

## PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR / PACIENT

### Controloc 20 mg comprimate gastrorezistente

Pantoprazol

**Citiți în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală cu ale dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi punctul 4.

#### **Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Controloc și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Controloc
3. Cum să luați Controloc
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Controloc
6. Conținutul ambalajului și alte informații

#### **1. Ce este Controloc și pentru ce se utilizează**

Controloc conține substanța activă pantoprazol. Controloc este un „inhibitor selectiv ai pompei de protoni”, un medicament care reduce cantitatea de acid produsă de stomacul dumneavoastră. Acesta este utilizat pentru tratarea afecțiunilor stomacului și intestinului asociate cu aciditatea.

Controloc este utilizat pentru a trata adulții și adolescenții cu vârsta de 12 ani și mai mult pentru:

- simptome (de exemplu, pirozis, regurgitarea acidului, dureri la deglutiție) asociate bolii de reflux gastroesofagian, cauzate de refluxul acidului din stomac;
- controlul pe termen lung al esofagitei de reflux (inflamarea esofagului, însoțită de regurgitare a acidului stomacal) și pentru prevenirea recidivării acesteia.

Controloc este utilizat pentru a trata adulții pentru:

- prevenirea ulcerului duodenal și stomacal cauzat de medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS, de exemplu, ibuprofen) la pacienții predispuși la acest risc, care necesită tratament continuu cu medicamente AINS.

#### **2. Ce trebuie să știți înainte să luați Controloc**

##### **Nu luați Controloc**

- Dacă sunteți alergic la pantoprazol sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6).

- Dacă sunteți alergic la medicamente ce conțin alți inhibitori ai pompei de protoni.

### **Atenționări și precauții**

Înainte să utilizați Controloc, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale:

- Dacă aveți probleme severe cu ficatul dumneavoastră. Vă rugăm să informați medicul dacă ați avut vreodată probleme hepatice în trecut. Medicul dumneavoastră vă va verifica nivelul enzimelor hepatice mai frecvent, în special dacă luați Controloc în cadrul unui tratament de lungă durată. În cazul creșterii nivelului de enzime hepatice, tratamentul va fi întrerupt.
- Dacă trebuie să urmați un tratament continuu cu medicamente de tip AINS și luați Controloc deoarece prezentați un risc ridicat de a dezvolta complicații la nivelul stomacului și intestinului. Orice risc ridicat trebuie evaluat în conformitate cu factorii dumneavoastră personali de risc, precum vârsta (peste 65 de ani), antecedente de ulcer stomacal sau duodenal sau de sângerări la nivelul stomacului și intestinului.
- Dacă aveți rezerve reduse de vitamina B<sub>12</sub> în organism sau prezentați factori de risc din cauza nivelului redus de vitamina B<sub>12</sub> și primiți tratament de lungă durată cu pantoprazol. Ca în cazul tuturor medicamentelor de reducere a acidității, pantoprazolul poate duce la o absorbție redusă a vitaminei B<sub>12</sub>.
- Dacă luați în același timp cu pantoprazol inhibitori ai proteazei HIV, cum este atazanavir (pentru tratarea infecției cu HIV), cereți sfatul medicului pentru recomandări specifice.
- Administrarea unui inhibitor al pompei de protoni cum ar fi pantoprazol, în special pentru o perioadă mai mare de un an, poate crește ușor riscul de fractură în șold, încheietura mâinii sau coloană vertebrală. Comunicați medicului dumneavoastră dacă aveți osteoporoză (densitate osoasă redusă) sau dacă vi s-a comunicat că sunteți la risc de dezvoltare a osteoporozei (de exemplu, dacă luați corticosteroizi).
- Dacă luați Controloc mai mult de trei luni, este posibil ca nivelurile de magneziu din sânge să scadă. Nivelurile scăzute de magneziu se pot manifesta sub formă de oboseală, contracții musculare involuntare, dezorientare, convulsii, amețeli, creșterea frecvenței bătăilor inimii. Dacă prezentați oricare dintre aceste simptome, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră cu promptitudine. Nivelurile scăzute de magneziu pot duce, de asemenea, la o reducere a nivelurilor de potasiu sau de calciu în sânge. Medicul dumneavoastră poate decide să efectueze periodic teste de sânge pentru a monitoriza nivelurile de magneziu.
- Dacă ați avut vreodată o reacție a pielii după tratamentul cu un medicament similar cu Controloc care reduce aciditatea din stomac.
- Dacă aveți o erupție pe piele, în special în zonele expuse la soare, spuneți medicului dumneavoastră cât mai curând posibil, deoarece poate fi necesar să opriți tratamentul cu Controloc. Nu uitați să menționați, de asemenea, orice alte efecte adverse, cum ar fi durerea în articulații;
- Dacă urmează să fiți supus unui test de sânge specific (Cromogranina A).

**Informați-vă imediat medicul**, înainte de a lua acest medicament sau după, dacă observați unul dintre următoarele simptome, care poate fi un semn al unei alte boli mult mai serioase:

- o pierdere involuntară de greutate
- vărsături, mai ales repetate
- vărsături cu sânge; acestea pot să apară ca zaț de cafea în vomă
- prezența sângelui în scaun, care poate fi negru sau cu aspect murdar
- dificultăți de deglutiție sau durere la înghițire
- aspect general de paliditate și senzație de slăbiciune (anemie) - durere în piept
- durere de stomac

- diaree severă sau/și persistentă, deoarece acest medicament a fost asociat cu o ușoară agravare a diareii infecțioase.

Medicul dumneavoastră poate decide că aveți nevoie de câteva teste pentru a exclude boli maligne, deoarece pantoprazolul ameliorează, de asemenea, simptomele cancerului și poate determina o diagnosticare întârziată a acestuia. Dacă simptomele persistă în ciuda tratamentului, vor fi luate în considerare și alte investigații.

Dacă utilizați Controloc în cadrul unui tratament pe termen lung (de peste 1 an) medicul dumneavoastră, probabil, va dori să vă supravegheze în mod regulat. Trebuie să semnați orice simptome și circumstanțe noi și excepționale la fiecare vizită la medic.

### **Copii și adolescenți**

Controloc nu este recomandat pentru utilizare la copii, deoarece nu s-a demonstrat eficiența la copii cu vârsta sub 12 ani.

### **Alte medicamente împreună cu Controloc**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv medicamente obținute fără prescripție medicală.

Deoarece Controloc poate influența eficacitatea altor medicamente, spuneți medicului dumneavoastră dacă luați:

- Medicamente ca ketoconazol, itraconazol și posaconazol (utilizate pentru tratamentul infecțiilor fungice) sau erlotinib (utilizat pentru anumite tipuri de cancer), deoarece Controloc poate împiedica acțiunea acestora sau a altor medicamente.
- Warfarina și fenprocumonă, care afectează îngroșarea sau subțierea sângelui. Este posibil să necesitați și alte analize.
- Medicamente utilizate pentru a trata infecția cu HIV, cum este atazanavir.
- Metotrexat (utilizat pentru a trata artrita reumatoidă, psoriazisul sau cancerul) - dacă luați metotrexat, medicul dumneavoastră poate să vă întrerupă temporar tratamentul cu Controloc, deoarece pantoprazolul poate să crească nivelele de metotrexat din sânge.
- Fluvoxamină (utilizat pentru tratamentul depresiei și a altor boli psihice) - dacă luați fluvoxamină medicul dumneavoastră vă poate reduce doza.
- Rifampicină (utilizată pentru tratarea infecțiilor).
- Sunătoare (*Hypericum perforatum*) (utilizată pentru tratamentul depresiei ușoare).

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Nu există date relevante cu privire la utilizarea pantoprazolului la femeile gravide. Nu se cunoaște dacă pantoprazolul este excretat în laptele matern uman.

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să deveniți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Trebuie să utilizați acest medicament numai dacă medicul dumneavoastră consideră că beneficiul pe care acesta vi-l poate aduce dumneavoastră este mai mare decât riscul potențial pentru fătul sau pentru copilul dumneavoastră.

## **Conducerea vehiculelor sau folosirea utilajelor**

Controloc nu are sau are o influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Dacă prezentați reacții adverse precum amețeala sau tulburări de vedere, trebuie să întrerupeți activitățile precum conducerea vehiculelor sau folosirea utilajelor.

## **Controloc conține sodiu.**

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică practic nu conține sodiu.

## **3. Cum să luați Controloc**

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

## **Mod de administrare**

Luați comprimatele cu o oră înainte de masă, fără a le mesteca sau rupe și înghițiți-le întregi, cu puțină apă.

Doza recomandată este:

### **Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani:**

*Tratarea simptomelor (de exemplu, pirozis, regurgitarea acidului stomacal, durere la deglutiție) asociate bolii de reflux gastroesofagian*

Doza recomandată este de un comprimat pe zi. În general, această doză asigură eliminarea simptomelor într-un interval de 2 - 4 săptămâni, sau după cel mult încă 4 săptămâni. Medicul dumneavoastră vă va indica durata de utilizare a medicamentului. După încheierea tratamentului, simptomele recurente pot fi controlate prin administrarea **unui comprimat pe zi**, la nevoie.

*Pentru controlul pe termen lung și prevenirea recidivării esofagitei de reflux*

Doza recomandată este de un comprimat pe zi. În cazul în care afecțiunea revine, medicul vă poate dubla doza, situație în care puteți utiliza câte un comprimat Controloc 40 mg pe zi. După vindecare, puteți reduce din nou doza la un comprimat de 20 mg pe zi.

### **Adulți:**

*Pentru prevenirea ulcerului duodenal la pacienți care necesită tratament continuu cu medicamente de tip AINS*

Doza uzuală este de un comprimat pe zi.

### **Pacienți cu probleme la ficat**

Dacă suferiți de afecțiuni hepatice severe, nu trebuie să luați mai mult de un comprimat 20 mg pe zi.

### **Utilizarea la copii și adolescenți**

Aceste comprimate nu sunt recomandate pentru utilizare la copii cu vârsta sub 12 ani.

### **Dacă luați mai mult Controloc decât trebuie**

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Nu se cunosc simptome în caz de supradozaj.

### **Dacă uitați să luați Controloc**

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Luați următoarea doză normală la ora obișnuită.

### **Dacă încetați să luați Controloc**

Nu încetați să luați aceste comprimate fără a discuta mai întâi cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul.

Dacă aveți orice alte întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

## **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

**Dacă observați apariția oricărei dintre reacțiile adverse de mai jos, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră, sau contactați secția de urgențe a celui mai apropiat spital:**

**Reacții alergice severe (frecvență rară):** (pot afecta până la 1 din 1000 persoane): umflarea limbii și/sau a gâtului, dificultăți la înghițire, erupții pe piele (urticarie), dificultăți de respirație, umflarea alergică a feței (edem Quincke/angioedem), amețeli severe cu accelerarea accentuată a ritmului cardiac și transpirație abundentă.

**Afecțiuni grave ale pielii (frecvență necunoscută):** (frecvența nu poate fi estimată reieșind din datele disponibile): puteți observa apariția uneia sau mai multor reacții dintre următoarele: formarea de vezicule pe piele și deteriorarea rapidă a stării dumneavoastră generale, eroziune (inclusiv sângerare ușoară) la nivelul ochilor, nasului, gurii/buzelor sau organelor genitale, sau hipersensibilitate/reacții cutanate, în special în zona cutanată expusă la lumină/soare. De asemenea, puteți avea dureri articulare sau simptome de tip gripal, febră, ganglioni măriți (de exemplu, în zona axilară) și testele de sânge pot prezenta modificări ale unor celule din sânge sau enzime hepatice (sindromul Stevens-Johnson, sindromul Lyell, eritem multiform, lupus eritematos cutanat subacut, reacție medicamentoasă cu eozinofilie și simptome sistemice (DRESS), fotosensibilitate.

**Alte afecțiuni grave (frecvență necunoscută):** (frecvența nu poate fi estimată reieșind din datele disponibile): îngălbenirea pielii sau a zonei albe a ochilor (celulele hepatice sunt grav afectate, icter) sau febră, urticarie și rinichi măriți, uneori cu dureri la urinare și dureri în zona lombară (inflamarea gravă a rinichilor), care posibil poate conduce la insuficiență renală.

Alte reacții adverse includ:

- **Frecvente** (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

Polipi benigni ai stomacului.

- **Mai puțin frecvente** (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

Cefalee; amețală; diaree; greață, vărsături; balonare și flatulență (aerocolie); constipație; gură uscată; dureri și disconfort abdominal; urticarie, exantem, erupții; mâncărimi ale pielii; stare de slăbiciune, extenuare sau stare generală alterată; tulburări de somn, fractură la nivelul șoldului, încheieturii mâinii sau de coloană vertebrală.

- **Rare** (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

Tulburare sau lipsa completă a simțului gustului, tulburări oculare precum vedere neclară; erupții pe piele; dureri articulare; dureri musculare; modificări ale greutateii corporale; temperatură corporală ridicată; febră mare; umflarea extremităților (edem periferic); reacții alergice; depresie; mărirea sânilor la bărbați.

**-Foarte rare** (pot afecta până la 1 din 10000 persoane)

Dezorientare.

- **Cu frecvență necunoscută** (frecvența care nu poate fi estimată din datele disponibile)

Halucinații, confuzie (în special la pacienții cu un istoric privind aceste simptome); senzație de furnicături, usturime, înțepături, arsură sau amorțeală; erupții, posibil asociate cu durere în articulații.

**Reacții adverse identificate prin analize ale sângelui:**

- **Mai puțin frecvente** (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

Creșterea nivelului enzimelor hepatice.

- **Rare** (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

Creșterea nivelului de bilirubină; creșterea nivelului de grăsimi în sânge, scăderea bruscă a celulelor albe granulare circulante din sânge, asociată cu febră mare.

- **Foarte rare** (pot afecta până la 1 din 10000 persoane)

Reducerea numărului de plachete în sânge, care poate reprezenta cauza mai multor sângerări și învinețiri decât în mod normal; o reducere a numărului de leucocite în sânge, ceea ce poate duce la infecții mai frecvente, coexistența anormală a reducerii numărului de celule albe și roșii ale sângelui, cât și a plachetelor.

- **Cu frecvență necunoscută** (frecvența nu poate fi estimată reieșind din datele disponibile).

Nivel scăzut de sodiu, magneziu, calciu sau potasiu în sânge (vezi pct. 2).

### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale la următoarea adresă web: [www.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau prin e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md).

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

### **5. Cum se păstrează Controloc**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare, care este înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

### **Ce conține Controloc**

- Substanța activă este pantoprazolul. Fiecare comprimat gastrorezistent conține 20 mg pantoprazol (sub formă de sesquihidrat de sodiu).
- Celelalte componente sunt:

Nucleul: carbonat de sodiu anhidru, manitol, crospovidonă, povidonă K90, stearat de calciu.

Filmul: hipromeloză, povidonă K25, dioxid de titan (E171), oxid galben de fier (E172), propilenglicol, copolimer de acid metacrilic-acrilat de etil (1:1), polisorbitat 80, lauril sulfat de sodiu, trietilcitrat.

Cerneală de inscripționare: shellac, oxid roșu de fier (E172), oxid negru de fier (E172), oxid galben de fier (E172), soluție concentrată de amoniu.

### **Cum arată Controloc și conținutului ambalajului**

Comprimate filmate de culoare galbenă, ovale, biconvexe. Pe una din părți cu cerneală de culoare cafenie este imprimat „P20”.

Controloc este disponibil în următoarele mărimi de ambalaj:

Cutie de carton cu blister din Al/Al fără ranforsare sau cu blister din Al/Al cu ranforsare din carton cu 14 comprimate gastrorezistente.

### **Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

#### **Deținătorul certificatului de înregistrare**

TakedaGmbH, Byk-Gulden-Strasse 2,  
78467 Konstanz,  
Germania

#### **Fabricantul**

TakedaGmbH, Betriebsstätte Oranienburg,  
Lehnizstrasse 70-98, 16515 Oranienburg,  
Germania

### **Acest prospect a fost revizuit în Ianuarie 2022**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>