pantoprazol



Forma Farmacêutica, Via de Administração e Apresentações

Comprimidos revestidos de 20 mg e 40 mg. Via Oral Embalagens contendo 7, 14, 28 comprimidos revestidos. Embalagens contendo 280 comprimidos revestidos (Embalagem Hospitalar)

USO ADULTO

Composição: Cada comprimido revestido contém:

parriopitato (na toma de parriopitato) sociales esquiantatos)

excipientes "q.s.p. au parriopitato" (special de calcio), lactose, laurisulfato de sódio, talco, dióxido de titánic hiprometose-macrogol, óxido de ferro amarelo, polímero aniônico do ácido metacrilico, trietti citrato).

Cada comprimido revestido contém:
pantoprazol (na forma de pantoprazol sódico sesquiidratado).
40,0 m
excipientes" (s.s.p.a.liania, copovidona, crospovidona, dióxido de sificio, estearato de cálcio, lactose, laurilsulfato de sódio, talco, dióxido de titar
hiprometose-macrogol, doud de ferro amarelo, polimiero aniónico do ácido metacrifico, tiretil citrato).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

INFORMAÇÕES AO PACIENTE
Ação esperada do medicamento: o pantoprazol 20 mg atua na redução da acidez estomacal, aliviando os sintomas causados por esta acidez. Remissão dos sintomas das gastrites ou gastroduodenites agudas ou crônicas e da dispepsia não ulcerosa. Tratamento das esofagites de refluxo leves e na manutenção prevenindo, as recidivas, em pacientes come estadajte de effluxo pá tratada. Prevenção das lesões gastroduodenias induzidas por medicamentos como antiinflamationa não-homonais. Já o pantoprazol 40 mg é utilizado no tratamento da úlcera duodenia, ilucera gástrica, esofagite de refluxo e erradicação do Helicobacter pilori, neste case em associação com antibióticos. Redução da acidez estomacal. Na maioria dos pacientes o alivio dos sintomas é rápido, para ambas as concentrações. Culdados de armazenamento: manter à temperatura ambiente (15°C a 30°C). Proteger da luz e manter em lugar seco.
Prazo de validade: o número de lote e as datas de tahicação e validade deste medicamento estão carimbados na embalagem do produto. Este produto rod deve ser indizado fermace, pos o effeitos esperado podera não conventor cario que que a con sector que manter em construir de lote esta datas de tahicação e validade deste medicamento estão carimbados na embalagem do produto. Este produto rod deve ser indizado, pos o effeitos esperado podera não conventor que a más o seu têrmino.

Gravidez e lactação: informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar ao médico se está amamentando.

Informár ao médico se sesta amamentando.

Coulados de administração: o comprimidos não devem ser mastigados nem quebrados, mas ingeridos inteiros com um pouco de líquido. O pantoprazol

Coulados de administração: o comprimidos e o café da manhã, encoto quando associado a antibióticos, para erradicação do Helicobacter pylori, quando

ser recomenda a administração em jejum.

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, sa doses e a duração do tratamento.

Inferruçção do tratamento: não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Resposs adversas: informe seu médico o a parecimento de reacções desagradiveis tais como: dor de cabeça, diarréia, enjôos, desconforto abdominal,

gasés, alergia na pele, tonturas, inchaços, febre, depressão ou distúrbios visuais. TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANCAS.

com outras substâncias: não há restrições específicas quanto à ingestão concomitante de alimentos, bebidas ou antiácidos con

Ingastão concomitante com outras substâncias: não há restrições específicas quanto a ingestao concomitante de alimentos, oeuluas ou anuacuou compentorazol.

Contra-indicações e Precauções: pantoprazol não deve ser usado por indivíduos que apresentem hipersensibilidade conhecida aos componentes da fórmula. Antes de se iniciar o tratamento, é necessário que se exclua a possibilidade de haver úlcera gástrica maligna ou doenças malignas do esóflago, já que o tratamento com pantoprazol pode aliviar os sintomas e causar um atraso no seu diagnóstico. O diagnóstico de esoflagite de refluxo deve ser contirmado por endoscopia. Não deve ser utilizado durante a gravidez e a lactação. O uso de pantoprazol em mulheres grávidas ou que estejam lamamentando deve ser feito exclusivamente sob recomendação médica.

Informas em medico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do inicio, ou durante o tratamento.

Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início, ou durante o tratamento. NÃO USE MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MEDICO, PODE SER PERIGOSO PARA A SAÚDE.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

INFORMAÇUES TEUNICAS

Características: pantoprazol apresenta-se na forma sódica sesquihidratada, como um pó cristalino branco ou quase branco, racêmico. Peso Molecular.

432.4. Fórmula Molecular. C1eH14F2N3NaO4S, 1,5 H2O. Livremente solúvel em água, muito levemente solúvel em tampão fosfato e praticamente insolúvel

Caracteristicas: pantoprazol apresenta-se na forma sódica sesquinidratada, como un po cristalino oranco ou quase oranco, racermico. resu muercuari. 452.4, Formal Molecular: Ciri-Haf-RNNaOQ.5, 15 Hic. Divermente soliviel em agua, muito levemente soliviel and proposition de l'anticamente insoliviel assertante de protons, isto é, pormove inbigico especifica de des-dependente de acriame H+k-AFPase gastrica (localizada nas microvilosidades dos canaliculos secretores da célula parietal gástrica, que é responsável pela secreção de ácido cloridrico pelas células parietals en estimanas. Sua substancia ativa em henzimidazol substituído que, após absorção, se acumula no companimento ácido das células parietals en estimanas. Sua substancia ativa em henzimidazol substituído que, após absorção, se acumula no companimento ácido das células parietals en estimalada, un su forma ativa, uma suforamida ciclica, que se liga à H+k-AFPase (bomba protehno), causando uma potente e protongada supressão da secreção ácido basel e estimulada. Seu estimalada de la companimento de la compani materno, já em estudos com ratos tanto o pantoprazol como seus metabólitos foram detectados. Apresenta clearance renal de 0,1 L/h/kg. Sua excreção renal é de 71 a 82% o Clearance total corpora le de 7,6 a 14 h/ora. Excretado nas tezes cera de 18 a 20%. Sua meta-vida de eliminação é de uma hora. Sua meta-vida de eliminação é prolonação for esta por pacientes com cirrose ou em metabolizadores lentos. O pantoprazol não é dializável.

Indicações

O pantoprazol de 20 mg é indicado no tratamento das lesões gastrointestinais leves. Alívio dos sintomas gastrointestinais que dependam da secreção O pamoprazol de 20 mg e indicado no tratamento das iseose gastromitestimais levas. Alivio dos silinomas gastromitestimais que dependam da secreção acido-gastriac, Gastrites ou gastroduodenties agudas ou crônicas e dispepsia não-ulcerosa. Tratamento das esofagites leves e na manutenção de pacientes com esofagite de refluxo cicatrizada, prevenindo as recidivas. Profilaixá das lesões agudas da mucosa gastroduodenal induzidas por medicamentos como os antifilinamátrios naô-normonais.

O pantoprazol de 40 mg é indicado no tratamento da úlcera péptica duodenal, úlcera péptica gástrica e das esofagites de refluxo moderada ou severa. Para erradicação do Helicobacter pylori, com a finalidade de redução da taxa de recorrência de úlcera gástrica ou duodenal causadas por este

microrganismo. Neste caso, deve ser associado a dois antibióticos adequados (vide posologia).

Contra Indicações

O pantoprazol não deve ser usado em casos de hipersensibilidade conhecida aos componentes da fórmula.

Não deve ser administrado em gestantes e lactantes, a menos que absolutamente necessário, uma vez que a experiência clínica sobre seu uso em mulheres nestas condições é limitada. Estudos de reprodução em animisá demonstraram uma fetotoxicidade elve com dosas acima de 5 areas a mão for considerado maior que o risco pótencial do feto ou à criança.

De partoprazol são deve ser utilizado quando o beneficio para a mão for considerado maior que o risco pótencial ao feto ou à criança.

O pantoprazol não está indicado para crianças, por inexistência de informações sobre o seu emprego nesta faixa etária.

O pantoprazol 40 mg não deve ser administrado, em terapia combinada para erradicação do Helicobacter pylori, a pacientes com disfunção hepática ou renal moderada a grave, uma vez que não existe experiência clínica sobre a eficácia e a segurança da terapia combinada nesses Precauções e Advertências

Precauções e Advertências
Antes de se iniciar o tratamento, é necessário que se exclua a possibilidade de úlcera gástrica maligna e doenças malignas do esôfago, já que o
tratamento com pantoprazol pode aliviar os sintomas e causar um atraso no seu diagnóstico.

O diagnóstico de esotigita de refluxo deve ser endoscopia.

O diagnóstico de esotigita de refluxo deve ser endoscopia.

O pantoprazol de esotigita de refluxo deve ser endoscopia.

O pantoprazol: se houver aumento nos valores enzimáticos, o tratamento deve ser descontinuado.

O pantoprazol: se houver aumento nos valores enzimáticos, o tratamento deve ser descontinuado.

O pantoprazol: se houver aumento nos valores enzimáticos, o tratamento deve ser descontinuado.

O pantoprazol: se houver aumento nos valores enzimáticos, com por exemplo na dispepsia nervosa. Quando prescrito dentro de uma terapia combinada, as instruções de uso de cada uma das drogas devem ser seguidas.

Gravidez e factação: não deve ser administrado em gestantes e lactantes, a menos que absolutamente necessário, uma vez que a experiência clínica sobre seu uso erin mulheres nestas condições é limitada. Estudos de reprodução em animais demorstraram uma telotoxicidade leve com doses acima de so magla. Palos existem informações sobre a excreção de pantoprazol no leite humano. Use em cranças; pantoprazol só deve ser utilizado quando o O pantoprazol não está indicado para crianças, por inexistência de informações sobre o seu emprego nesta faixa etária.

Interações medicamentosas

O partitorazol pode reduzir a absorção de medicamentos cuja biodisponibilidade seja dependante do PH do suco gástrico, como por exemplo o
D partitorazol pode reduzir a absorção de medicamentos ingeridos pouso tempo antes de partitorazol e outras substâncias metabolizadas pelo
mesmo sistema enzimático não pode, em princípio, ser excluída. Nos estudos sobre interações medicamentosas conduzidos até o momento, onde foram
analisados os substratos de todas as familias do citocromo P450 envolvidas no metabolismo de drogas no home vificou-se que pantoprazol não afeta
a farmacocinética ou a farmacodinâmica da antiprina, carbamazopina, cafeina, diazepam, diciórenco, digoxina, etanol, gibenclamida, metoprolo,
inteligina, temprocumora, tentiona, teofilina, vartarina e contraceptivas o reisa. A ingestão de antiacidos não interfere na absorção do partitorazol. O pantoprazol não aumenta a excreção urinária dos marcadores de indução, ácido D-glucarídico e 6 6-hidroxicortisol. Da mesma forma, as drogas Investigadas não influenciaram a farmacocinética do pantoprazol.

Estudos de interação farmacocinética em humanos, administrando-se pantoprazol simultaneamente aos antibióticos claritromicina, metronidazol e

amoxicilina, não demonstraram nenhuma interação clinicamente significativa

A administração de pantoprazol com alimentos pode retardar sua absorção em duas horas ou mais. Porém, a concentração plasmática máxima e

Efeitos Colaterais e Reações adversas

Eletios Colaterais e Neaçoes adversas
O tratamento com pantoprazo pode, ocasionalmente, levar ao aparecimento de cefaléia ou diarréia. Náuseas, queixas abdominais, flatulência erupções cutâneas, prurido e vertigem foram, raramente, observados.
Em casos isolados, houve relato de formação de edema, febre, início de depressão ou distúrbios visuais (turvação visual).
Também foi relatado exantema e leve aumento dos níveis de gastrina sérica.

Alteração de exames laboratoriais Não foram encontrados dados na literatura sobre alterações de exames laboratoriais provocadas pelo uso de pantoprazol.

Posologia
As seguintes informações devem ser seguidas, a menos que prescrito de outra maneira pelo seu médico.
Os comprimidos não devem ser mastigados ou quebrados, mas ingeridos integros com auxilio de um líquido, antes, durante ou após o caté da manhã.
O uso prolongado de pantoprazo fice a critério médico. Trabalhos clínicos evidenciam a segurança de pantoprazol no uso continuo a longo prazo.

pantoprazol 20 mg: Recomenda-se 1 comprimido de pantoprazol 20 mg ao dia. Em pacientes com insuficiência renal, a dose diária de 40 mg não deve ser ultrapassada. Em caso de redução severa da função hepática, a dose de 1 comprimido de 20 mg ao dia não deve ser utilizapassada.

A duração do tratamento fica à critério médico e dependente da indicação. Na maioria dos pacientes, o alívio dos sintomas é rápido. Na esofagite de refluxo (eve, um tratamento de 4 a 8 semanas é, em gera), suficiente.

Irefluxo leve, um tratamento de 4 a 8 semanas é, em geral, suficiente.

A posologia habitualmente recomendada para obtenção da cicatrização da úlcera péptica gastroduodenal e da esofagite de refluxo é de 1 comprimido de 40 mg ao día, antes, durante ou após o café da manhã.

- Ulceras duodenais normalmente cicatrizam completamente em 2 semanas. Para úlceras gástricas e esofagite de refluxo um período de tratamento de 4 semanas é, geariamente, adequado. Em casos individuais, pode ser necessário estender o tratamento para 4 semanas (úlcera duodenal) ou para 8 semanas (se geariamente, adequado. Em casos individuais, pode ser necessário estender o tratamento para 4 semanas (úlcera duodenal) ou para 8 semanas (úlcera duodenal) ou para 9 semanas (

mg de pantoprazol por dia). Em caso de reducão severa da função hepática a dose deve ser ajustada para 1 comprimido de 40 mg a cada dois dias ou 1 comprimido de 20 mg ao dia.

Superdosagem
Não se conhecem sintomas de superdose no homem. No caso de ingestão de doses muito acima das preconizadas, com manifestações clínicas de intoxicação, devem ser adotadas as medidas habituais de controle das funções vitais.

Pacientes idosos
Não é necessária nenhuma adaptação posológica em indivíduos idosos. O pantoprazol pode ser utilizado por pessoas com mais de 65 anos, porém a
dose de 40 mg ao dia não deve ser ultrapassada.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Reg. MS: nº 1.0583. 0313 Farm.Resp.: Drª Maria Geisa P. de Lima e Silva ICRF-SP nº 8.082

GERMED FARMACÊUTICA LTDA.

Rodovia SP-101, km 08 Hortolândia/SP - CEP 13186-901 CNPJ: 45.992.062/0001-65 INDÚSTRIA BRASILEIRA

Fabricado por: EMS S/A. Rua Com. Carlo Mário Gardano, 450 S. B. do Campo/SP – CEP 09720-470

"Lote, fabricação e validade; vide cartucho"





