

Листовка: информация за пациентъ

20090585

Panrazol 40 mg стомашно-устойчиви таблетки

Panrazol 40 mg gastro-resistant tablets

Разрешение №

03-01-2023

пантопразол/pantoprazole

Здравен №

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

#### **Какво съдържа тази листовка**

1. Какво представлява Panrazol и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Panrazol
3. Как да приемате Panrazol
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Panrazol
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

#### **1. Какво представлява Panrazol и за какво се използва**

Panrazol 40 mg съдържа активното вещество пантопразол (като натриев сескихидрат). Panrazol 40 mg е „селективен инхибитор на протонната помпа“ - лекарство, което намалява образуването на стомашна киселина. Използва се за лечение на заболявания на стомаха и дванадесетопръстника, предизвикани от повишено образуване на стомашна киселина.

**Panrazol 40 mg се използва за:**

**Възрастни и юноши на 12 и повече години:**

- Гастроезофагеална рефлуксна болест – възпаление на Вашия хранопровод свързващ гърлото със стомаха), придружено от връщане на стомашна киселина от стомаха в хранопровода.

**Възрастни:**

- Инфекция с бактерия, наречена *Helicobacter pylori* при пациенти с дуоденална или стомашна язва, в комбинация с два антибиотика (ерадикационна терапия за премахване на инфекцията). Целта на това лечение е унищожаване на бактериите, като по този начин се намалява вероятността от повторна поява на тези язви.
- Стомашни и дуоденални язви.
- Синдром на Zollinger-Ellison и други състояния, при които се произвежда твърде голямо количество стомашна киселина.

#### **2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Panrazol**

#### **Не приемайте Panrazol**

- Ако сте алергични към пантопразол или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- Ако сте алергичен към лекарствени продукти, съдържащи други инхибитори на протонната помпа (напр. омепразол, ланзопразол, рабепразол, езомепразол).



## **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете Панразол:

- ако имате тежки чернодробни проблеми. Моля уведомете Вашия лекар, ако в миналото сте имали проблеми с черния дроб. Той ще проверява чернодробните Ви ензими по-често, особено ако провеждате продължително лечение с Панразол. При повишаване на чернодробните ензими лечението трябва да се прекрати;
- ако имате намалени телесни запаси или рискови фактори за намаляване на витамин B12 и се лекувате продължително с пантопразол. Както всички лекарствени средства, които намаляват образуването на киселини, пантопразол може да доведе до намалено усвояване на витамин B12;
- ако приемате лекарство, съдържащо атазанавир (за лечение на СПИН), едновременно с пантопразол, поискайте съвет от Вашия лекар;
- приемът на инхибитори на протонната помпа, като пантопразол може слабо да повиши риска от счупвания на бедрената кост, костите на китката или прешлените на гръбначния стълб. Уведомете Вашия лекар, ако страдате от остеопороза (намалена костна плътност) или ако са Ви казали, че сте изложени на риск от остеопороза (например, ако приемате кортикоステроиди).
- ако провеждате лечение с Панразол за повече от три месеца е възможно стойностите на магнезий в кръвта Ви да се понижат. Ниските нива на магнезий може да се проявят като умора, неволеви движения на мускулите, дезориентация, мускулни потрепвания, виене на съят и ускорена сърдечна дейност. Моля, незабавно информирайте Вашия лекар, ако получите някой от тези симптоми. Ниските нива на магнезий могат да доведат до намаляване на нивата на калий и калций в кръвта. Вашият лекар може да реши редовно да проследява нивата на магнезий в кръвта Ви.
- ако някога сте получавали кожна реакция след лечение с лекарство, подобно на Панразол, което намалява стомашната киселина.
- Ако получите обрив по кожата, особено в участъци, изложени на слънце, информирайте Вашия лекар веднага когато Ви бъде възможно, тъй като може да се наложи да спрете лечението с Панразол. Не забравяйте също да споменете всички други неблагоприятни последствия, като болка в ставите.
- ако трябва да си направите определен вид изследване на кръвта (Хромогранин A);

**Незабавно уведомете Вашия лекар, ако забележите някой от следващите симптоми, които биха могли да бъдат признак на друго, по-сериозно заболяване:**

- Нежелана загуба на тегло (несвързана с диета или физически упражнения);
- Повтарящо се повръщане;
- Затруднение или болка при гълтане;
- Повръщане на кръв – може да се прояви като повръщане на матери, подобни на утайка от кафе;
- Болки в гърдите;
- Болки в стомаха;
- Изглеждате блед и чувствате слабост (анемия);
- Забележите кръв във Вашите изпражнения – може да бъде черна или смолиста;
- Тежка и/или продължителна диария, тъй като употребата на Панразол слабо повишила честотата на инфекциозна диария.

Вашият лекар може да реши, че се нуждаете от провеждане на тестове за изключване на злокачествено заболяване, защото пантопразол облекчава симптомите на рака и може да забави диагностицирането му. Ако независимо от лечението симптомите Ви не отзивчат, трябва да се проведат допълнителни изследвания.

Ако се лекувате с Панразол продължително (повече от 1 година), вероятно Вашият лекар ще Ви наблюдава редовно. Вие трябва да информирайте Вашия лекар за всички нови или необичайни симптоми и състояния, когато го посетите.

### **Деца и юноши**

Панразол 40 mg не се препоръчва за употреба при деца, тъй като не е доказано как действа при деца под 12-годишна възраст.

### **Други лекарства и Панразол**

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Това се налага, тъй като Панразол 40 mg може да окаже влияние върху ефикасността на други лекарства и трябва да кажете на Вашия лекар, ако приемате:

- лекарства, като кетоконазол, итраконазол и посаконазол (използвани за лечение на гъбичкови инфекции) или ерлотиниб (използван за лечение на някои видове рак), тъй като Панразол може да попречи на тези и други лекарства да действат правилно;
- варфарин и фенпрокумон, които повлияват съсирването на кръвта. Може да се наложи провеждане на допълнителни изследвания;
- атазанавир (използван за лечение на HIV-инфекция);
- метотрексат (използван за лечение на ревматоиден артрит, псoriasis и рак) - ако приемате метотрексат Вашият лекар може временно да спре лечението Ви с Панразол, защото пантопразол може да увеличи нивата на метотрексат в кръвта Ви;
- флуоксамин (използва се за лечение на депресия и други психични заболявания) – води до повишаване на плазмената концентрация на пантопразол. Може да се наложи понижаване на дозата на пантопразол.
- рифампицин (използван за лечение на инфекции);
- жълт кантерион (*Hypericum perforatum*) (използван за лечение на лека депресия)

### **Бременност, кърмене и fertilitet**

Ако сте бременна или кърмите, смятайте, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Няма достатъчно данни от употребата на пантопразол при бременни жени. Докладвано е отеляне в майчиното мляко. Ако сте бременна, или мислите, че сте бременна или понастоящем кърмите, Вие трябва да приемате това лекарство само, ако Вашият лекар е преценил, че ползите за Вас са по-големи от потенциалните рискове за плода или кърмачето.

### **Шофиране и работа с машини**

Панразол не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работата с машини. Ако почувствате нежелани лекарствени реакции като замаяност и нарушен зрение, не трябва да шофирайте или да работите с машини.

### **Панразол съдържа натрий**

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на таблетка, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

## **3. Как да приемате Панразол**

Винаги вземайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт, ако не сте сигурни в нещо.

### **Кога и как трябва да вземате Панразол 40 mg**

#### **Начин на приложение**

Приемайте таблетките 1 час преди хранене с малко вода, без да ги дъвчете или натрошавате.

Ако Вашият лекар не е предписал друго, препоръчителната доза е:

*Възрастни и деца на 12 и повече години:*



### **За лечение на гастроезофагеална рефлуксна болест**

Обичайната доза е 1 таблетка дневно. Вашият лекар може да Ви каже да повишите дозата на 2 таблетки дневно. Периодът за лечение на рефлакс-езофагит обично е между 4 и 8 седмици. Вашият лекар ще Ви каже колко дълго да приемате лекарството.

### **Възрастни:**

### **За лечение на инфекция с бактерия, наречена *Helicobacter pylori* при пациенти с дуоденалия или стомашна язва, в комбинация с две антибактериални средства (ерадикационна терапия)**

Една таблетка два пъти дневно плюс две таблетки с някое от следните антибактериални средства - амоксицилин, кларитромицин и метронидазол (или тинидазол), като всеки от тях се приема два пъти дневно заедно с таблетката пантопразол. Вземайте първата стомашно-устойчива таблетка пантопразол един час преди закуска, а втората стомашно-устойчива таблетка пантопразол 1 час преди вечеря. Следвайте инструкциите на Вашия лекар и също прочетете информацията за пациента (листовката) за тези антибактериални средства. Срокът за лечение обично е 1 до 2 седмици.

### **За лечение на стомашни и дуоденални язви**

Обичайната доза е 1 таблетка дневно. След консултация с Вашия лекар, дозата може да се удвои.

Вашият лекар ще Ви каже колко време да приемате лекарството. Срокът за лечение на стомашна язва обично продължава 4 до 8 седмици. Лечението на дуоденална язва обично продължава 2 до 4 седмици.

### **За продължително лечение на синдром на Zollinger-Ellison и други състояния, при които се образува твърде голямо количество стомашна киселина**

Препоръчителната начална доза е 2 стомашно-устойчиви таблетки Панразол 40 mg дневно.

Вземете двете таблетки 1 час преди ядене. В последствие Вашият лекар може да прецизира дозата в зависимост от количеството киселина, което образува Вашият стомах. Ако са Ви предписани повече от две таблетки дневно трябва да ги приемете два пъти дневно.

Ако Вашият лекар Ви е предписал повече от четири таблетки дневно, трябва да Ви е уведомил точно кога да спрете приема на лекарството.

### **Пациенти с бъбречно увреждане**

Ако имате проблеми с бъбреците, умерени или тежки чернодробни проблеми, не трябва да приемате Панразол за унищожаване на *Helicobacter pylori*.

### **Пациенти с чернодробно увреждане**

Ако страдате от тежки чернодробни увреждания не трябва да приемате повече от една таблетка, съдържаща 20 mg пантопразол, дневно (за тази цел са налични стомашно-устойчиви таблетки, съдържащи 20 mg пантопразол).

Ако страдате от умерени или тежки чернодробни проблеми не трябва да приемате Панразол 40 mg за премахване на *Helicobacter pylori*.

### **Употреба при деца и юноши**

Деца под 12-годишна възраст. Тези таблетки не се препоръчват за употреба при деца под 12-годишна възраст.

### **Ако сте приемали повече от необходимата доза Панразол**

Консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт. Не са известни симптоми на предозиране.

### **Ако сте пропуснали да приемете Панразол**

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. Вземете следващата предписана доза в обичайното време.



## **Ако сте спрели употребята на Панразол**

Не прекратявайте приема на Панразол без да сте уведомили Вашия лекар или фармацевт.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

### **4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

**Ако получите някои от следните нежелани лекарствени реакции, прекратете приема на лекарството и незабавно информирайте Вашия лекар или се обърнете към най-близката болница:**

- **Сериозни алергични реакции (редки по честота – могат да засегнат до 1 на 1 000 пациенти):** подуване на езика и/или гърлото, затруднение при прегътане, уртикария (копривна треска), затруднение при дишане, алергичен оток на лицето, (оток на Квинке/ангиеодем), силно замайване със силно ускорен сърден ритъм и обилно изпотяване.
- **Сериозни кожни реакции (с неизвестна честота – от наличните данни честотата не може да бъде установена):** може да забележите един или повече от следните симптоми: мехури по кожата и и бързо влошаване на общото Ви състояние; язви (вкл. леки кръвоизливи) от очите, носа, устата/устните или половите органи или чувствителност на кожата/обрив, особено в области на кожата, изложени на светлина/слънце; може също да имате болки в ставите или симптоми като грип, треска, подути жлези (например под мишиците) и кръвните изследвания могат да покажат промени в определени бели кръвни клетки или чернодробни ензими (синдром на Стивънс-Джонсън, синдром на Лайъл, еритема мултиформе, подостър кожен лупус еритематозус, лекарствена реакция с еозинофilia и системни симптоми (DRESS), повищена чувствителност към светлина.
- **Други сериозни състояния (с неизвестна честота – от наличните данни честотата не може да бъде установена):** пожътяване на кожата или очите (тежко увреждане на чернодробните клетки, жълтеница) или треска, обрив, уголемяване на бъбреците, понякога с болезнено уриниране и болки в кръста (сериозно възпаление на бъбреците), което може да доведе до бъбречна недостатъчност.

Други нежелани реакции са:

- **Чести (могат да засегнат до 1 на 10 пациенти)**

Доброположни полипи в стомаха.

- **Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 пациенти)**

Главоболие; замаяност; диария; гадене, повръщане; подуване на корема и отделяне на голямо количество газове; запек; сухота в устата; болка в областта на корема и дискомфорт; кожен обрив, зачеряване на кожата; надигнат обрив; сърбеж; чувство на слабост, чувство на изтощение или общо неразположение; нарушение на съня; счупвания на бедрената кост, костите на китката и прешлените на гръбначния стълб (ако това лекарство се използва във високи дози и за продължителен период от време вижте точка 2 - Предупреждения и предназначени мерки).

- **Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 пациенти)**

Нарушен вкус или пълна липса на вкус; зрителни нарушения, като замъглено виждане; уртикария, болки в ставите; мускулни болки; промени в телесното тегло; повищена телесна

температура; силна треска; подуване на крайниците (периферни отоци); алергични реакции; депресия, увеличение на гърдите при мъже.

- **Много редки** (могат да засегнат до 1 на 10 000 пациенти)  
Дезориентация.
- **С неизвестна честота** (честотата не може да се определи от наличните данни)  
Халюцинации, обърканост (по-специално при пациенти с анамнеза за тези симптоми); изтърпване и мравучкане, спазми на мускулите; обрив, който може да бъде съпроводен с болка в ставите; възпаление на дебелото черво, което причинява упорита водниста диария.

#### **Нежелани реакции, идентифицирани чрез кръвни тестове:**

- **Нечести** (могат да засегнат до 1 на 100 пациенти)  
Повишаване на чернодробните ензими.
- **Редки** (могат да засегнат до 1 на 1 000 пациенти)  
Повишаване на билирубина; повишаване на мазнините в кръвта; рязко спадане на циркулиращите гранулирани бели кръвни клетки, съпроводено със силна треска.
- **Много редки** (могат да засегнат до 1 на 10 000 пациенти)  
Намаляване броя на тромбоцитите, което може да доведе до кръвоизливи или по-лесно насиняване от обичайното. Намаление на броя на белите кръвни клетки, което може да доведе до по-чести инфекции; едновременно необичайно намаляване на броя на червените и бели кръвни клетки, както и на тромбоцитите.
- **С неизвестна честота** (честотата не може да се определи от наличните данни)  
Понижени стойности на натрий, магнезий, калций или калий в кръвта (вж. точка 2).

#### **Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: 02 8903417, уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg). Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

## **5. Как да съхранявате Панразол**

#### **Опаковка за блистери**

Това лекарство не изисква специални условия на съхранение.

#### **Опаковка за таблетки HDPE**

Да се съхранява под 30°C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелаян върху картонената опаковка и блистера. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.



## **6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

### **Какво съдържа Панразол:**

- Активно вещество: пантопразол натрий сескихидрат, еквивалентно на 40 mg пантопразол.

- Други съставки:

*Ядро на таблетката:* манитол, натриев карбонат, натриев нишестен гликолат, съполимер на метакрилова киселина, калциев стеарат.

*Таблетно покритие:* хипромелоза, титанов диоксид, талк, мацрогол 400, натриев лаурилсулфат, съполимер на метакрилова киселина-етилакрилат, 30 процентна дисперсия, пропиленгликол, жълт железен оксид.

### **Как изглежда Панразол и какво съдържа опаковката**

#### *Описание*

Тъмножълти, елипсовидни, двойноизпъкнали, stomашно-устойчиви таблетки, с диаметър 5,3 x 10,3 mm.

#### *Видове опаковки:*

Панразол 40 mg stomашно-устойчиви таблетки по 10 броя в блистер, по три блистера в кутия.

Панразол 40 mg stomашно-устойчиви таблетки по 14 броя в блистер, по два блистера в кутия.

Панразол 40 mg stomашно-устойчиви таблетки по 28 и 30 броя в опаковка за таблетки от HDPE.

#### **Притежател на разрешението за употреба:**

Тева Фарма ЕАД

ул. „Люба Величкова“ № 9

1407 София, България

#### **Производители:**

Actavis Ltd.

BLB016

Bulebel Industrial Estate

Zejtun ZTN 3000

Малта

Балканфarma-Дупница АД

ул. „Самоковско шосе“ № 3

2600 Дупница

България

Дата на последно преразглеждане на листовката --

