

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Pantoprazol Viatris 20 mg enterotabletit pantopratsoli

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Pantoprazol Viatris on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pantoprazol Viatris -enterotabletteja
3. Miten Pantoprazol Viatris -enterotabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Pantoprazol Viatris -enterotablettien säilyttäminen
6. Pakkausen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Pantoprazol Viatris on ja mihin sitä käytetään

Pantopratsoli on ns. selektiivinen protonipumpun estääjä, joka vähentää mahalaukussa muodostuvan hapon määriä. Sillä hoidetaan haponeritykseen liittyviä vatsan ja suoliston sairauksia.

Pantoprazol Viatris -enterotabletteja käytetään:

Aikuisilla ja 12-vuotiailla ja sitä vanhemilla nuorilla:

- mahahpon erityksestä johtuvan refluksitaudin (tila, jossa mahat sisältöä nousee ruokatorveen) ja siihen liittyvien oireiden, kuten näristyksen, happamien röyhäisyjen ja nielemiskipujen hoitoon.
- refluksiesofagiitin pitkääikaishoitoon ja uusiutumisen estoon (tila, jossa ruokatorveen nouseva mahansisältö aiheuttaa ruokatorven tulehtumisen).

Aikuisilla:

- tulehduskipulääkkeiden (NSAID-lääkkeiden kuten ibuprofeenin) aiheuttamien maha- ja pohjukaissuolihaavaumien estoon suuren riskin potilailla, jotka **tarvitsevat** jatkuvaa hoitoa tulehduskipulääkkeillä.

Pantopratsolia, jota Pantoprazol Viatris sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pantoprazol Viatris -enterotabletteja

Älä käytä Pantoprazol Viatris -enterotabletteja

- jos olet allerginen pantopratsolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos olet allerginen muita protonipumpun estäjiä sisältäville lääkkeille.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Pantoprazol Viatris -enterotabletteja:

- jos sinulla on vaikeita maksavaivoja. Kerro lääkärillesi, jos sinulla on joskus aiemmin ollut maksavaivoja. Hän seuraa maksaentsyymiäriavoja tavallista useammin, erityisesti jos käytät pantopratsolia pitkään. Jos maksaentsyymiärvot suurenevat, hoito pitää lopettaa.
- jos tarvitset tulehduskipulääkitystä jatkuvasti ja käytät myös pantopratsolia, koska vatsa- ja suolistokomplikaatioiden riskisi on suurentunut. Riskin suureneminen arviodaan henkilökohtaisten riskitekijöiden, kuten ikäsi (vähintään 65 vuotta), aiempien maha- tai pohjukaissaoluhaavaumien ja maha- tai suolistoverenvuodon perusteella.
- jos elimistösi B₁₂-vitamiinivarastot ovat vähentyneet tai sinulla on B₁₂-vitamiinia vähentäviä riskitekijöitä ja käytät pitkäaikaista pantopratsolihoitoa. Kuten kaikki haponeritystä vähentävät lääkkeet, myös pantopratsoli voi vähentää B₁₂-vitamiinin imetyymistä elimistöön.
- jos käytät atatsanaviiriä (käytetään HIV-infektioiden hoitoon) sisältävää lääkettä samanaikaisesti pantopratsolin kanssa, kysy neuvoa lääkäristä.
- jos sinulla on joskus ilmennyt ihoreaktioita jonkin toisen, Pantoprazol Viatris -lääkkeen tavoin vatsahappoa vähentävän lääkkeen käytön yhteydessä.
- jos olet menossa tiettyyn verikokeeseen (kromogroniini A).

Kerro lääkärillesi välittömästi, jos huomaat joitakin seuraavista oireista:

- tahaton painonlasku
- toistuva oksentelu
- nielemisvaikeudet
- verioksennukset
- kalpeus ja heikotus (anemia)
- verta ulosteessa
- vaikea ja/tai sitkeä ripuli, sillä pantopratsolin käyttöön on liittynyt tulehdusripulin vähäistä lisääntymistä.

Jos sinulle kehittyy ihottuma etenkin auringonvalolle alttiille ihoalueelle, kerro siitä lääkärille mahdollisimman pian, koska Pantoprazol Viatris -hoito voidaan joutua lopettamaan. Muista mainita myös muut sairauden oireet, kuten nivelkipu.

Lääkärisi mielestä saatat tarvita lisätutkimuksia, joilla suljetaan pois pahanlaatuinen sairaus. Pantopratsoli lievittää myös syövän oireita ja saattaa viivyttää syöpädiagnoosin tekona. Jos oireet jatkuvat hoidosta huolimatta, lisätutkimusten tekemistä harkitaan.

Jos käytät pantopratsolia pitkään (yli vuoden ajan), lääkärisi haluaa todennäköisesti seurata vointiasi säännöllisesti. Kerro aina lääkärillesi kaikista uusista ja poikkeavista oireista ja olosuhteista.

Protonipumpun estääjän, kuten pantopratsolin, käyttö (erityisesti pitkääikäinen, yli vuoden kestävä käyttö) saattaa lievästi suurentaa lonkan, ranteen tai selkärangan murtuman riskiä. Kerro lääkärille, jos sinulla on todettu osteoporoosi tai käytät kortikosteroideja (voivat suurentaa osteoporoosin riskiä).

Muut lääkevalmisteet ja Pantoprazol Viatris

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä, koska Pantoprazol Viatris -enterotabletit saattavat vaikuttaa näiden tehoon.

- Lääkkeet, kuten ketokonatsoli, itrakonatsoli ja posakonatsoli (käytetään sieni-infektioiden hoitoon) tai erlotinibi (käytetään tiettyjen syöpien hoitoon), sillä pantopratsoli saattaa estää näitä ja muita vastaavia lääkeitä vaikuttamasta kunnolla.
- Varfariini ja fenoprokumoni, jotka vaikuttavat veren koostumukseen. Sinulle on ehkä tehtävä lisätutkimuksia.
- Atatsanaviiri (käytetään HIV-infektion hoitoon) (ks. kohta 2, Varoitukset ja varotoimet).
- Metotreksaatti (käytetään nivelreuman, psoriaasin ja syövän hoitoon), sillä pantopratsoli voi suurentaa veren metotreksaattipitoisuutta.
- Fluvoksamiinia (käytetään masennuksen ja muiden psykkisten vaivojen hoitoon), sillä lääkärin on mahdollisesti pienennettävä annostasi.

- Rifampisiinia (infektioiden hoitoon).
- Mäkikuismaa (*Hypericum perforatum*; käytetään lievän masennuksen hoitoon).

Raskaus ja imetys

Ei ole olemassa tarkkoja tietoja pantopratsolin käytöstä raskaana oleville naisille. Valmisten on raportoitu erityväni äidinmaitoon. Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä. Käytä tästä läkettä vain siinä tapauksessa, että lääkärisi arvioi hoidosta sinulle koituvan hyödyn suuremmaksi kuin mahdollisen riskin syntymättömälle lapselle tai vauvalle.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Jos sinulle tulee haittavaikutuksia, kuten huimausta ja näköhäiriötä, älä aja autoa äläkää käytä koneita.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastuksesesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Pantoprazol Viatris sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

3. Miten Pantoprazol Viatris -enterotabletteja käytetään

Käytä tästä läkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Milloin ja miten Pantoprazol Viatris -enterotabletteja otetaan?

Ota tabletti 1 tunti ennen ateriaa. Älä pureskele tai murskaa tablettia vaan niele se kokonaisenä veden kera.

Ellei lääkärisi toisin määräää, suositeltu annos on:

Aikuisille ja vähintään 12-vuotialle nuorille:

Ruokatorven refluksitautiin liittyvien oireiden (esim. närästys, happaman mahansisällön nousu ruokatorveen, nielemiskivut) hoitoon

Suositeltu annos on yksi tabletti vuorokaudessa. Tämä annos lievittää oireita tavallisesti 2-4 viikon kuluessa, viimeistään seuraavan 4 viikon kuluessa. Lääkäri kertoo, kuinka pitkään lääkkeen käyttöä pitää jatkaa. Tämän jälkeen uusiutuvia oireita voidaan hoitaa ottamalla tarvittaessa **yksi tabletti vuorokaudessa**.

Refluksitlehduksen pitkääikaishoitoon ja uusiutumisen ehkäisyyn

Suositeltu annos on yksi tabletti vuorokaudessa. Jos sairaus uusiutuu, voi lääkärisi kaksinkertaistaa annoksen ja voit tällöin ottaa yhden Pantoprazol Viatris 40 mg tabletin vuorokaudessa. Kun olet oireeton, voit pienentää annoksen takaisin yhteen 20 mg tablettiin vuorokaudessa.

Aikuisille:

Jatkuvan tulehduskipulääkityksen (NSAID) aiheuttamien maha- ja pohjukaissuolihaavaumien estohoittoon

Suositeltu annos on yksi tabletti vuorokaudessa.

Erityiset potilasryhmät:

- Jos sinulla on vakavia maksavaivoja, ota enintään yksi 20 mg tabletti vuorokaudessa.
- Lapset (alle 12-vuotiaat): Näitä tabletteja ei suositella alle 12-vuotiaalle lapsille.

Jos otat enemmän Pantoprazol Viatris -enterotabletteja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteys lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokesukseen (puh. 0800 147 111) riskin arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi.

Yliannostus ei aiheuta mitään tunnettuja oireita.

Jos unohdat ottaa Pantoprazol Viatris -enterotabletteja

Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Ota seuraava annoksesi normaalista tavanomaiseen aikaan.

Jos lopetat Pantoprazol Viatris -enterotablettien käytön

Älä lopeta lääkitystä keskustelematta siitä ensin lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Jos sinulle tulee joitakin alla mainituista haittavaikutuksista, lopeta tablettien käyttö ja kerro asiasta lääkärille välittömästi tai ota yhteyttä lähimmän sairaalan päivystyspoliklinikkaan:

Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta):

- **Vakavat allergiset reaktiot:** kielen tai nielun turvotus, nielemisvaikeus, nokkosihottuma, hengitysvaikeudet, allerginen kasvojen turvotus (Quincken edeema/angioedeema), vaikea heitehuimaus, johon liittyy hyvin nopea sydämensyke ja runsasta hikoilua.
- valko- ja punasolujen ja/tai verihuutaleiden määrään väheneminen, joka voidaan todeta verikokeissa. Tämä voi aiheuttaa, että saat tavallista helpommin tulehdusia tai mustelmia ja verenvuotoja.

Esiintymistiehys tuntematton (saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- **Vakavat ihovaivat:** ihorakkulat ja yleistilan nopea heikkeneminen, silmien, nenän, suun/huulten tai sukupuolielinten pinnalliset haavaumat (myös lievä verenvuoto) (Stevens-Johnson oireyhtymä, Lyellin oireyhtymä, erythema multiforme), ihottuma sekä mahdollinen siihen liittyvä nivelkipu ja valoyliherkkyys.
- **Muita vakavia tiloja:** ihon ja silmänvalkuisten keltaisuus (vakava maksasolujen vaurio, keltatauti) tai kuume, ihottuma ja munuaisten suureneminen, johon joskus liittyy virtsaamiskipua ja alaselkäkipua (vakava munuaistulehdus, joka voi johtaa munuaisten vajaatoimintaan). Paksusuolen tulehdus, joka aiheuttaa jatkuvaa vetistä ripulia. Jos käytät pantopratsolia yli kolmen kuukauden ajan, on mahdollista, että veren magnesiumpitoisuus laskee. Matala magnesiumpitoisuus voi aiheuttaa väsymystä, tahattomia lihassupistuksia, ajan ja paikan tajun hämärtymistä, kouristelua, huimausta ja sydämen sykkeen nousua. Ota pikaisesti yhteyttä lääkäriin, jos sinulla esiintyy jokin näistä oireista. Matala veren magnesiumpitoisuus voi myös pienentää veren kalium- ja kalsiumpitoisuuksia. Lääkäri arvioi tarvitseeko magnesiumpitoisuutta seurata verikokeilla.

Muita haittavaikutuksia:

- **Yleiset** (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:stä):
mahalaukun hyvänlaatuiset polyypit
- **Melko harvinaiset** (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta):
päänsärky, heitehuimaus, ripuli, pahoinvointi, oksentelu, vatsan turpoaminen ja ilmavaivat, ummetus, suun kuivuminen, kipu ja epämukava tunne vatsassa, ihottuma, rokkoihottuma, ihottuman puhkeaminen, kutina, heikotuksen, uupumuksen tai yleisen huonovointisuuden tunne, unihäiriöt, lonkka-, ranne- tai selkärankamurtuma

- **Harvinaiset** (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta):
makuainstin muutokset tai häviäminen, näköhäiriöt, kuten näön hämärtyminen, nokkosihottuma, nivelkipu, lihaskipu, painon muutokset, lämmönnousu, turvotus raajoissa (ääreisturvotus), masennus, rintojen suureneminen miehillä
- **Esiintymistihes tuntematon** (saatavissa oleva tieto ei riitä arvointiin):
hallusinaatiot, sekavuus (erityisesti jos potilaalla on ollut aiemmin näitä oireita), pistely.

Verikokeissa todettuja haittavaikutuksia:

- **Melko harvinaiset** (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta):
makaentsyyymiарvojen suureneminen
- **Harvinaiset** (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta):
bilirubiiniarvon suureneminen, veren rasva-arvon suureneminen
- **Esiintymistihes tuntematon** (saatavissa oleva tieto ei riitä arvointiin):
natriumin määrän väheneminen veressä.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 Fimea

5. Pantoprazol Viatris -enterotablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Läpipainopakaus: Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Tablettipurkki: Käytä avatun tablettipurkin sisältö 100 vuorokauden kuluessa. Pidä pakaus tiukasti suljettuna. Herkkä kosteudelle.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Pantoprazol Viatris sisältää

- Vaikuttava aine on pantopratsolinatriumseskvihydraatti vastaten 20 mg pantopratsolia.
- Muut aineet ovat natriumkarbonaatti, mannitoli, krospovidoni, povidoni ja kalsiumstearaatti. Päälysteen aineet ovat metakryylihappo-etyyliakrylaattikopolymeeri (1:1), natriumlauryylisulfaatti, polysorbaatti 80, trietyylisitraatti, hypromelloosi, titaanidioksidi, makrogoli 400 ja keltainen rautaoksiidi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Tabletti on tummankeltainen, päälystetty, soikea (noin 4,3 mm x 8,4 mm) ja kaksoiskupera eikä sen kummallakaan puolella ole merkintöjä. Pantoprazol Viatris -tabletteja on saatavilla muovipurkeissa ja läpipainopakkauksissa.

Tablettipurkki on valkoinen HDPE-purkki, jossa on kierrekorkki. Tablettipurkit sisältävät 14, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 tai 250 enterotablettia. Tablettipurkissa on lisäksi pieni muovinen silikageeliä sisältävä kapseli tai silikageeliä ja aktiivihiiltä sisältävä pussi, joka suojaa tabletteja kosteudelta. Tätä kapselia tai pussia ei saa niellä tai poistaa purkista.

Pahvikoteloa sisältää alumiiniset läpipainoliuskat, joissa voi olla kuivatusainekerros. Läpipainopakkaukset sisältävät 7, 14, 14 x 1, 28, 28 x 1, 30, 56, 70, 70 x 1, 96 tai 98 enterotablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:

Viatris Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN
Irlanti

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Viatris Oy
infofi@viatris.com

Valmistaja:

Gerard Laboratories, 35/36, Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Irlanti

Mylan Hungary Kft, H-2900 Komarom, Mylan utca 1, Unkari

**Mylan Germany GmbH, Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Höhe,
Benzstrasse 1, 61352 Bad Homburg v. d. Höhe, Saksa**

Logiters, Logistica Portugal, S.A.
Estrada dos Arneiros, 4, Azambuja, 2050-306, Portugali

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 3.11.2023.

Bipacksedel: Information till patienten

Pantoprazol Viatris 20 mg enterotabletter pantoprazol

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Pantoprazol Viatris är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Pantoprazol Viatris
3. Hur du tar Pantoprazol Viatris
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Pantoprazol Viatris ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Pantoprazol Viatris är och vad det används för

Pantoprazol Viatris är en ”selektiv protonpumpshämmare” som minskar mängden syra som bildas i din magsäck. Det används för behandling av syra-relaterade sjukdomar i magsäck och tarm.

Pantoprazol Viatris används för:

Vuxna och barn över 12 år:

- behandling av symptom (t.ex. halsbränna, sura uppstötningar, smärta vid sväljning) i samband med sjukdomar i matstrupen orsakade av återflöde av syra från magsäcken.
- långtidsbehandling och förebyggande behandling av refluxesofagit (matstrupsinflammation åtföljt av sura uppstötningar).

Vuxna:

- förebyggande behandling av sår i tolvfingertarmen och i magsäcken orsakade av ickesteroida antiinflammatoriska läkemedel (s.k. NSAID-preparat t.ex. ibuprofen) hos riskpatienter som behöver denna typ av läkemedel kontinuerligt.

Pantoprazol som finns i Pantoprazol Viatris kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och fölж alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Pantoprazol Viatris

Ta inte Pantoprazol Viatris:

- om du är allergisk mot pantoprazol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du är allergisk mot andra läkemedel som innehåller protonpumpshämmare.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Pantoprazol Viatris:

- om du har allvarliga leverproblem. Tala om för din läkare om du någonsin har haft problem med din lever. Din läkare kommer då att kontrollera dina leverenzymer oftare, särskilt om du tar pantoprazol som långtidsbehandling. Om leverenzymerna ökar ska behandlingen avbrytas.
- om du behöver ta s.k. NSAID-läkemedel (mot t.ex. inflammation och smärta) regelbundet och får pantoprazol därför att du har en ökad risk för mag- eller tarmkomplikationer. Eventuell ökad risk kommer att utredas med avseende på dina personliga riskfaktorer såsom din ålder (över 65 år), tidigare sår i magsäck eller tolvfingertarm eller blödning i mage eller tarm.
- om du har minskad möjlighet att lagra vitamin B12 i kroppen eller riskfaktorer för minskad vitamin B12 och får pantoprazol som långtidsbehandling. Som med alla läkemedel som minskar syramängden kan pantoprazol leda till minskad absorption av vitamin B12.
- om du samtidigt med pantoprazol tar ett läkemedel som innehåller atazanavir (för behandling av HIV-infektion) bör du tala med din läkare för särskild rådgivning.
- om du någonsin har fått en hudreaktion efter behandling med ett läkemedel liknande Pantoprazol Viatris som minskar magsyran.
- om du ska genomgå en specifik blodprovstagning (kromogranin A).

Ta omedelbart kontakt med din läkare om du märker något av följande symtom:

- oavsiktlig viktminskning
- upprepade kräkningar
- svårighet att svälja
- blodiga kräkningar
- du ser blek ut och känner dig svag (blodbrist)
- du noterar blod i avföringen
- allvarlig och/eller ihållande diarré, då man funnit ett samband mellan pantoprazol och en liten ökning av smittsam diarré.

Om du får hudutslag, särskilt i områden som utsätts för sol, ska du tala om det för din läkare så snart som möjligt eftersom du kan behöva avbryta behandlingen med Pantoprazol Viatris. Kom även ihåg att nämna eventuella andra biverkningar, såsom ledsmärta.

Din läkare kan besluta att du behöver genomgå några undersökningar för att utesluta allvarlig sjukdom eftersom pantoprazol också kan lindra symtom på cancer och skulle kunna försena en sådan diagnos. Om dina symtom kvarstår trots din behandling ska ytterligare undersökningar övervägas.

Om du tar pantoprazol som långtidsbehandling (längre än 1 år) kommer din läkare troligen att kalla dig till regelbundna kontroller. Du ska berätta för din läkare om nya och ovanliga symtom och sjukdomshändelser.

Användning av protonpumpshämmare som pantoprazol och särskilt om du använder pantoprazol i mer än ett år, kan öka risken något för att få höft-, handleds- eller kotfraktur (benbrott). Berätta för läkare om du har benskörhetsproblem (osteoporos) eller om du använder läkemedel som kallas kortikosteroider eftersom de kan öka risken för benskörhetsproblem.

Andra läkemedel och Pantoprazol Viatris

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, eftersom Pantoprazol Viatris kan påverka effekten av dessa.

- Läkemedel såsom ketokonazol, itrakonazol och posakonazol (för behandling av svampinfektioner) eller erlotinib (för behandling av vissa typer av cancer) eftersom pantoprazol kan orsaka att dessa och andra liknande läkemedel inte fungerar som de ska.
- Warfarin och fenprocumon som påverkar på blodets konsistens. Du kan behöva ytterligare kontroller.
- Atazanavir (för behandling av HIV-infektion) (se avsnitt 2 Varningar och försiktighet).
- Metotrexat (för behandling av reumatoid artrit, psoriasis och cancer) eftersom pantoprazol kan öka nivåerna av metotrexat i blodet.

- Fluvoxamin (för behandling av depression och andra psykiatiska sjukdomar). Om du tar fluvoxamin kan din läkare minska dosen.
- Rifampicin (för behandling av infektioner).
- Johannesört (*Hypericum perforatum*) (för behandling av lindrig depression).

Graviditet och amning

Det finns inga data från användning av pantoprazol på gravida kvinnor. Utsöndring i bröstmjölk har rapporterats. Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Du ska bara använda detta läkemedel om din läkare anser att fördelarna för dig överväger riskerna för fostret eller babyn.

Körförstående och användning av maskiner

Om du upplever biverkningar som yrsel och synstörningar ska du inte köra bil eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Pantoprazol Viatris innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

3. Hur du tar Pantoprazol Viatris

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

När och hur ska du ta Pantoprazol Viatris?

Ta medicinen en timme före en måltid utan att tugga eller krossa tabletten. Svälj tabletten hel med lite vatten.

Om din läkare inte meddelat något annat så är rekommenderad dos:

Vuxna och ungdomar över 12 år:

För behandling av symptom (t.ex. halsbränna, sura uppstötningar och smärta vid sväljning) i samband med matstrupsbesvär orsakade av återflöde av syra från magsäcken:

Rekommenderad dos är en tablett dagligen. Denna dos ger vanligtvis lindring inom 2-4 veckor - ibland behövs ytterligare 4 veckors behandling. Din läkare kommer att informera dig om hur länge du ska ta medicinen. Därefter kan återkommande symptom kontrolleras genom att **ta en tablett dagligen** vid behov.

För långtidsbehandling och för att förebygga att refluxesofagit återkommer:

Rekommenderad dos är en tablett per dag.

Om sjukdomen återkommer kan din läkare dubbla dosen och du kan då använda pantoprazol 40 mg tablett istället, en tablett dagligen. Efter utläkning kan du minska dosen till en tablett 20 mg per dag.

Vuxna:

För att förebygga sår i tolvfingertarmen och i magsäcken hos patienter som behöver NSAID-läkemedel regelbundet:

Rekommenderad dos är en tablett per dag.

Särskilda patientgrupper:

- Om du har allvarliga leverproblem ska du inte ta mer än en 20 mg tablett per dag.
- Barn under 12 år: Dessa tablettter rekommenderas inte till barn under 12 år.

Om du har tagit för stor mängd av Pantoprazol Viatris

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (i Sverige tel. 112, i Finland tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Det finns inga kända symtom på överdosering.

Om du har glömt att ta Pantoprazol Viatris

Ta inte dubbeldos för att kompensera för glömd dos. Ta nästa dos som vanligt.

Om du slutar att ta Pantoprazol Viatris

Sluta inte att ta medicinen utan att först diskutera med läkare eller apotekspersonal.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Om du får någon av följande biverkningar ska du sluta ta tabletterna och omedelbart meddela din läkare eller ta kontakt med akutmottagningen på närmaste sjukhus:

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- **Allvarlig allergisk reaktion:** svullnad av tunga och/eller hals, svårighet att svälja, nässelutslag, andningssvårigheter, allergisk ansiktssvullnad (Quinckes ödem/angioödem), svår yrsel med mycket snabba hjärtslag och kraftig svettning.
- En minskning av antalet vita och röda blodkroppar och/eller blodplättar, som kan ses vid blodprov. Du kan lägga märke till en ökad förekomst av infektioner, eller att du får fler blåmärken eller blöder mer än normalt.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- **Allvarliga hudreaktioner:** blåsbildning i huden och snabb försämring av ditt allmäntillstånd, ytliga sår (med lättsblödning) i ögon, näsa, mun/läppar eller könsorgan (Stevens-Johnsons syndrom, Lyells syndrom, erytema multiforme), hudutslag, eventuellt med smärta i lederna och ljuskänslighet.
- **Andra allvarliga tillstånd:** gulfärgning av hud eller ögonvitor (allvarlig skada av leverceller, gulrot) eller feber, utslag och förstorade njurar ibland med smärta i samband med urintömning och värk i nedre delen av ryggen (allvarlig njurinflammation som kan leda till njursvikt). Inflammation i tjocktarmen, som ger upphov till ihållande vattnig diarré.

Om du använder pantoprazol i mer än tre månader kan magnesiumnivåerna i blodet sjunka. Låga nivåer av magnesium kan visa sig som trötthet, ofrivilliga muskelrörelser, tillstånd av oklarhet i tid och rum, kramper, yrsel och snabb hjärtrytm. Om du får något av dessa symtom, kontakta läkare omedelbart. Låga nivåer av magnesium kan också leda till minskade nivåer av kalium eller kalcium i blodet. Läkaren kan komma att mäta magnesiumnivån i blodet med hjälp av regelbundna blodprov.

Andra biverkningar är:

- **Vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare): godartade polyper i magsäcken.
- **Mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare): huvudvärk, yrsel, diarré, illamående, kräkningar, väderspänning, förstopning, muntorrhet, smärta och obehag i magen, hudutslag, nässelutslag, utbrott av hudutslag, klåda, känsla av svaghet, matthet eller allmän sjukdomskänsla, sömnbesvär, höft-, handleds- eller kotfrakturer.
- **Sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare): förändrat smaksinne eller total smakförlust, synstörningar t.ex. dimsyn, nässelfeber, ledvärk, muskelvärk, viktförändringar, förhöjd kroppstemperatur, svullnad av armar och ben (perifera ödem), depression, förstorade bröst hos män.

- **Har rapporterats** (förekommer hos ett okänt antal användare): hallucinationer, förvirring (särskilt hos patienter som tidigare haft sådana symtom), stickningar och domningar.

Biverkningar som identifieras med blodprov:

- **Mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare): högre nivåer av leverenzymer.
- **Sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare): ökning av bilirubin, högre nivåer av blodfetter.
- **Har rapporterats** (förekommer hos ett okänt antal användare): minskad natriumhalt i blodet.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 Fimea

5. Hur Pantoprazol Viatris ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
Används före utgångsdatum som anges på kartongen och förpackningen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

För blister: Inga särskilda förvaringsanvisningar.
För plastburk: Innehållet i öppnade plastburkar ska förbrukas inom 100 dagar. Tillslut burken väl. Fuktkänsligt.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är pantoprazolnatriumsesquihydrat motsvarande 20 mg pantoprazol.
- Övriga innehållsämnen är natriumkarbonat,mannitol,krospovidon,povidon och kalciumstearat. Tabletdrageringen innehåller metakrylsyra-etylakrylatsampolymer (1:1), natriumlaurilsulfat, polysorbat 80, trietylcitrat, hypromellos, titandioxid, makrogol 400 och gul järnoxid.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Tabletterna är mörkgula, filmdragerade, avlånga, cirka 4,3 mm x 8,4 mm, bikonvexa och omärkta. Pantoprazol Viatris finns tillgängligt i plastburkar och blisterförpackningar.

Plastburkar av HDPE med skruvlock innehållande 14, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 och 250 enterotabletter. Burken innehåller även en liten plastbehållare med kiselgel, eller en påse med kiselgel och aktivt kol, som skyddar tabletterna mot fukt. Behållaren eller påsen kan inte ätas och bör inte avlägsnas från burken.

Kartonger med blisterförpackningar av aluminium med eller utan ett lager av torkmedel innehållande

7, 14, 14 x 1, 28, 28 x 1, 30, 56, 70, 70 x 1, 96 och 98 enterotabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

Viatris Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN
Irland

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Viatris Oy
infofi@viatris.com

Tillverkare:

Gerard Laboratories, 35/36, Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Irland.

Mylan Hungary Kft, H-2900 Komarom, Mylan utca 1, Ungern

**Mylan Germany GmbH, Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Höhe,
Benzstrasse 1, 61352 Bad Homburg v. d. Höhe, Tyskland**

Logiters, Logistica Portugal, S.A.
Estrada dos Arneiros, 4, Azambuja, 2050-306, Portugal

Denna bipacksedel ändrades senast 3.11.2023.