



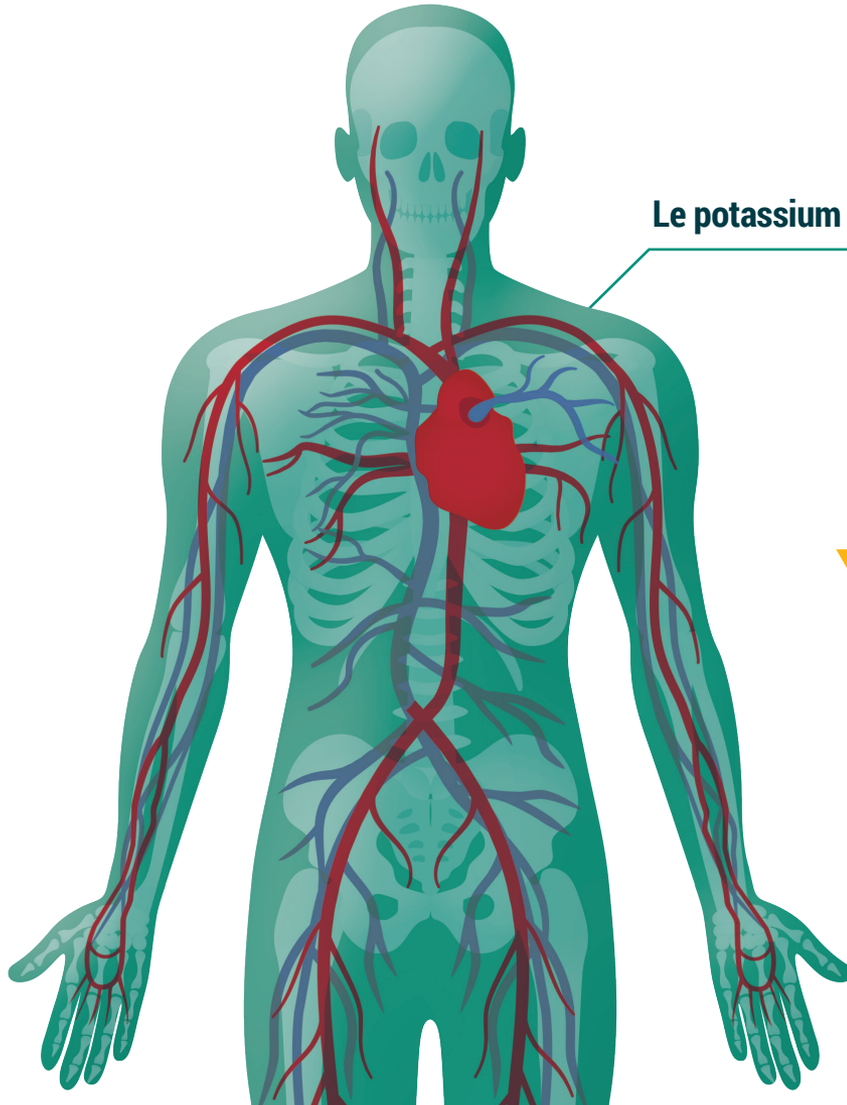
OUTIL-CONSEIL

Emploi de **LOKELMA**[®] pour le traitement de l'hyperkaliémie

 **LOKELMA**[®]
cyclosilicate de zirconium sodique
en poudre pour suspension orale

QU'EST-CE QUE L'HYPERKALIÉMIE?

Le terme « hyperkaliémie » signifie qu'il y a un **taux élevé de potassium dans le sang**.



Le potassium est présent dans tout le corps

Même en cas d'hyperkaliémie légère, on peut envisager une intervention médicale pour abaisser le taux de potassium.

COMMENT LOKELMA AGIT-IL?

- LOKELMA diminue le taux élevé de potassium.
- LOKELMA aide à maintenir le taux de potassium à une valeur normale.
- Lorsque LOKELMA passe par l'estomac et l'intestin (le gros intestin et l'intestin grêle), il se lie au potassium et peut ainsi être éliminé de l'organisme dans les selles.



L'ingrédient médicamenteux de LOKELMA est le cyclosilicate de zirconium sodique.

À PROPOS DES DOSES DE CORRECTION ET DES DOSES D'ENTRETIEN

Dose de correction – pour ramener votre taux élevé de potassium à la normale



- LOKELMA commence à réduire le taux de potassium en **1 heure** après l'avoir pris.
- L'importance de la diminution dépend du taux initial de potassium.
- Chez la plupart des patients, le taux de potassium revient à la normale après **24 à 48 heures** de traitement.

Dose d'entretien – pour maintenir votre taux de potassium à la normale



- LOKELMA aide à **maintenir votre taux de potassium dans les limites de la normale** une fois qu'il a été réduit.

POSOLOGIE DE LOKELMA

Dose de correction en cas d'hyperkaliémie



(ou un sachet de 10 g toutes les 8 heures)
LOKELMA prend 1 à 2 jours pour agir.

Dose d'entretien pour maintenir une normokaliémie



(ou un sachet de 5 g une fois par jour)
Votre médecin peut décider que vous avez besoin d'une dose plus forte ou d'une dose plus faible.
Ne prenez pas une dose d'entretien de plus de 10 g une fois par jour*.

Posologie seulement pour les patients qui reçoivent un traitement d'hémodialyse



(ou un sachet de 5 g une fois par jour)
Votre médecin peut décider que vous avez besoin d'une dose plus élevée (jusqu'à 15 g une fois par jour) ou que vous devez interrompre le traitement pendant quelques jours.

Si votre médecin recommande une dose de 15 g, vous devrez utiliser un sachet de 5 g et un sachet de 10 g pour obtenir cette dose. Si vous prenez 15 g, vous devez quand même utiliser environ 45 mL (3 cuillères à table) d'eau. Ne prenez pas plus de 15 g une fois par jour.

* Consultez la monographie du produit pour avoir de l'information complète sur la posologie et l'administration.

COMMENT PRENDRE LOKELMA*

1. Avant d'ouvrir le sachet, tenez-le par un de ses coins supérieurs et secouez-le pour que la poudre descende au fond.
2. Ouvrez le sachet de LOKELMA et versez la poudre dans un verre contenant environ 45 mL d'eau (3 cuillères à table).
3. Mélangez bien et buvez le liquide avant que la poudre ne se dépose. **La poudre ne se dissout pas et le liquide semble trouble.**
4. Ajoutez un peu plus d'eau au verre. Remuez et buvez pour prendre TOUT le médicament.
5. Le mélange (LOKELMA et eau) n'a aucun goût.

DOSE DE CORRECTION



DOSE D'ENTRETIEN



LOKELMA doit être pris à la même heure chaque jour, avec ou sans aliments.

Si vous oubliez de prendre une dose de LOKELMA, ne prenez pas la dose oubliée; prenez la dose suivante comme d'habitude à l'heure prévue. Ne prenez pas une double dose pour compenser celle que vous avez oublié de prendre.

* Consultez la monographie du produit pour avoir de l'information complète sur la posologie et l'administration.

LOKELMA A-T-IL DES EFFETS SECONDAIRES?

Les effets secondaires les plus fréquents (plus de 1 % des patients, mais moins de 10 %) sont les suivants :

- Faible taux de potassium dans le sang (hypokaliémie) : sensation de fatigue, ou faiblesse ou crampes musculaires
- Faible taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie) : mouvements anormaux des yeux, fatigue, spasmes ou crampes musculaires, faiblesse musculaire, engourdissement
- Spasmes musculaires
- Diarrhée et nausées (troubles gastro-intestinaux)

Les effets secondaires moins fréquents (moins de 1 % des patients) sont les suivants :

- Faible taux de calcium dans le sang (hypocalcémie) : confusion ou perte de mémoire, spasmes musculaires, engourdissement et picotements dans les mains, les pieds et le visage, crampes musculaires, ongles faibles et fragiles
- Inflammation de l'estomac et des intestins (gastroentérite)
- Douleur abdominale et vomissements (autres troubles gastroentériques)

Communiquez avec votre professionnel de la santé dans les cas suivants :

- si vous souffrez de constipation grave;
- si vous présentez une accumulation de liquides dans les tissus (œdème) n'importe où dans l'organisme, généralement les chevilles et les pieds;
- si un trouble du rythme cardiaque (allongement de l'intervalle QT) apparaît : battements cardiaques irréguliers, évanouissement, perte de conscience, crises convulsives;
- si votre cœur ne pompe pas le sang aussi efficacement qu'il le devrait (insuffisance cardiaque congestive) : essoufflement, fatigue et faiblesse, enflure des chevilles, jambes et pieds, toux, rétention de liquides, manque d'appétit, nausées, battements cardiaques rapides ou irréguliers, capacité d'effort réduite.

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommodant qui n'est pas mentionné ici, ou que celui-ci s'aggrave au point de perturber vos activités quotidiennes, consultez votre professionnel de la santé.

Veillez lire le feuillet de renseignements inclus dans l'emballage du médicament et consultez votre professionnel de la santé si vous avez des questions.

Monographie de LOKELMA®. AstraZeneca Canada Inc. Août 2020.

LOKELMA® est une marque déposée de ZS Pharma, Inc., utilisée sous licence par AstraZeneca Canada Inc.

Le logo d'AstraZeneca est une marque déposée du groupe AstraZeneca.

© AstraZeneca Canada Inc. 2021

www.astrazeneca.ca



LOK016F

