

Behandling av for høyt kaliumnivå

Denne brosjyren lærer deg mer om hva Veltassa (patiomer) er, behandling og hva man bør huske på.



Om kalium

Kalium (K) er et mineral som er viktig for at hjerte, muskler og nerver skal fungere optimalt.

Kaliumverdier

Normalverdiene for kalium pleier å ligge mellom 3,5–5,0 mmol/L.

Symptomer ved forhøyet kalium (hyperkalemi):

- Kraftig tretthet
- Kvalme (sykdomsfølelse)
- Nummenhet eller stikkende følelse i hender, ben eller andre deler av kroppen

- Muskelsvakhet
- Hjerteklapp eller uregelmessige hjerteslag

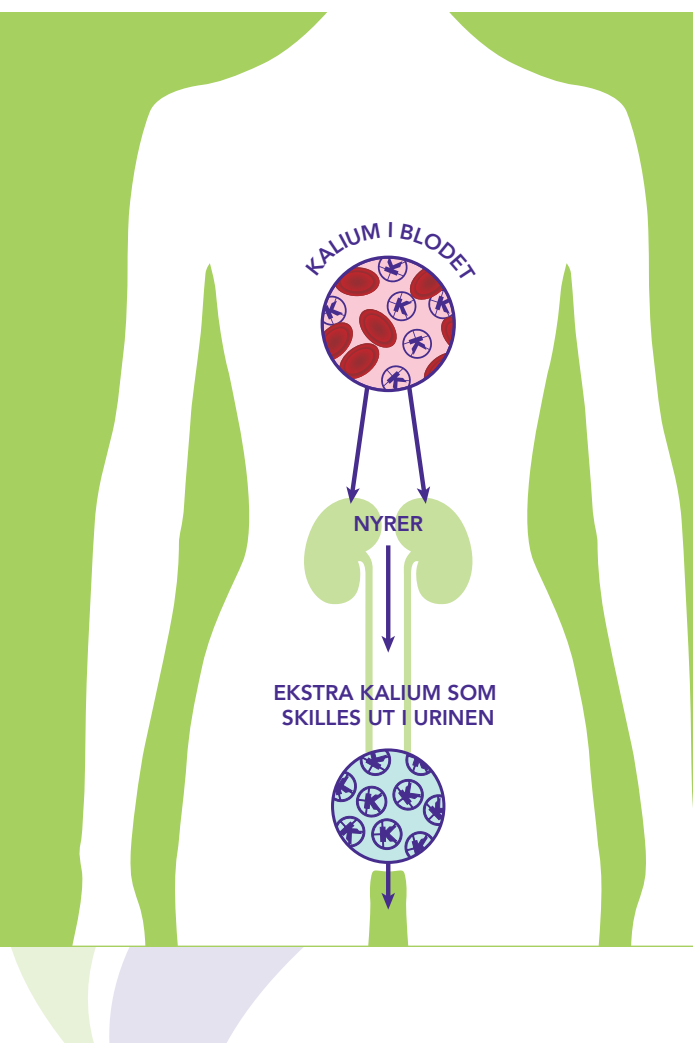
Dersom hyperkalemi ikke behandles, kan det forårsake problemer med hjerterytmen, og i alvorlige tilfeller, gi muskellammelser.

Noen ganger ser man ingen symptomer i det hele tatt. Derfor er det viktig å fortsette behandlingen.

Dersom hyperkalemi ikke behandles, kan det forårsake problemer med hjerterytmen, og i alvorlige tilfeller, gi muskellammelser.

Slik utskilles kalium normalt i kroppen

Kaliumnivåene kan øke over tid dersom man har en hjerte- og/ eller nyresykdom. Enkelte legemidler som brukes for å beskytte hjertet og nyrene kan også gi økte kaliumverdier.



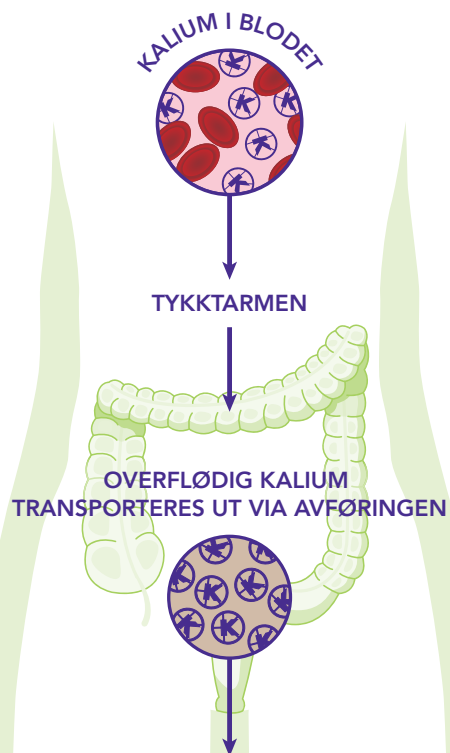
Hvorfor Veltassa®?

Kalium er viktig for at kroppen skal fungere. Verken for mye eller for lite kalium i blodet er imidlertid bra. Veltassa bidrar til å senke kaliumnivåer som har blitt for høye, såkalt hyperkalemi.



Slik senker Veltassa® forhøyet kalium i blodet

Veltassa passerer gjennom mage-tarmkanalen og samler opp det kaliumet som kroppen din ikke trenger. Stoffet forsvinner deretter ut av kroppen via avføringen.



Forholdsregler ved behandling med Veltassa®



Mulige bivirkninger

I likhet med andre legemidler kan Veltassa gi bivirkninger, men ikke alle får det.

De vanligste er:

- Forstoppelse
- Diaré
- Magesmerter og gassdannelse

Disse bivirkningene pleier å være milde eller moderate og avta over tid.

VELTASSA BØR HELST TAS PÅ SAMME TIDSPUNKT HVER DAG. KAN TAS MED ELLER UTEN MAT

3 TIMER MELLOM MEDISINENE

Veltassa tas 3 timer før eller etter andre medisiner, slik at de ikke påvirker hverandre. Hvis man glemmer en dose, skal man ta den så snart som mulig samme dag. Ikke spar den til neste dag.



Slik tilbereder og tar man Veltassa®

BLAND MED VANN



1. Hell opp cirka 40 ml kaldt vann (3 spiseskjeer) i et glass. Hell i alt pulveret fra doseposen. Rør godt om. Pulveret vil ikke løse seg helt opp, så forvent at det ser grumsete ut.

HELL I MER VANN



2. Hell i ytterligere cirka 40 ml (3 spiseskjeer) kaldt vann. Rør om på nytt. Hell i mer vann dersom løsningen kjennes for tykk.

DRIKK



3. Skal drikkes snarest mulig. Hvis det er mer pulver igjen i glasset, tilsett mer vann.

IKKE ta Veltassa-pulver uten at det er blandet med vann.

IKKE bruk varmt vann til å blande med.

IKKE varm opp i mikrobølgeovn eller miks i blender.

IKKE bruk Veltassa etter utløpsdatoen.

Notater

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 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:** Serum magnesium bør overvåkes i minst 1 måned etter behandlingsstart, og magnesiumtilskudd vurderes ved utvikling av lave serum magnesiumnivåer. 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-/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 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 før 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.**

NO-PAT-2200028 202212