

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

Kreon® /Креон

25 000 Ph.Eur.U/caps.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Кратка характеристика на продукта - Приложение 1

Към РУ 9.5.0 24 А.0.8.

Одобрено: 21.11.08.

1. ТЪРГОВСКО ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Kreon®

25 000 Ph.Eur.U/caps.

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 капсула Kreon® 25 000 Ph.Eur.U/caps. Minimicrospheres™ съдържа

300 mg Pancreatin (Pancreas powder), отговарящ на

Amylase 18 000 Ph. Eur. единици

Lipase 25 000 Ph. Eur. единици

Protease 1 000 Ph. Eur. Единици

За пълния списък на помощните вещества вж. т. 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Креон 25 000 е двуцветна твърда желатинова капсула с оранжева матова капачка и безцветно прозрачно тяло, пълна с кафеникови стомашно-устойчиви гранули. (=Minimicrospheres™).

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Показания

Лечение на панкреасна езокринна недостатъчност при деца и възрастни.

Панкреасната езокринна недостатъчност е често свързана, но не ограничена с:

- кистозна фиброза (муковисцидоза)
- хроничен панкреатит
- постпанкреатектомия
- гастректомия
- рак на панкреаса
- състояния след гастроинтестинален байпас (напр. Billroth II гастроентеростомия)
- обструкция на панкреасния или общия жълчен канал (напр. неоплазма)
- синдром на Shwachman-Diamond

4.2. Дозировка и начин на употреба

Начин на приложение

Дозировката се определя от индивидуалните потребности и зависи от тежестта на заболяването и състава на храната.

Препоръчва се половината или една трета от цялата доза (вж по-долу) да се взема в началото, а останалата част по време на храненето.

Капсулите трябва да се гълтат цели, без да се смачкват или дъвчат, с достатъчно количество течност по време на основните хранения или закуски. Когато гълтането на капсулите е затруднено (например при малки деца или пациенти в напреднала възраст), те могат да се отворят внимателно и минимикросферите да се разпределят в мястото (рН < 5,0), която не изисква дъвчене или приемане на храна (рН < 5,0). Всяка смес на минимикросфери с храна или течност трябва да се приема веднага и да не се съхранява.



Важно е да се осигури достатъчно количество течност през цялото време, особено при повищена загуба на течности. Недостатъчният прием на течности може да утежни съществуващата констипация.

Дозировка при муковисцидоза

На база на препоръките на Конференцията за консенсус по муковисцидоза, Американската Фондация по муковисцидоза и английските контролирани проучвания се препоръчва следната обща дозировка при панкреасна ензимна заместителна терапия:

- В зависимост от теглото, дозирането на ензимите трябва да започне с 1 000 единици липаза/kg/на хранене за деца под 4-годишна възраст и с 500 единици липаза/kg/на хранене за деца над 4-годишна възраст.
- Дозата трябва да се адаптира в зависимост от тежестта на заболяването, контрола на стеатореята и поддържането на добър хранителен статус.
- Повечето пациенти трябва да останат на по-ниски или да не надвишават 10 000 единици/kg телесно тегло/ден.

Дозировка при други заболявания, свързани с езокринна панкреасна недостатъчност

Дозата трябва да бъде определена индивидуално за всеки пациент според степента на нарушение на храносмилането и съдържанието на мазнини в храната. Препоръчваната доза при основно хранене (закуска, обед и вечеря) е приблизително от 20 000 до 75 000 Ph. Eur. липазни единици и за закуските между храненията, от 5 000 до 25 000 Ph. Eur. липазни единици.

Така например, обичайната начална доза за Kreon® е 10 000-25 000 Ph. Eur. липазни единици за основно хранене.

За да се постигне адекватна индивидуална доза освен под формата на капсули от 25 000 единици, Kreon® се предлага и в други концентрации с по-ниско ензимно съдържание.

Все пак е възможно, пациентите да се нуждаят от по-високи дози, за да се сведе до минимум стеатореята и да се поддържа добър хранителен статус. В обичайната клинична практика се предлага да бъдат давани при всяко хранене поне 20 000 – 50 000 Ph. Eur. липазни единици (= 1 до 2 капсули Kreon®, 25 000 Ph.Eur.U).

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към панкреатин от свински произход или някоя от съставките на продукта.

4.4. Специални предупреждения за употреба

Не се препоръчва приема на перорални лекарствени форми в началните стадии на оствър панкреатит.

Kreon® може да се използва от диабетици.

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Няма данни за взаимодействия с други лекарства и други форми на взаимодействия.

4.6. Бременност и кърмене

Бременност

Няма налични клинични данни за бременност. Изследвани панкреатинови



ензими. Изследванията при животни не дават потвърждение за абсорбция на свинските панкреатинови ензими. Следователно, не се очаква репродуктивна токсичност или токсичност за развитието на плода. Предписането на лекарството на бременни жени трябва да става предпазливо.

Кърмене

Не се очаква ефект върху кърмачета на базата на изследвания върху животни. Панкреатични ензими могат да бъдат използвани по време на кърмене.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Kreon® не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

В обобщените данни от клиничните изпитвания, докладваните случаи на нежелани лекарствени реакции с панкреатин, като цяло са еднакви с тези с плацебо.

Стомашно-чревни смущения

Често срещани - коремна болка

Нечести – запек, променени изпражнения, диария и повръщане/гадене.

Стриктури в илео-цикалната област и дебелото черво (фиброзна колонопатия), както и колити са съобщавани при пациенти с кистозна фиброза, приемащи високи дози панкреатинови продукти. Контролираните проучвания не са показвали доказателства за връзката между Kreon® и появата на фиброзна колонопатия. Като предупреждение, необичайните коремни симптоми или тяхната промяна, трябва да бъдат преразгледани, за да се изключи възможността за увреждане на колона, при пациенти, приемащи повече от 10 000 единици липаза/kg/ден.

Кожни и подкожно-тъканни смущения

Нечести – има съобщения за алергични или реакции на свръхчувствителност на кожата.

4.9. Предозиране

Прекомерно високи дози от панкреатин могат да бъдат свързани със съобщения за хиперурикурия и хиперурикемия.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

5.1. Фармакодинамични свойства

Kreon®, съдържащ панкреатин от свински произход, е разработен като стомашно-устойчиви (киселинно устойчиви) минимикросфери, поставени в желатинови капсули.

Капсулите се разтварят бързо в стомаха, освобождавайки стотици защитени от стомашната киселина минимикросфери.

Мултидозовият принцип има за цел постигане на добро смесване на минимикросферите със стомашната каша (химус), напускането им от стомаха заедно с химуса и след освобождаване, доброто разпределение на ензимите вътре в химуса. Когато минимикросферите ^{се разтворят} ~~се разтворят~~ са вътре в тънките черва, обвивката се разгражда бързо (при pH 5,5), освобождавайки ензими с липолитична, амилолитична и ~~протеолитична~~ активност, осигуряващи разграждането на мазнините, ~~и~~ ^и на протеините. Продуктите от панкреасното смилане след това ~~се~~ ^{се} ~~абсорбират~~ директно, или следват по-нататъшна хидролиза ~~от чревните ензими~~.

5.2. Фармакокинетични свойства

Изследванията с животни не сочат данни за абсорбция на неразградени ензими и затова не са провеждани класически фармакокинетични проучвания. Панкреасните ензимни добавки не изискват абсорбция за проява на техния ефект. Точно обратно, тяхната пълна терапевтична активност се проявява в лумена на стомашно-чревния тракт. Освен това те са протеини и претърпяват протеолитично разграждане по време на тяхното преминаване през гастроинтестиналния тракт, преди да бъдат абсорбириани като пептиди и аминокиселини

5.3 Предклинични данни за безопасност

Предклиничните данни не показват, остра, субхронична или хронична токсичност.

Не са извършвани изследвания за генотоксичност, карциногеност или репродуктивна токсичност.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Сърцевина на гранулите:

Макрогол 4000:

Обвивка на гранулите:

хипромелоза фталат,

Обвивка на капсулите:

цетилов алкохол,

триетилцитрат,

диметикон 1000

желатин

червен железен оксид (Е 172)

жълт железен оксид

черен железен оксид

титанов диоксид

натриев лаурил-сулфат

6.2. Несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност

3 години.

6.4. Специални условия на съхранение

Бутилки HDPE: Да се съхранява при температура под 25°C, в добре затворени опаковки.

Да не се използва повече от три месеца след първото отваряне на бутилката.

Да се съхранява на места, недостъпни за деца!

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

6.5. Данни за опаковката

Бутилки от полиетилен с висока плътност (HDPE) с отчупваща се при завъртане полипропиленова (PP) капачка.

Блистери (PVC/PVDC и алуминиево фолио) в картонени кутии.

Kreon®, с активност 25 000 Ph.Eur.U/caps. - в опаковки по 20, 50 и 100

стомашно-устойчиви капсули
Не всички опаковки могат да бъдат пуснате в продажба

6.6. Препоръки при употреба
Няма специални изисквания.

7. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Solvay Pharmaceuticals GmbH

Hans-Böckler-Allee 20
D-30173 Hannover/Germany

Упълномощен представител за България

Солвей Фарма ЕООД
София Таур, ет. 5, офис 52
Бул. Ал. Стамболовски 103
1303, София
Тел: ++ 3592 9234 700
Факс: ++ 3592 9234 701

8. РЕГИСТРАЦИОНЕН НОМЕР В РЕГИСТЪРА ПО ЧЛ. 28 ЗЛАХМ.
№ 9600266

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ ЗА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ (ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО).
25.06.1996 г. (Германия)

10. ДАТА НА (ЧАСТИЧНА) АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ТЕКСТА.
август, 2007 г.

