

## Indlægsseddel: Information til brugeren

### Diamox 250 mg tabletter acetazolamid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Diamox til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk)

#### Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Diamox
3. Sådan skal du tage Diamox
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

#### 1. Virkning og anvendelse

Diamox indeholder det aktive stof acetazolamid. Det anvendes til behandling af grøn stær (glaukom). Det virker ved at sænke trykket i øjet ved at mindske produktionen af væske i øjet.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

#### 2. Det skal du vide, før du begynder at tage Diamox

##### Tag ikke Diamox:

- hvis du er allergisk over for acetazolamid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Diamox (angivet i punkt 6)
- hvis du er allergisk over for medicin, der især bruges mod blærebetændelse (sulfonamider)
- hvis du har syreforgiftning (hyperchloræmisk acidose)
- hvis du har for lidt kalk, kalium eller natrium i blodet
- hvis du har dårlig funktion af binyrebarken (f.eks. Addisons sygdom)
- hvis du har for meget kalk i urinen
- hvis du har alvorligt nedsat lever- eller nyrefunktion
- hvis du har en bestemt type grøn stær (snærvinklet glaukom).

##### Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Diamox

- hvis du har nedsat lever- eller nyrefunktion
- hvis du har for store lunger (emfysem) eller kronisk bronkitis (rygerlunger) eller vejtrækningsproblemer (væske i lungerne) efter indtagelse af acetazolamid.
- hvis du har haft nyresten.

Vær opmærksom på

- så længe du får Diamox, skal du have undersøgt blodet regelmæssigt.

- oplys altid ved blodprøvekontrol og urinprøvekontrol, at du er i behandling med Diamox. Det kan have betydning for prøveresultaterne såsom dit sukkerniveau.

Når du tager Diamox, skal du tale med lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet:

- hvis du har tanker om at gøre skade på dig selv eller begå selvmord

Hvis du udvikler åndenød eller vejrtrækningsbesvær efter at have taget Diamox, skal du straks søge lægehjælp (se også punkt 4).

Nedsat syn eller øjensmerter kan være symptomer på væskeansamling i det vaskulære lag i øjet (choroidal effusion eller choroidalløsning). Dette kan ske i timerne efter indtagelse af Diamox. Kontakt lægen med det samme, hvis du oplever disse symptomer.

### **Brug af andre lægemidler sammen med Diamox**

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Tal med din læge hvis du tager

- medicin mod epilepsi (phenytoin, topiramet, carbamazepin eller primidon)
- medicin mod diabetes (tabletter)
- andre carbonanhydrasehæmmere (dvs. midler mod grøn stær)
- såkaldte folinsyreantagonister (f.eks. midler mod reumatiske sygdomme og kræft)
- blodfortyndende midler
- smertestillende medicin, der indeholder acetylsalicylsyre
- hjerteglykosider (digitalis)
- medicin mod for højt blodtryk, medicin mod urinvejsinfektion (metenamin)
- medicin som indeholder amfetamin eller kinidin
- medicin mod maniodepressiv sygdom (litium)
- medicin mod reumatiske sygdomme (cyclosporin)
- natriumbicarbonat.

Kontakt lægen. Det kan være nødvendigt at ændre dosis.

Anden medicin kan påvirke virkningen af Diamox og Diamox kan påvirke virkningen af anden medicin. Dette er normalt uden praktisk betydning. Spørg lægen eller på apoteket, hvis du ønsker flere oplysninger herom.

### **Brug af Diamox sammen med mad og drikke**

Du skal tage Diamox med et glas vand.

### **Graviditet og amning**

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

#### *Graviditet*

Hvis du er gravid, skal du normalt ikke tage Diamox. Tal med lægen.

#### *Amning*

Hvis du ammer, må du kun tage Diamox efter aftale med lægen.

### **Trafik- og arbejdssikkerhed**

Diamox kan give bivirkninger som f.eks. svimmelhed, døsighed, desorientering, forbigående nærsynethed, myrekryb og forstyrrelser i koordination af bevægelser, der i større eller mindre grad kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Oplysninger om natriumindhold:

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. dosisenhed, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

### 3. Sådan skal du tage Diamox

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

#### Voksne:

Den anbefalede dosis er 1-4 tabletter på 250 mg (i alt 250 – 1000 mg) fordelt på 2-4 doser.

#### Brug til patienter med alvorligt nedsat lever- eller nyrefunktion

Du må ikke ta Diamox hvis du har alvorligt nedsat lever- eller nyrefunktion.

#### Hvis du har taget for mange Diamox tabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget flere Diamox tabletter, end der står i her, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med.

Symptomer på overdosering kan være døsighed, prikkende, snurrende fornemmelse eller følelsesløshed i huden, usikre bevægelser, dobbeltsyn, sløret syn, kvalme, opkastning, forøget urinmængde, tørst, hovedpine, metabolisk acidose (træthed, kvalme og opkastninger pga. for meget syre i blodet), for lidt kalk i blodet, feber, udslæt, blod i urinen, leukopeni (lavt antal hvide blodlegemer), anæmi (blodmangel), nyresten og nyresvigt.

#### Hvis du har glemt at tage Diamox

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

#### Hvis du holder op med at tage Diamox

Du må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

### 4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Du skal stoppe med at tage lægemidlet og straks kontakte lægen eller nærmeste skadestue, hvis du oplever noget af følgende:

#### Alvorlige bivirkninger

**Ikke almindelige bivirkninger** (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer).

- Smerter, ofte anfaldsvise i siden og hen over lænden og evt. blod i urinen pga. nyresten. Kontakt lægen.
- Lammelse og muskeltrækninger.
- Unormalt stor urinmængde, nyresvigt.

**Sjældne bivirkninger** (kan forekomme hos op til 1 ud af 1000 personer)

- Unormal leverfunktion.
- Leverbetændelse (hepatitis).
- Gulfarvning af urinen, huden og det hvide i øjnene (gulsot), vævshenfald i leveren.

**Meget sjældne bivirkninger** (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 personer)

- Hovedpine, træthed, kvalme og opkastninger pga. for meget syre i blodet. I alvorlige tilfælde bevidsthedssvækkelse med dyb og hurtig vejrtrækning. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer), pga. overfølsomhed (anafylaktisk shock). Kan være livsfarligt. Ring 112.
- Kraftig afskalning og afstødning af hud. Kontakt læge eller skadestue.
- Blæreformet udslæt og betændelse i huden, især på hænder og fødder samt i og omkring munden ledsaget af feber. Kontakt læge eller skadestue.
- Træthed og bleghed, evt. tendens til halsbetændelse og blødninger i huden pga. alvorlig blodmangel og evt. andre forandringer i blodet.
- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader) Kontakt læge eller skadestue.
- Almen sløjhed, træthed og bleghed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer eller alvorlig blodmangel). Kontakt straks læge.
- Træthed, blødning fra hud og slimhinder samt infektioner og feber pga. forandringer i blodet. Kontakt læge eller skadestue.

**Ikke kendt** (hyppigheden kan ikke bedømmes ud fra forhåndenværende data)

- Blodpropper (røde eller lilla pletter på huden) i små blodkar i hele kroppen (trombocytopenisk purpura)
- Søg øjeblikkeligt lægehjælp, hvis du oplever en alvorlig hudreaktion: rødt, skællende hududslæt med buler under huden og blærer (eksantematøs pustulose).
- Hvis du udvikler åndenød eller vejrtrækningsbesvær. Dette kan være symptomer på væskeansamling i lungerne (lungeødem).

### **Ikke alvorlige bivirkninger**

**Ikke almindelige bivirkninger** (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer).

- Depression. Det kan hos nogle udvikle sig til en alvorlig bivirkning. Tal med lægen.
- Prikkende, snurrende fornemmelse eller følelsesløshed i huden.
- Kvalme, opkastning.
- Diarré, sort eller mørkfarvet afføring.
- Kløe.
- Rødmen.
- Nyrepåvirkning
- Blod i urinen (hæmaturi) Tal med lægen.
- Feber.
- Kraftløshed, svaghed.
- Tørst.
- Hovedpine.
- Irritabilitet.
- Svaghed eller lammelse og nedsat muskeltonus (slappe pareser).
- Nedsat libido.
- Lejlighedsvis søvnliggende sløvhedstilstand
- Forvirring.
- Kramper.
- For højt og for lavt blodglukose

**Meget sjældne bivirkninger** (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 personer)

- Kramper i hænderne, prikken i hænder og fødder og muskelsvaghed pga. for lavt indhold af kalk i blodet.
- Nærsynethed.
- Appetitløshed.
- Svimmelhed.

- Smagsforandring
- Susen for ørerne (tinnitus).
- Udslæt.
- Nældefeber.
- Øget mandlig behåring hos kvinder.
- Nedsat hørelse.
- Træthed.

**Ikke kendt** (hyppigheden kan ikke bedømmes ud fra forhåndenværende data)

- Lavt blodtryk
- Glukose i urin (glucosuria)
- Lysfølsomhed.
- Nedsat syn eller smerter i øjnene som følge af ophobning af væske i øjets vaskulære lag (choroidal effusion eller choroidalløsning).

Diamox kan herudover give bivirkninger, som du normalt ikke mærker noget til. Det drejer sig om ændringer i elektrolytter (salte) og mængden af urinsyre i blodet. Tal med lægen.

### **Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

## **5. Opbevaring**

Opbevar Diamox utilgængeligt for børn.

Du kan opbevare Diamox ved almindelig stuetemperatur.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

## **6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger**

### **Diamox indeholder:**

- Aktivt stof: Acetazolamid. En tablet indeholder 250 mg acetazolamid
- Øvrige indholdsstoffer: Dibasisk calciumphosphat, majsstivelse, natriumstivelsesglycolat (type A), povidon K30, magnesiumstearat.

### **Udseende og pakningsstørrelse**

Tabletterne er hvide, flade, hvælvede tabletter med en krydsdelekærv på den ene side og præget med 'FW' og '147' på den anden side.

**Pakningsstørrelse**

Diamox fås i plastbeholder med 100 tabletter.

**Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller**

Indehaveren af markedsføringstilladelsen

Amdipharm Limited

Unit 17

Northwood House

Northwood Crescent

Northwood

Dublin 9

D09 V504

Irland

**Fremstiller**

Abcur AB

Bergaliden 11

252 23 Helsingborg

Sverige

eller

Skyepharma Production S.A.S.

Zone Industrielle Chesnes Ouest

55, rue du Montmurier

SAINT QUENTIN FALLAVIER 38070

Frankrig

**Denne indlægsseddel blev senest ændret i september 2025**