

## **Bijsluiter: informatie voor de gebruiker**

### **Acetazolamide suspensie 10 mg/ml FNA**

**Lees onderstaande informatie goed door voordat u het medicijn gaat gebruiken.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Vraag dan de arts of apotheker om uitleg.
- Het medicijn is enkel voor u voorgeschreven. Geef dit medicijn niet door aan anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u. Het medicijn kan schadelijk zijn voor een ander.
- Krijgt u veel 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 of apotheker.

#### **Inhoud van de bijsluiter**

1. Wat is Acetazolamide suspensie 10 mg/ml FNA en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u extra voorzichtig 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 Acetazolamide suspensie 10 mg/ml FNA en waarvoor wordt het gebruikt?**

Dit medicijn bevat acetazolamide. Acetazolamide heeft effect op de hoeveelheid water en zouten in het lichaam. Het zorgt ervoor dat de nieren meer zout uitscheiden. Het zout trekt het vocht mee, waardoor het overtollige vocht in de urine komt. Bij vochtophoping in de longen verdwijnt het vocht en kan het kind de zuurstof beter in het bloed opnemen. Ook vermindert acetazolamide een te hoge vloeistofdruk in de oogbol of in de hersenen. Acetazolamide blijkt ook sommige vormen van epilepsieaanvallen te voorkomen.

Acetazolamide suspensie 10 mg/ml FNA wordt gebruikt bij:

- Vochtophoping in de oogkamer en verhoogde oogbaldruk (glaucoom);
- Epilepsie;
- Vochtophoping in de tweede helft van de menstruatiecyclus (premenstrueel oedeem);
- Verlagen van de schedeldruk (intracraniale druk);
- Vochtophoping in de longen (longoedeem) ten gevolge van hoogtezieke en het voorkomen daarvan.

Heeft u een ander ziektebeeld? Vraag dan uw arts waarom dit medicijn bij u is voorgeschreven.

## **2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u extra voorzichtig zijn?**

### **Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor één van de stoffen die in dit medicijn zitten. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- U bent allergisch voor een antibioticum van het sulfonamide-type (sulfadiazine, sulfafurazol, sulfamethizol, sulfamethoxazol of cotrimoxazol). Mogelijk bent u dan ook overgevoelig voor acetazolamide.
- U heeft last van een ernstige verstoring van het evenwicht van zouten in het bloed (hyperchloremische acidose).
- U heeft een hartvergroting door een vergrote weerstand in de longen (cor pulmonale).

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?**

- Uw lever of nieren werken minder goed.
- U heeft verhoogde oogbldruk (glaucoom). Soms wordt dit medicijn hiervoor gebruikt, maar bij bepaalde vormen van glaucoom is het juist schadelijk.
- U lijdt aan de spierziekte myasthenia gravis. De klachten kunnen verergeren.
- U heeft een aandoening van de bijnieren, zoals de ziekte van Addison.
- U heeft suikerziekte (diabetes).
- U bent ouder dan 65 jaar.

Neem in deze gevallen contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

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

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

### **Gebruikt u nog andere medicijnen?**

Gebruikt u naast Acetazolamide suspensie 10 mg/ml FNA nog andere medicijnen, heeft u dat kortgeleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Acetazolamide heeft invloed op andere medicijnen. Dit noemen we een wisselwerking. Hierdoor werken medicijnen beter, slechter of anders. De belangrijkste wisselwerkingen van dit medicijn zijn met:

- Plastabletten, zoals bumetanide, chloortalidon, chloorthiazide, furosemide, hydrochloorthiazide, indapamide. Deze medicijnen geven samen met acetazolamide een grotere kans op kaliumtekort in het bloed. Daarom zal de arts het bloed van het kind hier op controleren.

- Acetylsalicylzuur of carbasalaatcalcium kunnen de kans op bijwerkingen van acetazolamide verhogen, maar kunnen ook zelf meer bijwerkingen veroorzaken. Overleg met uw arts over deze risico's. Geef uw kind niet zelf deze pijnstillers, maar alleen in overleg met de arts.
- Kinidine, een medicijn gebruikt bij bepaalde hartritmestoornissen. Door acetazolamide kan de hoeveelheid kinidine in het bloed stijgen. Hierdoor zijn de bijwerkingen van kinidine sterker. Raadpleeg uw arts over de risico's als uw kind deze combinatie voorgeschreven heeft gekregen.
- Digoxine, een hartmedicijn, kan eerder bijwerkingen veroorzaken. Deze bijwerkingen kunnen ontstaan als acetazolamide kaliumtekort veroorzaakt (een van de bijwerkingen). De arts zal het bloed daarom regelmatig op de hoeveelheid kalium controleren.
- Methenamine, een medicijn tegen blaasontsteking. Dit medicijn wordt minder werkzaam als uw kind ook acetazolamide gebruikt. Gebruik deze middelen niet samen.
- Medicijnen om uw bloed te verdunnen (bijvoorbeeld warfarine). Het effect van acetazolamide kan veranderen.
- Medicijnen om de suiker in het bloed te verlagen (bijvoorbeeld metformine, gliclazide). Het effect van acetazolamide kan veranderen.
- Medicijnen tegen epilepsie of toevallen (in het bijzonder fenytoïne, primidon, carbamazepine of topiramaat). Het effect van acetazolamide kan veranderen.
- Medicijnen die de hoeveelheid foliumzuur in het lichaam veranderen, bijvoorbeeld methotrexaat, pyrimethamine of trimethoprim. Het effect van acetazolamide kan veranderen.
- Steroïden zoals prednisolon. Het effect van acetazolamide kan veranderen.
- Amfetaminen (stimulerende middelen) of lithium (tegen ernstige psychische problemen). Het effect van acetazolamide kan veranderen.
- Natriumbicarbonaattherapie (gebruikt om aandoeningen te behandelen waar sprake is van teveel zuur in uw lichaam). Het effect van acetazolamide kan veranderen.
- Ciclosporine (gebruikt na transplantaties om het immuunsysteem te onderdrukken). Het effect van acetazolamide kan veranderen.
- Andere medicijnen, waaronder procaïne en methadon.

Heeft u vragen over of een van deze wisselwerkingen voor u belangrijk zijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

### **Waarop moet u letten met alcohol?**

Alcohol kan de bijwerkingen duizeligheid en sufheid versterken. Houd hier rekening mee.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

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*

Over het gebruik van dit medicijn tijdens de zwangerschap is nog te weinig bekend. Daarom is niet zeker of dit medicijn altijd veilig is voor zwangere vrouwen en hun kind. Meld het aan uw arts en apotheker als u zwanger bent, of binnenkort wilt worden. Misschien kan uw arts

een ander medicijn voorschrijven. Een medicijn waarvan wel bekend is dat u het veilig kunt gebruiken.

#### *Borstvoeding*

U kunt dit medicijn veilig gebruiken als u borstvoeding geeft. Dit medicijn komt in een (heel) kleine hoeveelheid in de moedermelk. Dit is niet schadelijk voor de baby.

#### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Let op: als u epilepsie heeft, mag u vaak niet autorijden. Of u mag autorijden, hangt af van bepaalde keuringseisen. Overleg hierover met uw arts.

Heeft uw arts bepaald dat u met uw aandoening mag autorijden? Ook acetazolamide heeft invloed op uw rijvaardigheid. Het kan gevaarlijk zijn aan het verkeer deel te nemen als u dit medicijn gebruikt. Dit komt door bijwerkingen, zoals duizeligheid, slaperigheid en vermoeidheid. U mag de eerste week dat u dit medicijn gebruikt niet autorijden. Na een week zijn de meeste mensen voldoende gewend geraakt aan de effecten. U mag dan weer autorijden. Maar doe dat alleen als u geen last meer heeft van de bijwerkingen.

### **3. Hoe gebruikt u dit medicijn?**

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

#### **Dosering**

Kijk voor de juiste dosering altijd op het etiket van de apotheek.

#### **Wijze van gebruik**

Schud de drank goed om voor gebruik.

Meet de voorgeschreven hoeveelheid af met een maatbeker, maatlepel of doseerspuit.

Neem de drank in.

In de meeste dranken met acetazolamide zit suiker. Dit kan gaatjes veroorzaken. Poets daarom regelmatig de tanden van het kind.

#### **Wanneer?**

- Neemt u dit middel 1 keer per dag? Neem het dan 's ochtends in, zodat u niet 's nachts uit bed moet om te plassen.
- Als u dit medicijn 2 keer per dag inneemt, neem de laatste dosering voor 6 uur 's avonds in, zodat u niet 's nachts uit bed moet om te plassen.
- Veroorzaken de tabletten maagklachten bij u? Dan kunt u ze het beste na een maaltijd innemen.
- Om hoogteziekte te voorkomen: begin met innemen een dag voor het verblijf op grote hoogte. Probeer het middel voorafgaand aan de reis enkele keren om te zien hoe u erop reageert.
- Bij vochtophoping voorafgaand aan de menstruatie gebruikt u dit middel 5 tot 10 dagen voor het begin van de menstruatie.

Hoe lang?

- Epilepsie: uw arts bepaalt hoe lang u dit medicijn moet gebruiken. Dat hangt af van de aandoening waarvoor u dit medicijn slikt en van de resultaten. Het kan zijn dat de dosering tussentijds wordt aangepast. Verander in elk geval nooit zelf de dosering!
- Hoogteziekte: ga door met slikken tot 2 dagen na het bereiken van de maximale hoogte, of tot u het gevoel heeft dat uw lichaam zich aan de hoogte heeft aangepast.
- Glaucoom (verhoogde oogboldruk): de behandeling is tijdelijk. Vaak gebruikt u het tot aan de operatie.
- Voctophoping (oedeem): meestal moet u het medicijn 2 dagen gebruiken, waarna u het 1 dag niet slikt. Als u het continu slikt neemt de werking na verloop van tijd af.

### **Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?**

Als u te veel van dit medicijn heeft gebruikt, neem dan direct contact op met uw arts of apotheker.

### **Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?**

Het is belangrijk dit medicijn consequent in te nemen. Mocht u toch een dosis vergeten hebben, neem deze dan zo snel mogelijk in. Behalve als het bijna tijd is voor de volgende dosis. U kunt daarbij de volgende richtlijn gebruiken.

- Als u dit medicijn 1 keer per dag gebruikt: duurt het nog meer dan 8 uur voor u de volgende dosis normaal inneemt? Neem de vergeten dosis dan alsnog in. Duurt het nog minder dan 8 uur? Sla de vergeten dosis dan over.
- Als u dit medicijn 2 keer per dag gebruikt: duurt het nog meer dan 4 uur voor u de volgende dosis normaal inneemt? Neem de vergeten dosis dan alsnog in. Duurt het nog minder dan 4 uur? Sla de vergeten dosis dan over.

### **Als u stopt met het gebruiken van dit medicijn**

Overleg altijd met uw arts als u eerder wilt stoppen met dit medicijn dan wat de arts heeft aangegeven.

Overleg met uw arts of u in een keer met dit medicijn kunt stoppen. Bij epilepsie kunt u niet in een keer stoppen met dit medicijn. U heeft dan kans op een epileptische aanval. Stop geleidelijk, in overleg met uw arts. Ook een overstap op een ander epilepsiemedicijn moet geleidelijk plaatsvinden. Overleg hierover met uw arts.

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

## **4. Mogelijke bijwerkingen**

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Mogelijke bijwerkingen van dit medicijn zijn:

**Vaak** (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- Meer en vaker moeten plassen

- Veranderde smaak, vieze smaak
- Tintelingen of doof gevoel door een effect op de gevoelszenuwen
- Vermoeidheid, spierzwakte
- Hoofdpijn, duizeligheid
- Maag-darmklachten, zoals misselijkheid, braken en diarree. Mogelijk helpt het als het kind de drank met wat voedsel inneemt. Blijft het er last van houden? Neem dan contact op met uw arts.
- Psychische veranderingen, zoals verwarring, gejaagdheid of depressiviteit
- Te weinig kalium in het bloed. De verschijnselen van een kaliumtekort zijn spierzwakte, spierkramp of spierpijn, meestal het eerst in de bovenbenen en armen, ernstige vermoeidheid, hartkloppingen, heftige buikklachten. Neem bij deze verschijnselen contact op met de arts.

**Soms** (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- Slaperigheid en sufheid
- Haaruitval of juist meer haargroei (bij meisjes)
- Bijziendheid (slecht in de verte kunnen zien)
- Oorsuizingen
- Nierstenen. Dit is te merken aan hevige pijn in de rug (nierkolieken).
- Verminderde werking van de lever of nieren.
- Te weinig aanmaak van bloedcellen, waardoor er te weinig witte bloedcellen en bloedplaatjes zijn. Meld het meteen aan de arts als het kind last krijgt van plotselinge hevige pijn in bovenbuik, gele verkleuring van de huid, onverklaarbare blauwe plekken, extreme vermoeidheid of keelpijn met koorts en blaren in de keel
- Verandering in de samenstelling van het bloed (metabole acidose). De verschijnselen hiervan zijn: plotseling misselijk, braken, diarree, buikpijn, snelle ademhaling en bewustzijnsverlies. Neem bij deze verschijnselen onmiddellijk contact op met een arts.
- Overgevoeligheid voor deze drank. Dit merkt u aan huiduitslag en galbulten. Neem bij deze klachten contact op met de arts.

**Melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt zelf ook bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb ([www.lareb.nl](http://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?**

Bewaar dit medicijn in de huiskamer of slaapkamer.  
Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Lever de medicijnen in bij uw apotheek. Via de apotheek worden ze op de juiste manier vernietigd, waardoor ze niet in het milieu terechtkomen.

## **6. Inhoud van de verpakking en overige informatie**

### **Welke stoffen zitten er in dit medicijn?**

De werkzame stof in dit medicijn is acetazolamide, overeenkomend met 10 mg acetazolamide per ml suspensie.

De andere stoffen (hulpstoffen) in dit medicijn zijn citroenzuurmonohydricum, suikerstroop, saccharose, methylhydroxybenzoaat, propylparahydroxybenzoaat, carmellose, aluminiummagnesiumsilicaat en gezuiverd water.

### **Hoe ziet het medicijn eruit en hoeveel zit er in een verpakking?**

Dit medicijn is helder tot een beetje troebel. De suspensie is per 100 ml verpakt in een ondoorschijnende fles met doseergarnituur.

### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant**

#### **Fabrikant:**

Savemaak C.V.  
Vilstersestraat 33  
8152 AA Lemelerveld

Neem voor alle informatie over dit medicijn contact op met uw apotheek of kijk op [www.BijsluiterPlus.nl](http://www.BijsluiterPlus.nl) .

**Deze bijsluiter is voor het laatst aangepast in december 2023 door SaVeMaak C.V.**