

## PAKENDI INFOLEHT: TEAVE PATSIENDILE

Pantoprazol Sandoz® 40 mg, maohappekindlad tabletid  
pantoprasool

Lugege hoolikalt kogu infoleht enne, kui hakkate seda ravimit kasutama, sest see sisaldab teie jaoks olulist teavet.

- Hoidke see infoleht alles. Teil võib seda hiljem vaja minna.
- Kas teil on veel küsimusi? Võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.
- Ärge andke seda ravimit teistele, sest see on määratud ainult teile. See võib olla teistele kahjulik, isegi kui neil on samad sümptomid kui teil.
- Kas teil tekib mõni kõrvaltoime, mis on loetletud jaotises 4? Või tekib teil kõrvaltoime, mida selles infolehes ei ole mainitud? Võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

Selle infolehe sisu

1. Mis on Pantoprazol Sandoz 40 mg ja milleks seda ravimit kasutatakse?
2. Millal ei tohi te seda ravimit kasutada või millal peate olema eriti ettevaatlik?
3. Kuidas seda ravimit kasutada?
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas seda ravimit säilitada?
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis on Pantoprazol Sandoz 40 mg ja milleks seda ravimit kasutatakse?

See ravim sisaldab toimeainet pantoprasooli. Pantoprasool on selektiivne „prootonpumba inhibiitor“, ravim, mis vähendab maos toodetava happe hulka. Seda kasutatakse maohappega seotud mao- ja soolehaiguste raviks.

Seda ravimit kasutatakse täiskasvanute ja 12-aastaste ja vanemate noorukite raviks:

- Refluksösofagiit: teie söögitoru (ühendus teie kurgu ja mao vahel) põletik, mis kaasneb maohappe tagasivooluga.

Seda ravimit kasutatakse täiskasvanute raviks:

- Infektsioon bakteriga, mida nimetatakse *Helicobacter pylori*'ks, patsientidel, kellel on kaksteistsõrmiksoole ja mao haavandid, koos kahe antibiootikumiga (hävitusravi). Eesmärk on bakterite kõrvaldamine ja seeläbi vähendada haavandite taastekke riski.
  - Mao- ja kaksteistsõrmiksoole haavandid.
  - Zollinger-Ellisoni sündroom ja muud seisundid, kus maos toodetakse liiga palju hapet.
2. Millal ei tohi te seda ravimit kasutada või peate olema eriti ettevaatlik?

Millal ei tohi te seda ravimit kasutada?

- Te olete allergiline pantoprasooli või mõne muu selle ravimi koostisosa suhtes. Neid aineid leiate jaotisest 6.
- Te olete allergiline ravimite suhtes, mis sisaldavad teisi prootonpumba inhibiitoreid.

Millal peate olema selle ravimiga eriti ettevaatlik?

Võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega enne selle ravimi kasutamist:

- kui teil on tõsised maksaprobleemid. Kui teil on kunagi olnud probleeme maksaga, peate sellest oma arstile rääkima. Teie arst kontrollib sagedamini teie maksaensüüme, eriti kui kasutate seda ravimit pikaajaliseks raviks. Maksaensüümide tõusu korral tuleb ravi lõpetada.
- kui teil on vähenenud kehalised varud või riskifaktorid vähenenud B12-vitamiini koguse jaoks ja teid ravitakse pantoprasooliga pikaajaliselt. Nagu kõik happesust vähendavad ravimid, võib pantoprasool viia B12-vitamiini vähenenud imendumiseni. Võtke ühendust oma arstiga, kui märkate mõnda järgmistest sümptomitest, kuna need võivad viidata B12-vitamiini puudusele:
  - o äärmine väsimus või energiapuudus
  - o nõelatorke tunne
  - o valulik või punane keel, suuhaavandid
  - o lihasnõrkus
  - o häiritud nägemine
  - o mäluprobleemid, segasus, depressioon
- kui te kasutate HIV proteaasi inhibiitoreid nagu atasanaviir (HIV-infektsiooni raviks). Konsulteerige oma arstiga konkreetse nõu saamiseks.
- prootonpumba inhibiitorite nagu pantoprasooli võtmine, eriti kauem kui aasta, võib veidi suurendada puusa-, randme- või lülisambamurdude riski. Rääkige oma arstile, kui teil on osteoporoos (luude hõrenemine) või kui teie arst on öelnud, et teil on osteoporoosi risk (näiteks kui te kasutate steroide).
- kui te kasutate seda ravimit kauem kui kolm kuud, võib teie vere magneesiumitase langeda. Madal magneesiumitase võib avalduda väsimuse, tahtmatute lihastõmbuste, desorientatsiooni, krampide, pearingluse ja kiirenenud südamelöögina. Kui teil tekib mõni neist sümptomitest, rääkige sellest kohe oma arstile. Madal magneesiumitase võib viia ka kaaliumi- või kaltsiumitaseme languseni veres. Teie arst võib otsustada regulaarselt teha vereanalüüse, et jälgida teie tasemeid.
- kui teil on vaja teha spetsiifiline vereanalüüs (kromogranin A).
- kui teil on kunagi olnud nahareaktsioon pärast ravi ravimiga, mis on sarnane selle ravimiga ja mis pärsib maohappe tootmist.

Õelge oma arstile nii kiiresti kui võimalik, kui teil tekib nahalööve, eriti kohtades, mis on päikesevalguse käes, kuna te võite vajada selle ravimiga ravi lõpetamist. Ärge unustage teatada ka muudest kõrvaltoimetest, nagu valu liigestes.

Konsulteerige oma arstiga kohe, enne või pärast selle ravimi võtmist, kui märkate mõnda järgmistest sümptomitest, mis võivad olla märgiks teisest, tõsisemast haigusest:

- tahtmatu kaalukaotus
- oksendamine, eriti korduv
- vere oksendamine; see võib teie oksendamisel esineda tumeda kohvi kujul
- märkate verd väljaheites; see võib olla musta või tõrvataolise välimusega
- neelamisraskused või valu neelamisel
- näete kahvatu välja ja tunnete end nõrgana (aneemia)

- valu rinnus
- kõhuvalu
- raske ja/või püsiv kõhulahtisus, kuna seda ravimit on seostatud väikese kõhulahtisuse suurenemisega, mis on põhjustatud infektsioonist
- on teatatud tõsistest nahareaktsioonidest pantoprasooliga ravi ajal, sealhulgas Stevensi-Johnsoni sündroom, toksiline epidermaalne nekrolüüs, ravimireaktsioon eosinofiilia ja süsteemsete sümptomitega (DRESS) ja multiformne erüteem. Lõpetage pantoprasooli kasutamine ja otsige kohe meditsiinilist abi, kui märkate sümptomeid, mis on seotud nende tõsiste nahareaktsioonidega, mis on kirjeldatud jaotises 4.

Teie arst võib otsustada, et peate läbima mitmeid uuringuid, et välistada pahaloomuline haigus, kuna see ravim leevendab ka vähi sümptomeid; see võib viivitada diagnoosi määramisega. Kui teie kaebused püsivad hoolimata ravist, kaalutakse edasisi uuringuid.

Kui kasutate seda ravimit pikaajaliselt (kauem kui 1 aasta), hoiab teie arst teid tõenäoliselt regulaarselt jälgimisel. Iga kord, kui oma arsti juurde lähete, peate teatama uutest ja ebatavalistest sümptomitest ja eripäradest.

Lapsed ja noorukid

Seda ravimit ei soovitata kasutada lastel, kuna efektiivsus ei ole tõestatud alla 12-aastastel lastel.

Kas kasutate veel teisi ravimeid?

Kas kasutate lisaks Pantoprazol Sandoz 40 mg-le veel teisi ravimeid, olete seda hiljuti teinud või on võimalus, et hakkate lähitulevikus teisi ravimeid kasutama? Rääkige sellest oma arstile või apteekrile. See kehtib ka ravimite kohta, mille jaoks te ei vaja retsepti.

See on sellepärast, et Pantoprazol Sandoz 40 mg võib mõjutada teiste ravimite toimet. Seetõttu rääkige oma arstile, kui te kasutate mõnda järgmistest ravimitest:

- ravimid nagu ketokonasool, itrakonasool ja posakonasool (kasutatakse seeninfektsioonide raviks) või erlotiniib (kasutatakse teatud vähivormide korral), kuna Pantoprazol Sandoz 40 mg võib põhjustada nende ja teiste ravimite ebaefektiivsust.
- varfariin ja fenprokumoon, mis mõjutavad vere hüübimist või vedeldamist. Võib osutada vajalikuks täiendavad kontrolluuringud.
- ravimid, mida kasutatakse HIV-infektsiooni raviks (nagu atasanaviir).
- metotreksaat (kasutatakse reumatoidartriidi, psoriaasi ja vähi raviks); kui te kasutate metotreksaati, võib teie arst ajutiselt peatada ravi Pantoprazol Sandoz 40 mg-ga, kuna pantoprasool võib suurendada metotreksaadi sisaldust veres.
- fluvoksamiin (kasutatakse depressiooni või teiste psühhiaatriliste häirete raviks). Kui te kasutate fluvoksamiini, võib teie arst annust vähendada.
- rifampitsiin (kasutatakse infektsioonide raviks).
- Naistepuna (*Hypericum perforatum*) (kasutatakse kerge depressiooni raviks).

Kui peate läbima spetsiifilise uriinianalüüsi (THC, tetrahüdrokannabinool), arutage seda oma arstiga enne Pantoprazol Sandoz'i võtmist.

## Rasedus, imetamine ja viljakus

Rasedate naiste puhul on selle ravimi kasutamise kohta ebapiisavalt andmeid. Eritumine rinnapiima on teatatud.

Kas olete rase, arvate, et võite olla rase, soovite rasestuda või toidate last rinnaga? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga enne selle ravimi kasutamist.

Te võite seda ravimit kasutada ainult siis, kui teie arst arvab, et kasu teile on suurem kui potentsiaalne risk teie sündimata lapsele või beebile.

## Sõiduvõime ja masinate kasutamine

See ravim ei mõjuta või mõjutab ebaoluliselt sõiduvõimet ja masinate kasutamist.

Kui teil esineb kõrvaltoimeid nagu pearinglus ja nägemishäired, ei tohiks te juhtida sõidukeid ega käsitseda masinaid.

Pantoprazol Sandoz sisaldab värvainet ja naatriumi.

Pantoprazol Sandoz 40 mg sisaldab aso-värvainet Ponceau 4R alumiiniumkarmiin (E124), mis võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

See ravim sisaldab vähem kui 1 mmol naatriumi (23 mg) ühe maohappekindla tableti kohta, mis tähendab, et see on sisuliselt "naatriumivaba".

### 3. Kuidas seda ravimit kasutada?

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile öelnud. Kas kahtlete õiges kasutamises? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga.

## Manustamisviis

Võtke tabletid 1 tund enne sööki, närimata või purustamata, ja neelake need tervelt alla koos vähese veega.

Soovitav annus on:

Täiskasvanud ja noorukid alates 12. eluaastast:

Refluksösofagiidi ravi:

Tavaline annus on üks tablett päevas. Teie arst võib teile öelda, et võtke 2 tabletti päevas. Refluksösofagiidi ravi kestus on tavaliselt 4 kuni 8 nädalat. Teie arst ütleb teile, kui kaua peate oma ravimit võtma.

## Täiskasvanud:

Helicobacter pylori bakteriga nakatumise ravi patsientidel, kellel on kaksteistsõrmiksoole haavandid ja maohaavandid, koos kahe antibiootikumiga (likvideerimisravi):

Üks tablett kaks korda päevas, pluss kaks antibiootikumitabletti: kas amoksitsilliin või klaritromütsiin või metronidasool (või tinidasool), mida peate võtma kaks korda päevas koos oma pantoprasooli tabletiga. Võtke esimene pantoprasooli tablett 1 tund enne hommikusööki ja teine pantoprasooli tablett 1 tund enne õhtusööki. Järgige oma arsti juhiseid ja lugege nende antibiootikumide infolehti. Tavaline ravikuur kestab 1-2 nädalat.

## Maohaavandite ja kaksteistsõrmiksoole haavandite ravi:

Tavaline annus on üks tablett päevas. Pärast arstiga konsulteerimist võib annust kahekordistada. Teie arst ütleb teile, kui kaua peate ravimi kasutamist jätkama. Maohaavandite ravi kestus on tavaliselt 4 kuni 8 nädalat. Kaksteistsõrmiksoole haavandite ravi kestus on tavaliselt 2 kuni 4 nädalat.

Zollinger-Ellisoni sündroomi ja teiste seisundite, mille puhul toodetakse liiga palju maohapet, pikaajaline ravi:

Soovitav algannus on tavaliselt kaks tabletti päevas. Võtke kaks tabletti 1 tund enne sööki. Teie arst võib hiljem annust kohandada, sõltuvalt teie toodetava maohappe kogusest. Kui on ette nähtud rohkem kui kaks tabletti päevas, võtke tabletid jagatuna kaheks annuseks.

Kui teie arst määrab rohkem kui neli tabletti päevas, ütleb ta teile täpselt, millal peate ravimi kasutamise lõpetama.

## Neeruprobleemidega patsiendid

Kui teil on neeruprobleeme või mõõdukaid või raskeid maksaprobleeme, ei tohi te seda ravimit võtta Helicobacter pylori likvideerimiseks.

## Maksaprobleemidega patsiendid

Kui teil on rasked maksaprobleemid, ei tohi te võtta rohkem kui 20 mg pantoprasooli päevas (selleks on saadaval 20 mg pantoprasooli tabletid). Kui teil on mõõdukad või rasked maksaprobleemid, ei tohi te seda ravimit võtta Helicobacter pylori likvideerimiseks.

## Kasutamine lastel ja noorukitel

Neid tablette ei soovitata alla 12-aastastele lastele.

Kas olete seda ravimit liiga palju kasutanud?

Teavitage sellest oma arsti või apteekrit. Üleannustamise sümptomeid ei ole teada.

Kas unustasite seda ravimit kasutada?

Ärge võtke kahekordset annust, et unustatud annust tasa teha. Võtke oma järgmine tavaline annus tavapärasel ajal.

Kui lõpetate selle ravimi kasutamise

Ärge lõpetage nende tablettide kasutamist ilma arstiga, apteekriga või meditsiiniõega konsulteerimata.

Kas teil on veel küsimusi selle ravimi kasutamise kohta? Võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

#### 4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu iga ravim, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid. Mitte kõigil ei pruugi need esineda.

Kui teil tekib üks järgmistest kõrvaltoimetest, peate lõpetama nende tablettide võtmise ja viivitamatult teavitama oma arsti või võtma ühendust lähima haigla erakorralise meditsiini osakonnaga:

- Tõsised allergilised reaktsioonid (esinemissagedus harva: esineb vähem kui 1-l 1000-st kasutajast): keele ja/või kurgu turse, neelamisraskused, nõgestõbi (urtikaaria), hingamisraskused, näo allergiline turse (Quincke ödeem/angioödeem), tugev pearinglus koos väga kiire südamelöögiga ja rohke higistamine
- Tõsised nahahaigused (esinemissagedus teadmata: ei saa olemasolevate andmete põhjal määrata): Teil võib tekkida üks või mitu järgmistest sümptomitest:
  - o naha villid ja teie üldise tervisliku seisundi kiire halvenemine, pindmine kahjustus (sealhulgas kerged verejooksud) silmades, ninas, suus/huultel või suguelunditel, või naha tundlikkus/nahalööve eriti nahal, mis on olnud valguse/päikese käes. Teil võib esineda ka liigesevalu või gripilaadsed sümptomid, palavik, paistes lümfisõlmed (nt kaenlaalustes) ja vereanalüüsid võivad näidata muutusi mõnedes valgetes verelibledes või maksaensüümides.
  - o punakad, lamedad, rõngakujulised või ümmargused laigud kehatüvel, sageli villiga keskel, ketendav nahk, haavandid suus, kurgus, ninas ja suguelunditel ning silmades. See tõsine nahalööve võib eelneeda palavikule ja gripilaadsetele sümptomitele (Stevensi-Johnsoni sündroom, toksiline epidermaalne nekrolüüs).
  - o laialdane nahalööve, kõrge kehatemperatuur ja paistes lümfisõlmed (DRESS-sündroom või ravimite poolt põhjustatud ülitundlikkuse sündroom) ja ülitundlikkus valguse suhtes.
- Muud tõsised seisundid (esinemissagedus teadmata): naha või silmavalgete kollakas värvumine (tõsine maksarakkude kahjustus, kollatõbi) või palavik, nahalööve ja suurenenud neerud, mõnikord valuga urineerimisel ja alaseljavaluga (tõsine neerupõletik), mis võib viia neerupuudulikkuseni

Muud kõrvaltoimed on:

- Sageli (võib esineda 1-l 10-st kasutajast) healoomulised polüübid maos
- Mõnikord (võib esineda vähem kui 1-l 100-st kasutajast) peavalu; pearinglus; kõhulahtisus; iiveldustunne, oksendamine; kõhupuhitus ja gaasid; kõhukinnisus; suukuivus; valu ja

ebamugavustunne ülakõhus; sügeleva nahalööbe (lööve/eksanteem/eruptionsioonid) puhang; sügelus; nõrk, kurnatud tunne või halb enesetunne; unehäired; puusaluumurrud, randme- või selgrootülilide murrud

- Harva (võib esineda vähem kui 1-l 1000-st kasutajast) maitsemeele moonutused või täielik puudumine; nägemishäired, nagu ähmane nägemine; nõgestõbi (urtikaaria); liigesevalu; lihasvalud; kaalumuutused; kehatemperatuuri tõus; kõrge palavik; käte ja/või jalgade turse (perifeerne turse); allergilised reaktsioonid; masendus (depressioon); rindade suurenemine meestel
- Väga harva (võib esineda vähem kui 1-l 10 000-st kasutajast) desorientatsioon
- Teadmata (sagedust ei saa olemasolevate andmete põhjal määrata) hallutsinatsioonid, segasus (eriti patsientidel, kellel on varem esinenud neid sümptomeid), kihelev, torkiv tunne, tuimus, põletav tunne või tundetus, nahalööve, võimalik koos liigesevaluga; jämesoole põletik, mis põhjustab püsivat vesist kõhulahtisust.

Vereanalüüsidega tuvastatud kõrvaltoimed:

- Mõnikord (võib esineda vähem kui 1-l 100-st kasutajast) maksaensüümide tõus.
- Harva (võib esineda vähem kui 1-l 1000-st kasutajast) bilirubiini taseme tõus; vere rasvasisalduse tõus; valgete vereliblede arvu tugev langus (granulotsüüdid), millega kaasneb kõrge palavik
- Väga harva (võib esineda vähem kui 1-l 10 000-st kasutajast) trombotsüütide arvu langus, mis võib põhjustada tavapärasest suuremat veritsust või sagedasemaid verevalumeid; valgete vereliblede arvu langus, mis võib viia sagedasemate infektsioonideni; samaaegne punaste ja valgete vereliblede ning trombotsüütide arvu ebanormaalne langus
- Teadmata (sagedust ei saa olemasolevate andmete põhjal määrata) naatriumi, magneesiumi, kaltsiumi või kaaliumi vähenemine veres (vt lõik 2).

Kõrvaltoimete teatamine

Kui teil tekivad kõrvaltoimed, võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. See kehtib ka kõrvaltoimete kohta, mida selles infolehes ei ole loetletud. Te võite kõrvaltoimetest teatada ka Hollandi kõrvaltoimete keskuse Lareb kaudu, veebisait: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Kõrvaltoimetest teatamine aitab meil saada rohkem teavet selle ravimi ohutuse kohta.

#### 5. Kuidas seda ravimit säilitada?

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaja lõppu. Kõlblikkusaeg on märgitud karbil pärast "EXP:". Seal on kuu ja aasta. Selle kuu viimane päev on kõlblikkusaja lõpp.

Selle ravimi jaoks ei ole eritingimusi säilitamiseks.

Ärge kasutage seda ravimit enam, kui on möödunud 6 kuud pärast esmast avamist.

Ärge visake ravimeid kraanikaussi või tualetti ega prügikasti. Küsige oma apteekrilt, mida teha ravimitega, mida te enam ei kasuta. Kui te hävitate ravimeid õigesti, hävitatakse need õigesti ja need ei satu keskkonda.

## 6. Pakendi sisu ja muu teave

Millised ained on selles ravimis?

- Selle ravimi toimeaine on: pantoprasool. Iga maohappekindel tablett sisaldab 40 mg pantoprasooli (naatriumseksvihüdraadina).

- Selle ravimi muud ained on:

Tableti südamik: kaltsiumstearaat, mikrokristalne tselluloos, kroskarmelloos (tüüp A), hüdroksüpropüülselluloos (tüüp EXF), veevaba naatriumkarbonaat, veevaba kolloidne ränidioksiid.

Kattematerjal: hüpromelloos, raudoksiid kollane (E172), makrogool 400, metakrüülhappe-etüülakrülaadi kopolümeer (1:1), polüsorbaat 80, Ponceau 4R alumiiniumkarmiin (E124), kinoliin kollane alumiiniumkarmiin (E104), naatriumlaurüülsulfaat, titaandioksiid (E171), tri-etüültsitraat.

Kuidas Pantoprazol Sandoz 40 mg välja näeb ja mis on pakendis?

Mao happesust taluvad tabletid

Pantoprazol Sandoz 40 mg, mao happesust taluvad tabletid on kollased, ovaalsed tabletid (spetsiaalse kattega), umbes 11,7 x 6,0 mm ja saadaval:

blisterpakendid 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 56x1, 60, 84, 90, 98, 100, 100x1, 140, 168 tabletiga

purgid 14, 28, 56, 98, 100, 105, 250 või 500 tabletiga.

Mitte kõiki nimetatud pakendisuurusi ei turustata.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja:

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

Tootjad:

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke Allee 1

D39179 Barleben

Saksamaa

Lek Spolka Akcyjna

Ul. Domaniewska 50 c

02-672 Varssavi

Poola

Lek Pharmaceuticals d.d.  
Verovškova 57  
1526 Ljubljana  
Sloveenia

Lek Pharmaceuticals d.d.  
Trimlini 2 D  
9220 Lendava  
Sloveenia

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

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

Registrisse kantud all

Pantoprazol Sandoz 40 mg, maohappekindlad tabletid - RVG 33658.

See ravim on registreeritud Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriikides ja Ühendkuningriigis (Põhja-Iirimaa) järgmiste nimede all

Holland: Pantoprazol Sandoz 40 mg, maohappekindlad tabletid

Austria: Pantoprazol Sandoz 40 mg maohappekindlad tabletid

Belgia: Pantoprazol 40 mg maohappekindlad tabletid

Saksamaa: Pantoprazol Sandoz 40 mg maohappekindlad tabletid

Taani: Pantoprazol Sandoz

Kreeka: Ozepran

Hispaania: Pantoprazol sandoz 40 mg maohappekindlad tabletid EFG

Soome: Pantoprazol Sandoz 40 mg enterotablett

Prantsusmaa: Pantoprazole Sandoz 40 mg, maohappekindel tablett

Itaalia: PANTOPRAZOLO SANDOZ 40 mg maohappekindlad tabletid

Norra: Pantoprazol Sandoz 40 mg enterotabletid

Poola: IPP 40

Portugal: Pantoprazol sandoz, maohappekindlad tabletid 40 mg

Rootsi: Pantoprazol Sandoz 40 mg enterotabletid

Sloveenia: ACIPAN 40 mg maohappekindlad tabletid

Slovakkia: Pantoprazol Sandoz 40 mg, maohappekindlad tabletid

Ühendkuningriik (Põhja-Iirimaa): Pantoprazole 40 mg maohappekindlad tabletid

See pakendi infoleht kiideti viimati heaks veebruaris 2025.