

## Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

### Sevelamer Avansor 800 mg tabletti, kalvopäällysteinen sevelameerikarbonaatti

**Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

#### **Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Sevelamer Avansor on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Sevelamer Avansor-tabletteja
3. Miten Sevelamer Avansor-tabletteja otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Sevelamer Avansor-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Sevelamer Avansor on ja mihin sitä käytetään**

Sevelamer Avansor-valmiste sisältää sevelameerikarbonaattia. Se sitoo ravinnon fosfaattia ruuansulatuskanavasta ja täten vähentää veren seerumin fosforipitoisuutta.

Sevelamer Avansor-valmistetta käytetään hoitamaan hyperfosfatemiaa (veren korkeaa fosfaattitasoa):

- aikuisille dialyysipotilaille (veren puhdistamistekniikka). Sitä voidaan käyttää hemodialyysipotilaille (jotka käyttävät dialyysilaitetta veren suodattamiseen) tai peritoneaalidialyysipotilaille (jossa neste pumpataan vatsaonteloon ja kehon oma vatsakalvo suodattaa veren)
- potilaille, joilla on krooninen (pitkäaikainen) munuaissairaus, jotka eivät ole dialyysihoidossa, ja joiden seerumin (veren) fosforipitoisuus on 1,78 mmol/l tai suurempi.

Sevelamer Avansoria pitää käyttää muiden hoitojen, kuten kalsiumlisän ja D-vitamiinin kanssa estämään luusairauksien kehittymistä.

Suurentuneet seerumin fosforipitoisuudet voivat aiheuttaa kehoon kovia keräytymiä. Tätä kutsutaan kalkkiutumiseksi. Nämä kalkkikeräytymät voivat jäykistää verisuonia, jolloin veren pumppaaminen koko kehoon vaikeutuu. Suurentuneet seerumin fosforipitoisuudet voivat aiheuttaa myös ihon kutinaa, silmien punaisuutta, luukipua ja luunmurtumia.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Sevelamer Avansor-tabletteja**

**Älä ota Sevelamer Avansor-tabletteja:**

- jos veren **fosfaattipitoisuus on matala** (lääkäri tarkistaa tämän)
- jos sinulla on **suolitukos**
- jos olet **allerginen vaikuttavalle aineelle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle** (lueteltu kohdassa 6).

#### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin otat Sevelamer Avansor-valmistetta, jos jokin seuraavista koskee sinua:

- **nielemishäiriöt**
- **mahan ja suoliston liiketoiminnan häiriöt**
- **oksentelu** usein

- aktiivinen **suolistotulehdus**
- suoritettu **laajoja maha-suolikanavan leikkauksia**.

### Lapset ja nuoret

Valmisteen turvallisuutta ja tehoa ei ole tutkittu lapsille (alle 18-vuotiailla). Siksi Sevelamer Avansor-valmistetta ei suositella lapsille.

#### *Lisähoidot:*

Munuaissairautesi tai dialyysihoidon takia:

- veren kalsiumpitoisuus saattaa kohota tai laskea. Koska Sevelamer Avansor-valmiste ei sisällä kalsiumia, lääkäri voi määrätä hoidoksi kalsiumtabletteja.
- veren D-vitamiinipitoisuus saattaa olla matala. Lääkäri voi sen vuoksi seurata veren D-vitamiinipitoisuutta ja määrätä tarvittaessa D-vitamiinilääkityksen. Jos et käytä monivitamiinivalmisteita, myös veren A-, E- ja K-vitamiinipitoisuudet sekä foolihappopitoisuus saattavat laskea. Lääkäri voi sen vuoksi seurata näitä veren vitamiinipitoisuuksia ja määrätä tarvittaessa lisävitamiinilääkityksen.

#### *Erityinen huomautus peritoneaaldialyysipotilaille:*

Sinulle voi kehittyä peritoneaaldialyysiin liittyvä peritoniitti eli vatsakalvotulehdus. Voit vähentää tätä vaaraa vaihtamalla dialyysipussit aseptista tekniikkaa käyttämällä. Ilmoita heti lääkärille, jos koet vatsakipuja, vatsan turvotusta, epämukavaa tunnetta, arkuutta tai jäykkyyttä vatsassa, ummetusta, kuumetta, vilunväristyksiä, oksentelua tai pahoinvointia. A-, D-, E- ja K-vitamiinin sekä foolihapon määrää tullaan seuraamaan tavallista tarkemmin vitamiininpuutosriskin vuoksi.

### Muut lääkevalmisteet ja Sevelamer Avansor

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

- Älä ota Sevelamer Avansor-valmistetta samanaikaisesti **siprofloksasiinin** kanssa (antibiootti).
- Jos käytät **lääkkeitä sydämen rytmihäiriöiden estämiseen tai epilepsian** vuoksi, keskustele Sevelamer Avansor-valmisteen käyttämisestä lääkärisi kanssa.
- Sevelamer Avansor-valmiste voi heikentää **siklosporiinin, mykofenolaattimofetiilin ja takrolimuusin** kaltaisten lääkkeiden tehoa (käytetään immuunijärjestelmän hillitsemiseen). Jos käytät näitä lääkkeitä, lääkärisi neuvoo sinua.
- Kilpirauhashormoninpuutosta voidaan joskus harvoin havaita potilailla, jotka ottavat **levotyroksiinia** (alhaisen kilpirauhashormonipitoisuuden hoitoon käytetty lääke) ja Sevelamer Avansor -tabletteja. Siksi lääkärisi saattaa seurata tarkemmin kilpirauhashormonipitoisuutta veressäsi.
- Jos käytät närästyksen, ruokatorven refluksitaudin tai mahahaavan hoitoon tarkoitettuja lääkkeitä, kuten **omepratsolia, pantopratsolia tai lansopratsolia**, keskustele lääkärin kanssa Sevelamer Avansor-valmisteen käytöstä.

Lääkäri seuraa tilaasi säännöllisesti Sevelamer Avansor-valmisteen ja muiden lääkkeiden mahdollisten yhteisvaikutusten varalta.

Joissakin tapauksissa Sevelamer Avansor pitäisi ottaa yhtä aikaa toisen lääkkeen kanssa. Lääkäri voi neuvoa sinua ottamaan tämän lääkkeen 1 tunti ennen tai 3 tuntia Sevelamer Avansorin ottamisen jälkeen tai tämän lääkkeen pitoisuuden seuraamista verestä voidaan harkita.

## **Raskaus ja imetys**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä. Ei tiedetä, vaikuttaako Sevelamer Avansor-valmiste syntymättömiin lapsiin.

Kerro lääkärillesi, jos imetät lastasi. Ei tiedetä, erittykö Sevelamer Avansor-valmiste äidinmaitoon ja vaikuttaako se lapseesi.

## **Ajaminen ja koneiden käyttö**

On epätodennäköistä, että Sevelamer Avansor vaikuttaisi ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

## **Sevelamer Avansor-valmiste sisältää laktoosia**

Sevelamer Avansor sisältää **laktoosia** (maitosokeria). Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin **sokeri-intoleranssi**, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

## **3. Miten Sevelamer Avansor-tabletteja otetaan**

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma. Annos riippuu veren fosforipitoisuudesta.

Suosittelava Sevelamer Avansor-tablettien alkuannos aikuisille ja iäkkäille potilaille (> 65 vuotta) on **yksi tai kaksi 800 mg:n tablettia aterioiden yhteydessä nautittuna 3 kertaa päivässä**.

**Tabletit on nieltävä kokonaisina.** Niitä ei saa murskata, pureskella tai jakaa osiin.

Aluksi lääkäri seuraa veren fosforipitoisuutta 2-4 viikon välein ja voi tarvittaessa muuttaa Sevelamer Avansor-valmisteen annostusta, jotta fosforipitoisuus saataisiin säädettyä sopivalle tasolle.

Sevelamer Avansor-valmistetta käyttävien potilaiden on noudatettava heille määrättyä ruokavaliota.

## **Jos otat enemmän Sevelamer Avansor-tabletteja kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liian suuren lääkemannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

## **Jos unohdat ottaa Sevelamer Avansor-tabletteja**

Jos unohdat ottaa yhden annoksen, anna sen jäädä väliin ja ota seuraava annos tavalliseen tapaan seuraavan aterian yhteydessä. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Koska ummetus saattaa olla suolitukoksen ensimmäinen oire, ilmoita ummetuksesta lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle.

Sevelamer Avansor-valmistetta ottavilla potilailla on raportoitu seuraavia haittavaikutuksia:

### **Hyvin yleinen** (yli 1 käyttäjällä 10:stä):

oksentelu, ummetus, ylävatsakipu, pahoinvointi

### **Yleinen** (enintään 1 käyttäjällä 10:stä):

ripuli, vatsakipu, ruuansulatushäiriöt, ilmavaivat

**Hyvin harvinainen** (enintään 1 käyttäjällä 10 000:sta):  
yliherkkyys

**Yleisyys tuntematon** (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

On raportoitu kutinaa, ihottumaa, hidasta suoliston liikettä tai suolitukoksia sekä suolenseinämän puhkeamia.

### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

## **5. Sevelamer Avansor-tablettien säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pullossa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän ”EXP” jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Sevelamer Avansor sisältää**

- Vaikuttava aine on sevelameerikarbonaatti. Kukin Sevelamer Avansor 800 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää 800 mg sevelameerikarbonaattia.
- Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti, piidioksidi (kolloidinen, vedetön), sinkkistearaatti. Tabletin päällyste sisältää: hypromelloosia (E464) ja diasetyloitua monoglyserideja.

### **Sevelamer Avansorin kuvaus ja pakkauskoot**

Sevelamer Avansor kalvopäällysteiset tabletit ovat soikeita, valkoisia tai melkein valkoisia kalvopäällysteisiä tabletteja, joiden toisella puolella on merkintä ”SVL”.

Tabletit on pakattu HDPE-pulloihin, joissa on kuivausaine. Älä poista kuivausainetta pullosta.

Pakkauskoot: 180, 200 ja 210 tablettia.

360 (2x180), 400 (2x200), 420 (2x210), 540 (3x180), 600 (3x200) ja 630 (3x210) tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

### **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

Myyntiluvan haltija

Avansor Pharma Oy

Tekniikantie 14

02150 Espoo

Valmistaja

Synthon Hispania S.L.

Castello 1, Poliogono Las Salinas

08830 Sant Boi Llobregat

Espanja

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi**

20.9.2016

## Bipacksedel: Information till användaren

### Sevelamer Avansor 800 mg filmdragerade tabletter sevelamerkarbonat

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får några biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Det gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

#### **I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Sevelamer Avansor är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Sevelamer Avansor
3. Hur du tar Sevelamer Avansor
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Sevelamer Avansor ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### **1. Vad Sevelamer Avansor är och vad det används för**

Sevelamer Avansor innehåller sevelamerkarbonat. Det binder fosfat från maten i matsmältningskanalen och sänker på så sätt serumnivåerna av fosfor i blodet.

Sevelamer Avansor används för kontroll av hyperfosfatemi (höga fosfatnivåer i blodet) hos:

- vuxna patienter som dialysbehandlas (en blodreningsteknik). Det kan användas för att behandla patienter som får hemodialys (genom en blodfiltreringsmaskin) eller peritonealdialys (där vätska pumpas in i bukhålan och ett inre membran i kroppen filtrerar blodet);
- patienter med kronisk (långvarig) njursjukdom med serumfosfornivåer (i blodet) på mer eller lika med 1,78 mmol/l, som inte får dialys.

Sevelamer Avansor ska användas tillsammans med andra behandlingsmetoder såsom kalciumtillskott och vitamin D för att förhindra utvecklingen av skelettsjukdom.

Höjda nivåer av serumfosfor kan leda till hårda avlagringar i kroppen vilka kallas förkalkningar. Dessa avlagringar kan göra att blodkärlen blir stela så att det blir svårare att pumpa runt blodet i kroppen. Höjda nivåer av serumfosfor kan också leda till klåda i huden, röda ögon, skelettsmärta och frakturer.

#### **2. Vad du behöver veta innan du tar Sevelamer Avansor**

##### **Ta inte Sevelamer Avansor**

- om du har **låga nivåer av fosfat** i blodet (läkaren kontrollerar detta åt dig)
- om du har **tarmobstruktion**
- om du är **allergisk mot den aktiva substansen eller något annat innehållsämne** i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Sevelamer Avansor:

- om du har **sväljproblem**
- om du har **problem med motilitet (rörlighet) i magsäck och tarm**
- om du **kräks** ofta
- om du har en **aktiv tarminflammation**

- om du har genomgått en **större operation** i magsäcken eller tarmen.

### **Barn och ungdomar**

Säkerhet och effekt för barn (under 18 år) har inte studerats. Därför rekommenderas inte Sevelamer Avansor till barn.

#### *Ytterligare behandlingar:*

På grund av antingen ditt njurtillstånd eller din dialysbehandling kan du:

- utveckla låga eller höga kalciumnivåer i blodet. Eftersom Sevelamer Avansor inte innehåller kalcium kan det hända att din läkare ordinerar extra kalciumtabletter.
- ha en låg mängd vitamin D i blodet. Därför kan din läkare kontrollera nivåerna av vitamin D i ditt blod och ordinera mer vitamin D om det behövs. Om du inte tar något tillskott av multivitamin kan du även få låga nivåer av vitamin A, E, K och folsyra i blodet och därför kan din läkare komma att kontrollera dessa nivåer och ordinera vitamintillskott om så behövs.

#### *Viktigt att tänka på för patienter som får peritonealdialys:*

Du kan utveckla peritonit (bukhinneinflammation) i samband med peritonealdialysen. Denna risk kan minskas om man noga följer de sterila metoderna under påsbyten. Du bör omedelbart tala om för läkaren om du får nya tecken eller symtom på obehag i buken, buksvullnad, buksmärta, bukömhet eller hård/stel buk, förstoppning, feber, frossa, illamående eller kräkningar.

Du kan förvänta dig att kontrolleras noggrannare när det gäller problem med låga nivåer av vitamin A, D, E, K och folsyra.

### **Andra läkemedel och Sevelamer Avansor**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

- Du bör inte ta Sevelamer Avansor samtidigt med **ciprofloxacin** (ett antibiotikum).
- Om du tar **läkemedel för hjärtrytmproblem eller för epilepsi** bör du rådfråga läkaren när du tar Sevelamer Avansor.
- Sevelamer Avansor kan minska effekterna av sådana läkemedel som **ciklosporin**, **mykofenolatmofetil** och **takrolimus** (läkemedel som används för att hämma immunsystemet). Läkaren kommer att rådge dig om du tar dessa läkemedel.
- Brist på sköldkörtelhormon kan i mindre vanliga fall observeras hos vissa personer som tar **levotyroxin** (används för att behandla låga nivåer av sköldkörtelhormon) och Sevelamer Avansor. Därför kan läkaren kontrollera nivåerna av sköldkörtelstimulerande hormon i ditt blod mera noggrant.
- Om du tar läkemedel såsom **omeprazol**, **pantoprazol** eller **lansoprazol** för att behandla halsbränna, gastroesofagal reflux eller magsår, ska du rådfråga läkare när du tar Sevelamer Avansor.

Din läkare kommer regelbundet att kontrollera risken för att Sevelamer Avansor ska påverka eller påverkas av andra mediciner.

I vissa fall ska Sevelamer Avansor tas samtidigt som du tar ett annat läkemedel. Läkaren kan be dig att ta detta läkemedel 1 timme innan eller 3 timmar efter att du tagit Sevelamer Avansor, eller han/hon kanske vill kontrollera blodnivåerna av det läkemedlet.

### **Graviditet och amning**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du tar detta läkemedel. Det är okänt om Sevelamer Avansor påverkar ofödda barn.

Tala om för läkaren om du vill amma ditt barn. Det är okänt om Sevelamer Avansor kan passera ut i bröstmjölken och påverka ditt barn.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Det är inte troligt att Sevelamer Avansor påverkar din körförmåga eller förmåga att använda maskiner.

### **Sevelamer Avansor innehåller laktos**

Sevelamer Avansor innehåller **laktos** (mjölksocker). Om din läkare talat om för dig att du **inte tål vissa sockerarter**, kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

## **3. Hur du tar Sevelamer Avansor**

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Läkaren baserar dosen på din serumfosfornivå.

Rekommenderad startdos av Sevelamer Avansor-tabletter för vuxna och äldre (> 65 år) är **en till två tabletter på 800 mg vid varje måltid, 3 gånger per dag**.

**Tabletterna måste sväljas hela.** De får inte krossas, tuggas eller delas.

I början kommer läkaren att kontrollera fosfornivåerna i ditt blod med 2-4 veckors mellanrum och kanske justera Sevelamer Avansor-dosen vid behov för att uppnå en lämplig fosfatnivå.

Patienter som tar Sevelamer Avansor ska följa sin ordinerade diet.

### **Om du har tagit för stor mängd av Sevelamer Avansor**

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

### **Om du har glömt att ta Sevelamer Avansor**

Om du har missat en dos ska du hoppa över denna dos och ta nästa dos i vanlig tid i samband med måltid. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

## **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Eftersom förstoppning kan vara ett tidigt symtom på blockering i tarmen bör du kontakta läkare eller apotekspersonal.

Följande biverkningar har rapporterats hos patienter som tar Sevelamer Avansor:

**Mycket vanliga** (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer):  
kräkningar, förstoppning, smärta i övre delen av buken, illamående

**Vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer):  
diarré, buksmärta, matsmältningsbesvär, väderspändhet

**Mycket sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer):  
överkänslighet.

**Ingen känd frekvens** (frekvensen kan inte beräknas från tillgänglig data):



fall av klåda, utslag, långsam tarmmotilitet (rörlighet)/blockeringar i tarmen och hål på tarmväggen har rapporterats.

### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

## **5. Hur Sevelamer Avansor ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Använd detta läkemedel före utgångsdatum som anges på flaskan och kartongen efter bokstäverna "EXP". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Detta läkemedel kräver inga särskilda förvaringsanvisningar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## **6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

### **Innehållsdeklaration**

- Den aktiva substansen är sevelamerkarbonat. En Sevelamer Avansor filmdragerad tablett innehåller 800 mg sevelamerkarbonat.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, kiseldioxid (kolloidal och vattenfri) samt zinkstearat. Tablettdrageringen innehåller: hypromellos (E464) och diacetylerade monoglycerider.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Sevelamer Avansor tablettorna är ovala, vita eller nästan vita filmdragerade tabletter med "SVT" präglat på ena sidan.

Tablettorna är förpackade i HPDE flaskor och innehåller ett torkämne. Avlägsna inte torkämnet ur flaskan.

Förpackningsstorlekar: 180, 200 och 210 tabletter.

360 (2x180), 400 (2x200), 420 (2x210), 540 (3x180), 600 (3x200) och 630 (3x210) tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

#### Innehavare av godkännande för försäljning

Avansor Pharma Oy

Teknikvägen 14

02150 Esbo

#### Tillverkare

Synthon Hispania S.L.

Castello 1, Poliogono Las Salinas

08830 Sant Boi Llobregat

Spanien

**Denna bipacksedel ändrades senast**  
20.9.2016