

Votre guide sur Kerendia® (finérénone)

 **Kerendia®**
(finérénone)
Comprimé pelliculé à 10 mg - 20 mg

Comprendre la néphropathie chronique et le diabète de type 2

Les reins filtrent le sang en éliminant les déchets et l'eau excédentaire pour produire l'urine. La néphropathie chronique (parfois aussi appelée insuffisance rénale chronique ou IRC) est une maladie dans laquelle les reins perdent progressivement leur capacité à fonctionner correctement au fil du temps.

La néphropathie chronique est une complication fréquente du diabète de type 2.



Avec le temps, la néphropathie chronique et le diabète de type 2 peuvent entraîner une aggravation des lésions rénales, provoquant une diminution de la fonction rénale et, dans certains cas, une insuffisance rénale.



La néphropathie chronique et le diabète de type 2 peuvent également entraîner des problèmes cardiovasculaires tels qu'une crise cardiaque, une insuffisance cardiaque, ou une maladie du cœur ou des vaisseaux sanguins.

Comprendre ce que sont la néphropathie chronique et le diabète de type 2 peut vous aider à mieux prendre en charge votre maladie.

À propos de Kerendia®

Pourquoi m'a-t-on prescrit Kerendia®?

Kerendia® est utilisé avec d'autres médicaments pour traiter les adultes atteints de néphropathie chronique et de diabète de type 2 afin de :



ralentir l'aggravation des lésions rénales



réduire le risque de décès par maladie cardiovasculaire, de crise cardiaque et d'hospitalisation pour insuffisance cardiaque

Comment dois-je prendre Kerendia®?

Il est important de prendre Kerendia® selon les directives de votre médecin et à la même heure chaque jour.

- Kerendia® est un comprimé à prendre par voie orale, une fois par jour. Avalez le comprimé entier.
- Kerendia® peut être pris avec un verre d'eau, avec des aliments ou non.
- Si vous ne pouvez pas avaler le comprimé entier, vous pouvez l'écraser et le mélanger avec de l'eau ou des aliments mous, par exemple de la compote de pommes, puis le prendre sur-le-champ.
- Ne mangez pas de pamplemousse et ne buvez pas de jus de pamplemousse pendant le traitement par Kerendia®.



Après 4 semaines de traitement, votre professionnel de la santé effectuera des tests pour déterminer comment votre organisme réagit à Kerendia® et tolère Kerendia®. Selon les résultats, il pourrait augmenter ou diminuer votre dose de Kerendia®, ou ne pas la modifier.

Que dois-je faire si j'oublie de prendre une dose de Kerendia®?

Ne prenez pas deux comprimés le même jour pour compenser une dose oubliée. Si vous oubliez de prendre votre dose et que vous vous en rendez compte le jour même, prenez le comprimé immédiatement. Si vous vous en rendez compte le lendemain, sautez la dose oubliée et prenez la dose suivante à l'heure prévue.

Pour obtenir de plus amples renseignements sur la néphropathie chronique, balayez ce code QR pour visiter le site de la Fondation canadienne du rein.



Y a-t-il quelque chose que je dois dire à mon médecin avant de prendre Kerendia® (finérénone)?

Avant de prendre Kerendia®, afin d'assurer l'utilisation adéquate du médicament et d'aider à éviter les effets secondaires, informez votre professionnel de la santé de votre état actuel et de vos problèmes de santé, notamment si :

- le taux de potassium dans votre sang est élevé (hyperkaliémie) ou a déjà été élevé
 - votre fonction rénale est grandement réduite (insuffisance rénale grave) ou vous souffrez d'insuffisance rénale terminale
 - vous présentez des lésions hépatiques modérées ou graves (insuffisance hépatique modérée ou grave, ou de classe B ou C de Child-Pugh)
 - vous souffrez d'une des rares maladies héréditaires suivantes, parce que Kerendia® contient du lactose : intolérance au galactose, déficit en lactase de Lapp, malabsorption du glucose-galactose
 - vous êtes ou croyez être enceinte ou désirez concevoir
 - vous allaitez ou prévoyez allaiter. Vous ne devez pas allaiter pendant que vous prenez Kerendia®.
- Kerendia® pourrait être nocif pour l'enfant à naître. Si vous concevez pendant le traitement par Kerendia®, informez-en votre professionnel de la santé **sans tarder**. Kerendia® ne doit pas être pris pendant la grossesse, sauf si vous et votre professionnel de la santé en décidez autrement. Si vous êtes une femme en âge de procréer, utilisez une méthode de contraception fiable.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous les médicaments et produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments d'ordonnance et en vente libre, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce. Kerendia® peut modifier le mode d'action d'autres médicaments, et d'autres médicaments peuvent modifier le mode d'action de Kerendia®. Consultez les Renseignements destinés aux patient-e-s pour en savoir plus sur les interactions médicamenteuses.



Quels sont les effets secondaires potentiels de Kerendia®?

Vous pourriez ressentir des effets secondaires lors de la prise de Kerendia®. Des **démangeaisons cutanées** sont un effet secondaire possible. Certaines personnes peuvent ressentir des effets secondaires graves.

Informez votre professionnel de la santé si vous présentez l'un des effets secondaires graves suivants :

Très fréquents :

- **Hyperkaliémie** (taux élevé de potassium dans le sang) : faiblesse ou fatigue, sensation de malaise (nausées), engourdissement des mains et des lèvres, crampes musculaires, diminution du pouls.

Fréquents :

- **Anémie** (diminution du nombre de globules rouges) : pâleur, faiblesse, fatigue, perte d'énergie, sensation de tête légère, essoufflement, battements de cœur anormalement rapides, douleur thoracique.
- **Réduction de la fonction rénale** : urines plus ou moins fréquentes que d'habitude, fatigue, crampes musculaires, mal de cœur (nausées) ou vomissements, perte d'appétit.
- **Hyperuricémie** (taux élevé d'acide urique dans le sang) : douleur, raideur et/ou enflure et rougeur des articulations.
- **Hyponatrémie** (faible taux de sodium dans le sang) : mal de cœur (nausées), fatigue, mal de tête, confusion, faiblesse, spasmes ou crampes musculaires.
- **Hypotension** (faible pression sanguine) : étourdissements, sensation de tête légère, évanouissement, vision trouble, mal de cœur (nausées), vomissements, fatigue (pouvant se produire au moment de se lever d'une position couchée ou assise).

La liste ci-dessus des effets secondaires n'est pas exhaustive. Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire inconfortable qui n'est pas mentionné ici ou qui s'aggrave au point de perturber vos activités quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.



© 2023, Bayer Inc.
® MC voir www.bayer.ca/tm-mc
PP-KER-CA-0148-1
KE0034F

