

PAKKAUSSELOSTE: TIETOA POTILAALLE  
Pantoprazol Sandoz® 20 mg, enterotabletit  
pantopratsoli

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä myöhemmin.
- Onko sinulla kysyttävää? Ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan.
- Älä anna tätä lääkettä muille, sillä se on määrätty vain sinulle. Se voi olla haitallista muille, vaikka heillä olisi samanlaisia oireita kuin sinulla.
- Saatko jonkin haittavaikutuksen, joka on mainittu kohdassa 4? Tai saatko haittavaikutuksen, jota ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa? Ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan.

Tämän pakkausselosteen sisältö

1. Mitä Pantoprazol Sandoz 20 mg on ja mihin sitä käytetään?
  2. Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää tai milloin on oltava erityisen varovainen?
  3. Miten tätä lääkettä käytetään?
  4. Mahdolliset haittavaikutukset
  5. Miten tätä lääkettä säilytetään?
  6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa
- 
1. Mitä Pantoprazol Sandoz 20 mg on ja mihin sitä käytetään?

Tämä lääke sisältää vaikuttavana aineena pantopratsolia. Pantopratsoli on selektiivinen "protonipumpun estäjä", lääke, joka vähentää mahalaukun tuottaman hapon määrää. Sitä käytetään mahahappoon liittyvien maha- ja suolistosairauksien hoitoon.

Tätä lääkettä käytetään aikuisten ja 12-vuotiaiden ja sitä vanhempien nuorten hoitoon

- Oireet (esim. närästys, happamat röyhtäykset, kipu nielemisen yhteydessä), jotka liittyvät ruokatorven sairauteen, joka johtuu mahahapon takaisinvirtauksesta mahasta.
- Pitkäaikainen hoito refluksiesofagiitille (ruokatorven tulehdus, joka liittyy mahahapon takaisinvirtaukseen) ja estämään refluksiesofagiitin uusiutumista.

Tätä lääkettä käytetään aikuisten hoitoon

- Estämään mahahaavoja ja pohjukaissuolihaavoja, jotka johtuvat ei-steroidisista tulehduskipulääkkeistä (NSAID-lääkkeet, esim. ibuprofeeni) riskipotilailla, jotka tarvitsevat jatkuvaa NSAID-lääkitystä.

2. Milloin et saa käyttää tätä lääkettä tai sinun on oltava erityisen varovainen sen kanssa?

Milloin et saa käyttää tätä lääkettä?

- Olet allerginen pantopratsolille tai jollekin tämän lääkkeen muulle aineelle. Nämä aineet löydät tämän pakkausselosteen kohdasta 6.

- Olet allerginen lääkkeille, jotka sisältävät muita protonipumpun estäjiä.

Milloin sinun on oltava erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa?

Ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan ennen tämän lääkkeen käyttöä:

- jos sinulla on vakavia maksavaivoja. Jos sinulla on koskaan ollut maksavaivoja, kerro siitä lääkäriillesi. Lääkärisi tarkistaa maksaentsyymisi useammin, erityisesti jos käytät tätä lääkettä pitkäaikaiseen hoitoon; hoito voidaan tarvittaessa lopettaa. Jos maksaentsyymit nousevat, hoito on lopetettava.
- jos sinun on käytettävä jatkuvasti lääkkeitä, joita kutsutaan NSAID-lääkkeiksi, ja saat tätä lääkettä, koska sinulla on lisääntynyt riski maha- ja suolistokomplikaatioihin. Onko sinulla lisääntynyt riski, arvioidaan henkilökohtaisten riskitekijöidesi perusteella, kuten ikäsi (65 vuotta tai vanhempi), aiempi historia maha- ja suolistoverenvuodoista.
- jos sinulla on vähentyneet kehon varastot tai riskitekijöitä vähentyneelle B12-vitamiinin määrälle ja sinua hoidetaan pitkäaikaisesti tällä pantopratsolilla. Kuten kaikki happoa vähentävät lääkkeet, pantopratsoli voi johtaa B12-vitamiinin heikentyneeseen imeytymiseen. Ota yhteyttä lääkäriisi, jos huomaat jonkin seuraavista oireista, koska ne voivat viitata B12-vitamiinin puutteeseen:
  - o äärimmäinen väsymys tai energian puute
  - o pistelyä
  - o kipeä tai punainen kieli, suuhaavaumat
  - o lihasheikkous
  - o näköhäiriöt
  - o muistiongelmia, sekavuus, masennus
- jos käytät samanaikaisesti tämän lääkkeen kanssa HIV-proteaaasin estäjiä, kuten atatsanaviiria (HIV-infektion hoitoon). Kysy lääkäriiltäsi erityisiä neuvoja.
- protonipumpun estäjien, kuten pantopratsolin, käyttö, erityisesti yli vuoden ajan, voi hieman lisätä lonkan, ranteen tai selkärangan murtumariskiä. Kerro lääkäriillesi, jos sinulla on osteoporoosi (luukato) tai jos lääkärisi on kertonut sinulle, että sinulla on riski osteoporoosiin (esimerkiksi koska käytät steroideja).
- jos käytät tätä lääkettä yli kolmen kuukauden ajan, on mahdollista, että veren magnesiumpitoisuus laskee. Alhainen magnesiumpitoisuus voi ilmetä väsymyksenä, tahattomina lihassupistuksina, sekavuutena, kouristuksina, huimauksena ja nopeana sydämenlyöntinä. Jos saat jonkin näistä oireista, kerro siitä heti lääkäriillesi. Alhaiset magnesiumpitoisuudet voivat myös johtaa veren kalium- tai kalsiumpitoisuuden laskuun. Lääkärisi voi päättää tehdä säännöllisiä verikokeita pitoisuuksien seuraamiseksi.
- jos sinulle on tehtävä tietty verikoe (kromograniniini A).
- jos olet joskus saanut ihoreaktion hoidon jälkeen lääkkeellä, joka on samanlainen kuin tämä lääke ja joka estää mahanesteen tuotantoa.

Kerro lääkäriillesi mahdollisimman pian, jos saat ihottumaa, erityisesti alueilla, jotka altistuvat auringonvalolle, koska saatat joutua lopettamaan tämän lääkkeen käytön. Muista myös ilmoittaa muista haittavaikutuksista, kuten nivelkivuista.

Ota välittömästi yhteyttä lääkäriisi, ennen tai jälkeen tämän lääkkeen ottamisen, jos huomaat jonkin seuraavista oireista, jotka voivat olla merkki toisesta, vakavammasta sairaudesta:

- tahaton painonlasku
- oksentelu, erityisesti toistuva
- veren oksentaminen; tämä voi esiintyä tummana kahvin näköisenä oksennuksessa
- huomaat verta ulosteessasi; se voi olla mustaa tai tervamaista
- nielemisvaikeudet tai kipu nielemisen yhteydessä
- näytät kalpealta ja tunnet itsesi heikoksi (anemia)
- rintakipu
- vatsakipu
- vakava ja/tai jatkuva ripuli, koska tämä lääke on yhdistetty pieneen ripulin lisääntymiseen, joka johtuu infektiosta
- on raportoitu vakavista ihoreaktioista pantopratsolihoiton yhteydessä, mukaan lukien Stevens-Johnsonin oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi, lääkereaktio eosinofilian ja systeemisten oireiden kanssa (DRESS) ja erythema multiforme. Lopeta pantopratsolin käyttö ja hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon, jos huomaat oireita, jotka liittyvät näihin vakaviin ihoreaktioihin, jotka on kuvattu kohdassa 4.

Lääkärisi voi päättää, että sinun on käytävä läpi useita tutkimuksia pahanlaatuisen sairauden poissulkemiseksi, koska tämä lääke lievittää myös syövän oireita; tämä voi viivästyttää diagnoosin tekemistä. Jos oireesi jatkuvat hoidosta huolimatta, harkitaan lisätutkimuksia.

Jos käytät tätä lääkettä pitkään (yli vuoden), lääkärisi pitää sinut todennäköisesti säännöllisessä seurannassa. Joka kerta kun käytät lääkärilläsi, sinun tulee ilmoittaa uusista ja poikkeuksellisista oireista ja erityispiirteistä.

Lapset ja nuoret

Tätä lääkettä ei suositella lasten käyttöön, koska tehoa ei ole osoitettu alle 12-vuotiailla lapsilla.

Käytätkö muita lääkkeitä?

Käytätkö Pantoprazol Sandoz 20 mg:n lisäksi muita lääkkeitä, oletko tehnyt niin äskettäin tai onko mahdollista, että aiot käyttää muita lääkkeitä lähitulevaisuudessa? Kerro siitä lääkärillesi tai apteekkarillesi. Tämä koskee myös lääkkeitä, joihin et tarvitse reseptiä.

Tämä johtuu siitä, että pantopratsoli voi vaikuttaa muiden lääkkeiden toimintaan. Kerro siksi lääkärillesi, jos käytät jotain seuraavista lääkkeistä:

- lääkkeet kuten ketokonatsoli, itrakonatsoli ja posakonatsoli (käytetään sieni-infektioiden hoitoon) tai erlotinibi (käytetään tiettyjen syöpämuotojen hoitoon), koska Pantoprazol Sandoz 20 mg voi aiheuttaa sen, että nämä ja muut lääkkeet eivät toimi kunnolla.
- varfariini ja fenprokumoni, jotka vaikuttavat veren hyytymiseen tai ohentamiseen. Mahdollisesti tarvitaan lisätutkimuksia.
- lääkkeet, joita käytetään HIV-infektion hoitoon (kuten atatsanaviiri).
- metotreksaatti (käytetään nivelreuman, psoriasisien ja syövän hoitoon); jos käytät metotreksaattia, lääkärisi saattaa tilapäisesti keskeyttää Pantoprazol Sandoz 20 mg:n käytön, koska pantopratsoli voi lisätä metotreksaatin määrää veressäsi.

- fluvoksamiini (käytetään masennuksen tai muiden psykiatristen sairauksien hoitoon). Jos käytät fluvoksamiinia, lääkärisi saattaa pienentää annosta.
- rifampisiini (käytetään infektioiden hoitoon).
- Mäkikuisma (*Hypericum perforatum*) (käytetään lievän masennuksen hoitoon).

Jos sinun on suoritettava erityinen virtsatesti (THC, tetrahydrokannabinoli), keskustele tästä lääkärisi kanssa ennen Pantoprazol Sandoz -lääkkeen ottamista.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Tietoja tämän lääkkeen käytöstä raskaana olevilla naisilla on riittämättömästi. Erittyminen äidinmaitoon on raportoitu.

Oletko raskaana, epäiletkö olevasi raskaana, haluatko tulla raskaaksi tai imetätkö? Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkariisi ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Saat käyttää tätä lääkettä vain, jos lääkärisi katsoo, että hyöty sinulle on suurempi kuin mahdollinen riski syntymättömälle lapsellesi tai vauvallesi.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Tällä lääkkeellä ei ole tai on vähäistä vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttöön.

Jos koet haittavaikutuksia, kuten huimausta ja näköhäiriöitä, sinun ei tule ajaa ajoneuvoja tai käyttää koneita.

Pantoprazol Sandoz sisältää väriaineita ja natriumia.

Pantoprazol Sandoz 20 mg sisältää atsoväriainetta Ponceau 4R alumiinikarmiini (E124), joka voi aiheuttaa allergisia reaktioita.

Tämä lääke sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per mahahappoa kestävä tabletti, eli se on käytännössä 'natriumiton'.

### 3. Kuinka käytät tätä lääkettä?

Käytä tätä lääkettä aina tarkalleen lääkärisi tai apteekkarisi ohjeiden mukaisesti. Epäiletkö oikeaa käyttöä? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi tai apteekkariisi.

Antotapa

Ota tabletit 1 tunti ennen ateriaa, älä pureskele tai murskaa niitä, ja niele ne kokonaisina pienen vesimäärän kanssa.

Suosittelut annostus on:

Aikuiset ja nuoret 12-vuotiaasta alkaen:

Oireiden (esim. närästys, happamat röyhtäykset, kipu nielemisen yhteydessä) hoitoon, jotka liittyvät ruokatorven vaivoihin:

Tavallinen annos on yksi tabletti päivässä. Tämä annos lievittää yleensä oireita 2-4 viikon kuluessa, ja viimeistään vielä 4 viikon jälkeen. Lääkärisi kertoo, kuinka kauan sinun tulee jatkaa lääkkeen käyttöä. Jos oireet ilmenevät uudelleen, ne voidaan pitää hallinnassa ottamalla yksi tabletti päivässä tarvittaessa.

Refluksiesofagiitin pitkäaikaiseen hoitoon ja estämään refluksiesofagiitin uusiutumista:

Tavallinen annos on yksi tabletti päivässä. Jos sairaus uusiutuu, lääkärisi voi kaksinkertaistaa annoksen. Tässä tapauksessa voit vaihtoehtoisesti käyttää Pantoprazol Sandoz 40 mg tabletteja, yksi päivässä. Parantumisen jälkeen voit jälleen pienentää annoksen yhteen 20 mg tablettiin päivässä.

Aikuiset:

Pohjukaissuolihaavojen ehkäisyyn potilailla, jotka joutuvat jatkuvasti käyttämään tulehduskipulääkkeitä:

Tavallinen annos on yksi tabletti päivässä.

Potilaat, joilla on maksavaivoja

Jos sinulla on vakavia maksavaivoja, et saa ottaa enempää kuin yhden 20 mg tabletin päivässä.

Käyttö lapsilla ja nuorilla

Näitä tabletteja ei suositella alle 12-vuotiaille lapsille.

Oletko käyttänyt liikaa tätä lääkettä?

Kerro siitä lääkärillesi tai apteekkarillesi. Yliannostuksen oireita ei tunneta.

Oletko unohtanut käyttää tätä lääkettä?

Älä ota kaksinkertaista annosta unohtuneen annoksen korvaamiseksi. Ota seuraava, normaali annos tavanomaiseen aikaan.

Jos lopetat tämän lääkkeen käytön

Älä lopeta näiden tablettien käyttöä keskustelematta ensin lääkärisi tai apteekkihenkilökunnan kanssa.

Onko sinulla muita kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä? Ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan.

#### 4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös tämä lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos saat jonkin seuraavista haittavaikutuksista, lopeta näiden tablettien käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriisi tai lähimmän sairaalan ensiapuun:

- Vakavat allergiset reaktiot (harvinainen: esiintyy alle yhdellä 1000 käyttäjästä): kielen ja/tai kurkun turvotus, nielemisvaikeudet, nokkosihottuma, hengitysvaikeudet, kasvojen allerginen turvotus (Quincken ödeema/angioödeema), voimakas huimaus, nopea sydämen syke ja runsas hikoilu
- Vakavat ihosairaudet (yleisyys tuntematon: ei voida arvioida saatavilla olevien tietojen perusteella): Saatat saada yhden tai useamman seuraavista oireista:
  - o ihon rakkulointi ja yleisen terveydentilan nopea heikkeneminen, pinnallinen vaurio (mukaan lukien lievät verenvuodot) silmissä, nenässä, suussa/huulissa tai sukupuolielimissä, tai ihon herkkyys/ihottuma erityisesti alueilla, joille on osunut valoa/aurinkoa. Saatat myös kokea nivelkipuja tai flunssan kaltaisia oireita, kuumetta, turvonneita imusolmukkeita (esim. kainalossa) ja verikokeet voivat osoittaa muutoksia joissakin valkosoluissa tai maksaentsyymeissä.
  - o punertavia, litteitä, rengasmaisia tai pyöreitä läiskiä vartalolla, usein rakkula keskellä, hilseilevä iho, haavaumat suussa, kurkussa, nenässä ja sukupuolielimissä sekä silmissä. Tämä vakava ihottuma voi edeltää kuumetta ja flunssan kaltaisia oireita (Stevens-Johnsonin oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi).
  - o laajalle levinnyt ihottuma, korkea ruumiinlämpö ja turvonneet imusolmukkeet (DRESS-oireyhtymä tai lääkkeen aiheuttama yliherkkysoireyhtymä) ja valoherkkyys.
- Muut vakavat sairaudet (yleisyys tuntematon): ihon tai silmänvalkuaisten keltainen värjäytyminen (vakava maksasolujen vaurio, keltaisuus) tai kuume, ihottuma ja suurentuneet munuaiset, joskus kipu virtsatessa ja alaselkäkipu (vakava munuaistulehdus), mahdollisesti johtaa munuaisten vajaatoimintaan

Muita mahdollisia haittavaikutuksia ovat:

- Yleinen (voi esiintyä yhdellä 10 käyttäjästä) hyvänlaatuiset polyypit mahassa
- Joskus (voi esiintyä alle yhdellä 100 käyttäjästä) päänsärky; huimaus; ripuli; pahoinvointi, oksentelu; turvonnut vatsa ja ilmavaivat; ummetus; suun kuivuminen; kipu ja epämukavuus ylävatsassa; kutiava ihottuma (ihottuma/eksanteema/eruptiot); kutina; heikko, uupunut olo tai huonovointisuus; nihäiriöt; lonkan, ranteen tai selkänikaman murtumat
- Harvoin (voi esiintyä alle yhdellä 1000 käyttäjästä) makuaistin vääristyminen tai täydellinen puuttuminen; näköhäiriöt, kuten näön hämärtyminen; nokkosihottuma; nivelkipu; lihaskivut; painon muutokset; kohonnut ruumiinlämpö; korkea kuume; turvonneet käsivarret ja/tai jalat (perifeerinen ödeema); allergiset reaktiot; masentuneisuus (depressio); rintojen kasvu miehillä
- Hyvin harvoin (voi esiintyä alle yhdellä 10 000 käyttäjästä) sekavuus
- Tuntematon (yleisyyttä ei voida arvioida saatavilla olevien tietojen perusteella) hallusinaatiot, sekavuus (erityisesti potilailla, joilla on aiemmin ollut näitä oireita), kihelmöinti, pistely, puuttuminen, polttava tunne tai tunnottomuus, ihottuma, mahdollisesti nivelkipujen kanssa; paksusuolen tulehdus, joka aiheuttaa jatkuvaa vesimäistä ripulia

Haittavaikutukset, jotka havaitaan verikokeilla:

- Joskus (voi esiintyä alle yhdellä 100 käyttäjästä) maksaentsyymien nousu
- Harvoin (voi esiintyä alle yhdellä 1000 käyttäjästä) bilirubiinitason nousu; kohonnut veren rasvapitoisuus; voimakas verenkierron valkosolujen (granulosyyttien) väheneminen, johon liittyy korkea kuume
- Hyvin harvoin (voi esiintyä alle yhdellä 10 000 käyttäjästä) verihiutaleiden määrän väheneminen, mikä voi johtaa normaalia runsaampaan verenvuotoon tai mustelmiin; valkosolujen määrän väheneminen, mikä voi johtaa useampiin infektioihin; samanaikainen valko- ja punasolujen sekä verihiutaleiden epänormaali väheneminen
- Tuntematon (yleisyyttä ei voida määrittää saatavilla olevien tietojen perusteella) natriumin, magnesiumin, kalsiumin tai kaliumin väheneminen veressä (katso kohta 2).

Haittavaikutusten ilmoittaminen

Jos koet haittavaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi. Tämä koskee myös haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit myös ilmoittaa haittavaikutuksista Suomen Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimealle, verkkosivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi). Haittavaikutusten ilmoittaminen auttaa meitä saamaan enemmän tietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta.

## 5. Miten säilytät tätä lääkettä?

Pidä poissa lasten näkyviltä ja ulottuvilta.

Älä käytä tätä lääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Löydät sen pakkauksesta merkinnän "EXP.:" jälkeen. Siinä on kuukausi ja vuosi. Kuukauden viimeinen päivä on viimeinen käyttöpäivämäärä.

Tälle lääkkeelle ei ole erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä tätä lääkettä enää, jos on kulunut 6 kuukautta ensimmäisestä avaamisesta.

Älä huuhtelee lääkkeitä viemäriin tai wc:hen äläkä heitä niitä roskakoriin. Kysy apteekista, mitä tehdä lääkkeille, joita et enää käytä. Kun hävität lääkkeit oikein, ne tuhotaan asianmukaisesti eivätkä ne päädy ympäristöön.

## 6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä aineita tämä lääke sisältää?

- Tämän lääkkeen vaikuttava aine on pantopratsoli. Jokainen mahahappoa kestävä tabletti sisältää 20 mg pantopratsolia (natriumseskvihydraattina).
- Muut tämän lääkkeen aineet ovat:

Tabletin ydin: kalsiumstearaatti, mikrokiteinen selluloosa, kroskarmelloosinatrium (tyyppi A), hydroksipropyyliselluloosa (tyyppi EXF), vedetön natriumkarbonaatti, vedetön kolloidinen piidioksidi.

Päällyste: hypromelloosi, rautaoksidi keltainen (E172), makrogoli 400, metakryylihappo-etyyliakrylaattikopolymeeri (1:1), polysorbaatti 80, Ponceau 4R alumiinikarmiini (E124), kinoliinikeltainen alumiinikarmiini (E104), natriumlauryylisulfaatti, titaanidioksidi (E171), trietyylisitraatti.

Miltä Pantoprazol Sandoz 20 mg näyttää ja mitä pakkaus sisältää?

Mahahappoa kestävät tabletit

Pantoprazol Sandoz 20 mg, mahahappoa kestävät tabletit ovat keltaisia, soikeita tabletteja (erityisellä pinnoitteella), noin 8,9 x 4,6 mm ja saatavilla seuraavissa:

läpipainopakkaukset, joissa on 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 56x1, 60, 84, 90, 98, 100, 100x1, 140, 168 tablettia

purkit, joissa on 14, 28, 56, 98, 100, 105, 250 tai 500 tablettia.

Kaikkia mainittuja pakkauskokoja ei ole markkinoilla.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:

Sandoz B.V., Hospitaaldreef 29, 1315 RC Almere, Alankomaat

Valmistajat:

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke Allee 1

D39179 Barleben

Saksa

Lek Spolka Akcyjna

Ul. Domaniewska 50 c

02-672 Varsova

Puola

Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovškova 57

1526 Ljubljana

Slovenia

Lek Pharmaceuticals d.d.

Trimlini 2 D,

9220 Lendava

Slovenia

Sandoz S.R.L.  
Str. Livezeni nr. 7A  
540472 Targu-Mures  
Romania

Lek S.A.  
ul.Podlipie 16  
95-010 Strykow  
Puola

Rekisteröity seuraavasti

Pantoprazol Sandoz 20 mg, enterotabletit on rekisteröity numerolla RVG 33657.

Tämä lääke on rekisteröity Euroopan talousalueen jäsenvaltioissa seuraavilla nimillä

Alankomaat: Pantoprazol Sandoz 20 mg, enterotabletit  
Itävalta: Pantoprazol Sandoz 20 mg Magensaftresistente tabletten  
Belgia: Pantoprazol 20 mg enterotabletit  
Saksa: Pantoprazol Sandoz 20 mg magensaftresistente Tabletten  
Tanska: Pantoprazol Sandoz  
Kreikka: Ozepran  
Espanja: PANTOPRAZOL SANDOZ 20 mg comprimidos gastrorresistentes EFG  
Suomi: Pantoprazol Sandoz 20 mg enterotabletit  
Ranska: Pantoprazole Sandoz 20 mg, comprimé gastro-résistant  
Italia: PANTOPRAZOLO SANDOZ 20 mg compresse gastroresistenti  
Norja: Pantoprazol Sandoz 20 mg enterotabletit  
Puola: IPP 20  
Portugali: PANTOPRAZOL SANDOZ, COMPRIMIDOS GASTRORRESISTENTES A 20 mg  
Ruotsi: Pantoprazol Sandoz 20 mg enterotabletit  
Slovenia: ACIPAN 20 mg gastrozistentne tablete  
Slovakia: Pantoprazol Sandoz 20 mg, gastrozistentné tablety  
Yhdistynyt kuningaskunta: Pantoprazole 20 mg Gastro-resistant Tablets

Tämä pakkausseloste on viimeksi hyväksytty helmikuussa 2025.