

Pantoloc® pulver til injektionsvæske, opløsning 40 mg

Læs denne indlægsseddel grundigt inden du begynder at tage medicinen

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Pantoloc® til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for dem, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen

1. Pantoloc®'s virkning og hvad du skal bruge det til
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Pantoloc®
3. Sådan skal du tage Pantoloc®
4. Bivirkninger
5. Sådan skal du opbevare Pantoloc®
6. Yderligere oplysninger

1. Pantoloc®'s virkning og hvad du skal bruge det til

Pantoloc® i.v. (intravenøs) bruges til at behandle syrerelaterede mave-tarmsygdomme. Lægemidlet tilhører gruppen af syrepumpehæmmere, der virker ved at nedsætte produktionen af mavesyre. Din læge har vurderet, at medicin beregnet til indsprøjtning i øjeblikket er mere velegnet til dig end medicin i tabletform. Indsprøjtningerne vil, så snart det er muligt, blive erstattet af tabletter.

Pantoloc® i.v. bruges til:

- behandling af moderat til svær refluks sygdom pga. tilbageløb af mavesyre til spiserøret
- mavesår
- sår på tolvfingertarmen
- Zollinger-Ellisons syndrom og andre tilstande med forhøjet produktion af mavesyre

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Pantoloc®

Tag ikke Pantoloc®:

- hvis du er overfølsom over for pantoprazol eller et eller flere af de øvrige indholdsstoffer
- hvis du samtidig er i behandling med medicin mod HIV (atazanavir)

Vær ekstra forsigtig med at tage Pantoloc®

Hvis du har stærkt nedsat leverfunktion. Tal med lægen hvis du tidligere har haft problemer med din lever.

Tal med lægen straks, hvis du oplever et eller flere af følgende symptomer: uventet væggtab, gentagen opkastning, synkebesvær, blodigt opkast, bleghed og svaghedsfornemmelse (blodmangel), blodig afføring.

Din læge kan beslutte at henvise dig til yderligere undersøgelse for at udelukke en ondartet sygdom. Dette skyldes, at behandling med Pantoloc® kan lindre symptomer på sådanne lidelser og dermed forsinke, at de opdages.

Pantoloc® kan påvirke resultatet af en blod- eller urinprøvekontrol.

Brug af anden medicin

Fortæl lægen hvis du er i behandling med anden medicin. Det kan være nødvendigt at justere dosis eller skifte til anden behandling. Det gælder:

- middel mod svamp (ketoconazol)
- blodfortyndende medicin (warfarin eller phenprocoumon)
- medicin mod HIV (atazanavir)

Fortæl altid lægen eller apoteket hvis du bruger eller for nylig har brugt anden medicin. Det gælder også medicin, som ikke er på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Graviditet og amning

Få vejledning hos lægen eller på apoteket før du tager nogen form for medicin.

Hvis du er gravid, tror du er gravid, eller hvis du ammer, bør du kun tage pantoprazol, hvis din læge har vurderet, at behandlingen er nødvendig.

Erfaringen med brug af pantoprazol til gravide er begrænset, og det vides endnu ikke, om pantoprazol bliver udskilt i modermælken.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pantoloc® påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. Sådan skal du tage Pantoloc®

Din læge eller sygeplejerske vil give dig medicinen som indsprøjtning 1 – 2 gange dagligt; det tager 2 – 15 minutter pr. gang.

Behandling af moderat til svær reflukssygdom, mavesår eller sår på tolvfingertarmen

Voksne: 40 mg (1 hætteglas) daglig.

Langtidsbehandling af Zollinger-Ellisons syndrom og andre tilstande med forhøjet produktion af mavesyre

Voksne: 80 mg (2 hætteglas) daglig.

Din læge vil evt. senere justere din dosis afhængig af din mavesyreproduktion. Dosis kan over kortere tid øges til mere end 4 hætteglas (160 mg) daglig. Hvis justeringen skal ske hurtigt, bør en startdosis på 2 hætteglas (80 mg) være nok til, at mængden af mavesyre sænkes tilstrækkeligt. Hvis du skal have mere end 80 mg daglig, vil indsprøjtningerne blive givet i to lige store doser.

Børn: Pantoloc® injektionsvæske bør ikke bruges til børn under 18 år.

Ældre (over 65 år): Ældre bør ikke få indsprøjtet mere end 40 mg (1 hætteglas) daglig.

Nedsat nyrefunktion: Du bør ikke få indsprøjtet mere end 40 mg (1 hætteglas) daglig.

Nedsat leverfunktion: Hvis du har stærkt nedsat leverfunktion bør du ikke få indsprøjtet mere end 20 mg (½ hætteglas) daglig.

Følg altid lægens anvisninger. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for. Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Hvis du har fået for mange Pantoloc®

Da dosis er nøje overvåget af din læge eller sygeplejerske, er en overdosering højst usandsynlig. Tegn på overdosering af Pantoloc® kendes ikke.

4. Bivirkninger

Pantoloc® kan, som al anden medicin, give bivirkninger.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 100 behandlede):

Smerter i øvre del af maven, diaré, forstoppelse, luft i maven, hovedpine.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 1.000 behandlede):

Kvalme/opkastning, svimmelhed, synsforstyrrelser (sløret syn), allergisk reaktion som kløe og udslæt.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 10.000 behandlede):

Hallucinationer (du ser og hører ting, der ikke er der) (alvorlig).

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede):

Alvorlig beskadigelse af leveren medførende gulsot og risiko for leversvigt, alvorlige hudreaktioner samt akutte alvorlige overfølsomhedsreaktioner (shock) og hævelser under huden, især ved ansigt og hals (angioødem), ændring i blodets sammensætning (alvorlig), nyrebetændelse (alvorlig).

Ring 112 eller søg omgående læge eller skadestue ved tegn på alvorlige bivirkninger.

Der kan i sjældne eller meget sjældne tilfælde optræde andre ikke alvorlige bivirkninger.

Ønsker du information om disse bivirkninger, kan du spørge lægen eller apoteket.

Fortæl lægen eller apoteket hvis du får andre bivirkninger end dem, der står her i indlægssedlen, således at bivirkningerne kan blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive suppleret.

Fortæl lægen eller apoteket hvis du får bivirkninger, der bliver ved og er generende. Nogle bivirkninger kan kræve behandling.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning under "bivirkninger" på Lægemiddelstyrelsens netsted:

www.laegemiddelstyrelsen.dk

5. Sådan skal du opbevare Pantoloc®

Opbevar Pantoloc® utilgængeligt for børn.

Opbevar Pantoloc® under 25 °C i den originale yderpakning.

Brug ikke Pantoloc® efter den udløbsdato, der står på pakningen.

6. Yderligere oplysninger

Aflever altid medicinrester på apoteket.

Pantoloc® pulver til injektionsvæske, opløsning 40 mg indeholder

Det virksomme indholdsstof pantoprazol. De øvrige indholdsstoffer er dinatriumedetatdihydrat og natriumhydroxid.

Udseende og pakningsstørrelser

Pantoloc® pulver til injektionsvæske er et 10 ml klart hætteglas med hvidt til næsten hvidt pulver. Hætteglasset er lukket med gummiprop og et aluminiumslåg.

Pantoloc® i.v. findes i pakningsstørrelser à 5 x 1 stk.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Nycomed Danmark ApS

Langebjerg 1

DK-4000 Roskilde

Fremstiller

Nycomed GmbH

Production site Singen

Robert-Bosch-Straße 8

D-78224 Singen

Tyskland

Hvis du får brug for Pantoloc® i andre lande, så spørg efter medicin, der indeholder pantoprazol.

Har du yderligere spørgsmål til Nycomeds lægemidler, er du velkommen til at kontakte Nycomed Information på tlf. 46 77 10 10 eller e-mail info@nycomed.com

Revideret oktober 2007

Følgende oplysninger er kun tiltænkt læger og sundhedspersonale:

Brugsvejledning

En brugsfærdig opløsning tilberedes ved at tilsætte 10 ml fysiologisk saltvand (9 mg/ml) til pulveret i hætteglasset. Denne opløsning kan indgives direkte eller kan indgives efter yderligere tilblanding af 100 ml fysiologisk saltvand (9 mg/ml) eller 5 % glucose infusionsvæske.

Pantoloc® pulver til injektionsvæske må ikke opløses i eller blandes med andre opløsninger end de her nævnte.

Tilberedt opløsning bør bruges med det samme, men kan opbevares i højst 12 timer ved højst 25 °C.

Opbevar Pantoloc® pulver til injektionsvæske i.v. og tilberedt opløsning i original karton, da lægemidlet er følsomt over for lys.