



EUROPEAN MEDICINES AGENCY  
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/6510/2022  
EMA/H/C/005200

## Kerendia (*finerenon*)

Een overzicht van Kerendia en waarom het is geregistreerd in de EU

### **Wat is Kerendia en wanneer wordt het voorgeschreven?**

Kerendia is een geneesmiddel dat wordt gebruikt voor de behandeling van chronische nierschade bij volwassenen met type 2-diabetes.

Het is bedoeld voor patiënten met matige tot ernstige nierschade die albumine (een bepaald eiwit) in de urine uitscheiden.

Kerendia bevat de werkzame stof finerenon.

### **Hoe wordt Kerendia gebruikt?**

Kerendia is uitsluitend op doktersvoorschrift verkrijgbaar.

Kerendia is verkrijgbaar in de vorm van tabletten die eenmaal daags via de mond moeten worden ingenomen. De aanbevolen dosering hangt af van de nierfunctie van de patiënt.

Raadpleeg de bijsluiter of neem contact op met uw arts of apotheker voor meer informatie over het gebruik van Kerendia.

### **Hoe werkt Kerendia?**

Finerenon, de werkzame stof in Kerendia, bindt zich aan een receptor die mineralocorticoïdereceptor (MR) wordt genoemd. MR is betrokken bij de activering van processen die ontsteking en littekenvorming in de nieren veroorzaken. Door zich aan MR te binden, blokkeert Kerendia het begin van deze processen, waardoor ontsteking en littekenvorming worden voorkomen en de nierschade wordt beperkt.

### **Welke voordelen bleek Kerendia tijdens de studies te hebben?**

In één hoofdstudie onder meer dan 5 600 patiënten met chronische nierschade en type 2-diabetes bleek Kerendia naast de standaardbehandeling werkzaam bij het vertragen van verdere achteruitgang van de nierfunctie. In deze studie trad bij 18 % van de patiënten die Kerendia innamen (504 van de 2 833) een achteruitgang van de nierfunctie op, tegenover 21 % van de patiënten die placebo (een schijnbehandeling) kregen (600 van de 2 841).

---

**Official address** Domenico Scarlattilaan 6 • 1083 HS Amsterdam • The Netherlands  
**Address for visits and deliveries** Refer to [www.ema.europa.eu/how-to-find-us](http://www.ema.europa.eu/how-to-find-us)  
**Send us a question** Go to [www.ema.europa.eu/contact](http://www.ema.europa.eu/contact) **Telephone** +31 (0)88 781 6000

An agency of the European Union



## **Welke risico's houdt het gebruik van Kerendia in?**

De meest voorkomende bijwerking van Kerendia (die bij meer dan 1 op de 10 personen kan optreden) is een hoog kaliumgehalte in het bloed. Andere vaak voorkomende bijwerkingen, die bij maximaal 1 op de 10 personen kunnen optreden, zijn lage natriumconcentraties in het bloed, lage bloeddruk, jeuk en achteruitgang van de nierfunctie.

Kerendia mag niet worden gebruikt bij patiënten met de ziekte van Addison (een aandoening die voorkomt dat het lichaam de hormonen cortisol en aldosteron in voldoende hoeveelheden aanmaakt). Het middel mag evenmin worden gebruikt in combinatie met bepaalde geneesmiddelen die een sterk remmend effect hebben op de werking van CYP3A4, een leverenzym dat het lichaam helpt bij het verwerken van tal van geneesmiddelen.

Zie de bijsluiter voor het volledige overzicht van alle bijwerkingen van en beperkende voorwaarden voor Kerendia.

## **Waarom is Kerendia geregistreerd in de EU?**

Gebleken is dat Kerendia de achteruitgang van de nierfunctie vertraagt bij volwassenen met chronische nierschade en type 2-diabetes. Over het geheel genomen werden de bijwerkingen van het geneesmiddel beheersbaar geacht. Het Europees Geneesmiddelenbureau heeft daarom geconcludeerd dat de voordelen van Kerendia groter zijn dan de risico's en dat dit middel geregistreerd kan worden voor gebruik in de EU.

## **Welke maatregelen worden er genomen om een veilig en doeltreffend gebruik van Kerendia te waarborgen?**

Aanbevelingen en voorzorgsmaatregelen die professionele zorgverleners en patiënten in acht moeten nemen voor een veilig en doeltreffend gebruik van Kerendia, zijn opgenomen in de samenvatting van de productkenmerken en de bijsluiter.

Zoals voor alle geneesmiddelen worden gegevens over het gebruik van Kerendia continu gevolgd. Bijwerkingen waargenomen voor Kerendia worden nauwkeurig geëvalueerd en indien nodig worden maatregelen getroffen om patiënten te beschermen.

## **Overige informatie over Kerendia**

Meer informatie over Kerendia is te vinden op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: [ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/kerendia](https://ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/kerendia).

Dit overzicht is voor het laatst bijgewerkt in 02-2022.