

¿Qué son la enfermedad renal crónica (ERC) y la diabetes tipo 2 (DT2)?

Los riñones filtran la sangre para eliminar los desechos y el exceso de agua y formar la orina. La ERC es una enfermedad en la que los riñones van perdiendo gradualmente la capacidad de funcionar correctamente.

La ERC es una complicación habitual de la diabetes tipo 2.



Con el tiempo, la ERC y la DT2 pueden agravar el daño renal, provocando así una disminución de la función renal y, en algunos casos, una enfermedad renal en etapa terminal.



La ERC y la DT2 también pueden dar lugar a problemas cardiovasculares, como un infarto de miocardio, una insuficiencia cardíaca o una enfermedad cardíaca o vascular.

Comprender la ERC y la DT2 puede ayudarle a controlar mejor su enfermedad.

Acerca de Kerendia®

¿Por qué me han prescrito Kerendia®?

Kerendia® se emplea junto con otros medicamentos para tratar a adultos con ERC y DT2 con el fin de:



Retrasar la progresión del daño renal



Reducir el riesgo de muerte por enfermedad cardíaca o vascular, de sufrir un infarto de miocardio y de tener que ser hospitalizado por una insuficiencia cardíaca

¿Cómo tengo que tomar Kerendia®?

Es importante que tome Kerendia® como le haya indicado el médico y siempre a la misma hora del día.

- Kerendia® es un comprimido oral que se toma una vez al día. Debe tragarse el comprimido entero.
- Kerendia® se puede tomar con un vaso de agua, con o sin comida.
- Si no puede tragarse el comprimido entero, puede triturarlo y mezclarlo con agua o alimentos blandos –como puré de manzana– y tomárselo enseguida.
- Mientras esté tomando Kerendia®, no debe comer pomelo ni tomar zumo de pomelo.



Después de 4 semanas de tratamiento, el médico le hará diversas pruebas para comprobar cómo responde su organismo a Kerendia® y si lo tolera bien. Dependiendo de los resultados, es posible que le aumenten, disminuyan o mantengan la dosis de Kerendia®.

¿Qué ocurre si me salto una dosis de Kerendia®?

Si se ha olvidado una dosis, no tome dos comprimidos un mismo día para compensar. Si se olvida de tomar una dosis y se acuerda el mismo día, tómese el comprimido en cuanto se acuerde. Si se acuerda al día siguiente, no se tome la dosis que ha olvidado, sino la siguiente dosis según lo previsto.

Si desea obtener más información sobre la enfermedad renal crónica, escanee este código QR para visitar la Kidney Foundation of Canada.



¿Hay algo de lo que tenga que informar a mi médico antes de tomar Kerendia® (finerenona)?

Para evitar efectos secundarios y garantizar un uso adecuado, informe a su médico de cualquier enfermedad o problema de salud que pueda tener antes de tomar Kerendia®. Esto incluye si:

- Tiene o ha tenido altos niveles de potasio en sangre (hiperpotasemia)
- Sufre una pérdida grave de la función renal (insuficiencia renal grave) o una enfermedad renal en etapa terminal (fallo renal)
- Tiene un daño hepático moderado o grave (es decir, B o C en la escala de Child-Pugh)
- Padece alguna de las siguientes enfermedades hereditarias raras, puesto que Kerendia® contiene lactosa: intolerancia a la galactosa, alactasia lapona, malabsorción de glucosa-galactosa
- Está embarazada, piensa que puede estarlo o está pensando en quedarse embarazada
- Está dando el pecho o planea hacerlo, ya que no debe dar el pecho mientras esté tomando Kerendia®

Kerendia® puede ser perjudicial para el embrión o el feto. Si se queda embarazada mientras está tomando Kerendia®, informe a su médico **inmediatamente**. Kerendia® no debería tomarse durante el embarazo a menos que usted y su médico así lo hayan decidido. Si tiene posibilidad de quedarse embarazada, debe utilizar un método anticonceptivo fiable.



Informe a su médico de todos los medicamentos que toma, incluidos fármacos, vitaminas, minerales, suplementos naturales o medicinas alternativas. Kerendia® puede afectar al modo en que actúan otros medicamentos y viceversa. Para obtener más información sobre las interacciones entre medicamentos, consulte el prospecto de información sobre la medicación del paciente.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de Kerendia®?

Al tomar Kerendia® podría experimentar efectos secundarios. Un posible efecto secundario es el **picor de piel**. Algunas personas pueden tener efectos secundarios graves.

Informe a su médico si experimenta cualquiera de los siguientes efectos secundarios graves:

Muy frecuentes:

- **Hiperpotasemia** (altos niveles de potasio en sangre): debilidad o cansancio, sensación de malestar (náuseas), entumecimiento de las manos y los labios, calambres musculares, disminución de la frecuencia del pulso.

Frecuentes:

- **Anemia** (disminución del número de glóbulos rojos): palidez, debilidad, cansancio, pérdida de energía, vahídos, dificultad para respirar, ritmo cardíaco inusualmente rápido, dolor de pecho.
- **Disminución de la función renal:** orinar más o menos de lo habitual, fatiga, calambres musculares, sensación de malestar (náuseas) o vómitos, pérdida de apetito.
- **Hiperuricemia** (altos niveles de ácido úrico en sangre): dolor, rigidez y/o hinchazón y enrojecimiento de las articulaciones.
- **Hiponatremia** (bajos niveles de sodio en sangre): sensación de malestar (náuseas), cansancio, dolor de cabeza, confusión, debilidad muscular, espasmos o calambres.
- **Hipotensión** (tensión arterial baja): mareos, vahídos, desfallecimiento, visión borrosa, sensación de malestar (náuseas), vómitos, fatiga (puede ocurrir al pasar de estar tumbado o sentado a estar de pie).

Estos no son todos los posibles efectos secundarios. Informe a su médico si tiene algún síntoma o efecto secundario molesto que no aparece en esta lista o que se agrave lo suficiente como para interferir con sus actividades diarias.



© 2025, Bayer Inc.
® TM véase www.bayer.ca/tm-mc
PP-KER-CA-0148-1
KE0074

