

PAKKAUSSELOSTE: TIETOA POTILAALLE
Pantoprazol Sandoz® 40 mg, enterotabletit
pantopratsoli

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä myöhemmin uudelleen.
- 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 40 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 40 mg on ja mihin sitä käytetään?

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

Tätä lääkettä käytetään aikuisten ja 12 vuotta täyttäneiden nuorten hoitoon:

- Refluksi-ruokatorvitulehdus: ruokatorven tulehdus (yhteys kurkun ja mahan välillä), johon liittyy mahahapon takaisinvirtaus.

Tätä lääkettä käytetään aikuisten hoitoon:

- Infektio bakteerilla nimeltä *Helicobacter pylori* potilailla, joilla on pohjukaissuoli- ja mahahaava, yhdessä kahden antibiootin kanssa (hävityshoito). Tavoitteena on poistaa bakteerit ja siten vähentää haavojen uusiutumisen riskiä.
 - Mahahaavat ja pohjukaissuolihaavat.
 - Zollinger-Ellisonin oireyhtymä ja muut tilat, joissa mahassa tuotetaan liikaa happoa.
2. Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää tai milloin on oltava erityisen varovainen?

Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää?

- Olet allerginen pantopratsolille tai jollekin tämän lääkkeen muulle aineelle. Nämä aineet löytyvät kohdasta 6.
- Olet allerginen lääkkeille, jotka sisältävät muita protonipumpun estäjiä.

Milloin 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 lääkärillesi. Lääkärisi tarkistaa maksaentsyymisi useammin, erityisesti jos käytät tätä lääkettä pitkäaikaiseen hoitoon. Jos maksaentsyymit nousevat, hoito on lopetettava.
- jos sinulla on vähentyneet kehon varastot tai riskitekijöitä vähentyneelle B12-vitamiinin määrälle ja sinua hoidetaan pitkäaikaisesti pantopratsolilla. Kuten kaikki happoa vähentävät lääkkeet, pantopratsoli voi johtaa B12-vitamiinin imeytymisen vähenemiseen. Ota yhteyttä lääkäriisi, jos huomaat seuraavia oireita, sillä 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 HIV-proteasiin estäjiä, kuten atatsanaviiria (HIV-infektion hoitoon). Kysy lääkäriltäsi erityisiä neuvoja.
- protonipumpun estäjien, kuten pantopratsolin, käyttö (erityisesti yli vuoden ajan) voi hieman lisätä lonkan, ranteen tai selkärangan murtumariskiä. Kerro lääkärillesi, jos sinulla on osteoporoosi (luukato) tai jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on riski osteoporoosiin (esimerkiksi koska käytät steroideja).
- jos käytät tätä lääkettä yli kolme kuukautta, veren magnesiumipitoisuus voi laskea. Alhainen magnesiumipitoisuus voi ilmetä väsymyksenä, tahattomina lihassupistuksina, sekavuutena, kohtauksina, huimauksena ja nopeana sydämenlyöntinä. Jos saat jonkin näistä oireista, kerro siitä heti lääkärillesi. Alhaiset magnesiumipitoisuudet voivat myös johtaa veren kalium- tai kalsiumipitoisuuden laskuun. Lääkärisi voi päättää tehdä säännöllisiä verikokeita pitoisuuksien seuraamiseksi.
- jos sinulle on tehtävä erityinen verikoe (kromograniniini A).
- jos olet joskus saanut ihoreaktion lääkkeen jälkeen, joka on samanlainen kuin tämä lääke, joka estää mahanesteen tuotantoa.

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

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

- tahaton painonlasku
- oksentelu, erityisesti toistuva
- veren oksentaminen; tämä voi näyttää tummalta kahvilta oksennuksessasi
- 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 useissa tutkimuksissa 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 1 vuoden), lääkärisi pitää sinut todennäköisesti säännöllisessä seurannassa. Joka kerta kun käyt lääkäriäsi, sinun tulee ilmoittaa uusista ja poikkeuksellisista oireista ja erityispiirteistä.

Lapset ja nuoret

Tätä lääkettä ei suositella käytettäväksi lapsille, koska tehoa ei ole osoitettu alle 12-vuotiailla lapsilla.

Käytätkö muita lääkkeitä?

Käytätkö Pantoprazol Sandoz 40 mg:n lisäksi muita lääkkeitä, oletko äskettäin käyttänyt tai aiotko mahdollisesti käyttää muita lääkkeitä lähitulevaisuudessa? Kerro siitä lääkäriillesi tai apteekkarillesi. Tämä koskee myös lääkkeitä, joihin et tarvitse reseptiä.

Tämä johtuu siitä, että Pantoprazol Sandoz 40 mg voi vaikuttaa muiden lääkkeiden toimintaan. Kerro siksi lääkäriillesi, jos käytät jotain seuraavista lääkkeistä:

- lääkkeet kuten ketokonatsoli, itrakonatsoli ja posakonatsoli (käytetään sieni-infektioiden hoitoon) tai erlotinibi (käytetään tiettyjen syöpämuotojen hoitoon), koska Pantoprazol Sandoz 40 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 40 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 tehtävä erityinen virtsatesti (THC, tetrahydrokannabinoli), keskustele tästä lääkärisi kanssa ennen Pantoprazol Sandoz -lääkkeen ottamista.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Raskaana olevien naisten tämän lääkkeen käytöstä ei ole riittävästi tietoa. Erittyminen äidinmaitoon on raportoitu.

Oletko raskaana, epäiletkö olevasi raskaana, suunnitteletko raskautta tai imetätkö? Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin 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 40 mg sisältää atsoväriainetta Ponceau 4R alumiinikarmiini (E124), joka voi aiheuttaa allergisia reaktioita.

Tämä lääke sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per enterotabletti, eli se on käytännössä "natriumiton".

3. Miten käytät tätä lääkettä?

Käytä tätä lääkettä aina täsmälleen 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 veden kanssa.

Suosittelut annostus on:

Aikuiset ja nuoret 12-vuotiaista alkaen:

Refluksi-ruokatorvitulehduksen hoitoon:

Tavallinen annos on yksi tabletti päivässä. Lääkärisi voi kehottaa sinua siirtymään kahteen tablettiin päivässä. Refluksi-ruokatorvitulehduksen hoidon kesto on yleensä 4-8 viikkoa. Lääkärisi kertoo, kuinka kauan sinun tulee käyttää lääkettäsi.

Aikuiset:

Helicobacter pylori -bakteerin aiheuttaman infektion hoitoon potilailla, joilla on pohjukaissuolihaava ja mahahaava, yhdessä kahden antibiootin kanssa (hävityshoito):

Yksi tabletti kahdesti päivässä, plus kaksi antibioottitablettia: joko amoksisilliini tai klaritromysiini tai metronidatsoli (tai trinidatsoli), jotka sinun tulee ottaa kahdesti päivässä yhdessä pantopratsolitablettisi kanssa. Ota ensimmäinen pantopratsolitabletti 1 tunti ennen aamiaista ja toinen pantopratsolitabletti 1 tunti ennen iltapäiväateriaasi. Noudata lääkärisi ohjeita ja varmista, että luet näiden antibioottien pakkausselosteet. Tavanomainen hoidon kesto on 1-2 viikkoa.

Mahahaavojen ja pohjukaissuolihaavojen hoitoon:

Tavallinen annos on yksi tabletti päivässä. Lääkärin kanssa neuvoteltuasi annos voidaan kaksinkertaistaa. Lääkärisi kertoo, kuinka kauan sinun tulee jatkaa lääkkeen käyttöä. Mahahaavojen hoidon kesto on yleensä 4-8 viikkoa. Pohjukaissuolihaavojen hoidon kesto on yleensä 2-4 viikkoa.

Zollinger-Ellisonin oireyhtymän ja muiden liialliseen mahahapon tuotantoon liittyvien sairauksien pitkäaikaishoitoon:

Suosittelun aloitusannos on yleensä kaksi tablettia päivässä. Ota kaksi tablettia 1 tunti ennen ateriaa. Lääkärisi voi myöhemmin säätää annosta riippuen tuottamasi mahahapon määrästä. Jos sinulle on määrätty yli kaksi tablettia päivässä, ota tabletit jaettuna kahteen annokseen.

Jos lääkärisi määrää yli neljä tablettia päivässä, hän kertoo sinulle tarkalleen, milloin sinun tulee lopettaa lääkkeen käyttö.

Potilaat, joilla on munuaisongelmia

Jos sinulla on munuaisongelmia tai kohtalaisia tai vakavia maksavaivoja, et saa ottaa tätä lääkettä Helicobacter pylorin hävittämiseen.

Potilaat, joilla on maksavaivoja

Jos sinulla on vakavia maksavaivoja, sinun ei tule ottaa enempää kuin 20 mg pantopratsolia päivässä (tätä tarkoitusta varten on saatavilla 20 mg pantopratsolitabletteja). Jos sinulla on kohtalaisia tai vakavia maksavaivoja, et saa ottaa tätä lääkettä Helicobacter pylorin hävittämiseen.

Käyttö lapsilla ja nuorilla

Näitä tabletteja ei suositella alle 12-vuotiaille lapsille.

Oletko käyttänyt liikaa tätä lääkettä?

Kerro tästä 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, apteekkarisi tai sairaanhoitajasi kanssa.

Onko sinulla muita kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä? Ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkariisi tai sairaanhoitajaasi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Jos saat jonkin seuraavista haittavaikutuksista, sinun on lopetettava näiden tablettien ottaminen ja ilmoitettava siitä välittömästi lääkärillesi tai otettava yhteyttä lähimmän sairaalan ensiapuun:

- Vakavat allergiset reaktiot (harvinainen: esiintyy alle 1:llä 1000:sta käyttäjästä): kielen ja/tai kurkun turvotus, nielemisvaikeudet, nokkosihottuma, hengitysvaikeudet, kasvojen allerginen turvotus (Quincken ödeema/angioödeema), vakava huimaus, johon liittyy erittäin 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 rakkuloituminen ja yleisen terveydentilan nopea heikkeneminen, pinnallinen vaurio (mukaan lukien lievä verenvuoto) 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 yliherkkyysoireyhtymä) ja yliherkkyys valolle.
- 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

Muut haittavaikutukset ovat:

- Yleinen (voi esiintyä 1:llä 10:stä käyttäjästä) hyvänlaatuiset polyypit mahassa
- Joskus (voi esiintyä alle 1:llä 100:sta käyttäjästä) päänsärky; huimaus; ripuli; pahoinvointi, oksentelu; turvonnut vatsa ja ilmavaivat; ummetus; kuiva suu; kipu ja epämukavuus ylävatsassa; kutiava ihottuma (ihottuma/eksanteema/eruptiot); kutina; heikko, uupunut olo tai huonovointisuus; unihäiriöt; lonkan, ranteen tai selkärangan murtumat
- Harvoin (voi esiintyä alle yhdellä 1000 käyttäjästä) makuaistin vääristyminen tai täydellinen puuttuminen; näköhäiriöt, kuten sumea näkö; nokkosihottuma; nivelkipu; lihaskipu; painon muutokset; kohonnut ruumiinlämpö; korkea kuume; turvonnut käsivarret ja/tai jalat (perifeerinen turvotus); allergiset reaktiot; masennus; rintojen kasvu miehillä
- Hyvin harvoin (voi esiintyä alle yhdellä 10 000 käyttäjästä) sekavuus
- Tuntematon (saatavilla olevien tietojen perusteella ei voida arvioida) hallusinaatiot, sekavuus (erityisesti potilailla, joilla on aiemmin esiintynyt näitä oireita), kihelmöinti, pistely, puuttuminen, polttava tunne tai tunnottomuus, ihottuma, mahdollisesti nivelkipujen kanssa; paksusuolen tulehdus, joka aiheuttaa jatkuvaa vetistä ripulia.

Verikokeilla todetut haittavaikutukset:

- Joskus (voi esiintyä alle yhdellä 100 käyttäjästä) maksaentsyymien nousu.
- Harvoin (voi esiintyä alle yhdellä 1000 käyttäjästä) bilirubiinitason nousu; kohonnut veren rasvapitoisuus; voimakas 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 punasolujen, valkosolujen ja verihiutaleiden epänormaali väheneminen
- Tuntematon (saatavilla olevien tietojen perusteella ei voida arvioida) natriumin, magnesiumin, kalsiumin tai kaliumin väheneminen veressä (katso kohta 2).

Haittavaikutusten ilmoittaminen

Jos koet haittavaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan. Tämä koskee myös haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit myös ilmoittaa haittavaikutuksista Suomen Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimealle, verkkosivusto: 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 purkin avaamisesta on kulunut 6 kuukautta.

Älä huuhtele 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 päädy ympäristöön.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä aineita tämä lääke sisältää?

- Tämän lääkkeen vaikuttava aine on: pantopratsoli. Jokainen enterotabletti sisältää 40 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, metakryylihapo-etyyliakrylaatti kopolymeeri (1:1), polysorbaatti 80, Ponceau 4R alumiinikarmiini (E124), kinoliinikeltainen alumiinikarmiini (E104), natriumlauryylisulfaatti, titaanidioksidi (E171), trietyylisitraatti.

Miltä Pantoprazol Sandoz 40 mg näyttää ja mitä pakkaus sisältää?

Mahahappoa kestävät tabletit

Pantoprazol Sandoz 40 mg, mahahappoa kestävät tabletit ovat keltaisia, soikeita tabletteja (erityisellä kerroksella päällystetty), noin 11,7 x 6,0 mm ja saatavilla:

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 40 mg, enterotabletit - RVG 33658.

Tämä lääke on rekisteröity Euroopan talousalueen jäsenvaltioissa ja Yhdistyneessä kuningaskunnassa (Pohjois-Irlanti) seuraavilla nimillä

Alankomaat: Pantoprazol Sandoz 40 mg, enterotabletit
Itävalta: Pantoprazol Sandoz 40 mg mahahappoa kestävä tabletti
Belgia: Pantoprazol 40 mg mahahappoa kestävä tabletti
Saksa: Pantoprazol Sandoz 40 mg mahahappoa kestävä tabletti
Tanska: Pantoprazol Sandoz
Kreikka: Ozepran
Espanja: Pantoprazol sandoz 40 mg enterotabletit EFG
Suomi: Pantoprazol Sandoz 40 mg enterotabletti
Ranska: Pantoprazole Sandoz 40 mg, enterotabletti
Italia: PANTOPRAZOLO SANDOZ 40 mg enterotabletit
Norja: Pantoprazol Sandoz 40 mg enterotabletit
Puola: IPP 40
Portugali: Pantoprazol sandoz, 40 mg enterotabletit
Ruotsi: Pantoprazol Sandoz 40 mg enterotabletit
Slovenia: ACIPAN 40 mg enterotabletit
Slovakia: Pantoprazol Sandoz 40 mg, enterotabletit
Yhdistynyt kuningaskunta (Pohjois-Irlanti): Pantoprazole 40 mg enterotabletit

Tämä pakkausseloste on viimeksi hyväksytty helmikuussa 2025.

Transtoyou