

Информационный листок-вкладыш: информация для пациента

Панзинорм 10 000, твердые гастрорезистентные капсулы Panzynorm 10 000, gastroresistentsed kõvakapslid липаза, амилаза, протеаза

Перед применением препарата внимательно прочтите информационный листок, поскольку он содержит необходимую вам информацию.

Всегда применяйте это лекарство так, как описано в данном информационном листке, или так, как вам объяснили врач или аптекарь.

- Сохраните информационный листок, чтобы обращаться к нему по мере надобности.
- Для получения дополнительных сведений проконсультируйтесь с аптекарем.
- При возникновении любых побочных эффектов проконсультируйтесь с лечащим врачом или аптекарем. Возможно возникновение побочных эффектов, не указанных в данном информационном листке. См. раздел 4.
- Если по прошествии 14 дней вам не станет лучше или вы почувствуете себя хуже, следует связаться с врачом.

Содержание информационного листка:

1. Что представляет собой препарат Панзинорм 10 000 и для чего он применяется
2. Что следует знать перед приемом Панзинорма 10 000
3. Как принимать Панзинорм 10 000
4. Возможные побочные эффекты
5. Как хранить Панзинорм 10 000
6. Содержимое упаковки и прочая информация

1. Что представляет собой препарат Панзинорм 10 000 и для чего он применяется

Панзинорм 10 000 содержит естественные панкреатические (выделяемые поджелудочной железой) ферменты высокой активности: липазу, амилазу и протеазу. Обычно данные вещества высвобождаются в тонком кишечнике во время приема пищи и способствуют расщеплению и усваиванию различных пищевых элементов. Липаза расщепляет жиры, амилаза – углеводы, а протеаза – белки. Компоненты Панзинорма 10 000 имеют животное (свиное) происхождение и крайне схожи с веществами, вырабатываемыми человеческим организмом.

Панзинорм 10 000 применяется при расстройствах пищеварения, вызванных дефицитом пищеварительных ферментов, обусловленных снижением функции поджелудочной железы (симптомами которых служат жидкий, жирный, плохо пахнущий объемный стул, понос, вздутие живота, снижение массы тела).

2. Что следует знать перед приемом Панзинорма 10 000

Не принимайте Панзинорм 10 000:

- если у вас аллергия на действующее вещество или какие-либо компоненты препарата (перечислены в разделе 6).

Предостережения и меры предосторожности

Перед приемом Панзинорма 10 000 проконсультируйтесь с лечащим врачом или аптекарем.

У пациентов с цистозным фиброзом, получавших высокие дозы препаратов панкреатина, описаны стриктуры нижних отделов кишечника (фиброзирующая колонопатия).

Сообщите лечащему врачу, если у вас наблюдается цистозный фиброз, вы принимаете 10 000 единиц липазы на килограмм веса в день и страдаете необычными жалобами со стороны кишечника или если характер этих жалоб изменился.

Сочетание Панзинорма 10 000 с пищей и питьем

Принимайте капсулу во время еды, запивая жидкостью.

Беременность и кормление грудью

Если вы беременны, кормите грудью или полагаете, что беременны, либо планируете беременность, перед применением препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или аптекарем.

Вождение автотранспорта и управление механизмами

Панзинорм 10 000 не оказывает влияния на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами или его действие незначительно.

3. Как принимать Панзинорм 10 000

Всегда принимайте это лекарство точно так, как описано в данном информационном листке, или так, как вам объяснили врач или аптекарь. Обратитесь к лечащему врачу или аптекарю, если вы в чем-то не уверены.

Дозировка зависит от тяжести заболевания. Обычная дозировка составляет 1...2 капсулу во время основных приемов пищи, но при необходимости можно принимать 1 капсулу дополнительно во время перекусов. Дозировка считается достаточной, если она обеспечивает нормальное функционирование кишечника и нормальный вес. В больших дозах нуждаются пациенты, страдающие полной недостаточностью поджелудочной железы, и такие дозы назначаются врачом. Важно принимать минимальную эффективную дозу.

Капсулы следует проглатывать целиком, не пережевывая.

Применение препарата у детей и подростков

Первоначальная доза должна составлять 1000 липазных ЕД/кг на каждый прием пищи для детей младше 4 лет и 500 липазных ЕД/кг во время приема пищи для детей старше 4 лет. Дозу следует корректировать в зависимости от выраженности симптомов заболевания, результатов контроля за объемом непереваренного жира (стеатореей) и поддержания адекватного нутритивного статуса. Дневная дозировка не должна превышать 10 000 единиц липазы на килограмм веса.

Если ребенок не способен проглотить целую капсулу, ее можно вскрыть и смешать содержимое с небольшим количеством воды или фруктового сока. Смесь необходимо сразу же дать ребенку с помощью ложки, ее нельзя крошить и глотать.

Если вам кажется, что Панзинорм 10 000 оказывает слишком сильное или слишком слабое действие, проконсультируйтесь с лечащим врачом или аптекарем.

Если вы приняли больше Панзинорма 10 000, чем предусмотрено

Приняв слишком большую дозу Панзинорма 10 000, пейте много воды и незамедлительно проконсультируйтесь с лечащим врачом или аптекарем.

На фоне приема очень больших доз панкреатина отмечалось повышение концентрации мочевой кислоты в моче (гиперурикозурия) и крови (гиперурикемия).

Если вы забыли принять Панзинорм 10 000

Не принимайте двойную дозу, если в прошлый раз прием препарата был пропущен.

Если вы забыли принять препарат во время одного из приемов пищи, дождитесь следующего приема пищи и продолжите лечение по прежней схеме дозировки.

При возникновении дополнительных вопросов о применении препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или аптекарем.

4. Возможные побочные эффекты

Как и любой другой препарат, это лекарство может вызывать побочные эффекты, которым подвержены не все.

Очень часто (им может быть подвержено более 1 человека из 10):

- боль в животе.

Часто (им может быть подвержено до 1 человека из 10):

- плохое самочувствие или недомогание,
- запор,
- вздутие живота,
- понос.

Редко: (им может быть подвержено до 1 человека из 1000):

- кожные реакции, сыпь.

Частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно):

- аллергические реакции (которые могут оказаться серьезными),
- сильная или длительная боль в животе (фиброзирующая колонопатия),
- зуд с кожной сыпью или без нее.

На фоне приема очень больших доз панкреатина у некоторых пациентов отмечалось повышение концентрации мочевой кислоты в моче и крови.

Сообщение о побочных эффектах

При возникновении любых побочных эффектов проконсультируйтесь с лечащим врачом, аптекарем или медсестрой. Возможно возникновение побочных эффектов, не указанных в данном информационном листке. О побочных эффектах вы также можете сообщить самостоятельно на сайте www.ravimiamet.ee. Сообщив о них, вы сможете получить больше информации о безопасности препарата.

5. Как хранить Панзинорм 10 000

Храните этот препарат в скрытом от детей и недоступном для них месте.

Не применяйте этот препарат по истечении срока годности, указанного на упаковке. Срок годности соответствует последнему дню указанного месяца.

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в оригинальной упаковке, защищенной от влаги.

Не выбрасывайте лекарства в канализацию или вместе с бытовыми отходами. Спросите у аптекаря, как утилизировать лекарства, которые вы больше не применяете. Эти меры способствуют охране окружающей среды.

6. Содержимое упаковки и прочая информация

Что содержит Панзинорм 10 000

Действующие вещества: липаза, амилаза, протеаза.

- Одна твердая гастрорезистентная капсула содержит 10 000 единиц липазы, 7200 единиц амилазы и 400 единиц протеазы.
- Вспомогательные вещества: сополимер метакриловой кислоты и этилакрилата (1:1), триэтилцитрат, тальк (E553b) и симетикон в составе капсулы, а также желатин (E441) и диоксид титана (E171) в оболочке капсулы.

Как выглядит Панзинорм 10 000 и что содержится в упаковке

Твердые гастрорезистентные капсулы Панзинорм 10 000 – белого цвета, с непрозрачным корпусом и крышкой, заполнены коричневатыми гранулами. Длина капсулы: 15,6...16,2 мм.

В коробке содержится блистерная упаковка из комбинированного материала ориентированный полиамид/алюминий/ПВХ-алюминиевой фольги с 21, 56 или 84 твердыми гастрорезистентными капсулами.

В продаже могут иметься упаковки не всех объемов.

Держатель торговой лицензии и изготовитель

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Словения

При возникновении дополнительных вопросов в отношении данного препарата просим обращаться к местному представителю держателя торговой лицензии.

KRKA, d.d., Novo Mesto Eesti filiaal
Pärnu mnt 141
11314 Tallinn
Тел.: +372 6671 658

Последнее обновление информационного листка датируется сентябрем 2016 г.