

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Pantoprazol Actavis 20 mg enterotabletit

Pantopratsoli

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

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 2 viikon jälkeen tai se huononee.
- Älä käytä Pantoprazol Actavis -tabletteja yli 4 viikkoa keskustelematta asiasta lääkärin kanssa.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Pantoprazol Actavis on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin otat Pantoprazol Actavista
3. Miten Pantoprazol Actavista otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Pantoprazol Actaviksen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Pantoprazol Actavis on ja mihin sitä käytetään

Pantoprazol Actavis sisältää vaikuttavana aineena pantopratsolia, joka estää mahahappoa tuottavan 'pumpun' toimintaa. Se vähentää mahassa olevan hapon määrää.

Pantoprazol Actavista käytetään refluksoireiden (kuten närästyksen ja happaman mahansisällön nousu ruokatorveen) lyhytaikaiseen hoitoon aikuisille.

Refluksi tarkoittaa mahahapon kulkeutumista ruokatorveen, jolloin ruokatorvi voi tulehtua ja kipeytyä. Tästä voi aiheutua kivuliasta, polttavaa tunnetta rinnassa ja kurkussa (näristys) sekä hapanta makua suussa (mahansisällön nousu ruokatorveen).

Refluksi- ja närästysoireet saattavat helpottua jo yhden päivän Pantoprazol Actavis -hoidon jälkeen, mutta tämän lääkkeen ei ole tarkoitus tehotta välittömästi. Tabletteja pitää ehkä ottaa 2-3 peräkkäisenä päivänä ennen kuin oireet lievittyvät.

2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin otat Pantoprazol Actavista

Älä ota Pantoprazol Actavista

- jos olet allerginen pantopratsolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6. Mitä Pantoprazol Actavis sisältää)
- jos olet allerginen muita happopumpun estäjiä sisältäville lääkkeille
- jos käytät atatsanaviiria (käytetään HIV-infektioiden hoitoon) sisältävää lääkettä
- jos olet alle 18-vuotias
- jos olet raskaana tai imetät.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele ensin lääkärin kanssa, jos

- närästystäsi tai ruuansulatusvaivojasi on jo hoidettu yhtäjaksoisesti neljän viikon ajan tai pidempään.

- olet yli 55-vuotias ja käytät päivittäin itsehoitolääkettä ruuansulatusvaivojen hoitoon
- olet yli 55-vuotias ja oireesi ovat uusia tai ne ovat muuttuneet lähiaikoina
- sinulla on aiemmin ollut mahahaava tai sinulle on tehty vatsaleikkaus
- sinulla on maksavaivoja tai keltaisuutta (esim. silmissä tai iholla)
- käyt säännöllisesti lääkärissä vakavien sairauksien vuoksi
- olet menossa vatsan tähytystutkimukseen tai C-ureahengitystestiin (testi, jota käytetään vatsan Helicobakteerin todentamiseksi)
- sinulla on todettu B₁₂-vitamiinin imeytymishäiriö. Kuten kaikki haponeritystä vähentävät lääkkeet, myös pantopratsoli voi vähentää B₁₂-vitamiinin imeytymistä elimistöön.
- jos sinulla on joskus ollut jokin ihoreaktio, joka on liittynyt valmisteeseen Pantoprazol Actavis kaltaisen mahahapon erittymistä vähentävän lääkkeen käyttöön.
- olet menossa tiettyyn verikokeeseen (kromograniniini A).

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

Kerro välittömästi lääkärille ennen tämän lääkevalmisteen ottamista tai sen jälkeen, jos havaitset jonkun seuraavista oireista. Oireet voivat johtua jostakin muusta vakavasta sairaudesta.

- tahaton painonlasku, joka ei liity ruokavalion muutokseen tai kunto-ohjelmaan
- (toistuva) oksentelu
- verioksenukset (oksennus voi näyttää tummalta ja murumaiselta, kuin ”kahvinporolta”)
- verta ulosteessa (uloste voi näyttää mustalta tai tervamaiselta)
- nielemisvaikeudet tai -kipu
- kalpeus ja heikotus (anemia)
- rintakipu
- vatsakipu
- vaikea ja/tai pitkään jatkuva ripuli, koska valmisteeseen liittyy joskus tulehdusripulin lisääntymistä.

Jos sinulla on **toistuvasti ja pitkään jatkuvia** ruuansulatusvaivoja, ota **yhteys lääkäriin**.

Lääkäri saattaa tehdä lisätutkimuksia (esimerkiksi endoskopian eli ruokatorven tähytyksen) tilasi selvittämiseksi ja/tai pahanlaatuisen sairauden poissulkemiseksi.

Pantoprazol Actavis **ei** ole tarkoitettu refluksoireiden **ennaltaehkäisyyn**.

Jos olet menossa verikokeeseen, kerro lääkärille, että käytät tätä lääkevalmistetta.

Muut lääkevalmisteet ja Pantoprazol Actavis

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt (myös rohdosvalmisteita), koska Pantoprazol Actavis voi vaikuttaa muiden lääkkeiden tehoon.

Kerro erityisesti jos parhaillaan käytät jotakin seuraavista lääkkeistä:

- ketokonatsolia, itrakonatsolia tai posakonatsolia (käytetään sieni-infektioiden hoitoon)
- erlotinibiä (käytetään tiettyjen syöpien hoitoon)
- varfariinia ja fenprokumonia (käytetään veren ohentamiseen ja veritulppien ehkäisyyn). Voit tarvita lisäverikokeita.
- atatsanaviiria (HIV-lääke), jota ei saa käyttää yhdessä Pantoprazol Actaviksen kanssa.
- metotreksaattia (käytetään nivelreuman, psoriaasin ja syövän hoidossa)

Älä käytä Pantoprazol Actavis -lääkettä samanaikaisesti muiden lääkkeiden kanssa, jotka vähentävät hapon muodostusta mahassa kuten muut protonipumpun estäjät (omepratsoli, lansopratsoli, rabepratsoli) tai H₂-salpaajat (ranitidiini, famotidiini).

Pantoprazol Actavista voi tarvittaessa käyttää antasidien (esim. magaldraatti, alginaatti, natriumkarbonaatti, alumiinihydroksidi, magnesiumkarbonaatti tai niiden yhdistelmä) kanssa.

Pantoprazol Actavis ruoan ja juoman kanssa

Pantoprazol Actavis -enterotabletit otetaan tunti ennen ateriaa nesteen kanssa. Älä murskaa, riko tai pureskele enterotablettia. Tabletti on nieltävä kokonaisuena.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä.

Älä käytä Pantoprazol Actavista, jos olet raskaana, epäilet olevasi raskaana tai imetät.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Pantoprazol Actavis ei yleensä vaikuta kykyyn ajaa autoa ja käyttää koneita.

Lääke voi kuitenkin aiheuttaa haittavaikutuksia, kuten huimausta ja näköhäiriöitä, jolloin reaktiokyky voi heikentyä. Älä tällöin aja autoa tai suorita muita tarkkuutta vaativia toimia.

3. Miten Pantoprazol Actavista otetaan

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Pantoprazol Actavis -enterotabletteja ei saa pureskella eikä murskata vaan ne niellään kokonaisina nesteen kanssa tunti ennen ateriaa samaan aikaan joka päivä.

Tavanomainen annos on yksi tabletti (20 mg) päivässä. Älä ylitä suositeltua 20 mg vuorokausiannosta.

Ota lääkettä vähintään 2-3 peräkkäisenä päivänä. Lopeta valmisteiden käyttö kun oireet ovat kokonaan hävinneet. Oireet voivat helpottua jo yhden päivän hoidon jälkeen, mutta tämän lääkkeen tarkoitus ei ole tehota välittömästi.

Jos oireet eivät lievity, kun olet käyttänyt tätä lääkettä kaksi viikkoa säännöllisesti joka päivä, ota yhteys lääkäriin.

Älä käytä Pantoprazol Actavista yli 4 viikkoa keskustelematta asiasta lääkärin kanssa.

Lapset:

Alle 18-vuotiaat nuoret ja lapset eivät saa käyttää Pantoprazol Actavista.

Jos otat enemmän Pantoprazol Actavis -enterotabletteja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkemannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Pantoprazol Actavista

Älä ota kaksinkertaista annosta korvatakseksi unohtamasi annoksen. Ota seuraava annos normaalisti seuraavana päivänä tavanomaiseen aikaan.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan 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 lääkärillesi välittömästi, tai ota yhteyttä lähimmän sairaalan päivystyspoliklinikkaan:

- **Vaikeat allergiset reaktiot (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta):** kielen ja/tai kurkun turvotus, nielemisvaikeudet, ihopaukammat (nokkosihottuma), hengitysvaikeudet, allerginen kasvojen turvotus, vaikea heitehuimaus, johon liittyy hyvin nopea sydämensyke ja runsasta hikoilua
- **Vakavat ihovaivat (esiintymistiheys tuntematon):** ihorakkulat ja yleisen voinnin nopea heikkeneminen, silmien, nenän, suun/huulten tai sukupuolielinten pinnalliset haavaumat (myös lievä verenvuoto) (Stevens-Johnsonin oireyhtymä, Lyellin oireyhtymä, erythema multiforme) ja valoyliherkkyys.
- **Muita vakavia tiloja (esiintymistiheys tuntematon):** ihon ja silmänvalkuaisten keltaisuus (vaikea maksasolujen vaurio) tai kuume, ihottuma ja munuaisten suureneminen, johon joskus liittyy virtsaamiskipuja ja alaselkäkipua (vakava munuaistulehdus, joka voi johtaa munuaisten vajaatoimintaan).

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.
- **Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 1000:sta):** makuaistin häiriö tai täydellinen makuaistin puuttuminen, näköhäiriöt, kuten näön hämärtyminen, ihopaukammat, nivelkipu, lihaskipu, painon muutokset, lämmönnousu, turvotus raajoissa (ääreisturvotus), allergiset reaktiot, masennus, rintojen suureneminen miehillä.
- **Hyvin harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 10 000:sta):** ajan ja paikan tajun hämärtyminen (desorientaatio).
- **Yleisyys tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):** hallusinaatiot, sekavuus (erityisesti, jos potilaalla on aiemmin ollut näitä oireita), natriumin määrän väheneminen veressä; kihelmöinti ja pistely, puutumiset ja polttavat tuntemukset (parestesiat); lihaskouristuksia johtuen elektrolyyttitasapainon häiriöstä (muutokset suolan määrässä elimistössä), ihottuma sekä mahdollinen siihen liittyvä nivelkipu

Verikokeissa todettuja haittavaikutuksia:

- **Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta):** maksaentsyymiarvojen suureneminen
- **Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 1000:sta):** bilirubiiniarvon suureneminen, veren rasva-arvojen suureneminen, kiertävien granulocyttien määrän aleneminen, joka voi aiheuttaa tavallista helpommin tulehduksia.
- **Hyvin harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 10 000:sta):** verihiutaleiden määrän väheneminen, joka voi aiheuttaa tavallista helpommin verenvuotoa tai mustelmia, valkosolujen määrän väheneminen, joka voi aiheuttaa tavallista helpommin tulehduksia. Yhtäaikaan puna- ja valkosolujen sekä verihiutaleiden määrän väheneminen.

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 lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Pantoprazol Actaviksen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Pantoprazol Actavis sisältää

- Vaikuttava aine on pantopratsoli. Yksi enterotabletti sisältää 20 mg pantopratsolia (natriumseskvihydraattina).
- Muut aineet ovat:
Tabletin ydin:
Mannitoli
Natriumkarbonaatti, vedetön
Natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi A)
Butyloitu metakrylaattikopolymeeri, emäksinen (Eudragit E PO)
Kalsiumstearaatti
Kalvopäällyste:
Valkoinen Opadry OY-D-7233 (hypromelloosi, titaanidioksidi E171, talkki, makrogoli 400, natriumlauryylisulfaatti).
Enteropäällyste:
Kollicoat MAE 30 DP, keltainen (metakryylihapo-etyyliakrylaattikopolymeeridispersio, propyleeniglykoli, keltainen rautaoksidi (E172), titaanidioksidi (E171), talkki)

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Soikea, kaksoiskupera, vaaleankeltainen enterotabletti

Pakkauskoot:

Läpipainopakkaus: 7 ja 14 tablettia

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Actavis Group PTC ehf.
Reykjavíkurvegi 76-78
220 Hafnarfjörður
Islanti

Valmistajat

Actavis Ltd.
BLB016 Bulebel Industrial Estate
Zetjun ZTN 3000
Malta

Actavis hf.
Reykjavíkurgur 78
IS-220 Hafnafjörður
Islanti

Arrow Pharm (Malta) Ltd.
62 Hal Far Industrial Estate,
Birzebbugia BBG 3000
Malta

Balkanpharma - Dupnitsa AD
3 Samokovsko Schosse Str.
Dupnitsa 2600
Bulgaria

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

ratiopharm Oy
PL 67
02631 Espoo
Puh: 020 180 5900

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 7.8.2018.

Bipacksedel: Information till användaren

Pantoprazol Actavis 20 mg enterotabletter

Pantoprazol

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

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Om du får några biverkningar, tala med din läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 2 veckor.
- Använd inte Pantoprazol Actavis –tabletter över 4 veckor utan att tala med läkaren.

I denna bipacksedel finns information om följande :

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

1. Vad Pantoprazol Actavis är och vad det används för

Pantoprazol Actavis innehåller den verksamma substansen pantoprazol som hämmar ”magsyrapumpens” aktivitet. Det minskar mängderna av syra i magen.

Pantoprazol Actavis används för kortvarig behandling av refluxsymtom (såsom halsbränna och sura uppstötningar) hos vuxna.

Reflux innebär flödet av magsyra till matstrupen varpå matstrupen kan inflammeras och blir sjuk. Detta kan orsaka en smärtsam, brännande känsla i bröstet och halsen (halsbränna) samt en sur smak i munnen (magingehållet stiger upp i matstrupen).

Refluxsymtomen och halsbrännan kan lindras redan efter en dags behandling med Pantoprazol actavis men detta läkemedel är inte avsett att ha omedelbar effekt. Tabletterna måste tas under 2-3 dagar i rad innan symtomen lindras.

2. Vad du behöver veta innan du tar Pantoprazol Actavis

Ta inte Pantoprazol Actavis

- om du är allergisk mot pantoprazol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6. Innehållsdeklaration).
- om du är allergisk mot andra läkemedel som innehåller protonpumpshämmare
- om du samtidigt använder läkemedel som innehåller atazanavir (läkemedel för behandling av HIV-infektion)
- om du är under 18 år gammal
- om du är gravid eller ammar.

Varningar och försiktighet

Rådgör först med läkare om

- du har behandlats för halsbränna eller matsmältningsbesvär oavbrutet i 4 veckor eller längre
- du är över 55 år gammal och dagligen använder receptfria läkemedel mot matsmältningsbesvär

- du är över 55 år gammal och har nya eller nyligen förändrade symtom
- du tidigare har haft magsår eller om du genomgått en magoperation
- du lider av en leverproblem eller gulhet (t.ex. i ögonen eller på huden)
- du regelbundet besöker läkare på grund av allvarliga sjukdomar
- du ska genomgå en endoskopiundersökning av magen eller ett andningstest som kallas C-ureatest (används för att påvisa Helicobacter)
- du har en störning i absorberingen av vitamin B₁₂. Som med alla läkemedel som minskar syramängden kan pantoprazol leda till minskad absorption av vitamin B₁₂.
- om du någonsin har fått en hudreaktion efter behandling med ett läkemedel liknande Pantoprazol Actavis som minskar magsyran.
- Du ska genomgå en specifik blodprovstagning (kromogranin A)

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 Actavis. Kom även ihåg att nämna eventuella andra biverkningar, såsom ledsmärta.

Tala omedelbart om för läkaren, innan eller efter att du tar detta läkemedel, om du upptäcker något av följande symtom. Symtomen kan bero på någon annan allvarlig sjukdom.

- oavsiktlig viktnedgång som inte har något samband med ändringar i kost eller motionsprogram
- (upprepad) kräkning
- blodiga kräkningar (kräkningarna kan vara mörka och gryniga som kaffesump)
- blod i avföringen (avföringen kan se svart eller tjäraktig ut)
- svårigheter att svälja eller smärta vid sväljandet
- blekhet och svaghet (anemi)
- bröstsmärta
- magsmärta
- svår och/eller långvarig diarré eftersom användningen av produkten ibland är förknippad med en ökad risk för inflammatorisk diarré.

Om du har **återkommande och långvariga** matsmältningsbesvär ska du **kontakta läkaren**.

Läkaren kan utföra ytterligare undersökningar (t.ex. endoskopi, d.v.s. en visuell undersökning av matsstrupen) för att kunna fastställa ditt tillstånd och/eller utesluta en elakartad sjukdom.

Pantoprazol Actavis är **inte** avsett **för förebyggande** av refluxsymtom.

Om du ska lämna ett blodprov ska du tala om för läkaren att du använder detta läkemedelspreparat.

Andra läkemedel och Pantoprazol Actavis

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana (samt naturprodukter) eftersom Pantoprazol Actavis kan påverka effekten av andra läkemedel.

Tala särskilt om ifall du som bäst använder något av följande läkemedel:

- ketokonazol, itraconazol eller posakonazol (används för behandling av svampinfektioner)
- erlotinib (används för behandling av vissa typer av cancer)
- warfarin och fenprokumon (som används för att tunna ut blodet och förebygga blodproppar). Du kan behöva lämna extra blodprov.
- atazanavir (läkemedel för behandling av HIV), som inte ska användas samtidigt som Pantoprazol Actavis

Metotrexat (som används vid behandling av reumatoid artrit, psoriasis och cancer) – om du tar metotrexat kan läkare tillfälligt avsluta din behandling med Pantoprazol Actavis.

Använd inte Pantoprazol Actavis samtidigt med andra läkemedel som minskar syrabildningen i magen såsom andra protonpumpshämmare (omeprazol, lansoprazol, rabeprazol) eller H₂-hämmare (ranitidin, famotidin). Pantoprazol Actavis kan vid behov användas tillsammans med antacida (t.ex. magaldrat, alginat, natriumkarbonat, aluminiumhydroxid, magnesiumkarbonat eller en kombination av dessa).

Pantoprazol Actavis med mat och dryck

Pantoprazol Actavis enterotabletterna ska tas en timme före måltid med vätska. Enterotabletten får inte krossas, brytas sönder eller tuggas. Tabletterna bör sväljas hela.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Använd inte Pantoprazol Actavis om du är gravid, misstänker att du är gravid eller om du ammar.

Körförmåga och användning av maskiner

Pantoprazol Actavis påverkar inte i allmänhet förmågan att köra bil och använda maskiner. Biverkningar som yrsel och synstörningar kan dock uppträda och då kan reaktionsförmågan försämrans. I så fall ska du inte köra bil eller utföra andra aktiviteter som kräver precision.

3. Hur du tar Pantoprazol Actavis

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Pantoprazol Actavis enterotabletter får inte tuggas eller krossas utan de ska sväljas hela med vätska en timme före måltid samma tidpunkt varje dag.

Vanlig dos är en tablett (20 mg) dagligen. Du ska inte överskrida den rekommenderade dygnsdosen på 20 mg.

Du ska ta detta läkemedel minst 2–3 dagar i rad. Sluta använda preparatet när du är helt symtomfri. Symtomen kan lindras efter bara en dags behandling men läkemedlet är inte avsett att ha omedelbar effekt.

Om symtomen inte lindras efter att du använt detta läkemedel regelbundet varje dag i 2 veckors tid ska du kontakta läkare.

Använd inte Pantoprazol Actavis i mer än 4 veckor utan att rådgöra med en läkare.

Barn:

Barn och unga under 18 år får inte använda Pantoprazol Actavis.

Om du har tagit för stor mängd av Pantoprazol Actavis

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 (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Pantoprazol Actavis

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Ta följande dos normalt nästa dag vid vanlig tidpunkt.

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:

- **Allvarlig allergisk reaktion (frekvens: sällsynt, kan förekomma hos upp till 1 av 1000 patienter):** 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.
- **Allvarliga hudreaktioner (frekvens: ej känd):** blåsbildning i huden och snabb försämring av ditt allmäntillstånd, ytliga sår (med lätt blödning) i ögon, näsa, mun/läppar eller könsorgan (Stevens-Johnsons syndrom, Lyells syndrom, erythema multiforme) och ljuskänslighet.
- **Andra allvarliga tillstånd (frekvens: ej känd):** gulfärgning av hud eller ögonvitor (allvarlig skada av leverceller, gulstot) eller feber, utslag och förstörade njurar ibland med smärta i samband med urintömning och värk i nedre delen av ryggen (allvarlig njurinflammation, som kan leda till njursvikt).

Andra biverkningar är:

- **Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 patienter):** godartade polyper i magsäcken.
- **Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 patienter):** huvudvärk, yrsel, diarré, illamående, kräkningar, väderspänning, förstoppning, muntorrhet, smärta och obehag i magen, hudutslag, nässelutslag, utbrott av hudutslag, klåda, känsla av svaghet, matthet eller allmän sjukdomskänsla, sömnbesvär
- **Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 patienter):** förvrängning eller total avsaknad av smak, synstörningar, t.ex. dimsyn, näselfeber, ledvärk, muskelvärk, viktförändringar, förhöjd kroppstemperatur, svullnad av armar och ben (perifera ödem), allergiska reaktioner, depression, förstörade bröst hos män
- **Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 patienter):** desorientering
- **Ej kända (frekvensen kan inte beräknas från tillgängliga data):** hallucinationer, förvirring (särskilt hos patienter som tidigare haft sådana symtom), minskad natriumhalt i blodet; känsla av domningar, stickningar, myrkrypningar eller en brännande känsla (parestesi); muskelspasm på grund av elektrolystörningar (förändring av saltnivåer i kroppen), hudutslag, eventuellt med smärta i lederna

Biverkningar som identifieras med blodprov:

- **Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 patienter):** en förhöjning av leverenzymerna
- **Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 patienter):** en ökning av bilirubin, högre nivåer av blodfetter, minskning av cirkulerande granulära vita blodkroppar som kan leda till fler infektioner.
- **Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 patienter):** en minskning av antalet blodplättar vilket kan leda till att du blöder mer eller lättare får blåmärken, en minskning av antalet vita blodkroppar vilket kan leda till fler infektioner, samtidigt onormal minskning av antalet röda och vita blodkroppar samt blodplättar.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även 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 Actavis ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är pantoprazol. En enterotablett innehåller 20 mg pantoprazol (som natriumseskvihydrat).
- Övriga innehållsämnen:
Enterotablettkärnan:
Mannitol
Natriumkarbonat, vattenfri
Natriumstärkelseglykolat (typ A)
Butylerad metakrylatkopolymer, basisk (Eudragit E PO)
Kalciumstearat
Filmdragering:
Vit Opadry OY-D-7233 (hypromellos, titandioxid E171, talk, makrogol 400, natriumlaurilsulfat)
Enterodragering:
Kollicoat MAE 30 DP, gul (metakrylsyra-etylakrylat-kopolymer dispersion, propylenglykol, gul järnoxid (E172), titandioxid (E171), talk)

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Elliptisk, bikonvex, ljusgul enterotablett.

Förpackningsstorlekar:

Blisterförpackning: 7 och 14 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Actavis Group PTC ehf.

Reykjavíkurvegi 76-78

220 Hafnarfjörður

Island

Tillverkare

Actavis Ltd.

BLB016 Bulebel Industrial Estate

Zetjun ZTN 3000

Malta

Actavis hf.

Reykjavíkurvegur 78

IS-220 Hafnarfjörður

Island

Arrow Pharm (Malta) Ltd.

62 Hal Far Industrial Estate,

Birzebugia BBG 3000
Malta

Balkanpharma - Dupnitsa AD
3 Samokovsko Schosse Str.
Dupnitsa 2600
Bulgarien

Övriga upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning:

ratiopharm Oy
PB 67
02631 Esbo
Tel: 020 180 5900

Denna bipacksedel ändrades senast den 7.8.2018.