

Pakkausselostetiedote: Tietoa potilaalle

Creon 20 000 enterokapseli, kova haimajauhe

Lue tämä pakkausselostetiedote huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Ota tästä lääketä juuri siten kuin tässä pakkausselostetiedoteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkien henkilökunta on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkausselostetiedote. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkien henkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselostetiedoteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 5 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselostetiedoteessa kerrotaan:

1. Mitä Creon on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Creonia
3. Miten Creonia otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Creonin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Creon on ja mihin sitä käytetään

Mitä Creon on

- Creon sisältää haimajauheeksi kutsuttua entsyyymisekoitusta.
- Haimajauhetta kutsutaan myös pankreatiiniksi. Se auttaa ruoansulatuksessa. Entsyymit ovat peräisin sian haimasta.
- Creon-kapseleiden pienet rakeet vapauttavat haimajauhetta hitaasti suoleen (mahahapporesistentit rakeet, joita kutsutaan minimikrorakeiksi).

Mihin Creonia käytetään

Creon on tarkoitettu eksokriiisen haiman toiminnanvajauksen hoitoon, kun haima ei tuota riittävästi ruoan sulatuksessa tarvittavia entsyyymejä. Sitä todetaan usein ihmisillä, joilla on:

- kystinen fibroosi, joka on harvinainen perinnöllinen sairaus
- krooninen haimatulehdus (krooninen pankreatiitti)
- haima poistettu osittain tai kokonaan (osittainen tai totaali pankreatektomia)
- haimasyöpä.

Creon 20 000 on tarkoitettu lapsille, nuorille ja aikuisille. Annostusohjeet ikäryhmittäin kerrotaan pakkausselosteen kohdassa 3 ”Miten Creonia otetaan”.

Creon-hoito parantaa eksokriiisen haiman toiminnanvajauksen oireita sekä ulosten koostumusta (esim. rasvaisia ulosteita), mahakipua, ilmavaivoja ja ulostamistihyyttä (ripuli tai ummetus), hoidettavasta sairaudesta riippumatta.

Käytä tätä valmistetta vain, kun lääkäri on vahvistanut, että sinulla on jokin edellä mainituista sairauksista ja lääkäri nimenomaan suosittelee tätä hoitoa sinulle.

Tätä valmistetta annetaan imeväisille ja lapsille vain lääkärin suosituksesta, ja hoito tapahtuu lääkärin seurannassa.

Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 5 päivän jälkeen tai se huononee.

Miten Creon toimii

Creonissa olevat entsyymit sulattavat ruokaa sen kulkissa suoliston läpi. Creon otetaan aterian tai välipalan yhteydessä tai heti sen jälkeen. Nämä entsyymit pääsevät kunnolla sekoittumaan ruokaan.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Creonia

Älä ota Creonia

- jos olet allerginen haimajauheelle tai Creonin jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Creonia.

Kystistä fibroosia sairastavat potilaat

Harvinainen suolostosairaus, fibrotisoituvaa kolonopatiaa, jossa suoli on ahtautunut, on raportoitu kystistä fibroosia sairastavilla potilailla, jotka ottavat suuria annoksia haimajauhevalmisteita. Jos sinulla on kystinen fibroosi ja otat haimaentsyymiä yli 10 000 lipaasiyksikköä painokiloa kohden vuorokaudessa ja sinulla on epätavallisia vatsaoireita tai vatsaoireet muuttuvat, **kerro siitä lääkärille**. Lipaasiyksikköjen annostus selitetään pakkausselosten kohdassa 3 ”Miten Creonia otetaan”.

Vaikea allerginen reaktio

Jos saat allergisen reaktion, lopeta hoito ja kerro siitä lääkärille. Allerginen reaktio voi olla esimerkiksi kutina, nokkosrokko tai ihottuma. Harvinaisissa tapauksissa vakavampia allergisia reaktioita voivat olla lämmön tunne, huimaus ja pyörtyminen, hengitysvaikeudet; nämä ovat oireita vaikeasta, mahdollisesti henkeä uhkaavasta tilasta, jota kutsutaan anafylaktiseksi sokiksi. Jos tällaista tapahtuu, hakeudu heti kiireelliseen lääkärin hoitoon.

Keskustele lääkärin kanssa ennen Creonin käyttöä, jos olet allerginen sian proteiinille.

Suun ärsytys

Jos kapseleita pureskellaan ja/tai pidetään liian kauan suussa, suussa voi esiintyä kipua, ärsytystä (suutulehdusta), verenvuotoa ja haavaumia. Jos suussa ilmenee merkkejä ärsytyksestä, suun huuhteleminen ja vesilasillisen juominen saattaa auttaa.

Creon voidaan ripotella vain tiettyihin ruokiin (ks. pakkausselosten kohta 3 ”Miten Creonia otetaan”).

Tämä lääke sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per annosyksikkö eli se on käytännössä ”natriumiton”.

Muut lääkevalmisteet ja Creon

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Raskaus, imetyks ja he de lmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Lääkäri päättää, voitko käyttää Creonia raskauden aikana.

Creonia voi käyttää imetyksen aikana.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Creon ei vaikuta ajokykyyn eikä kykyyn käyttää koneita tai laitteita.

3. Miten Creonia otetaan

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta on määäränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Annos mitataan lipaasiyksikköinä. Lipaasi on yksi haimajauheen entsyymeistä. Erivahvuiset Creon-valmisteet sisältävät eri määräin lipaasia.

Noudata aina lääkärin antamaa annostusohjetta. Lääkäri määrittää sinulle yksilöllisen annostuksen, johon vaikuttaa

- sairauden vakavuus
- paino
- ruokavalio
- ulosten rasvamääärä.

Jos ulosteet ovat edelleen rasvaisia tai sinulla on muita vatsa- tai suolivaivoja, kerro tästä lääkärille, sillä annostasi saatetaan joutua muuttamaan.

Kuinka paljon Creonia otetaan

Kystistä fibroosia sairastavat potilaat

Lapset:

Tämä lääkevahvuus ei välittämättä soveltu hoidon aloitukseen lapsille. Tähän vaikuttaa lapsen ikä ja paino.

Lääkäri määrittää tarvittavan annoksen lapselle valmisteella, jossa on pienempi määrä lipaasiyksikköä (esim. 10 000 tai 5 000 lipaasiyksikköä).

Kun annos ateriaa kohden on määritetty, tästä lääkevahvuutta voidaan käyttää lapsille.

- Tavanomainen aloitusannos alle 4-vuotiaille lapsille on 1 000 lipaasiyksikköä/painokilo aterian yhteydessä.
- Tavanomainen aloitusannos yli 4-vuotiaille lapsille on 500 lipaasiyksikköä/painokilo aterian yhteydessä.

Nuoret ja aikuiset:

Painoon perustuvassa entsyymiannostuksessa aloitusannos on 500 lipaasiyksikköä painokiloa kohden aterian yhteydessä nuorille ja aikuisille.

Kaikki ikäryhmät:

Annos ei saa ylittää 2 500 lipaasiyksikköä painokiloa kohden aterian yhteydessä tai 10 000 lipaasiyksikköä painokiloa kohden vuorokaudessa tai 4 000 lipaasiyksikköä rasvagrammaa kohden.

Potilaille, joilla on muita haiman ongelmia

Nuoret ja aikuiset:

Tavanomainen annos aterian yhteydessä on 25 000–80 000 lipaasiyksikköä.

Tavanomainen annos välipalan yhteydessä on puolet aterian yhteydessä otettavasta annoksesta.

Milloin Creonia otetaan

Ota Creon aterian tai välipalan aikana tai heti sen jälkeen. Näin entsyymit sekoittuvat ruokaan ja sulattavat sitä sen kulkeutuessa suoliston läpi.

Miten Creonia otetaan

- Creon otetaan aina aterian tai välipalan yhteydessä.
- Kapselit niellään kokonaисina veden tai mehun kera.

- Älä murstaa tai pureskele kapseleita tai niiden sisältöä, sillä se voi aiheuttaa suun ärsytystä tai muuttaa Creonin vaikutusta elimistössäsi.
- Jos kapseleiden nieleminen on hankala, avaa kapselit varovasti ja sekoita rakeet pieneen määrään pehmeää hapanta ruokaa tai sekoita ne happamaan nesteesseen. Esimerkkejä happamista pehmeistä ruoista ovat jogurtti tai omenasose. Hapan neste voi olla omena-, appelsiini- tai ananasmehua. Älä sekoita rakteita veteen, maitoon (myös maustetut maitojuomat, rintamaito ja äidinmaidonkorvikkeet) tai kuumaan ruokaan. Niele seos välittömästi, murskaamatta tai pureskelematta, ja juo hieman vettä tai mehua.
- Rakeiden sekoittaminen ei-happamaan ruokaan tai juomaan ja rakteiden murskaaminen tai pureskelu voivat aiheuttaa suun ärtymistä ja muuttaa Creonin vaikutusta elimistössäsi.
- Älä pidä Creon-kapseleita tai niiden sisältöä suussasi. Varmista, että nielet läkettä ja ruokaa sisältävän seoksen kokonaan ja että suuhun ei jää rakteita.
- Älä säilytä seosta.

Jos otat enemmän Creonia kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Juo runsaasti vettä.

Hyvin suuret annokset haimajauhetta ovat joskus aiheuttaneet virtsan liian korkeaa virtsahappopitoisuutta (hyperurikosuriaa) tai veren liian korkeaa virtsahappopitoisuutta (hyperurikemiaa).

Jos unohdat ottaa Creonia

Jos unohdat ottaa annoksen, ota seuraava annos tavanomaiseen aikaan seuraavan aterian yhteydessä. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi kerta-annoksen.

Jos lopetat Creonin oton

Älä lopeta Creonin käyttöä keskustelematta ensin lääkärin kanssa. Moni potilas voi joutua käyttämään Creonia loppuelämän ajan.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Tämä lääke voi aiheuttaa seuraavia haittavaikutuksia.

Tärkeimmät vakavat haittavaikutukset, joita on esiintynyt haimaentsyymit korvaavien lääkkeiden yhteydessä, ovat anafylaktinen sokki ja fibrotisoituva kolonopatia. Näitä kahta haittavaikutusta on esiintynyt vain hyvin harvalla, mutta niiden tarkkaa esiintymistilheyttä ei tiedetä.

Anafylaktinen sokki on vakava, mahdollisesti henkeä uhkaava allerginen reaktio, joka voi kehittyä nopeasti. Jos huomaat jotakin seuraavista, hakeudu heti kiireelliseen lääkärin hoitoon:

- kutina, nokkosroppo tai ihottuma
- kasvojen, silmien, huulien, käsiin tai jalkojen turpoaminen
- outo, epätodellinen olo tai pyörrytyks
- hengitys- tai nielemisvaikeudet
- sydämentykytys
- huimaus, pyörtyminen tai tajunnanmenetys.

Haimaentsyymit korvaavien lääkkeiden toistuva käyttö suurilla annoksilla voi aiheuttaa myös suolenseinämän arpeutumista tai paksuuntumista, joka voi johtaa suolen ahtautumiseen (tila, josta

käytetään nimitystä fibrotisoituva kolonopatia). Jos sinulla ilmenee voimakasta mahakipua, ulostamisvaikeuksia (ummetusta), pahoinvoittia tai oksentelua, kerro heti lääkärille.

Hyvin yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä useammin kuin 1 henkilöllä 10:stä)

- mahakipu.

Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:stä)

- pahoinvoitti
- oksentelu
- ummetus
- vatsan turvotus
- ripuli.

Nämä oireet voivat johtua sairaudesta, johon Creonia käytetään.

Melko harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta)

- ihottuma.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle.

Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Creonin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 25 °C.

Avattu pakaus on säilytettävä alle 25 °C:ssa ja käytettävä 6 kuukauden kuluessa. Pidä purkki tiiviisti suljettuna. Herkkä kosteudelle.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Creon sisältää

Creonin vaikuttava aine on haimajauhe.

- Yksi Creon 20 000 kapseli sisältää 300 mg haimajauhetta, mikä vastaa (Ph.Eur. yksikköä):
 - lipaasia 20 000
 - amylaasia 16 000
 - proteaasia 1 200

- Muut aineet ovat:

Kapselin sisältö:

- hypromelloosiftalaatti
- makrogoli 4000
- trietyylisitraatti
- dimetikoni 1000
- setyylialkoholi

Kapselin kuori:

- liivate
- punainen, keltainen ja musta rautaoksidi (E172)
- natriumlauryylisulfaatti

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Creon 20 000 kapselit ovat pitkulaisia (koko 0). Ne ovat ruskeita ja läpinäkyviä. Niiden sisällä on ruskehtavia mahahapporesistenttejä rakeita (minimikrorakeita).

Creon 20 000 kapselit on pakattu HDPE-purkkeihin, joissa on irti kierrettävä PP-suljin, ja sisällä 50, 60, 100, 120, 200 tai 250 kapselia.

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:

Viatris Oy
Vaisalantie 2–8
02130 Espoo

Valmistaja:
Abbott Laboratories GmbH
Justus-von-Liebig-Str. 33
31535 Neustadt
Saksa

Mylan Germany GmbH
Lütticher Straße 5
53842 Troisdorf
Saksa

Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 29.4.2024

Bipackse del: Information till patienten

Creon 20 000 hårdenterokapslar pankreaspulver

Läs noga igenom denna bipackse del innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 5 dagar.

I denna bipackse del finns information om följande:

1. Vad Creon är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Creon
3. Hur du tar Creon
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Creon ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Creon är och vad det används för

Vad Creon är

- Creon innehåller en enzymblandning som kallas pankreaspulver.
- Pankreaspulver kallas också pankreatin. Det hjälper dig att bryta ner mat. Enzymerna utvinns ur bukspottkörteln hos svin.
- Creon kapslar innehåller små pellets som långsamt frisätter pankreaspulvret i din tarm (magsafiresistenta pellets som kallas minimikrosfärer).

Vad Creon används för

Creon används för behandling av exokrin pankreasinsufficiens. Detta beror på att bukspottkörteln inte producerar tillräckligt med enzym för bryta ner maten. Det förekommer ofta hos personer som har:

- cystisk fibos, en sällsynt genetisk sjukdom
- kronisk bukspottkörtelinflammation (kronisk pankreatit)
- fått en del av eller hela bukspottkörteln bortopererad (partiell eller total pankreatektomi)
- cancer i bukspottkörteln.

Creon 20 000 kan användas till barn, ungdomar och vuxna. Doseringen för de olika åldersgrupperna beskrivs i avsnitt 3 i denna bipacksedel, "Hur du tar Creon".

Behandling med Creon förbättrar symptomen på exokrin pankreasinsufficiens, inklusive avföringens konsistens (t.ex. fett i avföringen), buksmärtor, gasbildning och avföringsfrekvens (diarré eller förstoppling) oberoende av underliggande sjukdom.

Du ska endast använda detta läkemedel om läkaren har konstaterat att du lider av någon av dessa sjukdomar och uttryckligen rekommenderat behandling med detta läkemedel.

Spädbarn och barn ska endast använda detta läkemedel efter rekommendation av läkare, och behandling ska ske under övervakning av läkare.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 5 dagar.

Hur Creon verkar

Enzymerna i Creon verkar genom att bryta ner maten medan den passerar genom tarmen. Du ska ta Creon under eller omedelbart efter måltid eller mellanmål. Detta tillåter enzymerna att blanda sig ordentligt med maten.

2. Vad du behöver veta innan du tar Creon

Ta inte Creon:

- om du är allergisk mot pankreaspulver eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Creon.

Patienter med cystisk fibros

Ett sällsynt tillstånd i tarmen som kallas fibrotiserande kolopati, där din tarm är förträngd, har rapporterats hos patienter med cystisk fibros som tar höga doser av pankreaspulverprodukter. **Tala med läkare** om du har cystisk fibros och tar mer än 10 000 lipasenheter per kg per dag och har ovanliga eller förändrade symtom från magen.

Doseringen av lipasenheter beskrivs i avsnitt 3 i denna bipacksedel, ”Hur du tar Creon”.

Svår allergisk reaktion

Om en allergisk reaktion uppstår, avbryt behandlingen och tala med läkare. En allergisk reaktion kan innefatta klåda, nässelutslag eller utslag. I sällsynta fall kan en allvarligare allergisk reaktion innefatta värmekänsla, yrsel, svindel och andningssvårighet. Dessa är symtom på ett svårt, eventuellt livshotande tillstånd som heter anafylaktisk chock. Om detta inträffar, uppsök omedelbart akut läkarbehandling. Om du är allergisk mot svinprotein, tala med läkare innan du tar Creon.

Irritation i munnen

Smärta, irritation (muninflammation), blödning och sårbildning i munnen kan inträffa om kapslarna tuggas och/eller hålls kvar i munnen för länge. Om tecken på irritation i munnen förekommer kan det hjälpa att skölja munnen och dricka ett glas vatten.

Creon kan bara strös på viss mat (se avsnitt 3 i denna bipacksedel, ”Hur du tar Creon”).

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per dosenhet, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

Andra läkemedel och Creon

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Läkaren avgör huruvida du kan ta Creon medan du är gravid.

Creon kan användas under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Creon påverkar inte din förmåga att köra bil eller använda verktyg eller maskiner.

3. Hur du tar Creon

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Dosen mäts i lipasenheter. Lipas är ett av enzymerna i pankreaspulvret. Olika styrkor av Creon innehåller olika mängder lipas.

Följ alltid läkarens råd om hur mycket Creon du ska ta. Läkaren anpassar dosen individuellt för dig.

Den beror på:

- din sjukdoms svårighetsgrad
- din vikt
- din kost
- hur mycket fett som finns i din avföring.

Tala med läkare om du fortfarande har fett i avföringen eller har andra mag- eller tarmproblem eftersom din dos kan behöva justeras.

Hur mycket Creon du ska ta

För patienter med cystisk fibros

Barn:

Denna läkemedelsstyrka är eventuellt inte lämplig för att påbörja behandling hos barn. Detta påverkas av barnets ålder och vikt.

Dosen som ett barn behöver ska bestämmas av läkare med produkter som innehåller färre lipasenheter (t.ex. 10 000 eller 5 000 lipasenheter).

När dos per måltid bestämts, kan denna läkemedelsstyrka användas till barn.

- Vanlig startdos för barn under 4 år är 1 000 lipasenheter/kg kroppsvikt per måltid.
- Vanlig startdos för barn som är 4 år eller äldre är 500 lipasenheter/kg kroppsvikt per måltid.

Ungdomar och vuxna:

Viktbaserad enzymdosering ska inledas med 500 lipasenheter per kg kroppsvikt per måltid hos ungdomar och vuxna.

Alla åldersgrupper:

Dosen ska inte överskrida 2 500 lipasenheter per kg kroppsvikt per måltid eller 10 000 lipasenheter per kg kroppsvikt per dag eller 4 000 lipasenheter per gram intaget fett.

För patienter med andra bukspottkörtelproblem

Ungdomar och vuxna:

Vanlig dos för en måltid är 25 000–80 000 lipasenheter.

Vanlig dos för ett mellanmål är halva dosen för en måltid.

När Creon ska tas

Ta alltid Creon under eller omedelbart efter måltid eller mellanmål. Detta tillåter enzymerna att blanda sig ordentligt med maten och bryta ner den medan den passerar genom tarmen.

Hur du tar Creon

- Creon ska alltid tas i samband med måltid eller mellanmål.
- Kapslarna ska sväljas hela med vatten eller saft.

- Krossa eller tugga inte kapslarna eller innehållet i dem eftersom det kan orsaka irritation i munnen eller ändra sättet på hur Creon verkar i kroppen.
- Om du har svårt att svälja kapslarna, öppna dem försiktigt och blanda pelleten med en liten mängd mjuk syrlig föda eller syrlig vätska. Mjuk syrlig föda är t.ex. yoghurt eller äppelmos. Syrlig vätska är t.ex. äppel-, apelsin- eller ananasjuice. Blanda inte pelleten med vatten, mjölk (inklusive smaksatta mjölkprodukter, bröstmjölk och modersmjölsersättning) eller med het mat. Svälj blandningen omedelbart, utan att krossa eller tugga pelleten och drick lite vatten eller juice till.
- Ifall pelleten blandas med icke-syrlig mat eller vätska, krossas eller tuggas, kan det leda till irritation i munnen eller ändra sättet på hur Creon verkar i kroppen.
- Håll inte Creon kapslar eller dess innehåll i munnen. Se till att du sväljer blandningen med läkemedel och mat helt och att inga pellets blir kvar i munnen.
- Lagra inte blandningen.

Om du har tagit för stor mängd av Creon

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Drick rikligt med vatten.

Mycket höga doser pankreaspulver har ibland orsakat för mycket urinsyra i urinen (hyperurikosuri) och i blodet (hyperurikemi).

Om du har glömt att ta Creon

Om du glömmer att ta en dos, ta din nästa dos vid den vanliga tidpunkten, med nästa måltid. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Creon

Sluta inte att ta Creon utan att först tala med läkare. Många patienter kommer att behöva ta Creon resten av livet.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Följande biverkningar kan förekomma med detta läkemedel.

De viktigaste allvarliga biverkningarna som setts med bukspottkörtelenzymersättning är anafylaktisk chock och fibrotiserande kolonopati. Dessa två biverkningar har förekommit hos ett mycket litet antal patienter, men den exakta frekvensen är okänd.

Anafylaktisk chock är en svår, eventuellt livshotande allergisk reaktion som kan uppstå snabbt. Om du får något av följande, uppsök omedelbart brådskande läkarvård:

- klåda, nässelutslag eller utslag
- svullnad i ansikte, ögon, läppar, händer eller fötter
- egendomlig, overklig känsla eller svindel
- svårt att andas eller svälja
- hjärtklappning
- yrsel, svimning eller medvetslöshet.

Upprepade höga doser bukspottkörtelenzymersättning kan också orsaka ärrbildning i eller förtjockning av tarmväggen vilket kan leda till förträngning i tarmen (ett tillstånd som heter fibrotiserande

kolonopati). Om du har svår magsmärta, svårt tömma tarmen (förstopning), illamående eller kräkning, tala omedelbart med läkare.

Mycket vanliga biverkningar (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer)

- magsmärta.

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer)

- illamående
- kräkning
- förstopning
- väderspänning (utspänd buk)
- diarré.

Dessa kan bero på sjukdomen du tar Creon för.

Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer)

- utslag.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Creon ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C.

Efter öppnandet, förvara vid högst 25 °C och använd inom 6 månader. Tillslut burken väl. Fuktkänsligt. Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen i Creon är pankreasvätskor.

- En kapsel Creon 20 000 innehåller 300 mg pankreasvätskor motsvarande (Ph. Eur. enheter):
 - lipas 20 000
 - amylas 16 000
 - proteas 1 200

- Övriga innehållsämnen är:

Kapselinnehåll:

- hypromellosftalat

- makrogol 4000
- trietylcitrat
- dimetikon 1000
- cetylalkohol.

Kapselhölje:

- gelatin
- röd, gul och svart järnoxid (E 172)
- natriumlaurylsulfat

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Creon 20 000 kapslar är avlånga (storlek 0). De är bruna och genomskinliga. De innehåller brunaktiga magaufrestenta pellets (minimikrosfärer).

Creon 20 000 kapslar är förpackade i HDPE burkar med skruvlock av PP, innehållande 50, 60, 100, 120, 200 eller 250 kapslar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

Viatris Oy
Vaisalavägen 2–8
02130 Esbo

Tillverkare:

Abbott Laboratories GmbH
Justus-von-Liebig-Str. 33
31535 Neustadt
Tyskland

Mylan Germany GmbH
Lütticher Straße 5
53842 Troisdorf
Tyskland

Denna bipackse del ändrades senast 29.4.2024