



КРЕОН® УМНАЯ КАПСУЛА ДЛЯ ПИЩЕВАРЕНИЯ



РАСЧЕТ ДОЗИРОВОК КРЕОН® 10 000 ПРИ ПРИМЕНЕНИИ У ДЕТЕЙ¹

Ферментные препараты стандартизируются по содержанию липазы, которое измеряется в единицах. Таким образом, 10 000 ЕД, указанные на упаковке Креон® – это 10 000 единиц фермента липаза.

Дети до 1 года, масса тела	Естественное вскармливание	Искусственное вскармливание
	Доза препарата, единиц (ЕД) на одно кормление (в сутки)	
< 4 кг	1200 на 100 мл грудного молока	1200 на 100 мл смеси
4 кг	1200 (≈ 10 000)	1800 (≈ 10 000)
7 кг	2500 (≈ 12 500)	2750 (≈ 12 500)
10 кг	3500 (≈ 17 500)	3500 (≈ 17 500)

КАК РЕБЕНКУ ПРИНИМАТЬ КРЕОН®

Капсулу Креон® можно вскрыть и разделить содержимое на несколько порций. Смесь Креон минимикросфер® с едой нельзя хранить, ее нужно употребить сразу после приготовления².



1 Капсула Креон® содержит сотни мельчайших частиц – минимикросфер²



2 Для приема малышами капсулу Креон® можно вскрыть²



3 Разделить Креон минимикросферы® на несколько равных порций (4 или 6)



4 Добавить Креон минимикросферы® к теплой пище с кислым вкусом²

Возраст	Примерная масса тела	Доза препарата (ЕД липазы/кг в сутки)	Доза препарата из расчета 10 000 ЕД липазы в одной капсуле
1 год - 5 лет	11 - 20 кг	1000 - 1500	⅓ x 5 раз - ½ x 4 раза

Возраст	Примерная масса тела	Доза препарата (ЕД липазы/кг в сутки)	Доза препарата из расчета 10 000 ЕД липазы в одной капсуле
6 - 17 лет	21-50 кг	500 - 1000	½ x 4 раз - 1 x 3 раза

Дозировки являются стартовыми и могут корректироваться врачом в зависимости от ответа на терапию, степени выраженности ферментной недостаточности поджелудочной железы и рациона питания

Примечание: из расчета 300 ЕД на 1 г жира в питании (50% от дозы при абсолютной недостаточности) и потребности 6 г жира на 1 кг массы тела в сутки.

Креон® 10000.
Регистрационный номер: П N015581/01.
МНН: панкреатин.
Дозировка: 10000 ЕД
Лекарственная форма: капсулы кишечнорастворимые

Показания к применению: заместительная терапия недостаточности экзокринной функции поджелудочной железы у детей и взрослых, обусловленной разнообразными заболеваниями желудочно-кишечного тракта и наиболее часто встречающейся при: муковисцидозе; хроническом панкреатите; после операции на поджелудочной железе; после гастрэктомии; раке поджелудочной железы; частичной резекции желудка (например, Бильрот II); обструкции протоков поджелудочной железы или общего желчного протока (например, вследствие новообразования); синдроме Швахмана–Даймонда; состоянии после приступа острого панкреатита и возобновлении энтерального или перорального питания. Для улучшения переваривания пищи у пациентов с нормальной функцией желудочно-кишечного тракта (ЖКТ) в случаях погрешностей в питании (употребление жирной пищи, переедание, нерегулярное питание и т.д.).

Режим дозирования и способ применения*: внутрь. Дозы препарата подбирают индивидуально в зависимости от тяжести заболевания и состава диеты. Капсулы следует принимать во время или сразу после каждого приема пищи (в т.ч. легкой закуски), проглатывать целиком, не разламывать и не разжевывать, запивая достаточным количеством жидкости. При затрудненном глотании (например, у маленьких детей или пациентов пожилого возраста) капсулы осторожно вскрывают, а гранулы добавляют к мягкой пище, не требующей пережевывания и имеющей кислый вкус (pH < 5,5), или принимают с жидкостью, также имеющей кислый вкус (pH < 5,5). Не рекомендуется добавлять содержимое капсул в горячую пищу. Любая смесь гранул с пищей или жидкостью не подлежит хранению, и ее следует принимать сразу же после приготовления. Размельчение или разжевывание гранул, а также смешивание их с пищей или жидкостью с pH более 5,5 может разрушить их защитную кишечнорастворимую оболочку. Это может привести к раннему высвобождению ферментов в полости рта, снижению эффективности и раздражению слизистых оболочек. Необходимо убедиться, что во рту не осталось гранул. Доза при муковисцидозе: доза зависит от массы тела и должна составлять в начале лечения 500 липазных единиц/кг во время приема пищи; дозу следует определять в зависимости от выраженности симптомов заболевания, результатов контроля за стеатореей и поддержания адекватного нутритивного статуса; у большинства пациентов доза должна оставаться меньше или не превышать 10000 липазных единиц/кг массы тела в сутки или 4000 липазных единиц/г потребленного жира. Введение через гастростомическую трубку. При наличии медицинских показаний препарат Креон 10000 можно вводить через гастростомическую трубку. Препарат Креон 10000 содержит гранулы размером 0,7–1,6 мм и его можно вводить через трубку размером ≥ 16 Fr. При использовании трубок меньшего размера (диаметра) < 16 Fr или в случае закупоривания трубок гранулами, необходимое количество целых гранул можно смешать с 8,4 % раствором натрия бикарбоната и дождаться их растворения (около 30 мин), как это указано в примечании. Необходимо убедиться, что гранулы растворены. Для детей массой тела менее 10 кг необходимо применять препарат Креон Микро с дозировкой 5000 ЕД. Доза при других состояниях, сопровождающихся экзокринной недостаточностью поджелудочной железы. Доза, которая требуется пациенту вместе с основным приемом пищи, варьируется от 25000 до 80000 ЕД липазы, а во время приема легкой закуски – половина индивидуальной дозы. У детей препарат должен применяться в соответствии с назначением врача. Доза для детей при муковисцидозе. У детей в возрасте до 4 лет доза зависит от массы тела и должна составлять в начале лечения 1000 липазных единиц/кг на каждый прием пищи. Режим дозирования у детей в возрасте старше 4 лет соответствует режиму дозирования у взрослых.

Противопоказания: повышенная чувствительность к панкреатину или к любому из вспомогательных веществ.

Особые указания и меры предосторожности при применении*: у пациентов с муковисцидозом, получавших высокие дозы препаратов панкреатина, описаны стриктуры подвздошной, слепой и толстой кишки (фиброзирующая колонопатия). Во избежание осложнений применять только после консультации с врачом.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами: исследований по взаимодействию не проводилось.

Фертильность, беременность и лактация*: назначать препарат беременным женщинам следует с осторожностью, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода. В период грудного вскармливания можно принимать ферменты поджелудочной железы.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами: не оказывает или оказывает незначительное влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами.

Нежелательные реакции*: боль в области живота, тошнота, рвота, запор, вздутие живота, диарея. Перечень всех побочных эффектов представлен в общей характеристике лекарственного препарата.

*Полная информация по препарату представлена в инструкции по медицинскому применению

СИП от 14.03.2024

1. Детская гастроэнтерология : национальное руководство. Краткое издание / под ред. С. В. Бельмера, А. Ю. Разумовского, А. И. Хавкина. — Москва: ГЭОТАР-Медиа, 2024. — 688 с. : ил. — (Серия «Национальные руководства»). — DOI: 10.33029/9704-8584-2-PGS-2024-1-688. ISBN 978-5-9704-8584

2. Листок-вкладыш Креон® 10 000, капсулы кишечнорастворимые, 10 000 ЕД, ЛП-№(001693)-(PF-RU)

ООО "Эбботт Лэбораториз", 125171 г. Москва,
Ленинградское шоссе, дом 16А, строение 1,
Тел.: +7 (495) 258 42 81, www.ru.abbott, www.kreon.ru
RUS2310790 (v1.1)

