

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

KAYEXALATE CALCIUM 14,99 g poeder voor orale of rectale suspensie

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

15 g poeder bevat 14,99 g calciumpolystyrensulfonaat
Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1

3. FARMACEUTISCHE VORM

Poeder voor orale of rectale suspensie

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1. Therapeutische indicaties

Kayexalate Calcium wordt gebruikt ter behandeling van hyperkaliëmie die kan optreden bij acute of chronische nierinsufficiëntie. Het product kan gebruikt worden ter aanvulling van een behandeling met een kunstnier.

4.2. Dosering en wijze van toediening

Dosering

De onderstaande aanbevelingen in verband met de posologie zijn slechts indicatief. De exacte behoeften moeten bepaald worden in functie van de resultaten van de gebruikelijke klinische en biochemische onderzoeken.

Volwassenen, met inbegrip van bejaarde patiënten

a) Orale toediening:

De gemiddelde dosis bedraagt 15 g (= 1 maatje) 3 tot 4 maal daags.

b) Rectale toediening:

Indien orale toediening aanleiding geeft tot braken, kan dagelijks een suspensie van 30 g Kayexalate Calcium in 150 ml water of 150 ml 10%-ige glucoseoplossing als een verblijfslavement rectaal toegediend worden.

In het aanvangsstadium kan men eventueel gelijktijdig een rectale en een orale dosis toedienen om de kaliumconcentratie in het serum sneller te doen dalen.

De rectale toediening is minder effectief dan de orale en hoe langer de kationenuitwisselaar wordt opgehouden, hoe hoger de hoeveelheid kalium is die wordt uitgescheiden.

Wanneer, in het begin van de behandeling, beide toedieningswijzen toegepast worden, is het waarschijnlijk niet nodig de rectale toediening voort te zetten wanneer de per os toegediende dosis het rectum bereikt heeft.

Bij bejaarde patiënten moet er rekening gehouden worden met een verhoogd risico op faecaloom.

Pediatrische patiënten

a.) Orale toediening:

Bij kleine kinderen en zuigelingen moeten de toegediende dosissen proportioneel kleiner zijn. Om deze dosissen te berekenen, gaat men uit van het principe dat men 1 gram hars moet toedienen per mmol kalium. De startdosis bedraagt 1 g/kg lichaamsgewicht per dag in meerdere innamen in geval van acute hyperkaliëmie. Als onderhoudsbehandeling kan de dagdosis verlaagd worden tot 0,5 g/kg lichaamsgewicht.

b.) Rectale toediening:

Indien het kind weigert om het hars oraal in te nemen, kan het rectaal toegediend worden in een dosis die minstens gelijk is aan deze die oraal zou toegediend worden. Het hars moet dan toegediend worden in een proportionele hoeveelheid nadat het in suspensie werd gebracht in een oplossing met 10 % glucose.

Pasgeborenen

Kayexalaat mag niet toegediend worden bij pasgeborenen met een verminderde intestinale motiliteit (zie rubriek 4.3).

Kayexalaat mag niet langs orale weg toegediend worden bij pasgeborenen, enkel langs rectale weg (zie rubriek 4.3). De minimale efficiënte dosis in geval van rectale toediening varieert van 0,5 g/kg tot 1 g/kg.

Wijze van toediening

Volwassenen met inbegrip van bejaarde patiënten

Kayexalate wordt uitsluitend oraal of rectaal toegediend.

Voor de orale toediening brengt men het poeder in suspensie in ongeveer 100 ml water. Men mag er ook een pasta van maken met zoete bindmiddelen zoals jam of honing.

Men mag geen vruchtensap gebruiken omdat dit zelf kalium bevat

Bij slikmoeilijkheden mag het product toegediend worden door middel van een canule van Ryle of een polytheensonde van 2 tot 3 mm diameter zonder knopvormig uiteinde, maar in dit geval probeert men zoveel mogelijk te vermijden om de neus-keelholte te irriteren en braken uit te lokken.

Kayexalate Calcium minstens 3 uur vóór of 3 uur na de inname van andere orale geneesmiddelen toedienen. Voor patiënten met gastroparese moet een interval van 6 uur worden overwogen (zie rubrieken 4.4 en 4.5).

Bij rectale toediening dient het lavement zo mogelijk tenminste 9 uren te worden opgehouden. Om het hars te elimineren moet het lavement gevolgd worden door een ontlastend lavement dat geen natrium bevat en dat vooraf op lichaamstemperatuur werd gebracht.

Pediatrische patiënten

Kayexalate wordt oraal of rectaal toegediend.

Bij pasgeborenen mag Kayexalate niet langs orale weg worden toegediend.

De orale toediening gebeurt bij voorkeur met een drank (geen vruchtensap omwille van het hoge kaliumgehalte) of een weinig jam of honing.

Kayexalate Calcium minstens 3 uur vóór of 3 uur na de inname van andere orale geneesmiddelen toedienen. Voor patiënten met gastroparese moet een interval van 6 uur worden overwogen (zie rubrieken 4.4 en 4.5).

Voor de rectale toediening moet, zoals bij volwassenen, het hars verdund toegediend worden. Nadat het lavement werd opgehouden, moet een ontlastend lavement dat geen natrium bevat en dat vooraf op lichaamstemperatuur werd gebracht, instaan voor de adequate eliminatie van het hars.

4.3. Contra-indicaties:

- Kaliëmie lager dan 5 mmol/l.
- Alle gevallen van hypercalciëmie (bijvoorbeeld: hyperparathyroïdie, multipel myeloom, sarcoïdosis of kankermetastasen).
- Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor één van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen.
- Obstructief intestinaal lijden.
- Gelijktijdige toediening van sorbitol en calciumpolystyrensulfonaat is tegenaangewezen gezien er gevallen van intestinale necrose, die een fatale afloop kan hebben, zijn gerapporteerd. (zie rubrieken 4.5 en 4.8.)
- Kayexalate Calcium mag niet **oraal** toegediend worden aan pasgeborenen
- Kayexalate Calcium is tegenaangewezen bij pasgeboren met een verminderde intestinale motiliteit (postoperatief of van medicamenteuze oorsprong).

4.4. Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Binding aan andere oraal toegediende geneesmiddelen:

Kayexalate Calcium kan binden aan oraal toegediende geneesmiddelen, wat hun gastrointestinale absorptie en doeltreffendheid kan verminderen. Vermijd gelijktijdige toediening van Kayexalate Calcium met andere oraal toegediende geneesmiddelen. Kayexalate Calcium minstens 3 uur vóór of 3 uur na de inname van andere orale geneesmiddelen toedienen. Voor patiënten met gastroparese moet een interval van 6 uur worden overwogen (zie rubrieken 4.2 en 4.5).

Hypokaliëmie:

Er moet rekening gehouden worden met de mogelijkheid van een ernstige kaliumdepletie. Een aangepaste klinische en biochemische monitoring is noodzakelijk tijdens de behandeling, in het bijzonder bij patiënten die behandeld worden met digitalispreparaten. De behandeling moet stopgezet worden zodra de kaliëmie daalt beneden de 5 mmol/l (zie rubriek 4.5.).

Andere elektrolytenstoornissen:

Zoals voor alle kationenuitwisselende harsen, is de werking van calciumpolystyreensulfonaat niet volledig selectief voor kalium. Hypomagnesiëmie en/of hypercalciëmie kunnen optreden. De patiënten moeten bijgevolg opgevolgd worden om elke elektrolytenstoornis te detecteren.

Andere risico's:

Ingeval van klinisch relevante constipatie, moet de behandeling met het hars worden stopgezet tot de normalisatie van de intestinale motiliteit. Laxativa op basis van magnesium mogen niet gebruikt worden (zie rubriek 4.5.).

De patiënt moet een correcte houding aannemen tijdens de inname van het hars om een aspiratie te vermijden die kan leiden tot broncho-pulmonaire complicaties.

Vanwege het risico op ernstige maagdarmsstelselaandoeningen (zoals darmobstructie, ischemie, necrose of perforatie) wordt het gebruik van polystyreensulfonaat niet aanbevolen bij patiënten met een aangetaste gastro-intestinale motiliteit (inclusief onmiddellijk na een operatie of door geneesmiddelen veroorzaakt).

Pediatrische patiënten:

Bij de pasgeborenen mag calciumpolystyreensulfonaat niet oraal toegediend worden. Bij kinderen en pasgeborenen moet er bijzondere zorg in acht genomen worden met de rectale toediening aangezien een overdreven dosering of een onjuiste verdunning tot een impactie van het hars zou kunnen leiden.

Gezien het risico op gastro-intestinale bloedingen of op colonic necrose, is een bijzondere zorg vereist bij prematuren en bij pasgeborenen met een laag geboortegewicht.

Gastro-intestinale stenose en ischemie:

Gastro-intestinale stenose, intestinale ischemie en complicaties daarvan (necrose en perforatie) waarvan sommige fataal, zijn gemeld bij patiënten die behandeld worden met alleen calciumpolystyreensulfonaat of met calciumpolystyreensulfonaat in combinatie met sorbitol. Gelijktijdige toediening van sorbitol en calciumpolystyreensulfonaat wordt ernstig ontraden. Zie rubriek 4.5.

Men moet patiënten aanraden om onmiddellijk medisch advies in te winnen in geval van nieuwe ernstige buikpijn, misselijkheid en braken, maagdistensie en rectale bloeding.

Laesies die worden waargenomen bij door calciumpolystyreensulfonaat geïnduceerde gastro-intestinale schade kunnen overlappen met laesies waargenomen bij inflammatoire darmziekte, ischemische colitis, infectieuze colitis en microscopische colitis.

Natrium:

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per 15 g poeder, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

4.5. Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

• Associaties die tegenaangewezen zijn

Sorbitol (oraal of rectaal) : De gelijktijdige toediening van sorbitol en calciumpolystyreensulfonaat is tegenaangewezen omwille van gevallen van intestinale necrose, die een fatale afloop kan hebben. (Zie rubrieken 4.3 en 4.8).

• Associaties die niet aangewezen zijn

Oraal toegediende geneesmiddelen: Kayexalate Calcium heeft het vermogen om te binden aan andere oraal toegediende geneesmiddelen. De binding van Kayexalate Calcium aan andere orale geneesmiddelen kan een vermindering van hun gastrointestinale absorptie en doeltreffendheid veroorzaken. Het wordt aanbevolen om de toediening van Kayexalate Calcium te spreiden van andere oraal toegediende geneesmiddelen (zie rubrieken 4.2 en 4.4).

• Associaties waarbij voorzorgsmaatregelen moeten worden genomen

Kation-donoren: Zij kunnen het kaliumbindend vermogen van het hars verminderen. Om deze reden mag men geen vruchtensap gebruiken om het hars toe te dienen aangezien dit zelf kalium bevat.

Niet resorbeerbare kationendonorende antacida en laxativa: Systemische alkalose is gerapporteerd na orale toediening van kationenuitwisselende harsen in combinatie met niet resorbeerbare kationendonorende antacida of laxativa zoals magnesiumhydroxyde of aluminiumcarbonaat.

Aluminiumhydroxyde: Een intestinale occlusie, veroorzaakt door concrementen van aluminiumhydroxyde, werd gerapporteerd bij associatie van het hars (onder natriumvorm) en aluminiumhydroxyde.

Digitalispreparaten: De toxische effecten van digitalis op het hart, in het bijzonder de diverse ventriculaire aritmieën en atrio-ventriculaire dissociatie, zouden versterkt kunnen

worden indien er zich een hypokaliëmie en/of een hypercalciëmie heeft kunnen ontwikkelen (zie rubriek 4.4.).

Lithium : mogelijke vermindering van de absorptie van lithium.

Thyroxine : mogelijke vermindering van de absorptie van thyroxine.

4.6. Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Er zijn geen gegevens beschikbaar over het gebruik van polystyreensulfonaatharsen bij de mens tijdens de zwangerschap. Er worden geen effecten verwacht tijdens de zwangerschap aangezien de systemische blootstelling aan calciumpolystyreensulfonaat verwaarloosbaar is. Kayexalaat Calcium kan gebruikt worden tijdens de zwangerschap.

Borstvoeding

Er zijn geen gegevens beschikbaar over het gebruik van polystyreensulfonaatharsen bij de mens tijdens de borstvoeding. Er worden geen effecten verwacht op de pasgeborene/ baby die borstvoeding krijgt aangezien de systemische blootstelling van de moeder, die borstvoeding geeft, aan calciumpolystyreensulfonaat verwaarloosbaar is. Kayexalaat Calcium kan gebruikt worden tijdens de borstvoeding.

Vruchtbaarheid

Er bestaan geen gegevens bij de mens over het effect van calciumpolystyreensulfonaat op de vruchtbaarheid.

4.7. Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Niet van toepassing

4.8. Bijwerkingen

Overzicht van het veiligheidsprofiel

In overeenstemming met de farmacologische werking van het middel, kan hypokaliëmie optreden. Tekenen van ernstige hypokaliëmie zijn onder meer hartritmestoornissen. Een te hoge intracellulaire calciumconcentratie en hypercalciëmie kunnen optreden bij calciumpolystyreensulfonaat. Het middel is daarom gecontraïndiceerd bij patiënten met aandoeningen zoals hyperparathyreoïdie, multiple myeloma, sarcoïdose of gemetastaseerd carcinoom. De patiënten dienen gecontroleerd te worden op alle van toepassing zijnde elektrolytstoornissen, en de medicatie dient onmiddellijk stopgezet te worden wanneer de kaliumconcentratie in het serum onder de 5 mEq/l gaat.

Daarnaast bestaan de belangrijkste risico's van natriumpolystyreensulfonaat en calciumpolystyreensulfonaat uit ernstige gastro-intestinale stoornissen zoals stenose, darmobstructie, ischemische colitis en gastro-intestinale ulceratie of necrose; met name bij patiënten die sorbitol gebruiken. Gelijktijdig gebruik van sorbitol en polystyreensulfonaat wordt derhalve afgeraden. Bovendien dient in het geval van klinisch significante constipatie,

de behandeling met het hars te worden stopgezet tot er opnieuw sprake is van normale darmpassage.

Er dient bij inname van het hars aandacht te worden besteed aan de houding van de patiënt, teneinde aspiratie te vermijden. Aspiratie kan leiden tot bronchopulmonale complicaties zoals acute bronchitis en/of bronchopneumonie.

Overzicht van de bijwerkingen in tabelvorm

Gezien het beperkt aantal gegevens omtrent bijwerkingen, zowel uit klinische studies als uit de literatuur, kan de frequentie van onderstaande bijwerkingen niet worden bepaald.

MedDRA systeem orgaanklassen	Frequentie niet bekend
Voedings- en stofwisselingsstoornissen	hypokaliëmie, hypercalciëmie en hun overeenkomstige klinische symptomen (zie rubrieken 4.4. en 4.9.). Hypomagnesiëmie
Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen	Acute bronchitis en/of bronchopneumonie als gevolg van de inhalatie van calciumpolystyreensulfonaatpartikels
Maagdarmstelselaandoeningen	Maagirritatie, anorexie, nausea, braken, constipatie, diarree. Fecale impactie (na rectale toediening, in het bijzonder bij kinderen). Gastro-intestinale steenvorming (bezoarstenen, na orale toediening). Gastrointestinale stenose en intestinale obstructie. Gastrointestinale ischemie, ischemische colitis, gastro-intestinale ulceraties of necrose, intestinale perforatie (zie rubrieken 4.3 en 4.5).

Beschrijving van geselecteerde bijwerkingen

• Voedings- en stofwisselingsstoornissen:

Hypercalciëmie werd gerapporteerd bij patiënten onder dialyse die behandeld werden met een calciumhars en occasioneel bij patiënten met chronische nierinsufficiëntie. Vele patiënten die lijden aan chronische nierinsufficiëntie, vertonen een lage serumcalciumspiegel en een hoge serumfosfaatspiegel maar sommigen - en het is onmogelijk om dit op voorhand vast te stellen - vertonen een plotse stijging van de

calciëmie, tot hoge waarden, na behandeling met een calciumhars. Het risico benadrukt de noodzaak van een adequate biologische monitoring.

• **Maagdarmstelselaandoeningen:**

Gastrointestinale stenose en intestinale obstructie worden waarschijnlijk veroorzaakt door een geassocieerde aandoening of door een slechte verdunning van het hars.

Gastrointestinale ischemie, ischemische colitis, gastro-intestinale ulceraties of necrose welke tot een intestinale perforatie kunnen leiden, werden gerapporteerd, soms met fatale afloop (zie rubrieken 4.3, 4.4 en 4.5).

Pediatrie patiënten

Fecale impactie na rectale toediening wordt in het bijzonder bij kinderen waargenomen.

Ouderen

Bij bejaarde patiënten dient men rekening te houden met een verhoogd risico op fecaloom.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, Postbus 97 – 1000 Brussel Madou. Website: www.eenbijwerkingmelden.be / e-mail: adr@fagg.be

4.9 Overdosering

Symptomen

De wijzigingen in de biochemische parameters na een overdosering kunnen klinische tekens en symptomen van hypokaliëmie veroorzaken waaronder prikkelbaarheid, vertraagd denken, confusie, spierzwakte, hyporeflexie en eventueel een manifeste verlamming.

Apnoe kan een ernstig gevolg zijn van deze progressie.

Elektrocardiografische veranderingen consistent met een hypokaliëmie of een hypercalciëmie zijn mogelijk. Een cardiale aritmie is eveneens mogelijk.

Behandeling

Er moeten aangepaste maatregelen genomen worden om de elektrolytenstoornissen (serumkalium en serumcalcium) te corrigeren en het hars moet uit het maagdarmkanaal verwijderd worden met behulp van laxativa of van ontlastende lavementen.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1. Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie : Geneesmiddelen voor de behandeling van hyperkaliëmie, ATC-code : V03AE/01

Kayexalate Calcium is een ionenuitwisselend hars, samengesteld uit calciumpolystyreensulfonaat. Het komt voor onder de vorm van een fijn poeder dat aangenaam gearomatiseerd is.

Kayexalate Calcium is werkzaam ter hoogte van de gastro-intestinale tractus door vrijstelling van een deel van zijn eigen calciumionen en door binding van de kaliumionen die vervolgens uitgescheiden worden met het hars langs de feces. Deze uitwisseling geschiedt grotendeels ter hoogte van de colon. De werking van het hars is niet selectief voor kalium.

Indien het hars oraal niet kan toegediend worden, mag het als lavement gebruikt worden.

5.2. Farmacokinetische eigenschappen

Ionenuitwisselende harsen met een partikelgrootte gaande van 5 tot 10 μm (zoals met Kayexalate Calcium het geval is), worden niet geabsorbeerd door de gastro-intestinale tractus en worden volledig langs de feces verwijderd.

In vitro, zou het hars 1,3 tot 2 mmol kalium uitwisselen per gram hars; zijn "effectieve bindingscapaciteit" in klinisch gebruik wordt echter geschat op 0,4 tot 0,7 mmol kalium per gram calciumhars. Het hars bevat minder dan 1 mg/g natrium. Het gehalte aan calcium bedraagt ongeveer 1,6 - 2,4 mmol/g.

De hoeveelheid kalium door het hars gebonden, zal in grote mate afhankelijk zijn van de duur dat het hars blootgesteld wordt aan hoge kaliumconcentraties aanwezig in de fecale vloeistof van de colon. Om deze reden zal een neiging tot constipatie eerder aangemoedigd worden en het gebruik van laxantia vermeden.

Het is mogelijk dat de werking van het product zich slechts uit na 1 of 2 dagen behandeling, daar de uitwisseling vooral ter hoogte van de colon gebeurt. De uitwerking duurt verder totdat het hars volledig verwijderd is (de werking kan tot één week na stopzetting van de behandeling voortduren).

5.3. Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Er zijn geen preklinische gegevens beschikbaar die relevant zijn voor de voorschrijver.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1. Lijst van hulpstoffen

saccharine en vanilline.

6.2. Gevallen van onverenigbaarheid

Geen gegevens bezorgd

6.3. Houdbaarheid

4 jaar.

De vervaldatum uitgedrukt in maand/jaar staat op de verpakking vermeld na het teken "EX". Het preparaat vervalt op de laatste dag van de aangegeven maand.

6.4. Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren beneden 25°C, ter bescherming tegen vocht.

De harssuspensies moeten onmiddellijk vóór gebruik bereid worden en mogen niet langer dan 24 uur bewaard worden. De warmte kan de uitwisselingseigenschappen van de polystyreenharsen wijzigen.

6.5. Aard en inhoud van de verpakking

Doos met 300 g poeder. Een afgestreken maatlepeltje bevat 15 g poeder.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

Geen bijzondere vereisten

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Sanofi Belgium

Leonardo Da Vincilaan 19

1831 Diegem

Tel.: 02/710 54 00

e-mail: info.belgium@sanofi.com

8. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE043827

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING / VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 1/12/1971

Datum van laatste verlenging: 13/06/2005

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Datum van herziening: 07/2023

Datum van goedkeuring: 08/2023