

Dénomination du médicament

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant
Pantoprazole

Encadré

Vous lirez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 2 semaines.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
3. Comment prendre PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
4. Quelles sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant contient une substance active, le pantoprazole, qui réduit la quantité d'acide produite dans l'estomac en bloquant la « pompe à protons ».

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant est utilisé pour le traitement à court terme des symptômes du reflux gastro-oesophagien (par exemple brûlures d'estomac, régurgitation acide) chez l'adulte.

Le reflux gastro-oesophagien est la remontée d'acide de l'estomac dans l'oesophage, qui peut devenir inflammatoire et douloureux. Cette situation peut provoquer des symptômes tels une sensation de brûlure dans la poitrine remontant jusqu'à la gorge (pyrosis) et un goût aigre dans la bouche (régurgitation acide).

Le reflux acide et les brûlures d'estomac peuvent disparaître après un jour de traitement par PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant. Toutefois ce médicament n'est pas destiné à apporter un soulagement immédiat.

Il peut s'avérer nécessaire de poursuivre le traitement pendant 2 ou 3 jours consécutifs pour l'amélioration des symptômes.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 2 semaines.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant ?

Ne prenez jamais PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au pantoprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous prenez des inhibiteurs de la protéase du VIH tels que l'atazanavir, le nelfinavir (destinés au traitement de l'infection par le VIH). Voir « Autres médicaments et PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant ».

Avertissements et précautions

Avant de commencer le traitement par PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre pantoprazole si :

- vous avez pris en continu un traitement pour brûlures d'estomac ou indigestion pendant 4 semaines ou plus,
- vous avez plus de 55 ans et prenez quotidiennement un médicament pour l'indigestion délivré sans ordonnance,
- vous avez plus de 55 ans et avez des symptômes de reflux apparaissant pour la première fois ou s'étant modifiés récemment,
- vous avez des antécédents d'ulcère gastrique ou subi une opération de l'estomac,
- vous avez des troubles du fœ ou une jaunisse (ictère, jaunissement de la peau ou des yeux),
- vous consultez régulièrement votre médecin en raison de troubles ou d'une maladie graves,
- vous devez faire une endoscopie ou un test respiratoire à l'urée,
- vous devez faire un examen sanguin spécifique (Chromogranine A),
- il vous est déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant réduisant l'acidité gastrique.
- si vous prenez des inhibiteurs de la protéase du VIH tels que l'atazanavir, le nelfinavir (destinés au traitement de l'infection par le VIH) en même temps que du pantoprazole, demandez conseil à votre médecin.

Ne prenez pas ce médicament pendant plus de 4 semaines sans consulter votre médecin. Si vos symptômes de reflux (brûlures d'estomac ou régurgitations acides) persistent pendant plus de 2 semaines, consultez votre médecin afin qu'il détermine la nécessité d'une prise prolongée de ce médicament.

La prise de PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant pendant des périodes prolongées peut comporter des risques supplémentaires, notamment :

- diminution de l'absorption de la vitamine B12 ou déficit en vitamine B12 si vos réserves sont déjà diminuées,
- fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres, en particulier si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticostéroïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose),
- diminution des taux de magnésium dans votre sang (symptômes potentiels : fatigue, contractions musculaires involontaires, désorientation, convulsions, sensations vertigineuses, accélération du rythme cardiaque). Des taux bas de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Si vous prenez ce médicament depuis plus de 4 semaines, parlez-en à votre médecin. Il pourra décider de pratiquer des analyses de sang à intervalles réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

Consultez immédiatement votre médecin avant ou après avoir pris PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant si vous notez l'un des symptômes suivants, qui pourrait être un signe d'une autre maladie plus grave :

- perte de poids non intentionnelle (non liée à un régime alimentaire ou à un programme d'exercices physiques),
- vomissements, particulièrement si répétés,
- vomissements de sang, apparaissant sous l'aspect de grains de café sombres,
- sang dans les selles, qui peuvent être noires ou goudronneuses,
- difficulté ou douleur à la déglutition,
- pâleur et faiblesse (anémie),
- douleur dans la poitrine,
- maux d'estomac,
- diarrhée sévère et/ou persistante, car la prise de ce médicament a été associée à une légère augmentation des diarrhées infectieuses,
- si vous développez une éruption cutanée, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, consultez votre médecin dès que possible, car vous devez peut-être arrêter votre traitement par PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet néfaste, comme une douleur dans vos articulations.

Votre médecin peut décider que vous devez subir des examens complémentaires.

En cas d'analyse de sang, prévenez votre médecin que vous prenez PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant.

Vous devez prendre ce médicament pendant au moins 2 ou 3 jours consécutifs. Arrêtez de prendre PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant. Toutefois ce médicament n'est pas destiné à apporter un soulagement immédiat.

Si vous souffrez de brûlures d'estomac ou d'indigestions répétées et persistantes, un suivi médical régulier est préconisé.

Enfants et adolescents
 PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents de moins de 18 ans en raison d'un manque d'informations de sécurité dans cette classe d'âge.

Autres médicaments et PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Le pantoprazole peut modifier l'efficacité d'autres médicaments notamment les médicaments contenant l'une des substances actives suivantes :

- inhibiteurs de la protéase du VIH tels que l'atazanavir, le nelfinavir (utilisés dans le traitement de l'infection par le VIH). Vous ne devez pas prendre PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant si vous prenez des inhibiteurs de la protéase du VIH. Voir « Ne prenez jamais PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant ».
- kétoconazole (utilisé dans le traitement des mycoses),
- warfarine et phénoprocounone (utilisé pour réduire la coagulation du sang et éviter la formation de caillots). Des analyses de sang supplémentaires peuvent être nécessaires,
- méthotrexate (utilisé dans le traitement de la polyarthrite rhumatoïde, du psoriasis et du cancer) – si vous prenez du méthotrexate, votre médecin peut arrêter temporairement votre traitement par PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant parce que le pantoprazole peut augmenter les taux de méthotrexate dans le sang.

Ne prenez pas PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant avec d'autres médicaments limitant le taux d'acidité produit par l'estomac, tels qu'un autre inhibiteur de la pompe à protons (oméprazole, lansoprazole ou rabeprazole) ou un anti-H2 (par exemple ranitidine, famotidine).

Vous pouvez cependant prendre PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant avec un anti-acide (par exemple magaldrate, acide alginique, bicarbonate de sodium, hydroxyde d'aluminium, carbonate de magnésium ou association de ces substances) si nécessaire.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Si vous êtes enceinte ou vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Si vous ressentez des effets indésirables tels des vertiges ou une vision floue, vous ne devez pas conduire de véhicule ni utiliser de machine.

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant contient un colorant azoïque et du sodium

Ce médicament contient un colorant azoïque, le laque aluminium Ponceau 4R (E124), qui peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-résistant, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est d'un comprimé par jour. Ne dépassez pas cette dose recommandée de 20 mg de pantoprazole par jour.

Vous devez prendre ce médicament pendant au moins 2 ou 3 jours consécutifs. Arrêtez de prendre PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant.

Après un seul jour de traitement par PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant.

Si vos symptômes persistent après 2 semaines de traitement continu, consultez votre médecin. Ne cessez pas 4 semaines de traitement sans avis médical.

Prenez le comprimé avant un repas à la même heure chaque jour. Avalez le comprimé entier avec un verre d'eau. Ne pas croquer ni écraser le comprimé.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents de moins de 18 ans en raison d'un manque d'informations de sécurité dans cette classe d'âge.

Si vous avez pris plus de PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou pharmacien si vous avez pris plus de médicament que la dose recommandée. Si possible, montrez-lui votre médicament et cette notice.

Si vous oubliez de prendre PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Prenez un comprimé le lendemain à l'heure habituelle.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Prévenez immédiatement votre médecin ou j'organisez le service de l'hôpital le plus proche si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants. Arrêtez immédiatement de prendre PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant, mais emportez cette notice et/ou les comprimés avec vous.

- **Réactions allergiques graves (rares : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :** réactions d'hypersensibilité, appelées anaphylactiques, choc anaphylactique et œdème de Quincke. Les symptômes typiques sont les suivants : gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue et/ou de la gorge, pouvant provoquer des difficultés à respirer ou à déglutir, une urticaire, des vertiges sévères avec accélération des battements cardiaques et une transpiration abondante.
- **Réactions cutanées graves (fréquence indéterminée) :** la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : éruption avec gonflement, peau qui pèle ou formation d'ampoules, lésions ou saignements autour des yeux, du nez, de la bouche ou de la bouche (régurgitation acide).
- **Autres réactions graves (fréquence indéterminée) :** jaunissement de la peau et des yeux (dû à une atteinte hépatique sévère) ou troubles rénaux, par exemple douleur en urinant et douleur au bas du dos avec fièvre.

Les autres effets indésirables incluent :

- **Effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :** polypes bénins dans l'estomac.
- **Effets indésirables peu fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :** maux de tête, vertiges, nausées, sensation de malaise, vomissements, ballonnement et flatulences (gaz), constipation, bouche sèche, maux de ventre et gêne abdominale, éruption cutanée ou urticaire, démangeaisons, sensation de faiblesse, épuisement ou sensation de malaise général, troubles du sommeil, augmentation du taux des enzymes hépatiques dans le sang, fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres.
- **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :** trouble ou perte du goût, troubles de la vision, par exemple vision floue, douleurs articulaires, douleurs musculaires, modification du poids, augmentation de la température corporelle, gonflement des extrémités, dépression, augmentation du taux de la bilirubine et des substances grasses dans le sang (constatée par une analyse de sang).
- **Effets indésirables très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :** désorientation, diminution du nombre des plaquettes sanguines qui peut favoriser la survenue de saignements ou d'hématomes (bleus), réduction du nombre des globules blancs pouvant entraîner des infections plus fréquentes, diminution anormale des globules rouges et des globules blancs ainsi que des plaquettes (constatée par une analyse de sang).
- **Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :** hallucinations, confusion (particulièrement chez les patients ayant des antécédents de ces troubles), diminution du taux de sodium dans le sang, diminution du taux de magnésium dans le sang ; éruption cutanée, potentiellement accompagnée de douleurs articulaires, picotements, cisaillements, furlissements, sensation de brûlure ou d'engourdissement, inflammation du gros intestin qui provoque une diarrhée aqueuse persistante.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : www.signalement-sante.gouv.fr

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la plaquette ou le carton après (EXP). La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Date de conservation après première ouverture du carton : 6 mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant

- La substance active est :
- Pantoprazole (sous forme de pantoprazole sodique sesquihydraté)..... 20 mg
- Pour un comprimé gastro-résistant.

- Les autres composants excipients sont :

Noyau du comprimé :
 Stéarate de calcium, cellulose microcristalline, croscopolone (type A), hydroxypropylcellulose (type EXF), carbonate de sodium anhydre, silice colloïdale anhydre.

Enrobage :
 Hypromellose, oxyde de fer jaune (E172), macrogol 400, copolymère acide méthacrylique - acrylate d'éthyle (1-1), polyсорbate 80, laque aluminium Ponceau 4R (E124), laque aluminium jaune de quinine (E104), laurylsulfate de sodium, dioxyde de titane (E171), citrate de triéthyle.

Qu'est-ce que PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant et contenu de l'emballage extérieur

Les comprimés de PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant sont jaunes et ovales (rectus d'une couche spéciale), d'environ 8,9 x 4,6 mm.

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-résistant est disponible sous plaquettes contenant 7 ou 14 comprimés, et en cartons contenant 7 ou 14 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

SANDOZ
 49 AVENUE GEORGES POMPIDOU
 92300 LEVALLOIS-PERRET

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

SANDOZ
 49 AVENUE GEORGES POMPIDOU
 92300 LEVALLOIS-PERRET

Fabricant

SALUTAS PHARMA GMBH
 OTTO-VON-GUERCKE-ALLEE 1
 39179 BARLEBEN
 ALLEMAGNE

Ou
LEK S.A.
 UL. DOMANIEWSKA 50C
 02672 WARSZAWA
 POLOGNE

Ou
LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 VEROVSKOVA ST.
 1526 LJUBLJANA
 SLOVÈNE

Ou
LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 TRIMLNI 20
 5220 LENDAVA
 SLOVÈNE

Ou
S.C. SANDOZ S.R.L.
 STR. LIVEZANI NR. 7A
 540472 IRIGUI-MURES
 ROUMANIE

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants : Conformément à la réglementation en vigueur.

[À compléter ultérieurement par le titulaire]

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).

Conseil d'éducation sanitaire :

Les recommandations suivantes de modifications du mode de vie et de l'alimentation peuvent également faciliter le soulagement des brûlures d'estomac ou d'autres symptômes dus aux remontées acides :

- éviter les repas copieux,
- manger lentement,
- cesser de fumer,
- réduire la consommation d'alcool ou de caféine,
- perdre du poids (en cas de surpoids),
- éviter les vêtements moulants ou une ceinture trop serrée,
- éviter de manger moins de 3 heures avant le coucher,
- surveiller la tête du lit (en cas de troubles nocturnes), réduire la consommation d'aliments qui provoquent des brûlures d'estomac, notamment le chocolat, la menthe poivrée, la menthe verte, les aliments gras et frits, les aliments acides, les aliments épicés, les agrumes et leurs jus, les tomates.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT**2. PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant****3. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

Pantoprazole (sous forme de pantoprazole sodique éesquihydraté)..... 20 mg

Pour un comprimé gastro-épaisant.
 Contient également du pantoprazole et d'excipients de la probase du VEH, dont l'absorption dépend du pH gastrique acide tels que l'atazanate; le nelfinax; n'est pas recommandée en raison de la réduction significative de leur biodisponibilité (voir rubrique 4.5).

Excipient à effet notoire : chaque comprimé gastro-épaisant contient 1 microgramme de colorant azoïque, la laque aluminium Ponceau 4R (E 131).
 Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé gastro-épaisant.
 Comprimé enrobé ovale jaune, d'embon 8,9 x 4,6 mm.

4. DONNEES CLINIQUES**4.1. Indications thérapeutiques**

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant est indiqué dans le traitement à court terme des symptômes du reflux gastro-œsophagien (par exemple pyrosis, régurgitation acide) chez l'adulte.

4.2. Posologie et mode d'administration**Posologie**

La dose recommandée est de 20 mg de PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant (un comprimé) par jour.
 La prise des comprimés pendant 2 ou 3 jours consécutifs peut être nécessaire pour l'obtention d'une amélioration des symptômes. Une fois les symptômes disparus, le traitement doit être arrêté.
 La durée du traitement ne doit pas excéder 4 semaines sans avis médical.

En cas de persistance des symptômes après 2 semaines de traitement continu, le patient doit consulter un médecin.

Populations particulières

Aucune adaptation de la dose n'est nécessaire chez le sujet âgé ou insuffisant hépatique ou rénal.

Population pédiatrique

La sécurité et l'efficacité de PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans n'ont pas encore été établies.

L'administration concomitante de pantoprazole et d'inhibiteurs de la probase du VEH, dont l'absorption dépend du pH gastrique acide tels que l'atazanate; le nelfinax; n'est pas recommandée en raison de la réduction significative de leur biodisponibilité (voir rubrique 4.5).

4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Il est conseillé aux patients de prendre un avis médical en cas de :

- un perte au intermédiaire de poids, anémie, saignement digestif, dysphagie, vomissements persistants ou vomissements avec du sang, car la prise de pantoprazole peut masquer les symptômes et retarder le diagnostic d'une affection sévère. Dans ces cas, une affection maligne doit être exclue;
- d'antécédents d'ulcères gastriques ou de chirurgie digestive,
- de traitement symptomatique continu d'une digestion difficile ou d'un pyrosis depuis 4 semaines ou plus,
- de jaunisse, d'insuffisance hépatique ou de maladie hépatique,
- de toute autre maladie grave affectant l'état général.

• l'apparition de nouveaux symptômes ou modification récente de symptômes chez des patients âgés de plus de 55 ans.

Les patients souffrant de troubles persistants et récidivants de type digestion difficile (dyspepsie) ou brûlures d'estomac (pyrosis) doivent régulièrement consulter leur médecin. Plus particulièrement, les patients âgés de plus de 55 ans prenant quotidiennement un médicament en vente libre en raison d'une digestion difficile ou de brûlures d'estomac doivent en informer leur pharmacien ou leur médecin.

Les patients ne doivent pas prendre simultanément un autre inhibiteur de la pompe à protons ou un anti-H2.

Les patients doivent être informés que les comprimés ne sont pas destinés à apporter un soulagement immédiat.

La prise de pantoprazole peut apporter un soulagement symptomatique après un jour de traitement. Toutefois, il peut s'avérer nécessaire de poursuivre le traitement pendant 7 jours en vue d'une disparition complète des brûlures d'estomac.

Le pantoprazole ne doit pas être pris à jeun.

Infections gastro-intestinales d'origine bactérienne

Une diminution de l'acidité gastrique, quelle qu'en soit la cause y compris les inhibiteurs de la pompe à protons, peut augmenter la quantité de bactéries normalement présentes dans le tractus gastro-intestinal. Un traitement par un antiacide peut conduire à une légère augmentation du risque d'infections gastro-intestinales, notamment à *Salmonella*, *Campylobacter* ou *Clostridium difficile*.

Lupus érythémateux cutané subaigu (LECS)

Les inhibiteurs de la pompe à protons sont associés à des cas très occasionnels de LECS. Si des lésions se développent, notamment sur les zones cutanées exposées au soleil, et si elles s'accompagnent d'arthralgie, le patient doit consulter un médecin rapidement et le professionnel de santé doit envisager d'arrêter le pantoprazole. La survenue d'un LECS après traitement par un inhibiteur de la pompe à protons peut augmenter le risque de LECS chez d'autres inhibiteurs de la pompe à protons.

Interférence avec les tests de laboratoire

L'augmentation du taux de Chromogranine A (CgA) peut interférer avec les tests réalisés pour l'exploration des tumeurs neuroendocrines. Pour éviter cette interférence, le traitement par PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant doit être interrompu au moins 5 jours avant de mesurer le taux de CgA (voir rubrique 5.1). Si les taux de CgA de garde ne se sont pas normalisés après la mesure initiale, les mesures doivent être répétées 14 jours après l'arrêt du traitement par inhibiteur de la pompe à protons.

Les patients doivent être informés que l'administration concomitante de pantoprazole ou de ranitidine au cours des études pharmacocinétiques cliniques, quielles cas isolés de modification de l'International Normalised Ratio (INR) ont été rapportés, lors de leur administration simultanée, après la mise sur le marché d'un endoscopus ou d'un test respiratoire à l'ore, doivent consulter leur médecin avant de prendre ce médicament.

En cas de persistance des symptômes après 2 semaines de traitement continu, le patient doit consulter un médecin.

Les risques supplémentaires suivants sont encourus lors d'une utilisation au long cours :**Influence sur l'absorption de la vitamine B12**

Comme tous les médicaments anti-acides, le pantoprazole peut diminuer l'absorption de la vitamine B12 (cyanocobalamine) en raison d'une hypochlorhydrie ou d'une achlorhydrie. Cela doit être pris en compte lors d'un traitement au long cours chez des patients ayant des réserves en vitamine B12 diminuées ou des facteurs de diminution de l'absorption de la vitamine B12, ou en présence des symptômes cliniques correspondants.

Fracture osseuse

L'augmentation du pH gastrique, en particulier s'ils sont utilisés à fortes doses et sur des durées prolongées (> 1 an), peuvent augmenter modérément le risque de fracture de la hanche, du poignet et des vertèbres, principalement chez les patients âgés ou en présence d'autres facteurs de risque identifiés. Des études observationnelles suggèrent que les inhibiteurs de la pompe à protons peuvent augmenter le risque global de fracture de T0 à 40%. Cette augmentation peut être en partie due à d'autres facteurs de risque. Les patients présentant un risque d'ostéoporose doivent être pris en charge conformément aux recommandations en vigueur et recevoir un apport adéquat en calcium, D et en calcium.

Acromégalisme

Des cas d'hyponatrémie sévère ont été rapportés chez des patients traités avec des PPP tel que le pantoprazole pendant au moins trois mois, et dans la plupart des cas pendant un an. L'hyponatrémie peut se manifester par des signes cliniques graves tels que léthargie, tétrésie, bouffées délirantes, convulsions, sensations vertigineuses et arythmie ventriculaire, mais elle peut débuter de façon insidieuse et passer inaperçue. Chez la plupart des patients, l'hyponatrémie s'est améliorée après supplémentation en magnésium et arrêt de l'PPP.

Chez les patients nécessitant un traitement prolongé ou qui prennent un PPP en association avec de la digoxine ou des médicaments pouvant induire une hyponatrémie (par exemple des diurétiques), un dosage des taux de magnésium doit être envisagé par les professionnels de santé avant d'initier le traitement par PPP, puis régulièrement pendant le traitement.

Ce médicament contient un colorant azoïque et du sodium

Ce médicament contient un colorant azoïque, la laque aluminium Ponceau 4R (E124), et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-épaisant, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant peut réduire l'absorption des substances actives dont la biodisponibilité dépend du pH gastrique (par exemple kétocazole).

Inhibiteurs de la probase du VEH :

L'administration concomitante de pantoprazole et d'inhibiteurs de la probase du VEH, dont l'absorption dépend du pH gastrique acide tels que l'atazanate; le nelfinax; est contre-indiquée en raison de la réduction significative de leur biodisponibilité (voir rubrique 4.3). Bien qu'une interaction n'ait été observée lors de l'administration concomitante de pantoprazole ou de ranitidine au cours des études pharmacocinétiques cliniques, quielles cas isolés de modification de l'International Normalised Ratio (INR) ont été rapportés, lors de leur administration simultanée, après la mise sur le marché d'un endoscopus ou d'un test respiratoire à l'ore, doivent consulter leur médecin avant de prendre ce médicament.

En cas de persistance des symptômes après 2 semaines de traitement continu, le patient doit consulter un médecin.

Méthotrexate :

Une augmentation des taux de méthotrexate chez certains patients a été rapportée lors de l'utilisation concomitante de méthotrexate à forte dose (par exemple 300 mg) avec des inhibiteurs de la pompe à protons. Par conséquent, dans le contexte où une forte dose de méthotrexate est utilisée, par exemple dans le traitement d'un cancer ou le traitement du psoriasis, un arrêt temporaire de la prise de pantoprazole peut être nécessaire.

Chez les patients nécessitant un traitement prolongé ou qui prennent un PPP en association avec de la digoxine ou des médicaments pouvant induire une hyponatrémie (par exemple des diurétiques), un dosage des taux de magnésium doit être envisagé par les professionnels de santé avant d'initier le traitement par PPP, puis régulièrement pendant le traitement.

Ce médicament contient un colorant azoïque et du sodium

Ce médicament contient un colorant azoïque, la laque aluminium Ponceau 4R (E124), et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-épaisant, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant peut réduire l'absorption des substances actives dont la biodisponibilité dépend du pH gastrique (par exemple kétocazole).

Inhibiteurs de la probase du VEH :

L'administration concomitante de pantoprazole et d'inhibiteurs de la probase du VEH, dont l'absorption dépend du pH gastrique acide tels que l'atazanate; le nelfinax; est contre-indiquée en raison de la réduction significative de leur biodisponibilité (voir rubrique 4.3). Bien qu'une interaction n'ait été observée lors de l'administration concomitante de pantoprazole ou de ranitidine au cours des études pharmacocinétiques cliniques, quielles cas isolés de modification de l'International Normalised Ratio (INR) ont été rapportés, lors de leur administration simultanée, après la mise sur le marché d'un endoscopus ou d'un test respiratoire à l'ore, doivent consulter leur médecin avant de prendre ce médicament.

En cas de persistance des symptômes après 2 semaines de traitement continu, le patient doit consulter un médecin.

Méthotrexate :

Une augmentation des taux de méthotrexate chez certains patients a été rapportée lors de l'utilisation concomitante de méthotrexate à forte dose (par exemple 300 mg) avec des inhibiteurs de la pompe à protons. Par conséquent, dans le contexte où une forte dose de méthotrexate est utilisée, par exemple dans le traitement d'un cancer ou le traitement du psoriasis, un arrêt temporaire de la prise de pantoprazole peut être nécessaire.

Chez les patients nécessitant un traitement prolongé ou qui prennent un PPP en association avec de la digoxine ou des médicaments pouvant induire une hyponatrémie (par exemple des diurétiques), un dosage des taux de magnésium doit être envisagé par les professionnels de santé avant d'initier le traitement par PPP, puis régulièrement pendant le traitement.

Ce médicament contient un colorant azoïque et du sodium

Ce médicament contient un colorant azoïque, la laque aluminium Ponceau 4R (E124), et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-épaisant, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant peut réduire l'absorption des substances actives dont la biodisponibilité dépend du pH gastrique (par exemple kétocazole).

Inhibiteurs de la probase du VEH :

L'administration concomitante de pantoprazole et d'inhibiteurs de la probase du VEH, dont l'absorption dépend du pH gastrique acide tels que l'atazanate; le nelfinax; est contre-indiquée en raison de la réduction significative de leur biodisponibilité (voir rubrique 4.3). Bien qu'une interaction n'ait été observée lors de l'administration concomitante de pantoprazole ou de ranitidine au cours des études pharmacocinétiques cliniques, quielles cas isolés de modification de l'International Normalised Ratio (INR) ont été rapportés, lors de leur administration simultanée, après la mise sur le marché d'un endoscopus ou d'un test respiratoire à l'ore, doivent consulter leur médecin avant de prendre ce médicament.

En cas de persistance des symptômes après 2 semaines de traitement continu, le patient doit consulter un médecin.

Méthotrexate :

Une augmentation des taux de méthotrexate chez certains patients a été rapportée lors de l'utilisation concomitante de méthotrexate à forte dose (par exemple 300 mg) avec des inhibiteurs de la pompe à protons. Par conséquent, dans le contexte où une forte dose de méthotrexate est utilisée, par exemple dans le traitement d'un cancer ou le traitement du psoriasis, un arrêt temporaire de la prise de pantoprazole peut être nécessaire.

Chez les patients nécessitant un traitement prolongé ou qui prennent un PPP en association avec de la digoxine ou des médicaments pouvant induire une hyponatrémie (par exemple des diurétiques), un dosage des taux de magnésium doit être envisagé par les professionnels de santé avant d'initier le traitement par PPP, puis régulièrement pendant le traitement.

Ce médicament contient un colorant azoïque et du sodium

Ce médicament contient un colorant azoïque, la laque aluminium Ponceau 4R (E124), et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-épaisant, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant peut réduire l'absorption des substances actives dont la biodisponibilité dépend du pH gastrique (par exemple kétocazole).

Inhibiteurs de la probase du VEH :

L'administration concomitante de pantoprazole et d'inhibiteurs de la probase du VEH, dont l'absorption dépend du pH gastrique acide tels que l'atazanate; le nelfinax; est contre-indiquée en raison de la réduction significative de leur biodisponibilité (voir rubrique 4.3). Bien qu'une interaction n'ait été observée lors de l'administration concomitante de pantoprazole ou de ranitidine au cours des études pharmacocinétiques cliniques, quielles cas isolés de modification de l'International Normalised Ratio (INR) ont été rapportés, lors de leur administration simultanée, après la mise sur le marché d'un endoscopus ou d'un test respiratoire à l'ore, doivent consulter leur médecin avant de prendre ce médicament.

En cas de persistance des symptômes après 2 semaines de traitement continu, le patient doit consulter un médecin.

Méthotrexate :

Une augmentation des taux de méthotrexate chez certains patients a été rapportée lors de l'utilisation concomitante de méthotrexate à forte dose (par exemple 300 mg) avec des inhibiteurs de la pompe à protons. Par conséquent, dans le contexte où une forte dose de méthotrexate est utilisée, par exemple dans le traitement d'un cancer ou le traitement du psoriasis, un arrêt temporaire de la prise de pantoprazole peut être nécessaire.

Chez les patients nécessitant un traitement prolongé ou qui prennent un PPP en association avec de la digoxine ou des médicaments pouvant induire une hyponatrémie (par exemple des diurétiques), un dosage des taux de magnésium doit être envisagé par les professionnels de santé avant d'initier le traitement par PPP, puis régulièrement pendant le traitement.

Ce médicament contient un colorant azoïque et du sodium

Ce médicament contient un colorant azoïque, la laque aluminium Ponceau 4R (E124), et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-épaisant, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant peut réduire l'absorption des substances actives dont la biodisponibilité dépend du pH gastrique (par exemple kétocazole).

Inhibiteurs de la probase du VEH :

L'administration concomitante de pantoprazole et d'inhibiteurs de la probase du VEH, dont l'absorption dépend du pH gastrique acide tels que l'atazanate; le nelfinax; est contre-indiquée en raison de la réduction significative de leur biodisponibilité (voir rubrique 4.3). Bien qu'une interaction n'ait été observée lors de l'administration concomitante de pantoprazole ou de ranitidine au cours des études pharmacocinétiques cliniques, quielles cas isolés de modification de l'International Normalised Ratio (INR) ont été rapportés, lors de leur administration simultanée, après la mise sur le marché d'un endoscopus ou d'un test respiratoire à l'ore, doivent consulter leur médecin avant de prendre ce médicament.

En cas de persistance des symptômes après 2 semaines de traitement continu, le patient doit consulter un médecin.

Méthotrexate :

Une augmentation des taux de méthotrexate chez certains patients a été rapportée lors de l'utilisation concomitante de méthotrexate à forte dose (par exemple 300 mg) avec des inhibiteurs de la pompe à protons. Par conséquent, dans le contexte où une forte dose de méthotrexate est utilisée, par exemple dans le traitement d'un cancer ou le traitement du psoriasis, un arrêt temporaire de la prise de pantoprazole peut être nécessaire.

Chez les patients nécessitant un traitement prolongé ou qui prennent un PPP en association avec de la digoxine ou des médicaments pouvant induire une hyponatrémie (par exemple des diurétiques), un dosage des taux de magnésium doit être envisagé par les professionnels de santé avant d'initier le traitement par PPP, puis régulièrement pendant le traitement.

Ce médicament contient un colorant azoïque et du sodium

Ce médicament contient un colorant azoïque, la laque aluminium Ponceau 4R (E124), et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-épaisant, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant peut réduire l'absorption des substances actives dont la biodisponibilité dépend du pH gastrique (par exemple kétocazole).

Inhibiteurs de la probase du VEH :

L'administration concomitante de pantoprazole et d'inhibiteurs de la probase du VEH, dont l'absorption dépend du pH gastrique acide tels que l'atazanate; le nelfinax; est contre-indiquée en raison de la réduction significative de leur biodisponibilité (voir rubrique 4.3). Bien qu'une interaction n'ait été observée lors de l'administration concomitante de pantoprazole ou de ranitidine au cours des études pharmacocinétiques cliniques, quielles cas isolés de modification de l'International Normalised Ratio (INR) ont été rapportés, lors de leur administration simultanée, après la mise sur le marché d'un endoscopus ou d'un test respiratoire à l'ore, doivent consulter leur médecin avant de prendre ce médicament.

En cas de persistance des symptômes après 2 semaines de traitement continu, le patient doit consulter un médecin.

Méthotrexate :

Une augmentation des taux de méthotrexate chez certains patients a été rapportée lors de l'utilisation concomitante de méthotrexate à forte dose (par exemple 300 mg) avec des inhibiteurs de la pompe à protons. Par conséquent, dans le contexte où une forte dose de méthotrexate est utilisée, par exemple dans le traitement d'un cancer ou le traitement du psoriasis, un arrêt temporaire de la prise de pantoprazole peut être nécessaire.

Chez les patients nécessitant un traitement prolongé ou qui prennent un PPP en association avec de la digoxine ou des médicaments pouvant induire une hyponatrémie (par exemple des diurétiques), un dosage des taux de magnésium doit être envisagé par les professionnels de santé avant d'initier le traitement par PPP, puis régulièrement pendant le traitement.

Ce médicament contient un colorant azoïque et du sodium

Ce médicament contient un colorant azoïque, la laque aluminium Ponceau 4R (E124), et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-épaisant, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant peut réduire l'absorption des substances actives dont la biodisponibilité dépend du pH gastrique (par exemple kétocazole).

Inhibiteurs de la probase du VEH :

L'administration concomitante de pantoprazole et d'inhibiteurs de la probase du VEH, dont l'absorption dépend du pH gastrique acide tels que l'atazanate; le nelfinax; est contre-indiquée en raison de la réduction significative de leur biodisponibilité (voir rubrique 4.3). Bien qu'une interaction n'ait été observée lors de l'administration concomitante de pantoprazole ou de ranitidine au cours des études pharmacocinétiques cliniques, quielles cas isolés de modification de l'International Normalised Ratio (INR) ont été rapportés, lors de leur administration simultanée, après la mise sur le marché d'un endoscopus ou d'un test respiratoire à l'ore, doivent consulter leur médecin avant de prendre ce médicament.

En cas de persistance des symptômes après 2 semaines de traitement continu, le patient doit consulter un médecin.

Méthotrexate :

Une augmentation des taux de méthotrexate chez certains patients a été rapportée lors de l'utilisation concomitante de méthotrexate à forte dose (par exemple 300 mg) avec des inhibiteurs de la pompe à protons. Par conséquent, dans le contexte où une forte dose de méthotrexate est utilisée, par exemple dans le traitement d'un cancer ou le traitement du psoriasis, un arrêt temporaire de la prise de pantoprazole peut être nécessaire.

Chez les patients nécessitant un traitement prolongé ou qui prennent un PPP en association avec de la digoxine ou des médicaments pouvant induire une hyponatrémie (par exemple des diurétiques), un dosage des taux de magnésium doit être envisagé par les professionnels de santé avant d'initier le traitement par PPP, puis régulièrement pendant le traitement.

Ce médicament contient un colorant azoïque et du sodium

Ce médicament contient un colorant azoïque, la laque aluminium Ponceau 4R (E124), et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-épaisant, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant peut réduire l'absorption des substances actives dont la biodisponibilité dépend du pH gastrique (par exemple kétocazole).

Inhibiteurs de la probase du VEH :

L'administration concomitante de pantoprazole et d'inhibiteurs de la probase du VEH, dont l'absorption dépend du pH gastrique acide tels que l'atazanate; le nelfinax; est contre-indiquée en raison de la réduction significative de leur biodisponibilité (voir rubrique 4.3). Bien qu'une interaction n'ait été observée lors de l'administration concomitante de pantoprazole ou de ranitidine au cours des études pharmacocinétiques cliniques, quielles cas isolés de modification de l'International Normalised Ratio (INR) ont été rapportés, lors de leur administration simultanée, après la mise sur le marché d'un endoscopus ou d'un test respiratoire à l'ore, doivent consulter leur médecin avant de prendre ce médicament.

En cas de persistance des symptômes après 2 semaines de traitement continu, le patient doit consulter un médecin.

Méthotrexate :

Une augmentation des taux de méthotrexate chez certains patients a été rapportée lors de l'utilisation concomitante de méthotrexate à forte dose (par exemple 300 mg) avec des inhibiteurs de la pompe à protons. Par conséquent, dans le contexte où une forte dose de méthotrexate est utilisée, par exemple dans le traitement d'un cancer ou le traitement du psoriasis, un arrêt temporaire de la prise de pantoprazole peut être nécessaire.

Chez les patients nécessitant un traitement prolongé ou qui prennent un PPP en association avec de la digoxine ou des médicaments pouvant induire une hyponatrémie (par exemple des diurétiques), un dosage des taux de magnésium doit être envisagé par les professionnels de santé avant d'initier le traitement par PPP, puis régulièrement pendant le traitement.

Ce médicament contient un colorant azoïque et du sodium

Ce médicament contient un colorant azoïque, la laque aluminium Ponceau 4R (E124), et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-épaisant, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant peut réduire l'absorption des substances actives dont la biodisponibilité dépend du pH gastrique (par exemple kétocazole).

Inhibiteurs de la probase du VEH :

L'administration concomitante de pantoprazole et d'inhibiteurs de la probase du VEH, dont l'absorption dépend du pH gastrique acide tels que l'atazanate; le nelfinax; est contre-indiquée en raison de la réduction significative de leur biodisponibilité (voir rubrique 4.3). Bien qu'une interaction n'ait été observée lors de l'administration concomitante de pantoprazole ou de ranitidine au cours des études pharmacocinétiques cliniques, quielles cas isolés de modification de l'International Normalised Ratio (INR) ont été rapportés, lors de leur administration simultanée, après la mise sur le marché d'un endoscopus ou d'un test respiratoire à l'ore, doivent consulter leur médecin avant de prendre ce médicament.

En cas de persistance des symptômes après 2 semaines de traitement continu, le patient doit consulter un médecin.

Méthotrexate :

Une augmentation des taux de méthotrexate chez certains patients a été rapportée lors de l'utilisation concomitante de méthotrexate à forte dose (par exemple 300 mg) avec des inhibiteurs de la pompe à protons. Par conséquent, dans le contexte où une forte dose de méthotrexate est utilisée, par exemple dans le traitement d'un cancer ou le traitement du psoriasis, un arrêt temporaire de la prise de pantoprazole peut être nécessaire.

Chez les patients nécessitant un traitement prolongé ou qui prennent un PPP en association avec de la digoxine ou des médicaments pouvant induire une hyponatrémie (par exemple des diurétiques), un dosage des taux de magnésium doit être envisagé par les professionnels de santé avant d'initier le traitement par PPP, puis régulièrement pendant le traitement.

Ce médicament contient un colorant azoïque et du sodium

Ce médicament contient un colorant azoïque, la laque aluminium Ponceau 4R (E124), et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-épaisant, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

PANTOPRAZOLE SANDOZ CONSEIL 20 mg, comprimé gastro-épaisant peut réduire l'absorption des substances actives dont la biodisponibilité dépend du pH gastrique (par exemple kétocazole).

Inhibiteurs de la probase du VEH :

L'administration concomitante de pantoprazole et d'inhibiteurs de la probase du VEH, dont l'absorption dépend du pH gastrique acide tels que l'atazanate; le nelfinax; est contre-indiquée en raison de la réduction significative de leur biodisponibilité (voir rubrique 4.3). Bien qu'une interaction n'ait été observée lors de l'administration concomitante de pantoprazole ou de ranitidine au cours des études pharmacocinétiques cliniques, quielles cas