

## Navodilo za uporabo

### Acipan 40 mg gastrorezistentne tablete

pantoprazol

**Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!**

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

#### Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Acipan in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Acipan
3. Kako jemati zdravilo Acipan
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Acipan
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

#### 1. Kaj je zdravilo Acipan in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Acipan vsebuje učinkovino pantoprazol. Pantoprazol je selektivni »zaviralec protonske črpalke«, ki zmanjšuje količino proizvedene kisline v vašem želodcu. Uporablja se za zdravljenje s kislino povezanih bolezni želodca in črevesja.

Zdravilo Acipan se pri odraslih in mladostnikih, starih 12 let in starejših, uporablja za zdravljenje:

- refluksnega ezofagitisa - vnetja požiralnika (cev, ki povezuje vaše grlo z želodcem), ki ga spremlja regurgitacija želodčne kisline.

Zdravilo Acipan se pri odraslih uporablja za zdravljenje:

- okužbe z bakterijo imenovano *Helicobacter pylori* pri bolnikih z razjedami dvanajstnika in želodca, v kombinaciji z dvema antibiotikoma (eradikacijsko zdravljenje). Namen zdravljenja je izkoreniniti bakterijo in tako zmanjšati verjetnost ponovitve razjed.
- razjed želodca in dvanajstnika.
- sindroma Zollinger-Ellison in drugih stanj s povečanim izločanjem želodčne kisline.

#### 2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Acipan

##### Ne jemljite zdravila Acipan:

- če ste alergični na pantoprazol ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- če ste alergični na zdravila, ki vsebujejo druge zaviralce protonske črpalke.

#### Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Acipan se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro:

- če imate hude težave z jetri. Povejte zdravniku, če ste v preteklosti kdaj imeli težave z jetri. V tem primeru vam bo zdravnik pogosteje kontroliral jetrne encime, predvsem pri dolgotrajnem zdravljenju z zdravilom Acipan. V primeru povišanja jetrnih encimov je treba zdravljenje prekiniti.
- če imate zmanjšane telesne zaloge ali dejavnike tveganja za zmanjšano absorpcijo vitamina B12 in se dolgotrajno zdravite s pantoprazolom. Kot vsa zdravila, ki zavirajo izločanje kisline, lahko pantoprazol zmanjša absorpcijo vitamina B12. Posvetujte se z zdravnikom, če opazite katerega koli izmed naslednjih simptomov, ki lahko kažejo na nizko raven vitamina B12:
  - izjemna utrujenost ali pomanjkanje energije
  - zbadanje ali mravlinčenje
  - boleč ali rdeč jezik, razjede v ustih
  - mišična šibkost
  - motnje vida
  - težave s spominom, zmedenost, depresija.
- če istočasno s pantoprazolom jemljete zaviralce proteaze HIV, kot je atazanavir (za zdravljenje okužbe s HIV), se posvetujte z zdravnikom.
- če jemljete zaviralce protonske črpalke, kot je pantoprazol, zlasti če je obdobje jemanja daljše od enega leta, se lahko blago poveča tveganje za zlome v kolku, zapestju ali hrbtenici. Zdravniku povejte, če imate osteoporozo (zmanjšanje kostne gostote) ali če so vam povedali, da pri vas obstaja tveganje za osteoporozo (na primer, če jemljete steroide).
- če jemljete zdravilo Acipan več kot tri mesece, obstaja verjetnost, da se znižajo koncentracije magnezija v vaši krvi. Nizke ravni magnezija se lahko odražajo z utrujenostjo, nehotnim krčenjem mišic, izgubo orientacije, krči, omotico, pospešenim srčnim utripom. Če občutite katerega od teh simptomov, o tem nemudoma obvestite zdravnika. Nizke ravni magnezija lahko povzročijo tudi znižanje ravni kalija ali kalcija v krvi. Zdravnik vas bo v času zdravljenja morda naročil na redne preiskave krvi zaradi spremljanja vaših ravni magnezija.
- če ste naročeni na specifično preiskavo krvi (kromogranin A).
- če ste že kdaj imeli kožno reakcijo po zdravljenju z zdravilom, podobnim zdravilu Acipan, ki zmanjšuje izločanje želodčne kisline.

Če se pojavi kožni izpuščaj, zlasti na koži, ki je izpostavljena soncu, čim prej obvestite zdravnika, saj boste morda morali prekiniti zdravljenje z zdravilom Acipan. Ne pozabite omeniti morebitnih drugih neželenih učinkov, kot je bolečina v sklepih.

**Takoj obvestite zdravnika**, pred začetkom jemanja tega zdravila ali po njem, če opazite katerega koli od spodaj navedenih simptomov, ki so lahko znak druge, hujše bolezni:

- nenamerna izguba telesne teže,
- bruhanje, zlasti ponavljajoče,
- bruhanje krvi; to je lahko videti kot temna, zmleta kava v bruhanju,
- opažate kri v blatu, ki je lahko črno ali katranasto,
- težave pri požiranju ali bolečine pri požiranju,
- ste bledi in slabotni (slabokrvni),
- bolečine v prsnem košu,
- bolečine v želodcu,
- resna in/ali stalna driska, ker je to zdravilo povezano z blagim povečanjem pojavnosti infekcijskih drisk,
- v povezavi z zdravljenjem s pantoprazolom so poročali o resnih kožnih reakcijah, med drugim tudi o Stevens-Johnsonovem sindromu, toksični epidermalni nekrolizi, reakciji na zdravilo z eozinofilijo in sistemskimi simptomi (DRESS) ter multififormnim eritemom. Če opazite katerega od simptomov, povezanih s temi resnimi kožnimi reakcijami, opisanimi v poglavju 4, prenehajte jemati pantoprazol in takoj poiščite zdravniško pomoč.

Zdravnik bo presodil, ali so potrebne preiskave, da se izključi maligno obolenje, ker pantoprazol med drugim zmanjša simptome raka in lahko povzroči zakasnitev diagnoze. Če se vaši simptomi kljub zdravljenju nadaljujejo, bodo morda potrebne nadaljnje preiskave.

Če jemljete zdravilo Acipan dolgoročno (več kot 1 leto), vas bo zdravnik verjetno redno spremljal. Zdravniku morate poročati o katerih koli novih in nenavadnih simptomih ter stanjih, vsakič ko ga obiščete.

### **Otroci in mladostniki**

Uporaba zdravila Acipan pri otrocih ni priporočljiva, ker njegovo delovanje pri otrocih, mlajših od 12 let, ni bilo dokazano.

### **Druga zdravila in zdravilo Acipan**

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo, vključno z zdravili brez recepta.

Zdravilo Acipan namreč lahko vpliva na učinkovitost drugih zdravil, zato povejte zdravniku, če jemljete:

- zdravila kot npr. ketokonazol, itraconazol in posakonazol (ki se uporabljajo za zdravljenje glivičnih okužb) ali erlotinib (ki se uporablja za zdravljenje nekaterih vrst raka), ker lahko zdravilo Acipan prepreči pravilno delovanje teh in drugih zdravil.
- varfarin in fenpropion, ki vplivata na zgoščevanje oziroma redčenje krvi. Mogoče boste potrebovali nadaljnje preiskave.
- zdravila za zdravljenje okužbe s HIV, kot je atazanavir.
- metotreksat (ki se uporablja za zdravljenje revmatoidnega artritisa, psoriaze in raka) – če jemljete metotreksat vam lahko zdravnik začasno prekine zdravljenje z zdravilom Acipan, saj pantoprazol lahko zviša raven metotreksata v krvi.
- fluvoksamin (ki se uporablja za zdravljenje depresije in drugih psihiatričnih bolezni – če jemljete fluvoksamin, vam bo zdravnik morda zmanjšal odmerek.
- rifampicin (ki se uporablja za zdravljenje okužb).
- šentjanževka (*Hypericum perforatum*) (ki se uporablja za zdravljenje blage depresije).

Če morate opraviti poseben urinski test (za THC; tetrahidrokanabiol), se pred jemanjem zdravila Acipan posvetujte z zdravnikom.

### **Nosečnost, dojenje in plodnost**

Ni zadostnih podatkov o uporabi pantoprazola pri nosečnicah. Poročali so o izločanju v materino mleko pri človeku.

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

To zdravilo smete uporabljati le, če zdravnik presodi, da je korist zdravljenja za vas večja od kakršnega koli možnega tveganja za nerojenega ali dojenega otroka.

### **Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev**

Pantoprazol nima vpliva oziroma ima zanemarljiv vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev.

Če se pojavita neželena učinka kot sta omotica ali motnje vida, ne smete voziti ali upravljati s stroji.

### **Zdravilo Acipan vsebuje barvilo in natrij**

To zdravilo vsebuje azo barvilo rdeče 4R (E 124), ki lahko povzroči alergijske reakcije.

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na gastrozistentno tableto, kar v bistvu pomeni »brez natrija«.

### 3. Kako jemati zdravilo Acipan

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

#### Način uporabe

Tablete vzemite 1 uro pred obrokom. Tablet ne smete žvečiti ali lomiti. Zaužijte jih cele z nekaj vode.

Priporočni odmerek je:

#### Odrasli in mladostniki stari 12 let in starejši

##### – Za zdravljenje refluksnega ezofagitisa

Običajen odmerek je 1 tableta na dan. Zdravnik vam lahko poveča odmerek na 2 tableti na dan. Zdravljenje refluksnega ezofagitisa traja običajno od 4 do 8 tednov. Zdravnik vam bo povedal, kako dolgo boste jemali zdravilo.

#### Odrasli

##### – Za zdravljenje infekcije z bakterijo imenovano *Helicobacter pylori* pri bolnikih z razjedami dvanajstnika in želodca, v kombinaciji z dvema antibiotikoma (eradikacijsko zdravljenje)

Dvakrat na dan 1 tableta pantoprazola in 2 tableti antibiotika bodisi amoksicilina, klaritromicina in metronidazola (ali tinidazola); vsak od dveh antibiotikov se vzame dvakrat na dan s tableto pantoprazola. Vzemite prvo tableto pantoprazola 1 uro pred zajtrkom in drugo tableto pantoprazola 1 uro pred vašim večernim obrokom. Upoštevajte navodila zdravnika in obvezno preberite navodila za uporabo predpisanih antibiotikov. Zdravljenje traja običajno en do dva tedna.

##### – Za zdravljenje razjede želodca in dvanajstnika

Običajen odmerek je 1 tableta na dan. Po posvetu z zdravnikom se lahko odmerek podvoji. Zdravnik vam bo povedal, kako dolgo boste jemali zdravilo. Obdobje zdravljenja želodčnih razjed traja običajno 4 do 8 tednov. Trajanje zdravljenja razjed dvanajstnika je običajno od 2 do 4 tedne.

##### – Za dolgotrajno zdravljenje Zollinger-Ellisonovega sindroma in drugih stanj s povečanim izločanjem želodčne kisline

Priporočen začetni odmerek je običajno 2 tableti na dan.

Vzemite obe tableti 1 uro pred obrokom. Zdravnik vam lahko kasneje odmerek prilagodi, odvisno od količine kisline proizvedene v vašem želodcu. Če imate predpisano več kot 2 tableti na dan, je tablete treba vzeti dvakrat na dan.

Če vam zdravnik predpiše dnevni odmerek večji od 4 tablet na dan, vam bo natančno povedal, kdaj prenehajte z jemanjem zdravila.

#### Okvara ledvic

Če imate težave z ledvicami, ne smete jemati zdravila Acipan za zdravljenje infekcije z bakterijo *Helicobacter pylori*.

#### Okvara jeter

Če imate hude težave z jetri, ne smete vzeti več kot 1 tableto 20 mg pantoprazola na dan (za ta namen so na voljo tablete, ki vsebujejo 20 mg pantoprazola).

Če imate zmerne ali hude težave z jetri, ne smete jemati zdravila Acipan za zdravljenje infekcije z bakterijo *Helicobacter pylori*.

#### **Uporaba pri otrocih in mladostnikih**

Uporaba teh tablet pri otrocih, mlajših od 12 let, ni priporočljiva.

#### **Če ste vzeli večji odmerek zdravila Acipan, kot bi smeli**

Obvestite zdravnika ali farmacevta. Znaki prevelikega odmerjanja niso znani.

#### **Če ste pozabili vzeti zdravilo Acipan**

Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnji odmerek. Vzemite naslednji običajni odmerek ob običajnem času.

#### **Če ste prenehali jemati zdravilo Acipan**

Ne prenehajte z jemanjem teh tablet, ne da bi se prej pogovorili z zdravnikom ali farmacevtom.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.

## **4. Možni neželeni učinki**

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

**Če se pojavi kateri koli od naslednjih neželenih učinkov, prenehajte jemati te tablete in takoj obvestite zdravnika ali se posvetujte z urgentnim oddelkom najbližje bolnišnice:**

- **Resne alergijske reakcije (redka pogostnost:** pojavijo se lahko pri največ 1 od 1000 bolnikov): oteklost jezika in/ali žrela, težave pri požiranju, koprivnica, težko dihanje, oteklost obraza zaradi alergije (Quinckejev edem/angioedem), huda omotica s pospešenim bitjem srca in močnim potenjem.
- **Resna kožna stanja (neznana pogostnost:** pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti): morda boste opazili kaj od naslednjega:
  - mehurji na koži in hitro poslabšanje splošnega stanja, razjede (vključno z rahlimi krvavitvami) okoli oči, nosu, ust/ustnic ali v predelu spolovil, ali občutljivost kože/izpuščaji, zlasti na predelih kože, izpostavljenih svetlobi/soncu. Mogoče boste občutili tudi bolečine v sklepih ali simptome podobne gripi, zvišana telesna temperatura, otekle žleze (npr. pod pazduho), krvni testi pa lahko pokažejo spremembe nekaterih belih krvnih celic ali jetrnih encimov.
  - neizrazite rdečkaste, tarčaste ali okrogle lise na trupu, pogosto z osrednjimi mehurji, luščenjem kože, razjedami v ustih, žrelu, nosu, na spolovilih in očeh. Pred temi resnimi kožnimi izpuščaji se lahko pojavijo vročina in gripi podobni simptomi (Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza).
  - razširjen izpuščaj, visoka telesna temperatura, povečane bezgavke (sindrom DRESS ali sindrom preobčutljivosti na zdravila) in fotosenzitivnost.
- **Druga resna stanja (neznana pogostnost):** porumenelost kože in očesnih beločnic (huda okvara jetrnih celic, zlatenica) ali povišana telesna temperatura, izpuščaj in povečane ledvice, včasih z bolečim uriniranjem in bolečino v spodnjem delu hrbta (resno vnetje ledvic), kar lahko privede do ledvične odpovedi.

Ostali neželeni učinki so:

- **Pogosti** (pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov)  
benigni polipi v želodcu.
- **Občasni** (pojavijo se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov)  
glavobol; omotica; driska; občutek slabosti, bruhanje; napihnjenost in vetrovi; zaprtost;  
suha usta; bolečina in neugodje v območju trebuha; izpuščaj na koži, izbruh eksantema;  
srbenje; občutek slabotnosti; izčrpanost ali splošno slabo počutje; motnje spanja, zlomi v  
kolku, zapestju ali hrbtenici.
- **Redki** (pojavijo se lahko pri največ 1 od 1000 bolnikov)  
motnje v okušanju ali izguba okusa, motnje vida kot je zamegljen vid; koprivnica; bolečine  
v sklepih; bolečine v mišicah; nihanje telesne mase; povišana telesna temperatura;  
visoka telesna temperatura; otekanje okončin (periferni edem); alergijske reakcije;  
depresija; povečanje prsi pri moških.
- **Zelo redki** (pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 000 bolnikov)  
motnje orientacije.
- **Neznana pogostnost** (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti)  
halucinacije, zmedenost (zlasti pri bolnikih, ki so te bolezenske znake že imeli); občutek  
ščemenja, zbadanja in mravljinčenja, pekoč občutek ali odrevenelost, izpuščaj, ki ga  
lahko spremljajo bolečine v sklepih; vnetje v debelem črevesu, ki povzroča dolgotrajno  
vodeno drisko.

#### Neželeni učinki ugotovljeni s krvnimi testi:

- **Občasni** (pojavijo se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov)  
povišanje jetrnih encimov.
- **Redki** (pojavijo se lahko pri največ 1 od 1 000 bolnikov)  
povečane vrednosti bilirubina; povišane ravni maščobe v krvi; zelo zmanjšano število  
granularnih belih krvnih celic v obtoku, povezano z zvišano telesno temperaturo.
- **Zelo redki** (pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 000 bolnikov)  
zmanjšanje števila krvnih ploščic, kar lahko privede do pogostejših krvavitev ali modric,  
kot je običajno; zmanjšanje števila belih krvnih celic, kar lahko privede do pogostejših  
okužb; sočasno nenormalno zmanjšanje števila rdečih in belih krvnih celic in tudi krvnih  
ploščic.
- **Neznana pogostnost** (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti)  
znižana raven natrija, magnezija, kalcija ali kalija v krvi (glejte poglavje 2).

#### Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500

Faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: [h-farmakovigilanca@jazmp.si](mailto:h-farmakovigilanca@jazmp.si)

spletna stran: [www.jazmp.si](http://www.jazmp.si).

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

## 5. Shranjevanje zdravila Acipan

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na pretisnem omotu in škatli poleg oznake »EXP«. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

Zdravila Acipan ne smete uporabljati po preteku 6 mesecev od odprtja HDPE vsebnika.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

## 6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

### Kaj vsebuje zdravilo Acipan

- Učinkovina je pantoprazol. Ena gastrozistentna tableta vsebuje 40 mg pantoprazola (v obliki natrijevega seskvihidrata).
- Druge sestavine zdravila so:
  - Jedro tablete:  
kalcijev stearat, mikrokristalna celuloza, krospovidon (tip A), hidroksipropilceluloza (vrsta EXF), brezvodni natrijev karbonat, koloidni brezvodni silicijev dioksid.
  - Obloga:  
hipromeloza, rumeni železov oksid (E 172), makrogol 400, metakrilna kislina in etilakrilat, kopolimer (1:1), polisorbat 80, rdeče 4R (E 124), kinolinsko rumeno (E 104), natrijev lavrilsulfat, titanov dioksid (E 171), trietilcitrat.

### Izgled zdravila Acipan in vsebina pakiranja

Acipan 40 mg gastrozistentne tablete so rumene, ovalne (prevlečene s posebno oblogo), velikosti približno 11,7 x 6,0 mm. Na voljo so v pakiranjih po:

- 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 56 x 1, 60, 84, 90, 98, 100, 100 x 1, 140 ali 168 tablet v pretisnih omotih;
- 14, 28, 56, 98, 100, 105, 250 ali 500 tablet v vsebnikih.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

### Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Acipan

Rp – Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

### Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom Acipan

Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova ulica 57, Ljubljana, Slovenija

### **Proizvajalci**

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, D-39179 Barleben, Nemčija  
Lek Spolka Akcyjna, ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Warszawa, Poljska  
Lek farmacevtska družba d. d., Verovškova ulica 57, Ljubljana, Slovenija  
Lek farmacevtska družba d. d., Trimlini 2 D, 9220 Lendava, Slovenija  
Sandoz S.R.L., Str. Livezeni nr. 7A, 540472 Targu-Mures, Romunija  
Lek S.A., ul. Podlipie 16, 95-010 Strykow, Poljska

### **Zdravilo je v državah članicah Evropskega gospodarskega prostora in Združenem kraljestvu (Severnem Irskem) pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:**

|                                            |                                                             |
|--------------------------------------------|-------------------------------------------------------------|
| <b>Avstrija</b>                            | Pantoprazol Sandoz 40 mg –magensaftresistente Tabletten     |
| <b>Belgija</b>                             | Pantoprazol Sandoz 40 mg maagsapresistente tabletten        |
| <b>Danska</b>                              | Pantoprazol Sandoz                                          |
| <b>Finska</b>                              | Pantoprazol Sandoz 40 mg enterotabletti                     |
| <b>Francija</b>                            | PANTOPRAZOLE Sandoz 40 mg, comprimé gastro-résistant        |
| <b>Grčija</b>                              | OZEPRAN 40 mg γαστροανθεκτικά δισκία                        |
| <b>Italija</b>                             | PANTOPRAZOLO SANDOZ                                         |
| <b>Nemčija</b>                             | Pantoprazol Sandoz 40 mg magensaftresistente Tabletten      |
| <b>Nizozemska</b>                          | Pantoprazol Sandoz 40 mg, maagsapresistente tabletten       |
| <b>Norveška</b>                            | Pantoprazol Sandoz 40 mg enterotabletter                    |
| <b>Poljska</b>                             | IPP 40, 40 mg, tabletki dojelitowe                          |
| <b>Portugalska</b>                         | Pantoprazol Sandoz                                          |
| <b>Slovaška</b>                            | Pantoprazol Sandoz 40 mg, gastrorezistentné tablety         |
| <b>Slovenija</b>                           | Acipan 40 mg gastrorezistentne tablete                      |
| <b>Španija</b>                             | Pantoprazol Sandoz 40 mg comprimidos gastrorresistentes EFG |
| <b>Švedska</b>                             | Pantoprazol Sandoz 40 mg enterotabletter                    |
| <b>Združeno kraljestvo (Severna Irska)</b> | Pantoprazole 40 mg Gastro-resistant Tablets                 |

**Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 13. 2. 2025.**