



JA til  
RAAS-hemmere\*



NEI til Natrium

# Ingen natrium-assosiert risiko ved behandling av hyperkalemi

Veltassa er indisert til behandling av hyperkalemi hos voksne. Brosjyren er beregnet på helsepersonell.

\* ACE-hemmere, A II-antagonister, aldosteron-antagonister, A II-antagonister + neprilysinhemmere

 **Veltassa**  
(patiromer) for oral  
suspension

# Behandling av hyperkalemi hos voksne

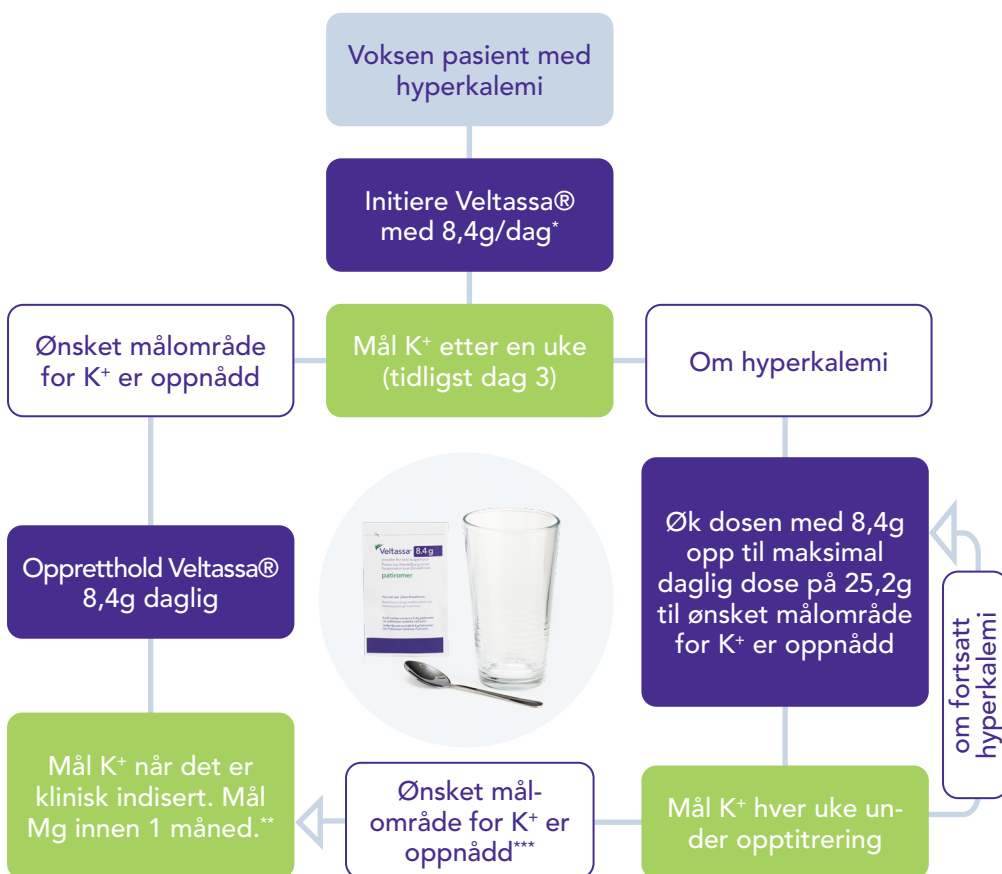
## Muliggjør fortsettelse av RAAS-hemmende behandling

Et balansert natriuminntak er anbefalt til pasienter med nyre- og hjertesvikt - ikke minst fordi høyt natrium kan redusere den kardiorenale fordelene av RAAS-hemmerne.<sup>1</sup>

Veltassa® er en kaliumbinder som muliggjør igangsettelse og fortsettelse av RAAS-hemmende behandling ved hyperkalemi.<sup>2</sup> Veltassa virker lokalt i colon ved å utveksle kalsium mot kalium.<sup>3</sup>

## Initiering og monitorering av Veltassa®<sup>3</sup>

Veltassa® kommer i doseposer på 8,4 g og 16,8 g som blandes med vann til en suspensjon og drikkes 1 gang daglig.



Bland med ca 40ml (3 spiseskjeer) vann og rør rundt.



Hell i ytterligere 40ml vann og rør godt rundt. Det er normalt at suspensjonen er litt grumsete.



Drikk omgående. Tillsatt mer vann om det er mer pulver i glasset.

# Veltassa®

## Behandling av hyperkalemi hos voksne



INGEN NATRIUM-ASSOSIERT RISIKO<sup>3</sup>



VIRKER LOKALT I COLON<sup>3</sup>



MULIGGJØR (FORTSETTELSE AV) RAAS-  
HEMMENDE BEHANDLING<sup>2</sup>



INGEN KJENTE LEGEMIDDELINTERAKSJONER<sup>3</sup>  
(ved administrering med 3 timers mellomrom til andre orale  
legemidler)



DOSERES 1 GANG DAGLIG<sup>3</sup>



 **Veltassa**  
(patiomer) for oral  
suspension

Ref:

1: Lambers Heerspink HJ. *Kidney Int* 2012;82(3):330–7

2: Weir et al *N Eng J Med* 2015;372(3):211–21

3: Veltassa SmPC 2022

<sup>\*</sup>Veltassas virkningsstart inntreffer 4–7 timer etter administrering. Det skal ikke erstatte akuttbehandling av livstruende hyperkalemi. Veltassa skal administreres med 3 timers mellomrom til andre orale legemidler.<sup>3</sup>

<sup>\*\*</sup>Serumkalium skal overvåkes når det er klinisk indisert, inkludert etter endring av legemidler som påvirker kaliumkonsentrasjonen (f.eks. RAAS-hemmere eller diuretika) og etter at patiomerdosen er titrert.

<sup>\*\*\*</sup>Hvis serumkalium faller under det ønskede området, bør dosen reduseres eller avbrytes.

<sup>\*\*\*\*</sup>Andelen pasienter som måtte seponere behandlingen med RAAS-hemmere med Veltassa var 5% og placebo 52%.<sup>2,3</sup>

## Veltassa (patiomer)

Middel mot hyperkalemi. ATC-nr.: V03AE09. Utleveringsgruppe C. Reseptbelagt legemiddel. Kan forskrives på H-resept.

Pulver til mikstur, suspensjon 8,4 g og 16,8 g.

**Indikasjoner:** Behandling av hyperkalemi hos voksne. **Dosering: Voksne, inkl. eldre:** Anbefalt startdose er 8,4 g 1 gang daglig. Daglig dose kan justeres i intervaller på  $\geq 1$  uke, basert på serumkaliumnivå og ønsket målområde. Daglig dose kan økes eller reduseres med 8,4 g for å nå ønsket målområde. Maks. dose er 25,2 g daglig. Hvis serumkalium faller under ønsket område, bør dosen reduseres eller avbrytes. Virkning inntreffer 4–7 timer etter administrering. Skal ikke erstatte akuttbehandling av livstruende hyperkalemi. **Tilberedning/ Håndtering:** Se pakningsvedlegg. **Administrering:** Se pakningsvedlegg. **Kontraindikasjoner:** Overfølsomhet for innholdsstoffene. **Forsiktighetsregler:** Serummagnesium bør overvåkes i minst 1 måned etter behandlingsstart, og magnesiumtilskudd vurderes ved utvikling av lave serummagnesiumnivåer. Gastrointestinal iskemi, nekrose og/eller intestinal perforasjon er rapportert med andre kaliumbindere. Fordel/risiko bør vurderes nøye hos pasienter med nåværende eller tidligere alvorlige gastrointestinale sykdommer, før og under behandling. Serumkaliumnivåene kan øke ved seponering, særlig hvis behandling med RAAS-hemmere fortsettes. Pasienten skal instrueres om ikke å avbryte behandlingen uten å rådføre seg med lege. Serumkalium skal overvåkes når klinisk indisert, inkl. etter endring av legemidler som påvirker kaliumkonsentrasjonen (f.eks. RAAS-hemmere eller diuretika) og etter at patiomerdosen er titrert. Inneholder ca. 4 g (10,4 kcal) sorbitol pr. 8,4 g patiomer. Pasienter med sjeldne arvelige problemer med fruktoseintoleranse bør ikke ta dette legemidlet. Inneholder kalsium som frigis delvis, og noe av dette kan bli absorbert. Fordel/risiko bør vurderes nøye ved risiko for hyperkalsemi. **Interaksjoner:** For utfyllende informasjon om relevante interaksjoner, bruk interaksjonsanalyse på felleskatalogen.no. Patiomer har potensiale til å binde enkelte orale legemidler som administreres samtidig, noe som kan redusere gastrointestinal absorpsjon. Som en forholdsregel bør administrering av patiomer derfor skje med 3 timers mellomrom til andre orale legemidler. Reduserer biotilgjengelighet av ciprofloksacin, levotyrosin og metformin ved samtidig inntak, men ikke ved inntak med 3 timers mellomrom. Potensiell interaksjon med bisoprolol, karvedilol, mykofenolatmofetil, nebivolol, kinidin og telmisartan. **Graviditet og amming:** *Graviditet:* Unngå bruk under graviditet. *Amming:* Ingen effekt på nyfødte/spedbarn som ammes er forventet ettersom systemisk eksponering er minimal. Det må tas en beslutning om amming skal opphøre eller behandling avstås fra, basert på nytte-/risikovurdering. **Bivirkninger:** *Vanlige ( $\geq 1/100$  til  $< 1/10$ ):* Gastrointestinale: Abdominalsmerte, diaré, flatulens, forstoppelse. *Stoffskifte/ernæring:* Hypomagnesemi. **Pakninger, priser og refusjon (pr. 28.08.2022):** *Pakninger:* 8,4 g, 30 doseposer, Varenr 578950, *Pris:* 2785,60 NOK; 8,4 g, multipakninger som består av 3 esker som inneholder 30 doseposer hver. *Varenr:* 16,8 g, 30 doseposer, Varenr 113451. *Pris:* 2785,60 NOK. **Refusjon:** H-resept: V03A E09\_2 Patiomer kalsium. Refusjonsberettiget bruk: Der det er utarbeidet nasjonale handlingsprogrammer/nasjonale faglige retningslinje og/eller anbefalinger fra RHF/LIS spesialistgruppe skal rekvirering gjøres i tråd med disse. **Vilkår:** (216) Refusjon ytes kun etter resept fra sykehuslege eller avtalespesialist. (222) En blå resept kan ekspederes med H-resept som hjemmel hvis resepten er forskrevet for legemiddelet ble overført til H-reseptordningen. Blå resept: nei. Byttbar: ja, se byttegruppe 002419 på felleskatalogen.no **Innehaver av markedsføringstillatelsen:** Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma France, 100-101 Terrasse Boieldieu, Tour Franklin- La Défense 8, 92042 Paris la Défense Cedex, Frankrig. **Representant:** Vifor Pharma Nordiska AB, Gustav III's boulevard 46, 169 73 Solna, Sverige. Basert på SPC godkjent av SLV: 06.10.2022. **Les felleskatalogtekst eller preparatomtalen (SPC) for mer informasjon, se [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no).**