

kreon® hårde enterokapsler

amylase/lipase/protease

0823065904

kreon® er et registreret varemærke, som tilhører Solvay Pharmaceuticals GmbH

Læs denne indlægsseddel grundigt. Den indeholder vigtige informationer

- De kan få kreon® uden recept. For at opnå den bedste behandling skal De være omhyggelig med at følge anvisningerne for kreon®.
- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere De vil vide.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Opsigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal De vide, før De begynder at bruge kreon®
3. Sådan skal De bruge kreon®
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

kreon® indeholder pancreaseenzymmer. Pancreaseenzymmer er fordøjelsesenzymer, som virker fremmende på fordøjelsen. kreon® anvendes ved tilstande, hvor kroppens egen produktion af enzymer til fordøjelse af føden er utilstrækkelig.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT BRUGE KREON®

Brug ikke kreon®, hvis:

- De er overfølsom overfor pancreaseenzymmer eller et af de øvrige indholdsstoffer i kreon®
- De er overfølsom overfor svineprotein
- De lider af akut betændelse i bugspytkirtlen (pancreatitis)
- De har akut forværring af kroniske lidelser i bugspytkirtlen

Vær ekstra forsigtig med at bruge kreon®, hvis:

- De lider af cystisk fibrose
- De har mavetarmproblemer som kan skyldes andet end nedsat bugspytkirtelfunktion fx betændelse i tarmen eller forsnævring af tarmen

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også medicin, som ikke er købt på recept.

Der er ingen kendt påvirkning af kreon® eller anden medicin ved samtidig brug.

Brug af kreon® sammen med mad og drikke

De skal tage kreon® i forbindelse med et måltid.

Graviditet og amning

Spørg Deres læge eller apoteket til råds, før De bruger nogen form for medicin.

Graviditet:

De må kun tage kreon® efter aftale med lægen.

Amning:

De kan amme, selvom De bruger kreon®.

Trafik- og arbejdssikkerhed

kreon® påvirker ikke evnen til at betjene maskiner eller færdes sikkert i trafikken.

3. SÅDAN SKAL DE BRUGE KREON®

Voksne: Den sædvanlige dosis er 1-2 enterokapsler 3 gange dagligt i forbindelse med et måltid.

Børn: De må kun anvende kreon® til børn (under 15 år) efter lægens anvisning.

De skal synke enterokapslerne hele. De kan evt. åbne dem og opslæmme indholdet i vand. De må ikke tygge eller knuse kapslerne.

Brug altid kreon® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl så spørg lægen eller apoteket. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for.

Hvis De har taget for mange kreon® hårde enterokapsler

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget mere af kreon®, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet. Høj dosering hos børn med cystisk fibrose kan føre til alvorlige bivirkninger. Symptomer på overdosering er urinsyreforgiftning og øget urinsyre mængde i blodet.

Hvis De har glemt at tage kreon®

De må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis, men skal fortsætte med Deres sædvanlige dosering.

Hvis De holder op med at bruge kreon®

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

Ændring eller stop med behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

4. BIVIRKNINGER

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

Alvorlige bivirkninger

Meget sjældne bivirkninger (det sker hos færre end 1 ud af 10.000 patienter): Bindevævsforandringer i tarmen hos patienter med cystisk fibrose.

Ukendt hyppighed: Blodig afføring, tillukning af mave/tarmkanal.

Kontakt læge eller sygehus, ring evt. 112.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 100 patienter): Mavesmerter.

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 1000 patienter): Forstoppelse, diarre, kvalme, opkastning, unormal afføring, allergiske reaktioner.

Ukendt hyppighed: Vægttab, luft i maven, irritation omkring endetarmen.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Fortæl læge eller apotek, hvis De får bivirkninger, der bliver ved eller er generende. Nogle bivirkninger kræver behandling.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted: www.meldenbivirkning.dk

5. OPBEVARING

kreon® opbevares utilgængeligt for børn. Brug ikke kreon®, efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg på apoteket hvordan De skal aflevere medicinrester. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

kreon® hårde enterokapsler indeholder:

- Aktive stoffer: Amylase 8000 Ph. Eur. enheder, lipase 10000 Ph. Eur. enheder, protease 600 Ph. Eur. enheder.
- Øvrige indholdsstoffer: Macrogol 4000, hypromellosephthalat, cetylalkohol, triethylcitrat, dimeticon, gelatine.

Gelatine kapslen er farvet med titandioxid (E 171) samt rød, gul og sort jernoxid (E 172).

kreon®s udseende og pakningsstørrelse:

kreon® hårde enterokapsler er brune og gennemsigtige kapsler, med beigefarvet granulat indeni.

kreon® findes i pakningsstørrelsen 100 stk.

Indehaver af markedsføringstilladelsen i Danmark:

Paranova Danmark A/S
Industriparken 23-25, 2750 Ballerup

Ompakket og frigivet:

Paranova Pack A/S
Industriparken 23-25, 2750 Ballerup

Denne indlægsseddel blev senest revideret november 2007