

## BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

### **Diamox**

125 mg och 250 mg tabletter

Acetazolamid

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om Du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symptom som liknar dina.
- Om några **biverkningar** blir värre eller om du märker några **biverkningar** som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:1. VAD DIAMOX ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR2. INNAN DU ANVÄNDER DIAMOX 3. HUR DU ANVÄNDER DIAMOX4. Eventuella biverkningar 5. HUR SKA DIAMOX FÖRVARAS 6. Övriga upplysningar

### **1. VAD DIAMOX ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR**

Diamox innehåller acetazolamid, som det aktiva innehållsämnet, vilket sänker trycket på insidan av ögat genom att reducera produktionen av **kammarvatten** (vätska på insidan av ögongloben).

Diamox används som korttidsbehandling efter grå starr- (**katarakt**) eller hornhinneoperation (**vitreoretinal**). Diamox används också vid behandling av **grön starr** (**glaukom**) samt som **tillläggsterapi** vid behandling av en lättare form av epilepsi (**petit mal**).

Acetazolamid som finns i Diamox kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om Du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

## 2. INNAN DU ANVÄNDER DIAMOX

### Använd inte Diamox

- om du är allergisk (överkänslig) mot acetazolamid eller något av övriga innehållsämnen i Diamox
- om du har renal hyperkloremisk acidosis, (störning i kroppens saltbalans pga rubbning i njurfunktionen)
- om du har Addisons sjukdom (nedsatt produktion av binjurebarkhormoner)
- om du har starkt nedsatt lever- eller njurfunktion
- om du har sänkta nivåer av natrium och/eller kalium i blodet
- om du är överkänslig mot sulfonamider
- om du behandlas för kronisk icke-kongestiv trångvinkelglaukom (en typ av glaukom där de normala avrinningskanalerna i ögat har smalnat, vilket leder till ett ökat tryck i ögat och nedsatt syn)

### Var särskilt försiktig med Diamox

- om du har nedsatt njurfunktion
- om du lider av lung- eller andningsproblem
- om du tidigare har haft njurstenssjukdom

Om hudpåverkan eller allvarliga förändringar uppstår i blodbilden kan eventuellt din läkare sätta ut behandlingen och annan lämplig behandling påbörjas.

Om du får en infektion med symtom såsom feber med kraftigt försämrat allmäntillstånd eller feber med lokala infektionssymptom såsom exempelvis ont i halsen/svalget/munnen eller vattenkastrningsbesvär, ska du snarast uppsöka läkare så att man via blodprov kan utesluta en brist på vita blodkroppar (agranulocytos). Det är viktigt att du då informerar om din medicinering.

### Användning av andra läkemedel

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana.

Det är speciellt viktigt att du talar om för din läkare om du använder:

- fenytoin (en medicin som används för att kontrollera epilepsi)
- vissa smärtnefsättande mediciner, så kallade derivater från salicylsyra, t.ex. acetylsalicylsyra
- andra läkemedel som sänker trycket i ögat t ex så kallade karbanhydrashämmare

## Graviditet och amning

Diamox kan påverka fostret. Diamox bör därför inte användas under graviditet. Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Diamox passerar över i modersmjölken. Det finns risk att barn som ammas påverkas. Använd därför inte Diamox under amning. Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

## Körförmåga och användning av maskiner

Yrsel, trötthet och myopi (närsynthet) kan förekomma vid användning av Diamox. Detta bör beaktas då skärpt uppmärksamhet krävs, t ex vid bilkörning och hantering av maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller [biverkningar](#). Beskrivning av dessa effekter och [biverkningar](#) finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

## 3. HUR DU ANVÄNDER DIAMOX

Använd alltid Diamox enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Glaukom: Vanlig [dos](#) Diamox är mellan 250-1000 mg dagligen uppdelat i 2-4 [doser](#).

*Som tilläggsbehandling vid epilepsi:* Vanlig [dos](#) för vuxna är 375-1000 mg dagligen, uppdelat i 2-4 [doser](#).

Innan du börjar ta Diamox, och under behandlingen, kommer din läkare att ta blodprover för att kontrollera om du fortfarande behöver ta Diamox.

### Om du använt för stor mängd av Diamox

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t ex ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning..

## Om du har glömt att använda Diamox

Ta inte dubbel **dos** för att kompensera för glömd **dos**.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

### 4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

Liksom alla läkemedel kan Diamox orsaka **biverkningar** men alla användare behöver inte få dem.

*Vanliga (fler än 1 av 100 patienter):* Yrsel, trötthet, aptitförlust, smakförändring, förändringar i kroppens **syra-basbalans**.

*Mindre vanliga:* Feber, **klåda**, kraftlöshet, ökade mängder **urinsyra** i blodet, särskilt när man använder **tiazider** (urindrivande medel), depression, myrkrypningar, stickningar, illamående, kräkning, **njursten**, störningar i vätskebalansen.

*Ovanliga: (fler än 1 av 1000 personer):* Anafylaktisk **chock**, hud-och slemhinneförändringar (ibland allvarliga), förändringar i blodbilden bl a **agranulocytos**, diarré, ökad behåring, sänkt kaliumhalt i blodet, närsynthet, öronsusning (**tinnitus**).

Diamox kan orsaka allergiska reaktioner. Kontakta läkaren omedelbart om du får utslag, **klåda**, andningssvårigheter eller svullnad i ansikte, läppar, tunga, händer eller fötter.

Om några **biverkningar** blir värre eller om du märker några **biverkningar** som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

### 5. HUR SKA DIAMOX FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## **6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

### **Innehållsdeklaration**

- Den aktiva substansen är acetazolamid 125 mg respektive 250 mg per tablett.
- Övriga innehållsämnen är majsstärkelse, dikalciumfosfat, magnesiumstearat, polyvidon K29-32, natriumstärkelseglykol.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Diamox 125 mg och 250 mg är vita, skårade tabletter.

Förpackningsstorlek: 100 tabletter i plastburk.

### **Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

Goldshield Pharmaceuticals Limited

NLA Tower

Croydon CR0 0XT

Surrey

Storbritannien

Innehållsdeklaration

Denna bipacksedel godkändes senast den 2010-10-01