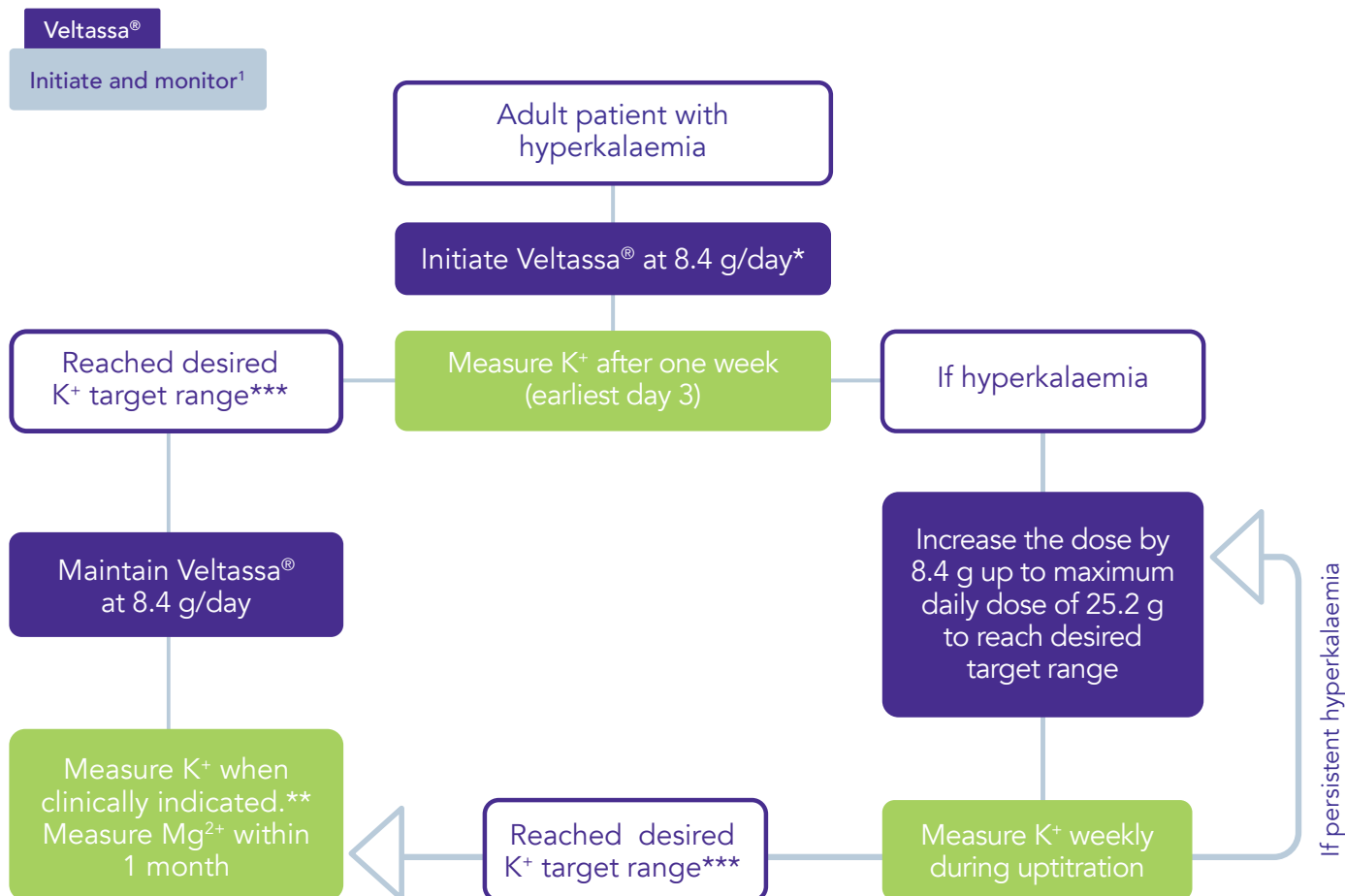


Veltassa® (patiomer)

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.

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 ≥ 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 inntrer 4-7 timer etter administrering. Skal ikke erstatte akuttbehandling av livstruende hyperkalemi. **Tilberedning/ Håndtering:** Se pakningsvedlegg. **Administrering:** Se pakningsvedlegg. **Kontraindikasjoner:** Overfølsomhet for innholdsstoffene. **Forsiktighetsregler:** Serummmagnesium bør overvåkes i minst 1 måned etter behandlingsstart, og magnesiumtilskudd vurderes ved utvikling av lave serummmagnesiumnivåer. 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 patiomer-dosen 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-/risiko-vurdering. **Bivirkninger:** *Vanlige ($\geq 1/100$ til $< 1/10$):* Gastrointestinale: Abdominalsmerte, diaré, flatulens, forstoppelse. Stoffskifte/ernæring: Hypomagnese-mi. **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 retningslinjer 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-resept-tordningen. 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.**

1. Veltassa SPC 2022

NO-PAT-2200027 202212