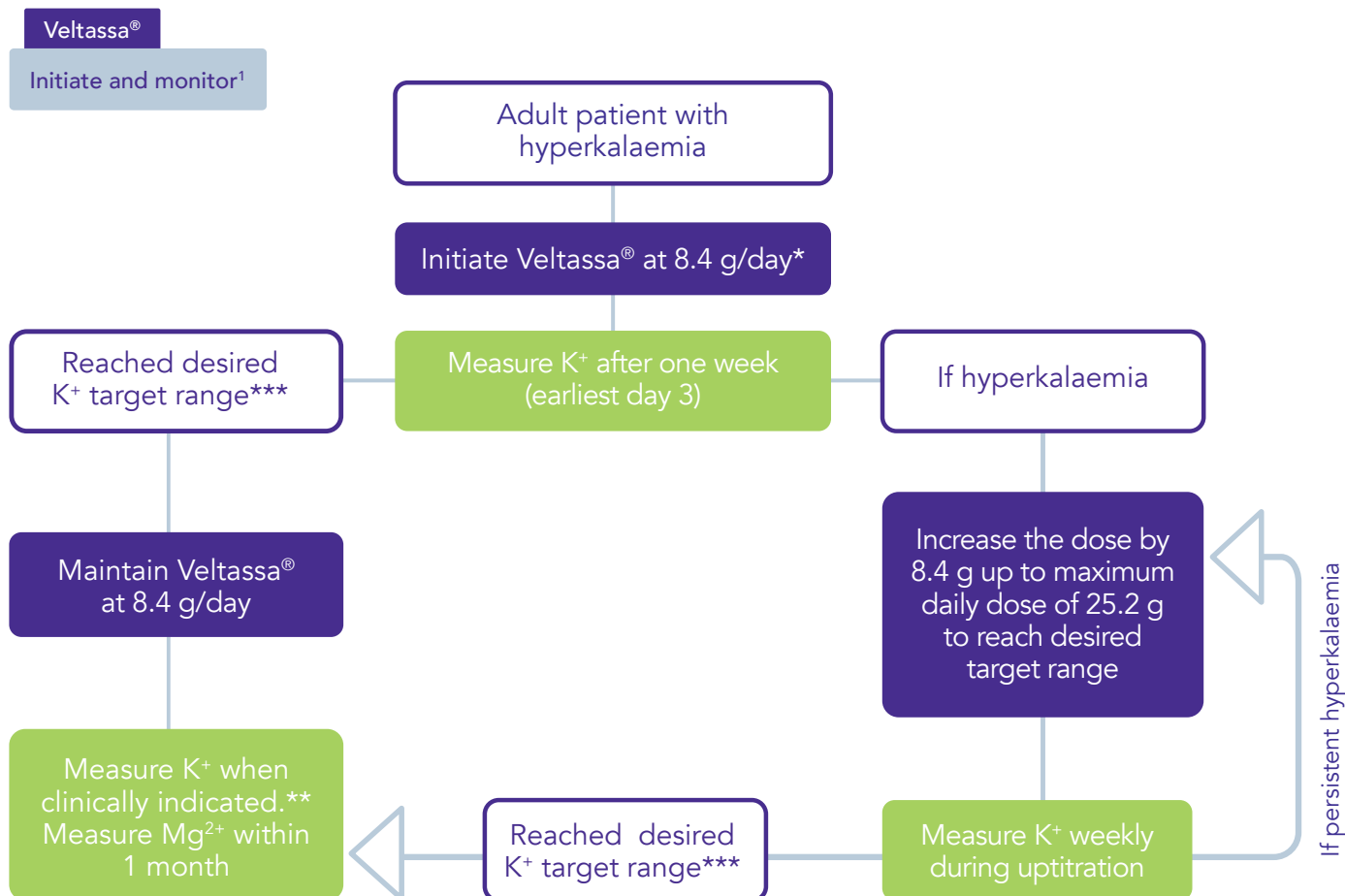


Veltassa® (patiomer)

How to initiate and monitor

Veltassa® is indicated for the treatment of hyperkalaemia in adults¹



* The onset of action of Veltassa occurs 4-7 hours after administration. Veltassa should not replace emergency treatment for life-threatening hyperkalaemia. Administration of Veltassa should be taken together with or without food and separated by 3 hours from other oral medicinal products

** Measure of potassium should be monitored when clinically indicated, including after changes are made to treatments that affect the serum potassium concentration (e.g. RAAS inhibitors and diuretics)

*** If serum potassium falls below the desired range, the dose should be reduced or discontinued

Veltassa®

How to prepare



Mix 40 mL of water with an entire sachet of Veltassa®, then stir



Add another 40 mL of water and stir thoroughly. The powder will not dissolve and the mixture will look cloudy*



Drink immediately. If powder remains in the glass after drinking, repeat steps 2 and 3 to ensure the entire dose is taken

* Additional volumes of water can be added if desired for liquid consistency purposes.

HOIDON ALOITUS

Veltassa on tarkoitettu aikuisten hyperkalemian hoitoon

Rajoitetusti peruskorvattava (3020)

Krooniseen munuaissairauteen liittyvän hyperkalemian hoidossa lääkärinlausunto B hoitavalta lääkäriltä.

Sydämen vajaatoimintaan liittyvän hyperkalemian hoidossa lääkärinlausunto B erikoissairaanhoidon nefrologian, sisätautien tai kardiologian yksiköstä tai näiden alojen erikoislääkäriltä. Myös muun hoitavan lääkärin laatima B-lausunto hyväksytään, kun siihen on liitetty edellä mainittujen alojen erikoissairaanhoidon yksikön tai erikoislääkärin antama kirjallinen konsultaatiivastaus hoitosuunnitelmasta.

Kriteerit:

- ACE:n estäjä tai ATR:n salpaaja käytössä
- GFR 15-59 ml/min (CKD 3-4)
- Ei dialyysihoidossa
- Natriumpolystyreenisulfonaattihoito ei sovi

Mahdollinen annostusohje:

Hyperkalemian hoitoon. Suositeltu aloitusannos on yksi pussi (8,4 grammaa) vuorokaudessa erillisen ohjeen mukaan. Tarvittaessa annosnosto 25,2 gramman enimmäisvuorokausiannokseen asti. Suun kautta.

Reference: 1. Veltassa SPC

VELTASSA 8,4 g ja 16,8 g jauhe oraalisuspensiota varten

PATIROMEERI

Käyttöaie: Aikuisten hyperkalemian hoito. **Annostus ja antotapa:** *Annostus:* Suositeltu aloitusannos on 8,4 g patiromeeria kerran vuorokaudessa. Vuorokausiannosta voidaan sovittaa viikon välein tai harvemmin seerumin kaliumpitoisuuden ja halutun tavoitealueen perusteella. Vuorokausiannosta voidaan suurentaa tai pienentää 8,4 g:lla tarvittaessa 25,2 g:n enimmäisvuorokausiannokseen asti. Jos seerumin kaliumpitoisuus laskee halutun alueen alapuolelle, annosta pitää pienentää tai valmisteen käyttö lopettaa. Veltassa-valmisteen ja muiden suun kautta otettavien lääkevalmisteiden annon välissä on oltava 3 tuntia. Valmisteen turvallisuutta ja tehoa alle 18 vuoden ikäisten lasten hoidossa ei ole vielä varmistettu. *Antotapa:* Suun kautta. Annos kaadetaan lasiin, jossa on noin 40 ml vettä ja sekoitetaan, sitten lisätään 40 ml vettä, ja suspensiota sekoitetaan huolellisesti. Jauhe ei liukene. Tarvittaessa lisätään vettä halutun koostumuksen saavuttamiseksi. Seoksen valmistamiseen voi veden sijasta käyttää seuraavia nesteitä tai pehmeitä ruokia noudattamalla samoja vaiheita kuin edellä on kuvattu: omenamehua, karpalomehua, ananasmehua, appelsiinimehua, rypälemehua, päärynämehua, aprikoosinektaria, persikkanektaria, jogurttia, maitoa, sakeuttamisainetta, omenasosetta, vanilja- ja suklaavanukasta. Seoksen valmistukseen käytettyjen nesteiden ja pehmeiden ruokien kaliumpitoisuus jokaisen yksittäisen potilaan kaliumin saantia koskevat ruokavaliosuositukset huomioon ottaen. Karpalomehun runsasta nauttimista (yli 400 ml) pitää välttää, koska sillä voi olla yhteisvaikutuksia muiden lääkevalmisteiden kanssa. Veltassa otetaan ruoan kanssa tai ilman ruokaa. Sitä ei pidä kuumentaa tai lisätä kuumiin ruokiin tai nesteisiin eikä ottaa kuivassa muodossa. **Vasta-aiheet:** Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai apuaineille. **Varoitukset ja käyttöön liittyvät varoitimet:** Seerumin magnesiumipitoisuutta on seurattava vähintään kuukauden ajan hoidon aloittamisesta. Muiden kaliumin sitojien kanssa on raportoitu ruoansulatuskanavan iskemiaa, nekroosia ja/tai suolten puhkeamista. Patiromeerin annon hyötyjä ja riskejä on harkittava tarkoin ennen hoitoa ja hoidon aikana potilailla, joilla on tai on ollut vakavia ruoansulatuselimestön häiriöitä. Kun hoito lopetetaan, seerumin kaliumpitoisuus voi nousta, erityisesti, jos RAA-järjestelmää estävää hoitoa jatketaan. Seerumin kaliumpitoisuutta on seurattava erityisesti, kun on muutettu seerumin kaliumpitoisuuteen vaikuttavien lääkkeiden tai patiromeerin annoksia. Veltassa sisältää sorbitolia noin 4 g (10,4 kcal)/8,4 g patiromeeria. Ei sovi potilaille, joilla on harvinainen perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi. Veltassa sisältää kalsiumia, joten annon hyötyjä ja riskejä on harkittava tarkoin potilailla, joilla on hyperkalsemian riski. **Yhteisvaikutukset:** Patiromeeri voi sitoa joitakin suun kautta samanaikaisesti otettavia lääkevalmisteita, mikä voi heikentää niiden imeytymistä ruoansulatuskanavasta. Patiromeerilla saattaa olla yhteisvaikutuksia bisoprololin, karvedilolin, mykofenolaattimofetiliin, nebiivololin, kinidiinin ja telmisartaanin kanssa. **Hedelmällisyys, raskaus ja imetys:** *Raskaus:* Varmuuden vuoksi patiromeerin käyttöä on suositeltavaa välttää raskauden aikana. *Imetys:* Ei ole odotettavissa vaikutuksia vastasyntyneisiin tai imeväisiin. **Haittavaikutukset:** *Yleiset:* Ummetus, ripuli, vatsakipu, ilmavaivat ja hypomagnesemia. Tarkemmat tiedot: katso valmisteyhteenveto. **Pakkaukset ja hinnat** (VMH+alv) 11/2022: Veltassa 8,4 g 30 annospussia 317,76 euroa. Veltassa 16,8 g 30 annospussia 317,76 euroa. **Korvattavuus:** Rajoitettu peruskorvaus lääkärin lausunnolla (40 %). Valmiste on rajoitetusti peruskorvattava hyperkalemian hoitoon kroonista munuaissairautta sairastaville aikuispotilaille, joiden sairaus on hoitoa aloitettaessa vaiheessa 3-4 ja jotka käyttävät ACE-estäjää tai ATR-salpaajaa, eivät ole dialyysihoidossa ja joille hoito natriumpolystyreenisulfonaatilla ei sovi 3020. Reseptilääke. Huom. Tutustu valmisteyhteenvetoon ennen lääkkeen määräämistä. Tämä teksti perustuu valmisteyhteenvetoon 2022-10-06. Lisätiedot: Pharmaca Fennica ja Vifor Pharma Nordiska AB, puh +46 8 558 066 00, info.nordic@viforpharma.com, www.viforpharma.se

FI-PAT-2200005 202304