

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Код на продукта - Приложение 1	
Към Reg. №	20090585
Разрешение №	RG/МАГ/ГА 47753
документ №	26-09-2019

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Панразол 20 mg стомашно-устойчиви таблетки  
Panrazol 20 mg gastro-resistant tablets

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка стомашно-устойчива таблетка съдържа 22,58 mg пантопразол натрий сесквиходрат, еквивалентен на 20 mg пантопразол (*pantoprazole*).

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Стомашно-устойчива таблетка

Светложълти, елипсовидни, двойноизпъкнали, стомашно-устойчиви таблетки, с диаметър 4,2 x 8,2 mm.

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1 Терапевтични показания

*Възрастни и юноши на 12 и повече години*

Симптоматична гастроезофагеална рефлуксна болест

За продължително лечение и предотвратяване на рецидиви при възпаление на хранопровода

*Възрастни*

Профилактика на гастродуоденални язви, предизвикани от неселективни нестериоидни противовъзпалителни лекарствени средства (НСПВС) при рискови пациенти, нуждаещи се от продължителна терапия с НСПВС (вж. точка 4.4).

#### 4.2 Дозировка и начин на приложение

Стомашно-устойчивите таблетки не трябва да се дъвчат или натрошават, а трябва да се гълтат цели с малко вода, 1 час преди хранене.

*Препоръчителна дозировка:*

*Възрастни и юноши на 12 и повече години*

Симптоматична гастроезофагеална рефлуксна болест

Препоръчителната перорална доза е една стомашно-устойчива таблетка Панразол 20 mg дневно. Облекчаването на симптомите обично се постига за 2-4 седмици. Ако този период е недостатъчен, облекчаване на симптомите се постига обично в рамките на още 4 седмици. Когато симптомите се облекчат, предотвратяване на рецидив може да се постигне с прилагането на доза от 20 mg веднъж дневно при необходимост. Продължителна терапия може да се приложи в случай, че не се постига повлияване на симптомите с обичайната терапия.

### Продължително лечение и предотвратяване на рецидиви на рефлукс-езофагит

За продължително лечение се препоръчва доза от една стомашно-устойчива таблетка Панразол 20 mg дневно, като при настъпване на рецидиви дозата може да се повиши до 40 mg пантопразол дневно (за тези случаи са налични таблетки Панразол от 40 mg). След овладяване на симптомите дозата може да се редуцира отново до 20 mg пантопразол.

### Възрастни

#### Профилактика на гастродуodenални язви, предизвикани от неселективни нестероидни противовъзпалителни лекарствени средства (НСПВС) при рискови пациенти, нуждаещи се от продължително лечение с НСПВС

Препоръчителната перорална доза е една стомашно-устойчива таблетка Панразол 20 mg дневно.

### Особени групи пациенти:

#### Деца под 12 годишна възраст:

Панразол 20 mg не се препоръчва за употреба при деца под 12-годишна възраст поради ограниченията данни за безопасност и ефикасност при тази възрастова група.

#### Чернодробно увреждане

Дневната доза от 20 mg пантопразол не трябва да се превишава при пациенти с тежка чернодробна недостатъчност (вж. точка 4.4).

#### Бъбречно увреждане

Не се налага корекция на дозата при пациенти с увредена бъбречна функция.

#### Пациенти в старческа възраст

Не се налага корекция на дозата при пациенти в старческа възраст.

## **4.3 Противопоказания**

Свръхчувствителност към активното вещество, субституирани бензимидазоли или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1 или комбинация от посоченото.

## **4.4 Специални предупреждения и специални предпазни мерки при употреба**

#### Чернодробно увреждане

При пациенти с тежко чернодробно увреждане по време на лечението с пантопразол трябва редовно да се проследяват чернодробните ензими, особено при продължителна терапия. При повишаване на чернодробните ензими лечението трябва да се преустанови (вж. точка 4.2).

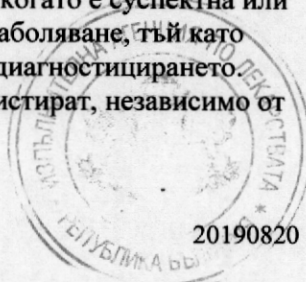
#### Едновременно приложение с НСПВС

Приложението на пантопразол 20 mg за профилактика на гастродуodenална язва, предизвикана от неселективни нестероидни противовъзпалителни лекарствени средства, трябва да се ограничи до пациенти, при които се изисква продължителна терапия с НСПВС и при които съществува повишен риск от развитие на гастродуodenални усложнения.

Повишеният риск се оценява в зависимост от индивидуалните рискови фактори, напр. напреднала възраст (над 65 години), анамнеза за стомашна или дуоденална язва или кървене от горните отдели на гастроинтестиналния тракт.

#### Наличие на алармиращ симптом

При наличие на някой алармиращ симптом (напр. значителна нежелана загуба на телесно тегло, рецидивиращо повръщане, дисфагия, хематемеза, анемия или мелена) и когато е съспектна или налична стомашна язва, трябва да се изключи наличието на малигнено заболяване, тъй като лечението с пантопразол може да облекчи симптомите и така да забави диагностицирането. Трябва да се проведат допълнителни изследвания, ако симптомите персистират, независимо от адекватното лечение.



### *Едновременно приложение с атазанавир*

Едновременно приложение на атазанавир с инхибитори на протонната помпа не се препоръчва (вж. точка 4.5). Ако комбинацията на атазанавир с инхибитор на протонната помпа е приета за неизбежна, се препоръчва стриктно клинично наблюдение (напр. вирусно натоварване) в комбинация с повишена доза атазанавир до 400 mg със 100 mg ритонавир. Дневната доза от 20 mg пантопразол не трябва да се надвишава.

### *Повлияване на лабораторните резултати*

Повишеното ниво на хромогранин А (CgA) може да повлияе на изследванията за невроендрокринни тумори. За да се избегне това взаимодействие, лечението с Панразол трябва да се спре временно най-малко за 5 дни преди определянето на CgA (вж. точка 5.1). Ако нивата на CgA и гастроина не са се възстановили в референтните си граници след началното определяне, измерването трябва да бъде повторено 14 дни след спиране на лечението с инхибитор на протонната помпа.

### *Въздействие върху абсорбцията на витамин B12*

При пациенти със синдром на Zollinger-Ellison и други патологични хиперсекреторни състояния, изискващи продължително лечение, пантопразол, като всички блокиращи секрецията на стомашна киселина лекарства, може да намали резорбцията на витамин B12 (цианкобаламин) поради хипо- или ахлорхидрия. Това трябва да се има предвид при пациенти с намалени телесни запаси или рискови фактори за понижена абсорбция на витамин B12 на продължително лечение или ако се наблюдават съответните клинични симптоми.

### *Продължително лечение*

При продължително лечение, особено при продължителност повече от 1 година, пациентите трябва да се наблюдават редовно.

### *Гастроинтестинални инфекции, предизвикани от бактерии*

Може да се очаква, че пантопразол, както всички други инхибитори на протонната помпа, повишила броя на бактериите, нормално присъстващи в горните отдели на храносмилателния тракт. Лечението с пантопразол може да доведе до легко повишен риск от стомашно-чревни инфекции, причинени от бактерии, като *Salmonella*, *Campylobacter* и *C. difficile*.

### *Хипомагнезиемия*

При пациенти, лекувани с инхибитори на протонната помпа, като пантопразол в продължение на не по-малко от три месеца и в повечето случаи за една година е наблюдавана тежка форма на хипомагнезиемия. Симптомите на хипомагнезиемията, като умора, тетания, делириум, гърчове, виене на свят и камерна аритмия могат да бъдат сериозни, като в началото могат да бъдат слабо изразени и да се пренебрегнат. При най-засегнатите пациенти, хипомагнезиемията отзузвучава след заместителна терапия с магнезий и прекратяване на терапията с ИПП.

За пациенти, при които се очаква провеждане на продължително лечение или които приемат инхибитори на протонната помпа едновременно с дигоксин или лекарства, които могат да причинят хипомагнезиемия (напр. диуретици), медицинският персонал трябва да разгледа възможността за определяне стойностите на магнезий преди започване на лечение с ИПП и периодично по време на лечението.

### *Повишен рисък от фрактури*

Инхибиторите на протонната помпа, особено ако се използват във високи дози и за продължителен период от време ( $> 1$  година), могат слабо да повишат риска от фрактури на бедрената кост, костите на китката и прешлените на гръбначния стълб, предимно при пациенти в старческа възраст или при наличието на други признати рискови фактори. Обсервационни проучвания показват, че инхибиторите на протонната помпа могат да повишат като цяло риска от фрактури с 10-40%. Част от това увеличение може да се дължи на други рискови фактори. Пациенти с повишен рисък от остеопороза трябва да бъдат наблюдавани и лекувани в съответствие с настоящите клинични ръководства и да приемат витамин D и калций в адекватни дози.

### *Субакутен кожен лупус еритематодес (SCLE)*

Инхибиторите на протонната помпа са свързани с много редки случаи на SCLE. Ако се появят лезии, особено в участъци от кожата, изложени на слънчеви лъчи, и ако те са съпровождани с болки в ставите, пациентът трябва незабавно да потърси медицинска помощ и медицинският специалист следва да обмисли спиране на приема на Пантопразол. SCLE, настъпил след предходно лечение с инхибитор на протонната помпа, може да увеличи риска от SCLE при употреба на други инхибитори на протонната помпа.

## **4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

### *Ефект на пантопразол върху абсорбцията на други лекарствени продукти*

Поради пълното и продължително инхибиране на секрецията на соляна киселина, пантопразол може да намали резорбцията на лекарства със зависимост от pH на стомаха бионаличност, напр. някои азолови антимикотици, като кетоконазол, итраконазол, посаконазол и други лекарства като ерлотиниб.

### *Лекарства за лечение на HIV-инфекция (атазанавир)*

Едновременното приложение с атазанавир и други лекарства за лечение на HIV-инфекция, чиято резорбция е pH зависима, с инхибитори на протонната помпа, може да доведе до значително намаление на бионаличността на лекарствата за лечение на HIV-инфекция и да окаже влияние върху ефикасността на тези лекарства. Поради това, едновременното приложение на инхибитори на протонната помпа и атазанавир не се препоръчва (вж. точка 4.4).

### *Кумаринови антикоагуланти (фенпрокумон или варфарин)*

Въпреки, че при клиничните фармакокинетични проучвания при едновременно приложение с фенпрокумон или варфарин не са наблюдавани взаимодействия, през постмаркетинговия период са докладвани няколко изолирани случаи на промени на Международното нормализирано съотношение (INR) при едновременно приложение. Поради това, при пациенти, лекувани с кумаринови антикоагуланти (напр. фенпрокумон или варфарин), се препоръчва контрол на протромбиновото време/INR след започване, при приключване и по време на лечение с пантопразол.

### *Метотрексат*

Съобщава се, че при някои пациенти при едновременната употреба на високи дози метотрексат (напр. 300 mg) и инхибитори на протонната помпа се повишават концентрациите на метотрексат. Ето защо, при употреба на метотрексат във високи дози (напр. при карцином и псориазис) може да се наложи лечението с пантопразол временно да се прекрати.

### *Други проучвания за взаимодействията*

Пантопразол се метаболизира екстензивно в черния дроб чрез цитохром P450 ензимната система. Основният метаболитен път е деметилиране чрез CYP2C19 и другият метаболитен път е оксидация чрез CYP3A4.

При проучванията за взаимодействия с лекарства, които също се метаболизират по тези пътища, като карбамазепин, диазепам, глибенкламид, нифедипин и орални контрацептиви, съдържащи левоноргестрел и етинилестрадиол, не са наблюдавани клинично значими взаимодействия.

Резултатите, обхващащи проучванията за взаимодействие показват, че пантопразол не оказва влияние върху метаболизма на активните вещества, метаболизирани се чрез CYP1A2 (като кофеин, теофилин), CYP2C9 (като пиroxикам, диклофенак, напроксен), CYP2D6 (като метопролол), CYP2E1 (като етанол) и не се намесва в р-гликопротеин свързаната абсорбция на дигоксин.

Не са наблюдавани взаимодействия при съвместно приложение с антиацидни продукти.



Провеждани са също проучвания за взаимодействие при прилагане на пантопразол едновременно със следните антибиотици (кларитромицин, метронидазол, амоксицилин). Не са установени клинично значими взаимодействия.

#### 4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

##### Бременност

Няма адекватни данни за употребата на пантопразол при бременни жени. При проучвания върху животни има данни за репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3). Потенциалният рисък за хората не е известен. Панразол не трябва да прилага по време на бременност, освен при ясна необходимост.

##### Кърмене

При проучванията върху животни е установено, че пантопразол се екскретира в млякото. Докладвана е екскреция в майчиното мляко при хора. Поради това решението дали да се продължи/прекрати кърменето или продължи/прекрати лечението с пантопразол трябва да се вземе, като се има предвид ползата от кърменето за детето и ползата от лечението с пантопразол за майката.

#### 4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Може да настъпят нежелани лекарствени реакции като замайване и зрителни нарушения (вж. точка 4.8). Ако са засегнати, пациентите не трябва да шофират или работят с машини.

#### 4.8. Нежелани лекарствени реакции

Приблизително 5% от пациентите могат да очакват да получат нежелани лекарствени реакции. Най-често докладваните нежелани лекарствени реакции са диария и главоболие, настъпващи при приблизително 1% от пациентите.

В таблицата по-долу са изброени нежеланите лекарствени реакции, докладвани при употребата на пантопразол, класифицирани чрез следната класификация за честота: много чести ( $\geq 1/10$ ); чести ( $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ); нечести ( $\geq 1/1\,000$  до  $< 1/100$ ); редки ( $\geq 1/10\,000$  до  $< 1/1\,000$ ); много редки ( $< 1/10\,000$ ), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка). За всички нежелани реакции, докладвани през постмаркетинговото наблюдение, не е възможно да се определи честотата на нежеланите реакции, поради което те са посочени с неизвестна честота.

При всяко групиране в зависимост от честотата, нежеланите лекарствени реакции се изброяват в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност.

Таблица 1. Нежелани лекарствени реакции при приложението на пантопразол при клинични проучвания и постмаркетингово наблюдение.

Честота	Чести	Нечести	Редки	Много редки	С неизвестна честота
Системно органни класове					
Нарушения на кръвта и лимфната система			Агранулоцитоза	Тромбоцитопения, Левкопения, Панцитопения	
Нарушения на имунната система			Свръх-чувствителност (вкл. анафилактични реакции и анафилактичен		

			шок)		
<i>Нарушения на метаболизма и храненето</i>			<b>Хиперлипидемия и повишаване на липидите (триглицериди, холестерол), промени в теглото</b>		<b>Хипонатриемия Хипомагнезиемия (вж. точка 4.4) Хипокалциемия, свързана с хипомагнезиемия; Хипокалиемия</b>
<i>Психични нарушения</i>		<i>Нарушения на съня</i>	<b>Депресия (и всички аgravации)</b>	<b>Дезориентация (и всички аgravации)</b>	<b>Халюцинации, Обърканост (поспециално при пациенти с предиспозиция, както и аgravиране на съществуващи симптоми)</b>
<i>Нарушения на нервната система</i>		<i>Главоболие, Замайване</i>	<i>Нарушения на вкуса</i>		<b>Парестезия</b>
<i>Нарушения на очите</i>			<b>Зрителни смущения (замъглено зрение)</b>		
<i>Стомашно-чревни нарушения</i>	<i>Полипи на дъното (фундуса) на стомаха (доброкачествени)</i>	<i>Диария, Гадене/ повръщане, Абдоминална дистензия и подуване на корема, Запек, Сухота в устата, Коремни болки и дискомфорт</i>			<b>Микроскопски колит</b>
<i>Хепатобилиарни нарушения</i>		<i>Повишаване на чернодробните ензими (трансаминази, ГГТП)</i>	<i>Повишаване на билирубина</i>		<b>Хепатоцелуларни увреждания, Жълтеница, Хепатоцелуларна недостатъчност</b>
<i>Нарушения на кожата и подкожната тъкан</i>		<i>Обрив/екзантем/ерупции Сърбеж</i>	<i>Уртикария, Ангиоедем</i>		<b>Синдром на Стивънс-Джонсън, Синдром на Лайъл Еритема мултиформе, Фоточувствителност Субакутен кожен лупус еритематодес (вж. точка 4.4)</b>
<i>Нарушения на мускулно-скелетната система</i>		<i>Фрактури на бедрената кост, костите на китката и прешлените на гръбначния стълб (вж. точка 4.4)</i>	<i>Артralгия, Миалгия</i>		<b>Мускулни спазми вследствие на електролитни нарушения</b>



<i>Нарушения на бъбреците и никочните пътища</i>					Интерстициален нефрит (с възможна прогресия до бъбречна недостатъчност)
<i>Нарушения на възпроизводи телата система и гърдата</i>			Гинекомастия		
<i>Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение</i>		Астения, умора и неразположение	Повищена телесна температура, Периферни отоци		

#### Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: 02 8903417, уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg).

#### **4.9. Предозиране**

Няма известни симптоми на предозиране при хора.

Системна експозиция с дози до 240 mg, приложени интравенозно в продължение на 2 min се понася добре.

Тъй като пантопразол се свързва в голяма степен с протеините, той не се диализира лесно.

При предозиране с клинични признания на интоксикация, освен симптоматично и поддържащо лечение, не могат да се направят специфични терапевтични препоръки.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1. Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: Инхибитори на протонната помпа, ATC код A02BC02

#### Механизъм на действие

Пантопразол е субституиран бензimidазол, който инхибира секрецията на солна киселина в стомаха чрез специфична блокада на протонната помпа на париеталните клетки. Пантопразол се конвертира до активната си форма в киселата среда на париеталните клетки, където инхибира H+, K+ АТФаза ензимите, т. е. финалния стадий от продукцията на солна киселина в стомаха. Инхибирането е дозозависимо и засяга както базалната, така и стимулираната киселинна секреция. При повечето пациенти премахването на симптомите на рефлукса се достига за 2 седмици. Както другите протонни инхибитори и H2 рецепторни инхибитори, лечението с пантопразол редуцира киселинността в стомаха и по този начин повишава нивото на гастрина, пропорционално на редукцията на киселинността. Повишаването на нивото на гастрина е обратимо. Тъй като пантопразол се свързва с ензимите дистално от рецепторното ниво, той може да инхибира секрецията на солна киселина, независимо от стимулирането и от други вещества (ацетилхолин, хистамин, гастрин). Ефектът е същият, независимо дали активното вещество се прилага перорално или интравенозно.

Нивата на гастрина на гладно се повишават от пантопразол. При краткосрочен прием при повечето случаи те не надхвърлят горната граница на нормата. При продължително лечение, нивата на гастрина се удвояват при повечето случаи. Ексцесивно увеличаване настъпва при изолирани случаи. При продължително лечение при малка част от случаите се наблюдава като резултат леко до средно повишаване на броя на специфичните ендокринни (ECL) клетки в стомаха (обикновена до аденоатоидна хиперплазия). Все пак, съгласно проучванията, проведени до момента, формирането на карциноиди прекурсори (атипична хиперплазия) или стомашни карциноиди, каквито са били открити при опитите с животни (вж. точка 5.3), не са наблюдавани при хора.

По време на лечение с антисекреторни лекарствени продукти гастринът в серума се повишава в отговор на понижената киселинна секреция. В резултат на намалената стомашна киселинност се повишава и нивото на CgA. Повишеното ниво на CgA може да повлияе на изследванията за невроендоクリнни тумори.

Наличните публикувани данни показват, че прилагането на инхибитори на протонната помпа трябва да се преустанови между 5 дни и 2 седмици преди измерване на CgA. Това се прави с цел нивата на CgA, които могат да са лъжливо повишени след лечение с ИПП, да се възстановят до референтните си граници.

Предвид данните от проучванията при животни, при продължително лечение с пантопразол, надвишаващо една година, не може напълно да се изключи възможността от повлияне на параметрите на функцията на щитовидната жлеза.

## 5.2. Фармакокинетични свойства

### Абсорбция

Фармакокинетичните параметри не варират след еднократно или многократно приложение. В дозови граници от 10 до 80 mg кинетиката на пантопразол е линейна след перорално и интравенозно приложение.

Пантопразол се резорбира бързо и максимални плазмени концентрации се достигат дори след прилагане на еднократна перорална доза от 20 mg. След прилагане на таблетка от 20 mg средно за около 2,0-2,5 h се достигат максимални плазмени концентрации от около 1-1,5  $\mu\text{g}/\text{ml}$ , като тези стойности се запазват постоянни след многократно прилагане. Абсолютната бионаличност на таблетната форма е около 77%. Съвместният прием на храна не повлиява AUC, максималните плазмени концентрации и респективно бионаличността. Единствено продължителността на lag-фазата може да бъде увеличена при съвместно приемане с храна.

### Разпределение

Свързването на пантопразол с плазмените протеини е около 98%. Обемът на разпределение е от около 0,15 l/kg.

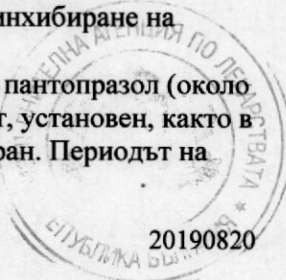
### Биотрансформация

Лекарственото вещество почти напълно се метаболизира в черния дроб. Главният метаболитен път е деметилирането чрез CYP2C19 с последваща сулфатна конюгация, друг метаболитен път е оксидирането чрез CYP3A4.

### Елиминиране

Терминалният елиминационен полуживот е около 1 час и клирънсът е около 0,1 l/h/kg. Установени са няколко случая на субекти със забавено елиминиране. Поради специфичното свързване на пантопразол с протонните помпи на париеталните клетки, елиминационният полуживот не корелира с много по-дългата продължителност на действие (инхибиране на киселинната секреция).

Бъбречното елиминиране е основният път на екскреция на метаболитите на пантопразол (около 80%), останалата част се екскретира с изпражненията. Основният метаболит, установен, както в серума, така и в урината, е дезметилпантопразол, който е сулфатно конюгиран. Периодът на



полуелиминиране на основния метаболит (около 1,5 h) не е много по-продължителен от този на пантопразол.

#### *Характеристики при специални групи пациенти*

Приблизително при 3% от Европейската популация липсва функциониращ CYP2C19 ензим и те са наречени слаби метаболизатори. При тези индивиди метаболизъмът на пантопразол вероятно се катализира от CYP3A4. След приложена еднократна доза от 40 mg пантопразол, средната площ под кривата плазмена концентрация/време е 6 пъти по-голяма при слабите метаболизатори в сравнение със субекти с функциониращ CYP2C19 ензим (екстензивни метаболизатори). Средната максимална плазмена концентрация е повишена с около 60%. Тези факти нямат отношение към дозирането на пантопразол.

Не се изиска понижаване на дозата, когато пантопразол се прилага при пациенти с увредена бъбречна функция (вкл. пациенти на хемодиализа). При тези пациенти, подобно на пациентите с интактна бъбречна функция, плазменият период на полуелиминиране на пантопразол е кратък. Само много малка част от пантопразол може да се диализира. Независимо, че периодът на полуелиминиране на основния метаболит е умерено удължен (2-3 h), екскрецията е все така бърза и не настъпва кумулация.

Въпреки, че при пациенти с чернодробна цироза (клас А и В съгласно Child) след прилагане на доза от 20 mg е установено удължаване на елиминационния полуживот до 3-6 h и увеличение с фактор 3-5 на стойността на AUC, наблюдаваните максимални плазмени концентрации са само 1,3 пъти по-високи от тези при здрави индивиди.

Лекото увеличение на AUC и Cmax, установено при доброволци в старческа възраст, в сравнение с по-младите участници също не е от клинично значение.

#### *Деца*

След прилагането на еднократна перорална доза от 20 или 40 mg пантопразол на деца на възраст от 5–16 години AUC и Cmax са в границите на диапазона, съответстващ на стойностите при възрастни.

След прилагането на еднократна интравенозна доза от 0,8 или 1,6 mg/kg пантопразол на деца на възраст 2–16 години не се установява съществена връзка между клирънса на пантопразол и възрастта или теглото. AUC и обемът на разпределение съответстват на тези, наблюдавани при възрастни.

### **5.3. Предклинични данни за безопасност**

Неклиничните данни не показват особен риск за хора на базата на конвенционалните фармакологични проучвания за безопасност, токсичност при многократно прилагане и генотоксичност.

В 2-годишни проучвания за карциногенност, проведени върху плъхове са открити невроендокринни неоплазми. Допълнително в горната част на stomаха при плъхове са открити сквамозноклетъчни папиломи. Механизмът, водещ до формиране на stomашни карциноиди от субституиранитеベンзимидазоли е внимателно проучен и е направено заключение, че това е вторична реакция на силно повишените серумни нива на гастрин, настъпващи при плъхове по време на хронично високодозово третиране. В двогодишни изследвания върху гризачи е установлен увеличен брой на чернодробни тумори при плъхове и женски мишки, което е интерпретирано като следствие на високата степен на метаболизъм на пантопразол в черния дроб.

В групата плъхове, третирани с най-висока доза (200 mg/kg) е наблюдавано слабо увеличение на честотата на неопластичните изменения на щитовидната жлеза. Наличието на тези новообразувания е свързано с предизвиканите от пантопразол промени в катаболизма на тироксина в черния дроб на плъха. Тъй като при хора терапевтичната доза е ниска, не се очакват ефекти на увреждане на щитовидната жлеза.

При репродуктивни проучвания върху животни с дози над 5 mg/kg са наблюдавани признания на слаба фетотоксичност.

При поведените изследвания не се откриват доказателства за увреждане на фертилитета или тератогенни ефекти.

Проникването през плацентата е проучено при плъхове и е установено, че се увеличава с напредване на бременността. В резултат на това, концентрацията на пантопразол в плода се увеличава непосредствено преди раждането.

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

### 6.1. Списък на помощните вещества

*Ядро на таблетката:*

Манитол  
Натриев карбонат, безводен  
Натриев нишестен гликолат  
Съполимер на метакрилова киселина  
Калциев стеарат

*Таблетно покритие:*

Хипромелоза  
Титанов диоксид  
Талк  
Макрогол 400  
Натриев лаурилсулфат  
Съполимер на метакрилова киселина-етилакрилат, 30 процентна дисперсия  
Пропиленгликол  
Железен оксид, жълт

### 6.2. Несъвместимости

Неприложимо

### 6.3. Срок на годност

4 години

### 6.4. Специални условия за съхранение

Без специални условия на съхранение.

### 6.5. Вид и съдържание на опаковката

Панразол 20 mg стомашно-устойчиви таблетки по 10 броя в блистер от Al/Al, по 3 блистера в кутия.

Панразол 20 mg стомашно-устойчиви таблетки по 14 броя в блистер от Al/Al, по 2 блистера в кутия.

Панразол 20 mg стомашно-устойчиви таблетки по 28 и 30 броя в опаковка за таблетки от HDPE.

### 6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Няма специални изисквания.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

## 7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА



Actavis Group PTC ehf.  
Reykjavíkurvegur 76-78  
220 Hafnarfjordur  
Исландия

**8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Рег. №: 20090585

**9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Дата на първо разрешаване: 15.12.2009 г.  
Дата на последно подновяване: 17.12.2014 г.

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

26.08.2019

