

1.3.1	Pantoprazole
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

## **BIJSLUITER**

1.3.1	Pantoprazole
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

### **Bijsluiter: informatie voor de gebruiker**

#### **Pantoprazol Krka 20 mg maagsapresistente tabletten**

Pantoprazol

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen ? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan ? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat ? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

#### **Inhoud van deze bijsluiter**

1. Wat is Pantoprazol Krka en waarvoor wordt het gebruikt
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn
3. Hoe neemt u dit middel in
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

#### **1. Wat is Pantoprazol Krka en waarvoor wordt het gebruikt**

Pantoprazol Krka bevat het werkzame bestanddeel pantoprazol. Pantoprazol Krka is een selectieve “protonpompremmer”, een geneesmiddel dat de maagzuurproductie in uw maag vermindert. Het wordt gebruikt voor de behandeling van maagzuurgerelateerde maag- en darmziekten.

#### **Pantoprazol Krka 20 mg wordt gebruikt voor:**

*Volwassenen en adolescenten van 12 jaar en ouder:*

- Behandeling van symptomen (bijv. zuurbranden, zure oprispingen, pijn bij het slikken) geassocieerd aan de gastro-oesofageale refluxziekte veroorzaakt door het terugvloeien van maagzuur uit de maag.
- Langdurige behandeling van refluxoesofagitis (een ontsteking van de slokdarm, die samengaat met het terugvloeien van maagzuur), en om te voorkomen dat reflux-oesofagitis terugkomt.

*Volwassenen:*

- Om zweren van de maag en twaalfvingerige darm te voorkomen, die worden veroorzaakt door niet-steroïdale anti-inflammatoire geneesmiddelen (ontstekingsremmende middelen (NSAID's), bv. ibuprofen) bij risicopatiënten die continu NSAID's moeten gebruiken.

#### **2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn**

##### **Wanneer mag u dit middel niet gebruiken**

- u bent allergisch voor pantoprazol, sorbitol of één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- als u allergisch bent voor geneesmiddelen die andere protonpompremmers bevatten.

PI_Text076505 1	- Updated:	Page 2 of 9
--------------------	------------	-------------

1.3.1	Pantoprazole
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

### Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit middel inneemt.

- Indien u ernstige leverproblemen heeft. Indien u ooit problemen met uw lever heeft gehad, moet u dat aan uw arts vertellen. Uw arts zal uw leverenzymen vaker controleren, vooral wanneer u Pantoprazol Krka als langdurige behandeling gebruikt. In geval van een verhoging van de leverenzymen dient de behandeling gestopt te worden.
- Indien u continu geneesmiddelen moet gebruiken die NSAID's worden genoemd en u Pantoprazol Krka krijgt omdat u een verhoogd risico hebt op maag- en darmcomplicaties. Of u een verhoogd risico heeft zal worden beoordeeld op basis van uw persoonlijke risicofactoren, zoals uw leeftijd (65 jaar of ouder), een voorgeschiedenis van zweren in de maag of twaalfvingerige darm, of van maag- of darmbloedingen.
- Indien u verminderde lichaamsreserves heeft of risicofactoren voor een verminderde hoeveelheid vitamine B12 heeft en u langdurig met pantoprazol wordt behandeld. Zoals alle zuurverminderende middelen, kan pantoprazol tot een verminderde opname van vitamine B12 leiden. Neem contact op met uw arts als u een van de volgende klachten opmerkt, aangezien die kunnen wijzen op een vitamine B12-tekort:
  - Extreme vermoeidheid of gebrek aan energie
  - Gevoel van speldenprikken
  - Pijnlijke of rode tong, mondzweren
  - Spierzwakte
  - Verstoord zicht
  - Geheugenproblemen, verwardheid, depressie
- Indien u tegelijk met pantoprazol HIV protease-inhibitoren gebruikt zoals atazanavir (voor de behandeling van een HIV-infectie). Raadpleeg uw arts voor specifiek advies.
- Gebruik van een protonpompinhibitor zoals Pantoprazol Krka, vooral over een periode van meer dan één jaar, kan uw risico op fractuur van de heup, de pols of wervelkolom licht verhogen. Breng uw arts op de hoogte als u osteoporose (verminderde botdichtheid) hebt of als u is verteld dat u risico loopt op het krijgen van osteoporose (bijvoorbeeld als u steroïden gebruikt).
- Als u gedurende meer dan drie maanden Pantoprazol Krka neemt, dan bestaat de kans dat de magnesiumgehalten in uw bloed dalen. Lage magnesiumgehalten kunnen zich uiten in vermoeidheid, onvrijwillige spiercontracties, desoriëntatie, convulsies, duizeligheid, verhoogde hartslag. Als u een van deze symptomen ervaart, breng uw arts dan onmiddellijk op de hoogte. Lage magnesiumgehalten kunnen ook leiden tot een vermindering van kalium- of calciumgehalten in het bloed. Uw arts kan beslissen om regelmatig bloedonderzoeken te laten uitvoeren om uw magnesiumgehalten op te volgen.
- Als u ooit een huidreactie kreeg na behandeling met een geneesmiddel vergelijkbaar met Pantoprazol Krka dat de productie van maagzuur remt.
- Vertel het uw arts zo snel mogelijk als u huiduitslag krijgt, vooral op plekken die blootgesteld worden aan zonlicht, aangezien u uw behandeling met Pantoprazol Krka mogelijk zal moeten stopzetten. Denk eraan ook melding te maken van andere bijwerkingen zoals pijn in uw gewrichten.
- Er zijn meldingen geweest van ernstige huidreacties bij de behandeling met pantoprazol, waaronder Stevens-Johnsonsyndroom, toxische epidermale necrolyse, geneesmiddelenreactie met eosinofilie en systemische symptomen (DRESS) en erythema multiforme. Stop het gebruik van pantoprazol en zoek onmiddellijk medische hulp als u symptomen opmerkt geassocieerd met deze ernstige huidreacties beschreven in rubriek 4.
- Indien bij u een specifiek bloedonderzoek (chromogranine A) moet worden uitgevoerd

**Raadpleeg uw arts onmiddellijk**, vóór of na het nemen van dit geneesmiddel, als u één van de

PI_Text076505 1	- Updated:	Page 3 of 9
--------------------	------------	-------------

1.3.1	Pantoprazole
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

volgende symptomen opmerkt, wat een teken van een andere, meer ernstige ziekte zou kunnen zijn:

- een onbedoeld gewichtsverlies
- bij braken, vooral bij herhaaldelijk braken
- braken van bloed; dit kan eruit zien als donker koffiegeruis in uw braaksel
- u bemerkt bloed in uw stoelgang; die er zwart of teerachtig kan uitzien
- moeilijkheden of pijn bij het slikken
- u ziet er bleek uit en voelt zich zwak (bloedarmoede)
- pijn op de borst
- maagpijn
- ernstige en/of aanhoudende diarree, omdat dit geneesmiddel in verband gebracht werd met een kleine toename van diarree, veroorzaakt door een infectie.

Uw arts kan beslissen dat u een aantal onderzoeken moet ondergaan om een kwaadaardige ziekte uit te sluiten, omdat pantoprazol ook de verschijnselen van kanker verlicht; hierdoor zou vertraging kunnen optreden bij het stellen van de diagnose. Indien uw klachten ondanks de behandeling blijven bestaan, zullen verdere onderzoeken worden overwogen.

Indien u langdurig (langer dan 1 jaar) Pantoprazol Krka gebruikt, zal uw arts u waarschijnlijk onder regelmatige controle houden. Telkens wanneer u bij uw arts komt, moet u nieuwe en uitzonderlijke symptomen en bijzonderheden melden.

#### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Pantoprazol Krka wordt niet aangeraden voor gebruik bij kinderen omdat de werkzaamheid niet bewezen is bij kinderen jonger dan 12 jaar.

#### **Neemt u nog andere geneesmiddelen**

Neemt u naast Pantoprazol Krka nog andere geneesmiddelen in, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat innemen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Pantoprazol Krka kan de werkzaamheid van andere geneesmiddelen beïnvloeden, informeer uw arts of apotheker als u volgende geneesmiddelen gebruikt:

- geneesmiddelen zoals ketoconazol, itraconazol en posaconazol (gebruikt bij de behandeling van schimmelinfecties) of erlotinib (gebruikt bij bepaalde vormen van kanker), omdat Pantoprazol Krka kan leiden dat deze en andere geneesmiddelen niet goed werken.
- warfarine en fenprocoumon, die invloed hebben op de stolling of verdunning van het bloed. Mogelijk moeten extra controleonderzoeken plaatsvinden.
- Geneesmiddelen om HIV infectie te behandelen, zoals atazanavir.
- Methotrexaat (voor de behandeling van reumatoïde artritis, psoriasis en kanker) – indien u methotrexaat inneemt kan uw arts uw behandeling met Pantoprazol Krka tijdelijk stopzetten, omdat pantoprazol de hoeveelheid methotrexaat in uw bloed kan verhogen.
- Fluvoxamine (gebruikt voor de behandeling van depressie en andere psychische ziektes) – indien u fluvoxamine inneemt kan uw dokter de dosis verlagen.
- Rifampicine (gebruikt voor de behandeling van infecties).
- Sint-janskruid (*Hypericum perforatum*) (gebruikt voor de behandeling van lichte depressie).

Als u een specifieke urinetest (voor THC, tetrahydrocannabinol) moet ondergaan, bespreek dit dan met uw arts voordat u pantoprazol inneemt.

#### **Waarop moet u letten met eten en drinken**

PI_Text076505 1	- Updated:	Page 4 of 9
--------------------	------------	-------------

1.3.1	Pantoprazole
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

Pantoprazol Krka tabletten mogen niet gekauwd of fijn gemaakt worden en moeten in hun geheel met een hoeveelheid water worden ingenomen 1 uur vóór een maaltijd.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding ? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Er zijn onvoldoende data over het gebruik van pantoprazol bij zwangere vrouwen. Uitscheiding in de moedermelk is gemeld. U mag dit geneesmiddel alleen gebruiken als uw arts van mening is dat het voordeel voor u groter is dan het potentiële risico voor uw ongeboren kind of baby.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Pantoprazol Krka heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

Wanneer u volgende bijwerkingen zoals duizeligheid of stoornis van het gezichtsvermogen ervaart, dient u geen voertuigen te besturen of machines te bedienen.

### **Pantoprazol Krka bevat sorbitol en natrium**

Dit geneesmiddel bevat 18 mg sorbitol in elke tablet.

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen in wezen 'natriumvrij'.

## **3. Hoe neemt u dit middel in**

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik ? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

### **Wanneer en hoe dient u Pantoprazol Krka in te nemen**

Pantoprazol Krka tabletten mogen niet gekauwd of fijn gemaakt worden en moeten in hun geheel met een hoeveelheid water worden ingenomen 1 uur vóór een maaltijd.

Tenzij uw arts het u anders heeft meegedeeld, is de aanbevolen dosering:

*Volwassenen en adolescenten van 12 jaar en ouder:*

### **Voor de behandeling van klachten (bv. brandend maagzuur, zure oprispingen, pijn bij het slikken) die samengaan met slokdarmlijden**

De aanbevolen dosering is 1 tablet per dag. Deze dosering brengt gewoonlijk verlichting binnen de 2-4 weken – en meestal na een bijkomende periode van 4 weken. Uw arts zal u meedelen hoe lang u dit geneesmiddel dient in te nemen. Indien nodig kunnen nadien terugkerende symptomen onder controle gehouden worden door de inname van **één tablet per dag**.

### **Langdurige behandeling en preventie van de terugkeer van refluxoesofagitis**

De aanbevolen dosering is 1 tablet per dag. Indien het ziektebeeld terugkeert, kan uw arts de dosering verdubbelen, in dit geval kan u één tablet Pantoprazol Krka 40 mg tabletten, eenmaal daags gebruiken. Na genezing kan u de dosering terug verminderen tot één tablet 20 mg per dag.

*Volwassenen*

### **Ter voorkoming van zweren in de twaalfvingerige darm bij patiënten die continu NSAID's moeten innemen**

PI_Text076505 1	- Updated:	Page 5 of 9
--------------------	------------	-------------

1.3.1	Pantoprazole
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

De aanbevolen dosering is 1 tablet per dag.

#### **Patiënten met leverproblemen**

Wanneer u een ernstige leveraandoening heeft dient u niet meer dan één tablet 20 mg per dag in te nemen.

#### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Het gebruik van Pantoprazol Krka 20 mg is niet aanbevolen bij kinderen jonger dan 12 jaar.

#### **Heeft u te veel van dit middel ingenomen**

Wanneer u meer Pantoprazol Krka heeft ingenomen dan voorgeschreven door uw arts, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245). Er zijn geen bekende symptomen van een overdosis.

#### **Bent u vergeten dit middel in te nemen**

Neem nooit een dubbele dosis van Pantoprazol Krka in om zo een vergeten dosis in te halen. Neem uw volgende normale dosering op het gebruikelijke tijdstip.

#### **Als u stopt met het innemen van dit middel**

Stop uw medicatie niet zonder eerst met uw arts of apotheker te overleggen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel ? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

## **4. Mogelijke bijwerkingen**

Zoals alle geneesmiddelen kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Stop met het gebruik van pantoprazol en zoek onmiddellijk medische hulp als u een van de volgende symptomen opmerkt:

- rode, niet-verheven, doelachtige of ronde plekken op de romp, vaak met centrale blaren, huidschilfering, zweren in de mond, keel, neus, geslachtsdelen en ogen. Deze ernstige huiduitslag kan worden voorafgegaan door koorts en griepachtige symptomen (Stevens-Johnsonsyndroom, toxische epidermale necrolyse).
- wijdverspreide huiduitslag, hoge lichaamstemperatuur en vergrote lymfeklieren (DRESS-syndroom of geneesmiddelovergevoeligheidssyndroom).

**Als u één van de volgende bijwerkingen krijgt, stop dan met het gebruik van Pantoprazol Krka en raadpleeg direct uw arts, of contacteer de urgentiedienst van het dichtstbijzijnde ziekenhuis**

**Ernstige allergische reactie (frequentie zelden (komt voor bij niet meer dan 1 op de 1000 gebruikers))**

- zwelling van de tong en/of keel
- moeilijk slikken
- netelroos
- moeilijkheden met ademen
- zwelling van het gelaat (Quincke's oedeem/angio-oedeem)
- ernstige duizeligheid met zeer snelle hartslag en hevig zweten

**Ernstige huidreacties (frequentie niet bekend (de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet**

PI_Text076505 1	- Updated:	Page 6 of 9
--------------------	------------	-------------

1.3.1	Pantoprazole
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

worden bepaald)): u kunt een of meer van de volgende dingen opmerken:

- blaarvorming op de huid en snelle verslechtering van uw algemene conditie
- erosie (met inbegrip van lichte bloedingen) van de ogen, neus, mond/lippen of genitaliën of gevoeligheid van de huid/uitslag, met name op delen van de huid die zijn blootgesteld aan licht/de zon.
- U kunt ook gewrichtspijn of griepachtige symptomen hebben, koorts, gezwollen klieren (bijv. in de oksel) en bloedonderzoeken kunnen veranderingen in bepaalde witte bloedcellen of leverenzymen aan het licht brengen.

**Andere ernstige aandoeningen (frequentie niet bekend** (de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)):

- gele verkleuring van de huid of wit van de ogen (ernstige schade levercellen, geelzucht)
- koorts
- rash
- vergrote nieren met soms pijnlijk urineren en lage rugpijn (ernstige nierontsteking, die eventueel kan ontwikkelen tot nierfalen).

Andere bijwerkingen zijn:

**Vaak** (komt voor bij niet meer dan 1 op de 10 gebruikers)

- Benigne poliepen in de maag

**Soms** (komt voor bij niet meer dan 1 op de 100 gebruikers)

- hoofdpijn
- duizeligheid
- diarree
- zich ziek voelen, braken
- opgeblazen gevoel en winderigheid
- constipatie
- droge mond
- buikpijn en ongemak
- huidrash, exantheem, eruptie
- jeuk
- fractuur van de heup, de pols of wervelkolom
- zich zwak voelen, uitgeput of algemeen onwel gevoel
- slaapstoornissen

**Zelden** (komt voor bij niet meer dan 1 op de 1000 gebruikers)

- stoornissen in het gezichtsvermogen zoals wazig zien
- galbulten
- gewrichtspijn
- spierpijn
- verandering in lichaamsgewicht
- verhoogde lichaamstemperatuur
- hoge koorts
- zwelling van de extremiteiten (perifeer oedeem)
- allergische reacties
- depressie
- borstvergroting bij mannen
- vervorming of volledig gebrek aan smaak.

**Zeer zelden** (komt voor bij minder dan 1 gebruiker op 10000)

PI_Text076505 1	- Updated:	Page 7 of 9
--------------------	------------	-------------

1.3.1	Pantoprazole
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

- desoriëntatie

**Niet bekend** (de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- hallucinatie, verwardheid (vooral bij patiënten met een voorgeschiedenis van deze symptomen)
- gevoel van tintelingen, prikkeling, speldenprikken, branderig gevoel of gevoelloosheid
- ontsteking in de dikke darm, die aanhoudende waterige diarree veroorzaakt
- huiduitslag, mogelijk met pijn in de gewrichten

#### **Bijwerkingen geïdentificeerd door middel van bloedtesten**

**Soms** (komt voor bij niet meer dan 1 op de 100 gebruikers)

- verhoging van de leverenzymen

**Zelden** (komt voor bij niet meer dan 1 op de 1.000 gebruikers)

- verhoging van bilirubine
- verhoging van vetgehalte in het bloed
- scherpe daling van het aantal circulerende granulaire witte bloedcellen, geassocieerd met hoge koorts.

**Zeer zelden** (komt voor bij niet meer dan 1 op de 10.000 gebruikers)

- Een vermindering van het aantal bloedplaatjes, waardoor u meer bloedingen of blauwe plekken kunt krijgen dan een normaal;
- vermindering van het aantal witte bloedcellen, wat kan leiden tot meer frequente infecties;
- Naast elkaar bestaande abnormale vermindering van het aantal rode en witte bloedcellen, evenals bloedplaatjes.

**Niet bekend** (de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- Verlaagd gehalte aan natrium, magnesium, calcium of kalium in het bloed (zie rubriek 2).

#### **Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden (zie details hieronder). Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

[www.fagg.be](http://www.fagg.be)

Afdeling Vigilantie:

Website: [www.eenbijwerkingmelden.be](http://www.eenbijwerkingmelden.be)

E-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be)

## **5. Hoe bewaart u dit middel**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Gebruikt dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na 'EXP'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Blisterverpakking: bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

Fles: de fles zorgvuldig gesloten houden ter bescherming tegen vocht. Na eerste opening van de

PI_Text076505 1	- Updated:	Page 8 of 9
--------------------	------------	-------------



1.3.1	Pantoprazole
SPC, Labeling and Package Leaflet	BE-Belgium

flessen, het geneesmiddel binnen de 3 maanden gebruiken.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

## 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

### Welke stoffen zitten er in dit middel

- De werkzame stof in dit middel is pantoprazol. Elke maagsapresistente tablet bevat 20 mg pantoprazol (als pantoprazol-natrium-sesquihydraat).
- De andere stoffen zijn mannitol, crospovidon (type A, type B), natriumcarbonaat, sorbitol (E420) en calciumstearaat in de kern van de tablet, en hypromellose, povidon (K25), titaniumdioxide (E171), geel ijzeroxide (E172), propyleenglycol, methacrylzuur - ethylacrylaat copolymeer, natriumlaurylsulfaat, polysorbaat 80, macrogol 6000 en talk in de filmomhulling.

### Hoe ziet Pantoprazol Krka eruit en hoeveel zit er in een verpakking

De 20 mg maagsapresistente tabletten zijn geelbruine, ovale, licht biconvexe tabletten.

Verpakkingsgrootten:

Doosjes van 7, 10, 14, 15, 28, 30, 56, 60, 84, 100, 100 x 1, 112 en 140 maagsapresistente tabletten in blisterverpakkingen.

Kunststof fles met 250 maagsapresistente tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

### Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenië

Fabrikant

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenië

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Duitsland

### Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen

BE336847 – Pantoprazol Krka 20 mg maagsapresistente tabletten (blisterverpakking)

BE336856 – Pantoprazol Krka 20 mg maagsapresistente tabletten (fles)

### Afleveringswijze

Geneesmiddel op medisch voorschrift.

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 10/2024.**