



ינואר 2023

רופאה נכבד/ה,  
רוקח/ת נכבד/ה,

הנדון:  
**Kerendia 10 mg**  
**Kerendia 20 mg**  
Film coated tablets  
Finerenon 10mg, 20mg

אנו מבקשים להודיעכם שהעלון לצרכן של התכשיר עודכן.

ההתוויה המאושרת לתכשיר:

Kerendia is indicated to reduce the risk of sustained eGFR decline, end-stage kidney disease, cardiovascular death, non-fatal myocardial infarction, and hospitalization for heart failure in adult patients with chronic kidney disease (CKD) associated with type 2 diabetes (T2D).

בהודעה זו כלולים העידכונים המהותיים בלבד. בפירוט שלהלן מופיע, מתוך כל פרק ששונה בעלוני, רק המידע שהתעדכן. תוספת טקסט מסומנת בקו תחתון, מחיקת טקסט מסומנת בקו-חוצה.

**העידכונים בעלון לצרכן:**  
**2. לפני השימוש בתרופה**

הנקה

**אין להניק** במהלך נטילת תרופה זו ויום נוסף לאחר **סיום הטיפול נטילת התרופה**. זה עלול להזיק לתינוק.

**נהיגה ושימוש במכונות**

**תרופה זו לא צפויה להשפיע על יכולתך לנהוג או להשתמש במכונות.**

**4. תופעות לוואי**

**תופעות לוואי שכיחות מאוד – תופעות שמופיעות ביותר ממשתמש אחד מעשרה**

- רמת אשלגן גבוהה (היפרקלמיה)  
סימנים אפשריים של רמת אשלגן גבוהה בדם עשויים לכלול חולשה או עייפות, בחילות, חוסר תחושה בכפות הידיים ובשפתיים, עוויתות שרירים, **ירידת דופק**, ירידה בקצב הלב.

העלון לצרכן נשלח לפרסום במאגר התרופות שבאתר משרד הבריאות:

<https://data.health.gov.il/drugs/index.html#!/byDrug>

ניתן לקבלו מודפס ע"י פניה לחברת באייר ישראל, רח' החרש 36 הוד השרון, טלפון: 09-7626700.

בברכה,  
באייר ישראל