

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Diamox 250 mg tabletten

acetazolamide

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

De naam van uw medicijn is Diamox 250 mg tabletten. Hierna zal het gemakshalve Diamox genoemd worden.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Diamox en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Diamox en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Diamox bevat de werkzame stof acetazolamide. Diamox is een middel met een diuretische (vochtafdrijvende) werking. Het verlaagt de oogdruk (glaucoom) door vermindering van de hoeveelheid vocht in de oogkamer en vermindert vochtophoping.

Diamox tabletten kunnen worden toegepast als bijkomende behandeling van verschillende vormen van hoge druk in het oog en als voorbereiding op een operatie van acuut glaucoom. Door de daling van de druk in het oog kan het oog veiliger worden onderzocht en is het beter voorbereid op een operatie.

Diamox wordt in combinatie met andere plaspillen (diuretica) gebruikt bij de behandeling van abnormale ophoping van vocht (oedeem).

Diamox wordt ook gebruikt bij de behandeling van stuipen of stuiptrekkingen (epilepsie), alleen of in combinatie met andere geneesmiddelen.

Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Voor en tijdens de behandeling met Diamox zal de dokter regelmatig uw bloed controleren. Als er belangrijke veranderingen plaatsvinden, moet het gebruik van Diamox worden beëindigd. Als u Diamox gebruikt voor de behandeling van vochtophoping (oedeem), mag u dat niet continu doen, omdat het effect dan afneemt. U moet daarom Diamox om de twee dagen nemen.

Diamox is van geringe waarde bij ernstige vormen van verhoogde druk in het oog (glaucoom) die het gevolg is van vergroeiingen of bloedingen in de oogkamer.

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- als u allergisch bent voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- als u allergisch bent voor sulfonamiden of sulfonamidederivaten
- als u ernstige leveraandoeningen, waaronder cirrose (leverschade), heeft of ooit heeft gehad
- als u nierproblemen heeft
- als u een verminderde functie van de bijniere heeft - klieren boven de nieren (ook gekend als ziekte van Addison)
- als u een lage natrium- en/of kaliumbloedspiegel heeft of ooit heeft gehad (uw arts zal u adviseren)
- als u een te hoge zuurtegraad in het bloed heeft, als gevolg van een hoge chlorideconcentratie (hyperchloremische acidose)
- als u een vergroot hart heeft als gevolg van een chronische obstructieve longziekte (cor pulmonale)
- als u een welbepaald type glaucoom heeft – gekend als chronisch niet congestieve gesloten kamerhoekglaucoom

Neem contact op met uw arts als één van bovenstaande aandoeningen van toepassing is op u.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit medicijn gebruikt.

- een klein aantal mensen, die met anti-epileptica zoals Diamox behandeld werden, hebben gedachten over zelfverminking of zelfmoord. Indien u op enig moment deze gedachten heeft of heeft gehad, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts.
- als u leverproblemen of een verminderde leverwerking heeft
- als u ouder dan 65 jaar bent
- als u een neiging hebt tot een te hoge zuurtegraad in het bloed (acidose), bijvoorbeeld als u lijdt aan diabetes mellitus, of de neiging hebt tot een laag natrium- en kaliumgehalte (ziekte van Cushing, gebruik van diuretica), of als u in het verleden na gebruik van acetazolamide long- of ademhalingsproblemen (vocht in de longen, bronchitis of emfyseem) hebt gehad
- als u abnormale huiduitslag hebt of ooit heeft gehad na het gebruik van Diamox
- als u een voorgeschiedenis heeft van nierstenen

Als u last krijgt van kortademigheid of moeite krijgt met ademen na gebruik van dit middel, schakel dan onmiddellijk medische hulp in (zie ook rubriek 4).

Alvorens een behandeling te starten en vervolgens regelmatig tijdens de behandeling, zal de arts bloedafnames uitvoeren om wijzigingen in elektrolytspiegels op te sporen.

Diamox kan bepaalde medische testen beïnvloeden. Als u naar het ziekenhuis of de kliniek gaat voor medische testen, waarschuw dan de arts dat u Diamox gebruikt.

Een afname van het gezichtsvermogen of oogpijn kan een symptoom zijn van vochtophoping in de vasculaire laag van het oog (choroïdale effusie of choroïdale loslating). Dit kan binnen enkele uren na het innemen van Diamox gebeuren. Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u deze symptomen ervaart.

Kinderen en ouderen of speciale patiëntengroepen

Diamox moet voorzichtig worden gebruikt door mensen met een neiging tot een te hoge zuurtegraad van het bloed (acidose) of aan suikerziekte (diabetes mellitus) lijden. Ook bij mensen bij wie een tekort aan kalium kan optreden (ziekte van Cushing, gebruik van diuretica) en bij mensen met bepaalde ademhalingsproblemen (gestoorde alveolaire ventilatie) moet Diamox voorzichtig worden toegediend.

Ook dient men voorzichtig te zijn indien men ouder dan 65 jaar is.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Diamox nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Het effect van Diamox kan veranderen, vooral als u gelijktijdig een van de volgende geneesmiddelen heeft gebruikt of ingenomen:

- Geneesmiddelen voor uw hart, zoals hartglycosiden (bv. digoxine)
- Geneesmiddelen om de bloeddruk te verlagen (bv. thiazidediuretica)
- Geneesmiddelen om uw bloed te verdunnen (bv. warfarine)
- Geneesmiddelen om de suiker in het bloed te verlagen (bijvoorbeeld metformine, gliclazide)
- Geneesmiddelen tegen epilepsie of convulsies (in het bijzonder fenytoïne, primidon, carbamazepine of topiramaat)
- Geneesmiddelen die met foliumzuur interfereren, bijvoorbeeld methotrexaat, pyrimethamine, of trimethoprim
- Steroïden zoals prednisolon
- Aspirine en verwante geneesmiddelen, bijvoorbeeld salicylzuur of cholinesalicylaat tegen mondzweren
- Andere geneesmiddelen die tot de groep van de koolzuuranhydraseremmers (verhoogde druk in het oog) behoren of andere geneesmiddelen die vocht afdrijven
- Amfetaminen (stimulerende middelen), kinidine (tegen een onregelmatige hartslag), methenamine (voorkomt urineweginfecties) of lithium (tegen ernstige psychische problemen)
- Natriumbicarbonaattherapie (gebruikt om aandoeningen te behandelen waar sprake is van teveel zuur in uw lichaam)
- Ciclosporine (gebruikt na transplantaties om het immuunsysteem te onderdrukken)
- Andere geneesmiddelen, waaronder procaïne, kinidine en methadon

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Zwangerschap

Diamox mag niet ingenomen worden als u zwanger bent, denkt dat u zwanger bent of van plan bent om zwanger te worden, tenzij het uiterst noodzakelijk is. Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

Borstvoeding

Diamox werd in lage concentraties aangetroffen in de moedermelk. Hoewel dit bij de zuigeling waarschijnlijk geen schadelijke gevolgen heeft, mag u Diamox niet gebruiken als u borstvoeding geeft, behalve op advies van uw arts.

Vruchtbaarheid

De invloed op de vruchtbaarheid bij de mens is niet bekend, enkel losstaande gevallen van verlies van interesse in seks zijn gemeld.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Gezien Diamox in zeldzame gevallen bij hoge doses kan leiden tot sufheid en verwarring, kan het vermogen om te rijden en het gebruik van machines nadelig beïnvloed worden. Diamox kan soms leiden tot sufheid, vermoeidheid en bijziendheid van voorbijgaande aard. Als dit gebeurt en u voelt dat u niet meer veilig kan rijden, moet u met autorijden stoppen en contact met uw arts opnemen.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. De tabletten moeten met

water geheel doorgeslikt worden. De aanbevolen dosering varieert van persoon tot persoon, afhankelijk van uw toestand. Uw arts zal beslissen over de meest geschikte dosis. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Glaucoom

De geadviseerde dosering is 250 tot 1000 mg (1-4 tabletten), verdeeld over de dag. De dosis wordt door uw arts precies voor u aangepast.

Epilepsie

De geadviseerde dosering voor volwassenen gaat van 375 tot 1000 mg per dag en voor kinderen van 8 tot 30 mg/kg per dag, verdeeld over de dag. Als u overstapt van een ander middel op Diamox, moet dat geleidelijk gebeuren.

Oedeem (abnormale vochtophoping)

De normale dosis varieert voor volwassenen van 250 tot 375 mg, eenmaal per dag, en voor kinderen 5 mg/kg, eenmaal per dag gedurende twee dagen, daarna een dag rust en dan een herhaling van dit schema.

Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

Een dosis van 1,5 gram per dag mag zowel voor kinderen als volwassenen niet overschreden worden. Bij een matige overdosering kunnen slaperigheid, verwardheid en een tintelend gevoel in armen en benen optreden. Bij een ernstige overdosering kan het bloed te zuur worden (acidose) en de hoeveelheid bloed in de circulatie te laag worden. Dit zal eerder optreden als u leverproblemen heeft. Soms worden abnormale bloedwaarden en een verminderde nierwerking waargenomen. Als u een te grote hoeveelheid Diamox hebt genomen of u vermoedt dat iemand een te grote hoeveelheid Diamox heeft ingenomen of Diamox op een andere manier verkeerd heeft gebruikt, moet u direct contact opnemen met uw arts of apotheker. Bij een ernstige overdosering moet u direct naar de intensive care afdeling van een ziekenhuis gaan.

Wijze van toediening: orale inname

Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

4. Mogelijke bijwerkingen

Bijwerkingen tijdens de kortdurende therapie zijn doorgaans niet ernstig.

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken. Alle medicijnen kunnen allergische reacties veroorzaken, maar ernstige allergische reacties zijn zeer zelden.

- Als u keelpijn of koorts heeft, of als u blauwe plekken of kleine rode of paarse vlekken op uw huid merkt, moet u onmiddellijk uw arts contacteren.
- Elke plotselinge kortademigheid, moeite met ademen, zwelling van de oogleden, gezicht of lippen, jeuk of rash (vooral over uw ganse lichaam), huiduitslag of aandoeningen die gewoonlijk worden veroorzaakt door een reactie op geneesmiddelen moet onmiddellijk aan een arts gemeld worden.
- Als u last heeft van een ernstige ziekte met blaarvorming op de huid, en wanneer de aandoening meer ernstig is (toxische epidermale necrolyse), met toegenomen schade aan de huid of zeer uitgebreide uitslag met kenmerkende plekjes (erythema multiforme), neem dan contact op met uw arts.

- Als u last heeft van ongewone jeuk, neem dan contact op met uw arts.
- Diamox kan een invloed hebben op de lever en de nieren. Als u pijn heeft in uw onderrug, pijn of een branderig gevoel heeft bij het plassen, troebele urine, moeite heeft met of niet kunt plassen, als u bloed in uw urine heeft, als u glucose in uw urine heeft, een bleke ontlasting heeft, of als uw huid of ogen lichtgeel lijken, moet u uw arts contacteren. U moet ook contact opnemen met uw arts als uw ontlasting zwart of teerachtig is of als u bloed opmerkt in de ontlasting. Huiduitslag die aanleiding kan geven tot rode bultjes of zelfs tot anafylactische shock werden gerapporteerd. Als u een ongewone huiduitslag bemerkt, informeer uw arts.
- Zeldzame gevallen van hepatitis veroorzaakt door de medicatie, stoornissen in galvorming, onomkeerbaar leverfalen en geelzucht werden gemeld.
- Neem onmiddellijk contact op met een arts als u een ernstige huidreactie krijgt: een uitslag met blaasjes gevuld met pus met een rode omringende huid (exanthemateuze pustulose). De frequentie van deze bijwerking is niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

Andere bijwerkingen waaronder de volgende:

Soms (kan voorkomen bij 1 op 100 mensen)

- Soms kan Diamox een invloed hebben op uw bloedcellen. Dit kan betekenen dat er een daling is van de productie van cellen die verantwoordelijk zijn voor het verstrekken van immuniteit (leukocyten), zuurstoftoevoer (erythrocyten) en/of normale bloedstolling (thrombocyten). Het kan zijn dat u meer vatbaar bent voor infecties en dat uw bloed niet goed stolt.
- Als u Diamox gedurende lange tijd toedient, kan dit een invloed hebben op de hoeveelheid kalium of natrium in uw bloed. Uw arts zal waarschijnlijk bloedtesten laten uitvoeren om dit te controleren. Een lange-termijn behandeling kan het risico op het zachter worden van botten (osteomalacie) of nierstenen verhogen. Hoge of te lage bloedsuikerspiegels kunnen af en toe optreden.
- Uw bloed wordt zuur (metabole acidose).
- Oorsuizen of moeite met horen.
- Verandering in leverfunctietest.

Zelden (kan voorkomen bij 1 op 1000 mensen)

- Zeldzame gevallen van huiduitslag, waaronder een verhoogde gevoeligheid voor zonlicht, werden gemeld.
- Als uw spieren verzwakt voelen of als u een epileptische aanval (stuipen) heeft, moet u medische hulp zoeken.

Niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- Depressie
- Gewichtsverlies, misselijkheid, braken, diarree, verlies van eetlust, dorst of metaalachtige smaak in de mond
- Sufheid of slaperigheid
- Duizeligheid, tintelingen of gevoelloosheid in de vingers of tenen, of een koud gevoel in de extremiteiten, verwardheid
- Prikkelbaarheid of opgewondenheid, hoofdpijn, verlies van de controle over armen of benen
- Minder interesse in seks
- Vermoeidheid
- Koorts, gevoel van ziek zijn
- Roodheid in het gezicht
- Lage bloeddruk
- Bijziendheid
- Verminderd gezichtsvermogen of pijn in uw ogen als gevolg van vochtophoping in de vasculaire

- laag van het oog (choroïdale effusie of choroïdale loslating)
- Als u last krijgt van kortademigheid of moeite krijgt met ademen. Dit kunnen symptomen zijn van vochtophoping in de longen (longoedeem). Hoe vaak deze bijwerking voorkomt, is niet bekend: dit kan niet worden bepaald op basis van de beschikbare gegevens.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25°C. Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stof in dit medicijn is acetazolamide, elke tablet bevat 250 mg acetazolamide.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn polyvidon, calciumwaterstoffosfaat, maïszetmeel, magnesiumstearaat.

Hoe ziet Diamox eruit en wat zit er in een verpakking?

Diamox tabletten zijn verpakt per 250 of 30 tabletten in een flacon of in blisterverpakking.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Amdipharm Limited

Temple Chambers

3 Burlington Road

Dublin 4

Ierland

Tel.: +31 800 022 93 82

medicalinformation@advanzpharma.com

Amdipharm Limited is onderdeel van de ADVANZ PHARMA Group

Fabrikant

Abcur AB

Bergaliden 11

252 23 Helsingborg

Zweden

Skyepharma Production S.A.S.
Zone Industrielle Chesnes Ouest
55 Rue du Montmurier
38070 Saint Quentin Fallavier
Frankrijk

In het register ingeschreven onder
RVG 00643

Afleveringswijze
Uitsluitend recept

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in oktober 2024.