

**NOVINKA**



  
**Kreon**<sup>®</sup> **35000**  
420mg pankreatin

**Indikace:** Substituční terapie pankreatickými enzymy při exokrinní insuficienci pankreatu způsobené cystickou fibrózou nebo jinými příčinami (např. chronickou pankreatitidou, pankreatektomií nebo karcinomem pankreatu).<sup>1</sup>

## Kreon 35 000 enterosolventní tvrdé tobolky

**Složení:** Jedna tobolka obsahuje pancreatis pulvis 420 mg – odpovídá lipasum 35 000 j. Ph.Eur., amylasum 25 200 j. Ph.Eur. a proteasum 1 400 j. Ph.Eur. **Indikace:** Substituční terapie pankreatickými enzymy při exokrinní insuficienci pankreatu způsobené cystickou fibrózou nebo jinými příčinami (např. chronickou pankreatitidou, pankreatektomií nebo karcinomem pankreatu). Přípravek je určen dětem, dospívajícím a dospělým pacientům. **Dávkování a způsob podání:** Cystická fibróza: Dávkování je individuální a má být upraveno podle závažnosti onemocnění, výskytu steatorey a udržení dobrého nutričního stavu. Zahajujeme nejnižší doporučenou dávkou, která se postupně zvyšuje za pečlivého sledování pacientovy odpovědi. Dávkování enzymů podle hmotnosti se obvykle zahajuje 500 jednotkami lipázy Ph.Eur. na kilogram tělesné hmotnosti a jídlo. **Ostatní stavy:** Dávkování má být individuální, určené stupněm maldigesce pacienta a obsahem tuku v jídle. Potřebná dávka podávaná s hlavním jídlem se pohybuje přibližně od 25 000 do 80 000 Ph. Eur. jednotek lipázy. Se svačinami se podává polovina individuální dávky. Tobolky užíváme vcelku, nerozdrcené a nerozkousané, během jídla nebo ihned po něm. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na jakoukoli pomocnou látku. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** S užíváním přípravku ve vyšších dávkách je spojeno riziko striktur v ileocekální oblasti a tlustém střevě (fibrotizující kolonopatie). Vzácně byly zaznamenány anafylaktické reakce. **Interakce:** Studie nebyly provedeny. **Nežádoucí účinky:** Abdominální bolest, nauzea, zvracení, zácpa, abdominální distenze, průjem a jiné. **Zvláštní opatření pro uchování:** Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Po otevření nepoužívejte déle než 6 měsíců. **Balení:** 420 mg x 100 enterosolventních tvrdých tobolek. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Mylan IRE Healthcare Limited, Unit 35/36 Grange Parade, Baldoyle Industrial Estate, Dublin 13, Irsko. **Registrační číslo:** 49/123/17-C. **Datum poslední revize textu:** 28. 6. 2019. **Způsob výdeje:** Vázaný na lékařský předpis. **Způsob úhrady:** Hrazený z veřejného zdravotního pojištění. **Dříve, než přípravek předepíšete, seznamte se, prosím, s úplnou informací o přípravku (SPC).**

MYL\_1120\_156

### Reference:

1. SPC Kreon 35 000, datum poslední revize textu: 28. 6. 2019.