

PFLICHTANGABEN NACH §4 HWG - FACHWERBUNG

Pantoprazol Juta 20 mg magensaftresistente Tabletten, Pantoprazol Juta 40 mg magensaftresistente Tabletten

Pantoprazol Juta, 20 mg, 40 mg, magensaftresistente Tabletten. Zus: 1 Tablette enthält: *Wirkstoff:* Pantoprazol-Natrium 1,5 H₂O, entspr. 20 mg / 40 mg Pantoprazol. *Sonst. Bestandt.:* Mannitol (Ph.Eur.), Natriumcarbonat, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A), Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer, Calciumstearat (Ph.Eur.), Hypromellose, Titandioxid (E171), Talkum, Macrogol 400, Natriumdodecylsulfat, Propylenglycol, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), gereinigtes Wasser. **Anwend.:** *Pantoprazol Juta 20 mg:* Bei Erw. u. Jugendl. ab 12 J.: Behandl. von Symptomen in Verbindung mit gastro-ösophagealer Refluxkrankheit. Sowie zur Langzeitbehandl. der Refluxösophagitis u. zur Vorbeugung von Rückfällen. Bei Erw. zudem zur Vorbeugung von Magen- u. Zwölffingerdarmgeschwüren bei Risikopat., die dauerhaft nichtsteroidale Entzündungshemmer einnehmen müssen. *Pantoprazol Juta 40 mg:* Bei Erw. u. Jugendl. ab 12 J. zur Behandl. von Refluxösophagitis. Bei Erw. zur Behandl. von Infektion mit dem Bakterium *Helicobacter pylori* bei Pat. mit Zwölffingerdarm- u. Magengeschwüren, in Kombination mit zwei Antibiotika (Eradikationstherapie). Sowie zur Behandl. von Magengeschwüre u. Zwölffingerdarmgeschwüre und Zollinger-Ellison-Syndrom u. andere Erkrankungen, bei denen im Magen zu viel Säure produziert wird. **Gegenanz.:** Überempfindli. gg. den Wirkstoff o. sonst. Bestandt., Allergie gg. andere Protonenpumpenhemmer. **Nebenw.:** *Gelegentlich:* Schlafstörungen, Kopfschmerzen, Schwindel, Diarrhoe, Übelkeit, Erbrechen, Blähungen u. Völlegefühl, Verstopfung, Mu.trockenheit, Bauchschmerzen u. -beschwerden, erhöhte Leberenzyme (Transaminasen, γ -GT), Ausschlag, Exanthem, Eruption, Pruritus, Knochenbrüche, Asthenie, Müdigkeit u. Unwohlsein. *Selten:* Agranulozytose, Überempfindlichkeit/ schwerwiegende allergische Reaktionen, Hyperlipidämie, erhöhte Lipidwerte, Gewichtsveränderungen, Depression, Geschmacksstörungen, Sehstörungen, verschwommenes Sehen, erhöhtes Bilirubin, Urtikaria, Angioödeme, Arthralgie, Myalgie, Gynäkomastie, erhöhte Körpertemperatur, periphere Ödeme. *Sehr selten:* Thrombozytopenie, Leukopenie, Panzytopenie, Desorientiertheit. *Nicht bekannt:* Hyponatriämie, Hypomagnesiämie, Halluzinationen, Verwirrtheit, mikroskopische Kolitis, Leberzellschädigung, Gelbsucht, Leberversagen, Stevens-Johnson-Syndrom, Lyell-Syndrom, Erythema multiforme, Photosensibilität, interstitielle Nephritis. Weitere Informationen s. Fach- u. Gebrauchsinformation. **Abgabestatus:** Verschreibungspflichtig. **Stand:** April 2022. **Zul.-inh.:** Juta Pharma GmbH, Gutenbergstr. 13, 24941 Flensburg.