

ACETAZOLAMIDA 25 mg/ml suspensión oral

FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensiones

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oral

INDICACIONES Y POSOLOGÍA:

Diurético, tratamiento del glaucoma, coadyuvante en el tratamiento refractario de la epilepsia, hidrocefalia y alcalinizante urinario.

Diurético: Niños: 5 mg/kg/día ó 150 mg/m²/día, en una dosis ó cada 48 h. Neonatos: 5 mg/kg/día.

Epilepsia: Dosis inicial: 4 mg/kg/día. Dosis usual: 8-30 mg/kg/día ó 300-900mg/m² /día, repartido en 3 ó 4 tomas al día. Dosis máxima: no exceder 1 g/día ó 16 mg/kg/día.

Glaucoma: Niños: 8-30 mg/kg/día, repartidos en 3 ó 4 tomas al día. Neonatos: 5 mg/kg cada 6 ó 8 horas ó 7,5 mg/kg cada 8 h.

Hidrocefalia: 0-55 mg/kg/día, repartido en 2 ó 3 tomas al día.

Alcalinización de la orina: 5 mg/kg cada 8 ó 12 h.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Este fármaco aumenta la diuresis por lo que se recomienda su administración por la mañana, y si toma más de una dosis al día, tome la última dosis antes de las 18 :00 h para evitar molestias durante la noche.

Agitar antes de administrar.

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya indicado otras distintas.

SOBREDOSIS:

En caso de intoxicación o sobredosis el paciente debe acudir inmediatamente a un centro médico o llamar al Servicio de Información toxicológica, tño: 915620420.

EMBARAZO:

Su uso durante el embarazo, especialmente durante el primer trimestre, se acepta sólo en caso de ausencia de alternativas terapéuticas más seguras.

LACTANCIA:

Compatible con la lactancia materna.

USO EN NIÑOS:

Uso aceptado en niños.

EFFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

No se aconseja la conducción de vehículos, ni el manejo de maquinaria peligrosa o de precisión durante las primeras semanas de tratamiento.

OTRAS PRECAUCIONES:

Este medicamento contiene glicerina, sacarosa y sorbitol. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

CONTRAINDICACIONES:

Contraindicaciones: Antecedentes de hipersensibilidad a la acetazolamida o sulfamidas en general. Insuficiencia hepática o renal grave. Acidosis hiperclorémica. Insuficiencia suprarrenal. Estados avanzados de hiponatremia (sodio bajo en sangre) o hipokalemia (potasio bajo en sangre).

PRECAUCIONES:

Deberá realizarse un especial control clínico en pacientes con diabetes, gota, e historial de cálculos renales, y modificarse la dosificación en caso de insuficiencia renal e insuficiencia hepática.

INTERACCIONES:

- Anfetaminas: hay estudios con otros alcalinizantes de la orina (bicarbonato sódico), en los que se ha registrado posible potenciación de la acción y/o toxicidad anf etamínica, debido a una reducción de su eliminación renal.
- Antiepilépticos (fenitoína, fenobarbital, primidona): hay estudios en los que se ha registrado posible potenciación de la toxicidad del antiepiléptico, con presencia de osteomalacia, por el incremento en la eliminación de calcio y fosfatos provocado por el diurético.
- Benzodiazepinas (triazolam): hay algún caso en el que se ha registrado presencia de depresión respiratoria, tras la administración de ambos fármacos en altura.

REACCIONES ADVERSAS:

Sensación de hormigueo en extremidades, anorexia, poliuria y, ocasionalmente, somnolencia o confusión transitoria, que revierten al cesar el tratamiento. Se han descrito también urticaria, melena, hematuria, glucosuria, insuficiencia hepática, parálisis flácida o convulsiones, como efectos relacionados con el fármaco y, en raros casos, efectos secundarios típicos de sulfamidas como fiebre, alteraciones sanguíneas, erupciones cutáneas, cristaluria o lesiones renales.

CONSERVACIÓN:

Conservar en nevera, protegido de la luz.

Mantener este medicamento fuera del alcance y de la vista de los niños

PLAZO DE VALIDEZ:

Esta fórmula magistral tiene un plazo de validez de 3 meses desde su elaboración. No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

FECHA ULTIMA REVISION:

Febrero 2014