



JA til  
RAAS-blokade\*



NEJ til Natrium

## Uden natrium associeret risiko

Veltassa er indiceret til behandling af hyperkaliæmi hos voksne.  
Folderen er beregnet til sygehuspersonale.  
\*ACE-hæmmere, A II- antaganoister, aldosteronantagonister,  
A II- antagonist+nepriylsinhæmmere

 **Veltassa**  
(patiromer) for oral  
suspension

# Veltassa® ved behandling af hyperkaliæmi

## Muliggør forsat RAAS-blokade

Et balanceret natriumindtag anbefales til nyresvigts- og hjertesvigtspatienter - ikke mindst på grund af at højt natrium kan reducere den kardiorenale fordel af RAAS-blokade.<sup>1</sup>

Veltassa® er en kaliumbinder som muliggør initiering og forsat behandling med RAAS-blokkere ved hyperkaliæmi. Veltassa virker lokalt i kolon ved at bytte calcium mod kalium.<sup>3</sup>

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

Veltassa® kommer i dosisposer af 8,4 g og 16,8 g som blandes med vand til en suspension og drikkes 1 gang dagligt.

**94%**  
af patienterne som behandles med Veltassa kunne forblive på deres RAAS-blokade.<sup>\*\*\*2</sup>



Blandes med ca 40 ml (3 spiseskefulde) vand og rør rundt.



Hæld yderligere 40ml vand i og rør grundigt rundt. Det er almindeligt at suspensionen er lidt grumset.



Drik straks. Tilsæt mere vand hvis der er resterende pulver i glasset.

# Veltassa®

## Behandling ved hyperkaliæmi



	UDEN NATRIUM ASSOCIERET RISIKO <sup>3</sup>	✓
	VIRKER LOKALT I KOLON <sup>3</sup>	✓
	MULIGGØR FORTSAT RAAS-BLOKADE <sup>2</sup>	✓
	INGEN KENDTE LÆGEMIDDELINTERAKTIONER <sup>3</sup> (Ved administrering 3 timer mellem andre orale lægemidler)	✓
	1 DOSIS PR. DAG. <sup>3</sup>	✓

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

\*Virksomheden af Veltassa starter 4-7 timer efter administrering. Veltassa skal ikke anvendes som erstatning for akut behandling af livstruende hyperkaliæmi. Veltassa skal separeres 3 timer fra andre orale lægemidler.<sup>5</sup>

\*\*Serumkalium bør overvåges når det er klinisk indiceret og ved forandringer fra behandlinger med andre lægemidler som kan påvirke koncentrationen af serumkalium. (RAAS-blokkere eller diuretika).

\*\*\* Hvis serumkalium falder til under ønsket niveau skal dosen nedsættes eller afbrydes.

\*\*\*\* Andelen af patienter som måtte afbryde behandlingen med RAAS-blokade var med Veltassa 5% og med placebo 52%<sup>2,3</sup>

### Forkortet produktinformation for Veltassa 8,4 g og 16,8 g pulver til oral suspension (patiomer (som patiomerorbitecalcium))

Denne produktinformation er omskrevet/forkortet i forhold til det af Det Europæiske Lægemiddelagentur godkendte produktresumé dateret 06. oktober 2022. Produktresumeeet kan vederlagsfrit rekvireres fra indehaveren af markedsføringstilladelsen eller findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside: <http://www.ema.europa.eu/ema/>. LÆS PRODUKTRESUMÉET FØR ORDINATION, ISÆR MED HENSYN TIL DOSERING, BIVIRKNINGER, ADVARSLER OG KONTRAINDIKATIONER

**Indikationer:** Behandling af hyperkaliæmi hos voksne. **Dosering og administration:** Den anbefalede startdosis er 8,4 g patiomer én gang dagligt. Den daglige dosis kan justeres i intervaller på en uge eller længere baseret på niveauet af serumkalium og det ønskede målinterval. For at opnå det ønskede målinterval kan den daglige dosis efter behov øges eller reduceres med 8,4 g, dog højst til en maksimumdosis på 25,2 g dagligt. Hvis serumkaliumniveauet falder under det ønskede målinterval, bør dosen reduceres, eller behandlingen ophøre. Hvis en dosis glemmes, skal den glemte dosis tages så hurtigt som muligt samme dag. Den glemte dosis bør ikke tages sammen med den næste dosis. Administration af Veltassa skal ske med 3 timers interval fra indtagelse af andre orale lægemidler. Virkningen af Veltassa indtræder inden for 4-7 timer efter administration. Veltassa bør ikke erstatte nødbehandling af livstruende hyperkaliæmi. Oral brug. Den fulde dosis skal hældes i et glas med ca. 40 ml vand og herefter omrøres. Yderligere ca. 40 ml vand tilføjes, og herefter skal suspensionen omrøres grundigt igen. Pulveret opløses ikke. Blandingen skal indtages inden for 1 time efter klargøring. Følgende væsker eller bløde fødevarer kan benyttes i stedet for vand: Æblejuice, tranebærjuice, ananasjuice, appelsinjuice, druesaft, pæresaft, abrikosnektar, ferskennektar, yoghurt, mælk, fortykningsmiddel, æblesauce, vanilje og chokoladebudding. Kaliumindholdet i væsker eller bløde fødevarer, der anvendes til fremstilling af blandingen, bør medregnes som en del af det anbefalede kaliumindtag for hver enkelt patient. Indtag af tranebærjuice bør generelt begrænses til moderate mængder (for eksempel mindre end 400 ml om dagen) på grund af den potentielle interaktion med andre lægemidler. Veltassa kan tages sammen med eller uden mad. Det må ikke opvarmes eller tilsættes opvarmede madvarer eller væsker. Det må ikke tages i dets tørre form. **Kontraindikationer:** Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne. **Advarsler og forsigtighedsregler:** Serumkalium bør overvåges i mindst 1 måned efter påbegyndelse af behandlingen, og magnesiumtilskud bør overvejes til patienter, der udvikler lave niveauer af serumkalium. Fordele og risici ved at administrere Veltassa bør evalueres omhyggeligt før og under behandling af patienter, som har eller tidligere har haft alvorlige gastrointestinale lidelser. Ved ophør af behandling med Veltassa kan serumkaliumniveauerne stige, især hvis behandling med RAAS-inhibitor fortsættes. Patienter skal instrueres i ikke at ophøre med behandlingen uden at konsultere deres læge. Stigninger i serumkalium kan opstå så tidligt som 2 dage efter den sidste Veltassa-dosis. Serumkalium bør overvåges ved klinisk indikation, også efter der foretages medicinændringer, der påvirker serumkaliumkoncentrationen (f.eks. RAAS-inhibitorer eller diuretika), og efter Veltassa-dosis er titreret. Veltassa indeholder sorbitol. Bør ikke anvendes til patienter med arvelig fructoseintolerans. Veltassa indeholder calcium. Fordele og risici ved administration af dette lægemiddel bør evalueres omhyggeligt hos patienter med risiko for hyperkalcæmi. **Interaktioner:** Patiomer har potentialet til at binde visse co-administrerede lægemidler, hvilket kan reducere deres absorption i mave-tarm-kanalen. Da patiomer ikke absorberes eller metaboliseres i kroppen, har det en begrænset indvirkning på virkningen af andre lægemidler. Som en sikkerhedsforanstaltning bør administration af patiomer ske mindst 3 timer før eller efter andre orale lægemidler. In vitro-studier har vist potentiel interaktion mellem patiomer og bisoprolol, carvedilol, mycophenolate mofetil, nebivolol, quinidin og telmisartan. **Graviditet og amning:** Som en sikkerhedsforanstaltning foretrækkes det at undgå brug af Veltassa under graviditet. Det skal besluttes, om amning skal ophøre eller behandling med patiomer seponeres, idet der tages højde for fordelene ved amning for barnet i forhold til de terapeutiske fordele for moderen. **Bivirkninger:** Almindelig ( $\geq 1/100$  til  $< 1/10$ ): Hypomagnesiemi, forstoppelse, diarré, mavesmerter, luft i maven. Ikke almindelig ( $\geq 1/1.000$  til  $< 1/100$ ): Kvalme, opkastning. **Overdosering:** Da overdrevne doser af Veltassa kan resultere i hypokaliæmi, bør niveauerne af serumkalium overvåges. Patiomer udskilles efter ca. 24 til 48 timer, baseret på den gennemsnitlige gastrointestinale transitid. Såfremt det besluttes, at lægelig behandling er nødvendig, kan relevante foranstaltninger til gendannelse af serumkalium overvejes. **Pakningsstørrelser og priser:** Æske med 30 breve. Se [www.medicinpriser.dk](http://www.medicinpriser.dk) for dagsaktuelle priser. **Tilskud:** Ej tilskudsberettiget. **Udlevering:** B. **Indehaver af markedsføringstilladelsen:** 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, SE-169 73, Solna, Sverige. **Revisionsdato:** 24.11.2022.

DK-PAT-220025 202212