

Le médicament contenu dans ce conditionnement est autorisé comme médicament d'importation parallèle. L'importation parallèle est l'importation en Belgique d'un médicament pour lequel une autorisation de mise sur le marché a été accordée dans un autre État membre de l'Union européenne ou dans un pays faisant partie de l'Espace économique européen et pour lequel il existe un médicament de référence en Belgique. Une autorisation d'importation parallèle est accordée lorsque certaines exigences légales sont remplies (arrêté royal du 19 avril 2001 relatif aux importations parallèles de médicaments à usage humain et à la distribution parallèle de médicaments à usage humain et vétérinaire).

Nom du médicament importé tel que commercialisé en Belgique :

Pantoprazol Sandoz 40 mg comprimés gastrorésistants

Nom du médicament belge de référence :

Pantoprazol Sandoz 40 mg comprimés gastrorésistants

Importé des Pays-Bas.

Importé par et reconditionné sous la responsabilité de :

Impexco SA, Drève Gustave Fache 1/1, 7700 Mouscron

Nom original du médicament importé dans le pays d'origine :

Pantoprazol Sandoz 40 mg, maagsapresistente tabletten

Notice : information du patient

Pantoprazol Sandoz 40 mg comprimés gastrorésistants

pantoprazole

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?:

1. Qu'est-ce que Pantoprazol Sandoz et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Pantoprazol Sandoz ?
3. Comment prendre Pantoprazol Sandoz ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Pantoprazol Sandoz ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Pantoprazol Sandoz et dans quel cas est-il utilisé ?

Pantoprazol Sandoz contient la substance active pantoprazole. Le pantoprazole est un

« inhibiteur de la pompe à protons » sélectif, un médicament qui diminue la quantité d'acide produite dans votre estomac. Il est utilisé pour traiter les maladies de l'estomac et des intestins liées à la production d'acide.

Pantoprazol Sandoz est utilisé pour traiter les adultes et les adolescents âgés de 12 ans et plus en cas de

- Œsophagite de reflux. Une inflammation de votre oesophage (le tube reliant votre gorge à votre estomac) s'accompagnant d'une régurgitation de l'acide de l'estomac.

Pantoprazol Sandoz est utilisé pour traiter les adultes en cas de

- Une infection par une bactérie appelée « *Helicobacter pylori* » chez les patients souffrant d'ulcères du duodénum et de l'estomac, en association avec deux antibiotiques (thérapie d'éradication). Le but est d'éliminer la bactérie et de réduire ainsi le risque de réapparition de ces ulcères.
- Ulcères de l'estomac et du duodénum.
- Syndrome de Zollinger-Ellison et autres affections causant la production d'une quantité trop élevée d'acide dans l'estomac.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Pantoprazol Sandoz ?

Ne prenez jamais Pantoprazol Sandoz :

- Si vous êtes allergique au pantoprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous êtes allergique aux médicaments contenant d'autres inhibiteurs de la pompe à protons.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Pantoprazol Sandoz :

- Si vous avez des problèmes graves au niveau du foie. Veuillez avertir votre médecin si vous avez déjà eu des problèmes au niveau de votre foie. Il devra alors vérifier plus souvent les taux d'enzymes de votre foie, en particulier si vous prenez Pantoprazol Sandoz comme traitement à long terme. En cas d'élévation des taux d'enzymes hépatiques, le traitement sera interrompu.
- Si vous avez des réserves corporelles réduites de vitamine B12 ou si vous présentez des facteurs de risque de réduction de la quantité de vitamine B12 et si vous recevez un traitement à long terme par pantoprazole. Comme tous les médicaments diminuant l'acidité, le pantoprazole peut causer une réduction de l'absorption de la vitamine B12.
- Si vous prenez des inhibiteurs de la protéase du VIH comme l'atazanavir (pour le traitement de l'infection à VIH) en même temps que le pantoprazole, demandez un avis spécifique à votre médecin.
- La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons comme le pantoprazole, notamment pendant plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou de la colonne vertébrale. Prévenez votre médecin si vous présentez une ostéoporose ou si vous prenez des corticostéroïdes (susceptibles d'augmenter le risque d'ostéoporose).
- Si vous êtes sous Pantoprazol Sandoz pendant plus de trois mois, il se peut que les taux de magnésium dans votre sang chutent. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par de la fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous

développez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider de réaliser des analyses sanguines à intervalles réguliers pour contrôler vos taux de magnésium.

- Si vous devez faire un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).
- Si vous avez déjà développé une réaction cutanée suite à un traitement avec un médicament semblable à Pantoprazol Sandoz, qui réduit l'acidité gastrique.

Si vous développez une éruption cutanée, en particulier au niveau de régions exposées au soleil, veuillez prévenir votre médecin dès que possible, étant donné qu'il se peut que vous deviez interrompre le traitement par Pantoprazol Sandoz. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet néfaste, comme des douleurs articulaires.

Avertissez immédiatement votre médecin, avant ou après avoir pris ce médicament, si vous remarquez l'un des symptômes suivants, qui pourrait être un signe d'une autre maladie plus grave :

- perte de poids non intentionnelle
- vomissements, particulièrement s'ils sont répétés
- vomissements de sang ; cela peut se manifester par une substance ressemblant à du marc de café dans votre vomi
- vous remarquez du sang dans vos selles ; celles-ci seront en apparence noires ou goudronneuses
- difficultés à déglutir ou déglutition douloureuse
- vous paraissez pâle et vous vous sentez faible (anémie)
- douleur thoracique
- maux d'estomac
- diarrhée grave et/ou persistante, car ce médicament a été associé à une légère augmentation de la fréquence de diarrhée infectieuse.

Il est possible que votre médecin décide de réaliser certains tests afin d'exclure une maladie maligne, car le pantoprazole soulage également les symptômes de cancer et pourrait en retarder le diagnostic. Si vos symptômes persistent malgré votre traitement, des examens supplémentaires doivent être envisagés.

Si vous prenez Pantoprazol Sandoz à long terme (pendant plus de 1 an), votre médecin vous gardera probablement sous surveillance régulière. Quand vous voyez votre médecin, rapportez-lui tout symptôme/toute situation nouveau(-elle) ou exceptionnel(le).

Enfants et adolescents

L'utilisation du Pantoprazol Sandoz n'est pas recommandée chez les enfants, étant donné que l'efficacité n'a pas été démontrée chez les enfants âgés de moins de 12 ans.

Autres médicaments et Pantoprazol Sandoz

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Ceci est dû au fait que Pantoprazol Sandoz peut modifier l'efficacité d'autres médicaments. Veuillez donc avertir votre médecin si vous prenez :

- des médicaments tels que le kétoconazole, l'itraconazole et le posaconazole (médicaments utilisés pour traiter les infections fongiques) ou l'erlotinib (médicament utilisé pour traiter

certains types de cancer), car Pantoprazol Sandoz peut empêcher ces médicaments et d'autres médicaments d'agir correctement.

- warfarine et phenprocoumone, qui modifient l'épaissement ou la dilution de votre sang. La réalisation d'examens supplémentaires pourrait être nécessaire.
- des médicaments utilisés pour traiter l'infection par le VIH, tels que l'atazanavir
- du méthotrexate (utilisé pour traiter l'arthrite rhumatoïde, le psoriasis et les cancers) – si vous prenez du méthotrexate, votre médecin pourra temporairement arrêter votre traitement par Pantoprazol Sandoz, car le pantoprazole peut augmenter les taux de méthotrexate dans le sang.
- de la fluvoxamine (utilisée pour traiter la dépression et d'autres maladies psychiatriques) – si vous prenez de la fluvoxamine, votre médecin pourra diminuer votre dose
- de la rifampicine (utilisée pour traiter les infections)
- du millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé pour traiter les cas de dépression légère)

Grossesse et allaitement

Il n'existe pas de données adéquates sur l'utilisation de pantoprazole chez la femme enceinte. Une excrétion dans le lait maternel humain a été rapportée.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Vous devez utiliser ce médicament uniquement si votre médecin considère que le bénéfice pour vous est supérieur au risque potentiel pour votre enfant à naître ou votre bébé.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Pantoprazol Sandoz n'a aucun ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si vous présentez des effets indésirables tels que des étourdissements ou des troubles de la vision, ne conduisez aucun véhicule et n'utilisez aucune machine.

Pantoprazol Sandoz contient du colorant et du sodium

Ce médicament contient du colorant azoïque laqué aluminium de Ponceau 4R (E 124), qui peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-résistant, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment prendre Pantoprazol Sandoz ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prendre ce médicament

Prenez les comprimés 1 heure avant un repas, sans les mâcher ni les écraser, et avalez-les entiers avec un peu d'eau.

La dose recommandée est :

Adultes et adolescents de 12 ans et plus

- Pour traiter l'oesophagite de reflux

La dose habituelle est d'un comprimé par jour. Il est possible que votre médecin vous dise d'augmenter à 2 comprimés par jour. Pour l'oesophagite de reflux, la durée du traitement varie généralement de 4 à 8 semaines. Votre médecin vous dira combien de temps vous devrez prendre votre médicament.

Adultes

- Pour le traitement d'une infection par une bactérie appelée « Helicobacter pylori » chez les patients souffrant d'ulcères du duodénum et de l'estomac, en association avec deux antibiotiques (thérapie d'éradication)

Un comprimé, deux fois par jour plus deux comprimés d'antibiotiques, soit d'amoxicilline, de clarithromycine et de métronidazole (ou tinidazole), à prendre chacun deux fois par jour avec votre comprimé de pantoprazole. Prenez le premier comprimé de pantoprazole 1 heure avant le petit déjeuner et le second comprimé de pantoprazole 1 heure avant votre repas du soir.

Suivez les instructions de votre médecin et veuillez lire les notices de ces antibiotiques. La durée habituelle du traitement est d'une à deux semaines.

- Pour le traitement des ulcères de l'estomac et du duodénum

La dose habituelle est d'un comprimé par jour. Après consultation de votre médecin, la dose peut être doublée. Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devrez prendre votre médicament. Pour les ulcères de l'estomac, la durée du traitement varie généralement de 4 à 8 semaines. Pour les ulcères du duodénum, la durée du traitement varie généralement de 2 à 4 semaines.

- Pour le traitement à long terme du syndrome de Zollinger-Ellison et d'autres affections causant la production d'une quantité trop élevée d'acide dans l'estomac

La dose initiale recommandée est généralement de deux comprimés par jour.

Prenez les deux comprimés 1 heure avant un repas. Plus tard, votre médecin pourra ajuster la dose en fonction de la quantité d'acide produite dans votre estomac. Si l'on vous a prescrit plus de deux comprimés par jour, prenez les comprimés en deux prises par jour.

Si votre médecin vous a prescrit une dose quotidienne supérieure à quatre comprimés, il vous dira exactement quand arrêter la prise du médicament.

Insuffisance rénale

Si vous avez des problèmes au niveau des reins, vous ne devez pas prendre Pantoprazol Sandoz pour l'éradication d'*Helicobacter pylori*.

Insuffisance hépatique

Si vous souffrez de problèmes graves au niveau du foie, ne prenez pas plus d'un comprimé de Pantoprazol Sandoz 20 mg par jour (pour cette posologie, des comprimés contenant 20 mg de pantoprazole sont disponibles).

Si vous souffrez de problèmes modérés ou graves au niveau du foie, vous ne devez pas prendre Pantoprazol Sandoz pour l'éradication d'*Helicobacter pylori*

Utilisation chez les enfants et les adolescents

L'utilisation de ces comprimés est déconseillée chez les enfants de moins de 12 ans.

Si vous avez pris plus de Pantoprazol Sandoz que vous n'auriez dû

Veillez avertir votre médecin ou votre pharmacien. On ne connaît aucun symptôme de surdosage.

Si vous avez utilisé ou pris trop de Pantoprazol Sandoz, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Si vous oubliez de prendre Pantoprazol Sandoz

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez votre dose normale suivante au moment habituel.

Si vous arrêtez de prendre Pantoprazol Sandoz

N'arrêtez pas la prise de ces comprimés sans consulter d'abord votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous développez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez la prise de ces comprimés et avertissez immédiatement votre médecin ou contactez le service des urgences de l'hôpital le plus proche :

- **Réactions allergiques graves (fréquence rare** : peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000) : gonflement de la langue et/ou de la gorge, difficultés à avaler, urticaire, difficultés à respirer, gonflement allergique du visage (oedème de Quincke/angio-oedème), étourdissements graves s'accompagnant d'un rythme cardiaque très rapide et de fortes sueurs.

- **Affections graves de la peau (fréquence indéterminée** : la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : Vous pourriez remarquer l'une ou plusieurs des réactions suivantes : formation de vésicules sur la peau et détérioration rapide de votre état général, érosion (y compris léger saignement) au niveau des yeux, du nez, de la bouche/des lèvres ou des organes génitaux ou éruption cutanée, en particulier sur les zones exposées au soleil. Vous pourriez également souffrir de douleurs articulaires ou de symptômes pseudo-grippaux, de fièvre, de ganglions enflés (par ex. sous les aisselles) et de fluctuations des globules blancs ou des enzymes hépatiques dans certaines analyses de sang (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, erythème polymorphe, lupus érythémateux cutané subaigu, réaction médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (DRESS), sensibilité à la lumière).

- **Autres affections graves (fréquence indéterminée** : la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : jaunissement de la peau ou du blanc des yeux

(atteinte sévère des cellules du foie, jaunisse) ou fièvre, éruption cutanée et augmentation du volume des reins s'accompagnant parfois d'une douleur quand vous urinez et d'une douleur dans le bas du dos (inflammation grave des reins), entraînant éventuellement une insuffisance rénale.

Les autres effets indésirables sont :

- **Fréquent** (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :
Polypes bénins dans l'estomac

- **Peu fréquent** (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :
maux de tête ; étourdissements ; diarrhée ; nausées, vomissements ; ballonnement et flatulence (présence de gaz) ; constipation ; bouche sèche ; douleur et inconfort abdominal ; éruption cutanée, exanthème, éruption ; démangeaisons ; sensation de faiblesse, d'épuisement ou de malaise général ; troubles du sommeil ; fracture de la hanche, du poignet ou de la colonne vertébrale.

- **Rare** (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000) :
distorsion ou absence totale du sens du goût; troubles de la vision tels qu'une vision floue ; urticaire ; douleurs dans les articulations ; douleurs musculaires ; variations de poids ; élévation de la température corporelle ; forte fièvre ; gonflement des extrémités (oedème périphérique) ; réactions allergiques ; dépression ; augmentation du volume des seins chez l'homme.

- **Très rare** (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000) :
désorientation

- **Fréquence indéterminée** (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :
hallucinations, confusion (surtout chez les patients ayant des antécédents de ces symptômes) ; diminution du taux de sodium, de magnésium, de calcium ou de potassium dans le sang (voir rubrique 2), sensation de picotements, fourmillements, chatouillements, sensation de brûlure ou engourdissement, éruption cutanée, avec éventuellement des douleurs articulaires ; inflammation du gros intestin qui provoque une diarrhée aqueuse persistante.

Effets indésirables identifiés au moyen de tests sanguins :

- **Peu fréquent** (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :
augmentation des taux d'enzymes du foie.

- **Rare** (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000) :
augmentation des taux de bilirubine; augmentation des taux de graisses dans le sang; chute marquée des globules blancs granuleux circulants, associée à une fièvre élevée.

- **Très rare** (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000) :
réduction du nombre de plaquettes sanguines, ce qui peut causer des saignements ou des ecchymoses (bleus) plus souvent que la normale; réduction du nombre de globules blancs, ce qui peut causer des infections plus fréquentes; réduction anormale coexistante du nombre de globules rouges et blancs, ainsi que de plaquettes.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement (voir détails ci-dessous). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

Belgique	Luxembourg
Agence fédérale des médicaments et des produits de santé Division Vigilance Boite Postale 97 1000 BRUXELLES Madou Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be e-mail : adr@afmps.be	Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy Bâtiment de Biologie Moléculaire et de Biopathologie (BBB) CHRU de Nancy – Hôpitaux de Brabois Rue du Morvan 54 511 VANDOEUVRE LES NANCY CEDEX Tel : (+33) 3 83 65 60 85 / 87 e-mail : crpv@chru-nancy.fr ou Direction de la Santé Division de la Pharmacie et des Médicaments 20, rue de Bitbourg L-1273 Luxembourg-Hamm Tel. : (+352) 2478 5592 e-mail : pharmacovigilance@ms.etat.lu Lien vers le formulaire : https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html

5. Comment conserver Pantoprazol Sandoz ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la plaquette et la boîte après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

N'utilisez pas Pantoprazol Sandoz au-delà de 6 mois après l'ouverture du flacon en PEHD. Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Pantoprazol Sandoz

- La substance active est le pantoprazole. Chaque comprimé gastro-résistant contient 40 mg de pantoprazole (sous forme de sodium sesquihydrate).

- Les autres composants sont :

Noyau du comprimé:

stearate de calcium, cellulose microcristalline, crospovidone (type A), hyprolose (type EXF), carbonate de sodium anhydre, silice colloïdale anhydre

Enrobage :

hypromellose, oxyde de fer jaune (E 172), macrogol 400, copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle (1:1), polysorbate 80, laque aluminium de Ponceau 4R (E 124), jaune de quinoléine (E 104), laurylsulfate de sodium, dioxyde de titane (E 171), citrate de triéthyle.

Aspect de Pantoprazol Sandoz 40 mg et contenu de l'emballage extérieur

Pantoprazol Sandoz comprimés gastrorésistants sont des comprimés jaunes ovales (revêtus d'une couche spéciale), d'environ 11,7 x 6,0 mm disponibles sous les formes suivantes:

- plaquettes de 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 56x1, 60, 84, 90, 98, 100, 100x1, 140, 168 comprimés,

- piluliers de 14, 28, 56, 98, 100, 250, 500 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché du médicament de référence

Sandoz nv/sa, Telecom Gardens, Medialaan 40, B-1800 Vilvoorde

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché du médicament importé

Sandoz B.V., Veluwezoom 22, 1327 AH Almere, Pays-Bas

Fabricant du médicament importé

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Allemagne

Lek Spolka Akcyjna, Ul. Domaniewska 50 c, 02-672 Warszawa, Pologne

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovskova 57, 1000 Ljubljana, Slovenie

Lek Pharmaceuticals d.d., Trimlini 2 D, 9220 Lendava, Slovenie

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

Lek S.A., Ul. Podlipie 16, 95-010 Strykow, Pologne

Mode de délivrance

Sur prescription médicale

Numéro de l'Autorisation de mise sur le marché

Pantoprazol Sandoz 40 mg comprimés gastrorésistants (plaquette) : 1549 PI 313 F3

Pantoprazol Sandoz 40 mg comprimés gastrorésistants (pilulier) : BE305602

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen et au Royaume-Uni (Irlande du Nord) sous les noms suivants :

AT Pantoprazol Sandoz 40 mg - magensaftresistente Tabletten

BE Pantoprazol Sandoz 40 mg maagsapresistente tabletten/comprimés gastroresistants/magensaftresistente Tabletten

DK Pantoprazol "Sandoz", enterotabletter 40 mg

ES Pantoprazol Sandoz 40 mg comprimidos gastrorresistentes EFG

FR PANTOPRAZOLE SANDOZ 40 mg, comprimé gastro-résistant

GR OZEPRAN 40 mg γαστροανθεκτικά δισκία

IT	PANTOPRAZOLO SANDOZ 40 mg compresse gastroresistenti
NL	PANTOPRAZOL SANDOZ 40 MG, MAAGSAPRESISTENTE TABLETTEN
PL	IPP 40, 40 mg, tabletki dojelitowe
PT	Pantoprazol Sandoz 40 mg Comprimido gastrorresistente
SE	Pantoprazol Sandoz 40 mg enterotabletter
SI	Acipan 40 mg gastrorezistentne tablete
SK	Pantoprazol Sandoz 40 mg gastrorezistentne tablety
UK (NI)	Pantoprazole 40 mg Gastro-resistant Tablets

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 01/2022.