

Guida all'uso di Kerendia® (finerenone)



Informazioni sulla malattia renale cronica (MRC) e sul diabete di tipo 2 (T2D)

I reni filtrano il sangue rimuovendo scorie e acqua in eccesso per produrre urina. La malattia renale cronica (MRC) è una patologia in cui, con il passare del tempo, i reni perdono gradualmente la loro capacità di funzionare correttamente.

La MRC è una complicanza comune del diabete di tipo 2.



Nel tempo, la MRC e il diabete di tipo 2 possono portare a un peggioramento del danno renale, provocando una riduzione della funzionalità renale e, in alcuni casi, l'insufficienza renale.



La MRC e il diabete di tipo 2 possono anche causare problemi cardiovascolari, come infarto, insufficienza cardiaca o malattie cardiache o dei vasi sanguigni.

Conoscere la malattia renale cronica e il diabete di tipo 2 può aiutare a gestire meglio la propria condizione.

Informazioni su Kerendia®

Perché mi è stato prescritto Kerendia®?

Kerendia® viene utilizzato insieme ad altri medicinali per il trattamento di pazienti adulti con malattia renale cronica e diabete di tipo 2 per:



rallentare il peggioramento del danno renale



ridurre il rischio di morte per malattie cardiache o dei vasi sanguigni, di infarto e di ricovero in ospedale per insufficienza cardiaca

Come si assume Kerendia®?

È importante assumere Kerendia® secondo le indicazioni del medico e alla stessa ora ogni giorno.

- Kerendia® è una compressa orale, da assumere una volta al giorno. La compressa deve essere ingerita intera.
- Assumere Kerendia® con un bicchiere d'acqua, indipendentemente dai pasti.
- Se non si riesce a deglutire l'intera compressa, è possibile frantumarla e mescolarla con acqua o cibi morbidi come la purea di mele, quindi assumerla immediatamente.
- Durante l'assunzione di Kerendia®, non mangiare pompelmo o bere succo di pompelmo.



Dopo 4 settimane di trattamento, il medico effettuerà degli esami per valutare la risposta dell'organismo a Kerendia® e verificarne la tollerabilità. In base ai risultati, la dose di Kerendia® potrebbe essere aumentata, diminuita o rimanere invariata.

Cosa devo fare se dimentico una dose di Kerendia®?

Non prenda due compresse nello stesso giorno per compensare la dose dimenticata. Se dimentica di prendere una dose e se ne accorge il giorno stesso, prenda la compressa appena possibile. Se se ne accorge il giorno successivo, salti la dose dimenticata e prenda la dose successiva come previsto.

Per maggiori informazioni sulla malattia renale cronica, scansionare questo codice QR per visitare il sito della Kidney Foundation of Canada.



C'è qualcosa che dovrei comunicare al mio medico prima di iniziare ad assumere Kerendia® (finerenone)?

Per evitare effetti collaterali e garantire un uso corretto, prima di iniziare ad assumere Kerendia® parli con il Suo medico di eventuali condizioni o problemi di salute esistenti. Ad esempio:

- se ha o ha avuto un livello elevato di potassio nel sangue (iperkaliemia)
- se ha una grave perdita della funzionalità renale (grave compromissione renale) o una malattia renale allo stadio terminale (insufficienza renale)
- se ha un danno epatico moderato o grave (insufficienza epatica moderata o grave o Child-Pugh B o C)
- se soffre di una delle seguenti malattie ereditarie rare, perché Kerendia® contiene lattosio: intolleranza al galattosio; deficit di lattasi di Lapp; malassorbimento di glucosio-galattosio
- se è in stato di gravidanza, pensa di esserlo o sta pianificando una gravidanza
- se sta allattando o sta pensando di allattare, perché non deve allattare durante l'assunzione di Kerendia®

Kerendia® potrebbe danneggiare il feto. Se rimane incinta durante il trattamento con Kerendia®, informi **immediatamente** il medico. Kerendia® non deve essere assunto durante la gravidanza, a meno che questa decisione non sia stata presa di comune accordo con il medico. Se è in età fertile, usi un metodo anticoncezionale affidabile.



Informi il medico di tutti i medicinali che sta assumendo, compresi eventuali farmaci, vitamine, minerali, integratori naturali o medicine alternative. Kerendia® può interagire con l'azione di altri medicinali e altri medicinali possono interagire con l'azione di Kerendia®. Per maggiori informazioni sulle interazioni tra farmaci, consultare il foglio informativo sui farmaci per il paziente.

Quali sono i potenziali effetti collaterali di Kerendia®?

Durante l'assunzione di Kerendia®, potrebbero verificarsi effetti collaterali. Un possibile effetto collaterale è il **prurito cutaneo**. In alcune persone potrebbero verificarsi gravi effetti collaterali.

Consulti il medico se riscontra uno o più dei seguenti effetti collaterali gravi:

Molto comuni:

- **Iperkaliemia** (livello elevato di potassio nel sangue): debolezza o stanchezza, sensazione di malessere (nausea), intorpidimento delle mani e delle labbra, crampi muscolari, diminuzione della frequenza cardiaca

Comuni:

- **Anemia** (diminuzione del numero di globuli rossi): aspetto pallido, debolezza, stanchezza, perdita di energia, stordimento, mancanza di respiro, battito cardiaco insolitamente veloce, dolore al petto
- **Diminuzione del funzionamento dei reni:** minzione più o meno frequente del solito, affaticamento, crampi muscolari, sensazione di malessere (nausea) o vomito, perdita di appetito
- **Iperuricemia** (livello elevato di acido urico nel sangue): dolore, rigidità e/o gonfiore e arrossamento delle articolazioni
- **Iponatriemia** (basso livello di sodio nel sangue): sensazione di malessere (nausea), stanchezza, mal di testa, confusione, debolezza muscolare, spasmi o crampi
- **Ipotensione** (pressione arteriosa bassa): vertigini, stordimento, svenimento, visione offuscata, sensazione di malessere (nausea), vomito, affaticamento (può verificarsi quando si passa dalla posizione sdraiata o seduta a quella eretta)

Questo elenco non include tutti i possibili effetti collaterali. In caso di sintomi o effetti collaterali non elencati qui o che diventano abbastanza gravi da interferire con le attività quotidiane, informi il medico.



© 2025, Bayer Inc.
® TM see www.bayer.ca/tm-mc
PP-KER-CA-0148-1
KE0075

