tvivl om eller føler dig usikker på.

4. Bivirkninger

Kreon® kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Hypigheden er ikke kendt:

- Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer), pga. overfølsomhed (anafylaktisk reaktion). Kan være livsfarligt. Ring 112.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- Mavesmerter.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

- Kvalme, opkastning, forstoppelse og oppustet mave, diaré.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- Udslæt.

Hypigheden er ikke kendt:

- Kløe, nældefeber.
- Overfølsomhed.
- Nedsat passage i tynd- og tyktarm hos patienter med cystisk fibrose. Tal med lægen.

Indberetning af bivirkninger til

Sundhedsstyrelsen

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Sundhedsstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Sundhedsstyrelsens netsted, www.sst.dk. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen via: Sundhedsstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: sst@sst.dk.

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

- Opbevar Kreon® utilgængeligt for børn.
- Opbevar ikke Kreon® 25.000 og 40.000 ved temperaturer over 25 °C.
- Opbevar Kreon® i original beholder da det er følsomt for fugt.
- Tag ikke Kreon® efter den udløbsdato, der står på pakningen. Efter åbning af beholderen er holdbarheden 3 måneder. Hvis pakningen er mærket med EXP betyder det at udløbsdatoen er den sidste dag i den anførte måned.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Yderligere oplysninger

Kreon®, 25.000, hårde enterokapsler indeholder:

Pankreatin svarende til amylase 18.000 EP-enheder, lipase 25.000 EP-enheder og protease 1.000 EP-enheder.

Kreon®, 40.000, hårde enterokapsler indeholder:

Pankreatin svarende til amylase 25.000 EP-enheder, lipase 40.000 EP-enheder og protease 1.600 EP-enheder.

Øvrige indholdsstoffer:

Macrogol, cetylalkohol, triethylcitrat, hypromellosephthalat, dimeticon, gelatine, jernoxid (E 172, titanoxid (E 171), natriumlaurylsulfat.

Pakningsstørrelser:

Kreon® fås i:

Kreon® 25.000 i pakninger med 100 eller med (2x50) enterokapsler.
Kreon® 40.000 i pakninger med 100 eller med (2x50) enterokapsler.

Alle styrker og pakningsstørrelser er ikke nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen, ompakket og frigivet af:

Copharma ApS
Kanalholmen 14-18
DK-2650 Hvidovre.
I Danmark markedsføres Kreon® også som Creon®.

For yderligere oplysninger om denne medicin og ved reklamationer kan du henvende dig til Copharma ApS.

Denne indlægsseddel blev sidst revideret 10/2014