

**VEUILLEZ LIRE CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE
DU MÉDICAMENT**

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

LOKELMA

cyclosilicate de zirconium sodique en poudre pour suspension orale

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre LOKELMA et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Cette notice est un résumé et elle ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit. Discutez avec votre professionnel de la santé de votre maladie et de votre traitement et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur LOKELMA sont disponibles.

Pourquoi utilise-t-on LOKELMA?

- Pour traiter l'hyperkaliémie chez les adultes. Le terme «hyperkaliémie» signifie qu'il y a un taux élevé de potassium dans le sang.

Comment LOKELMA agit-il?

LOKELMA diminue le taux élevé de potassium dans l'organisme et aide à maintenir ce taux à une valeur normale. Lorsque LOKELMA passe par l'estomac et l'intestin, il se lie au potassium. Les deux sont ensuite éliminés de l'organisme dans les selles. Cela réduit la quantité de potassium dans l'organisme.

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. La plupart des patients ont un taux normal après 24 à 48 heures de traitement.

Quels sont les ingrédients de LOKELMA?

Ingrédient médicinal : cyclosilicate de zirconium sodique

Ingrédients non médicinaux : aucun

Sous quelles formes pharmaceutiques se présente LOKELMA?

Poudre pour suspension orale en sachets de 5 g et de 10 g

Chaque 5 g de cyclosilicate de zirconium sodique contient environ 400 mg de sodium.

LOKELMA ne doit pas être utilisé si :

- vous êtes hypersensible ou allergique à l'ingrédient cyclosilicate de zirconium sodique.

Pour mieux éviter les effets secondaires et pour assurer une utilisation appropriée du médicament, discutez avec votre professionnel de la santé avant de prendre LOKELMA. Informez-le de toutes vos maladies ou de tous vos problèmes ou états de santé, notamment :

- si vous êtes enceinte ou prévoyez le devenir.
- si vous avez des problèmes existants de rythme cardiaque.
- si vous réduisez la quantité de sel (sodium) que vous ingérez. Un sachet de 5 g de LOKELMA contient environ 400 mg de sodium.
- si vous avez parfois un excès d'eau dans l'organisme parce que vous présentez une insuffisance cardiaque ou une maladie des reins.
- si vous avez une constipation grave, une obstruction de l'intestin ou un trouble de motilité

des intestins.

Autres mises en garde

- Ne donnez pas ce médicament aux enfants ou adolescents de moins de 18 ans, car les effets de LOKELMA chez les enfants et les adolescents ne sont pas connus.
- Votre médecin pourrait surveiller votre taux de potassium au besoin. Votre médecin pourrait aussi demander d'autres analyses de sang durant votre traitement par LOKELMA.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments/drogues, vitamines, minéraux, suppléments naturels ou produits de médecine douce.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, vous devrez peut-être prendre LOKELMA au moins 2 heures avant ou 2 heures après la prise de l'un de ces médicaments :

- atorvastatine (médicament pour abaisser le cholestérol)
- kétoconazole, itraconazole, posaconazole (médicaments pour traiter les infections fongiques)
- atazanavir, nelfinavir, indinavir, ritonavir, saquinavir, raltégravir (médicaments pour prévenir et traiter le VIH/SIDA)
- erlotinib, dasatinib, nilotinib (médicaments pour traiter certains types de cancer)
- dabigatran (médicament pour éclaircir le sang)

Comment prendre LOKELMA?

- Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les directives de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.
- Essayez de prendre LOKELMA à la même heure chaque jour.
- Vous pouvez prendre ce médicament avec ou sans aliments.
- Avant d'ouvrir le sachet, tenez-le par un de ses coins supérieurs et secouez-le pour que la poudre descende au fond.
- Ouvrez le sachet et versez la poudre dans un verre contenant environ 45 mL d'eau (3 cuillerées à table).
- Mélangez bien et buvez le liquide sans goût avant que la poudre ne se dépose.
- La poudre ne se dissout pas et le liquide semble trouble.
- Ajoutez un peu plus d'eau au verre. Remuez et buvez pour prendre tout le médicament.

Surveillance

Votre médecin ou infirmière doivent vérifier votre taux de potassium dans le sang lorsque vous commencez à prendre ce médicament ou durant votre traitement :

- Votre médecin ou infirmière font cette vérification afin de s'assurer que vous prenez la bonne dose. La dose peut être augmentée ou réduite selon votre taux de potassium dans le sang.
- Le traitement peut être interrompu si votre taux de potassium dans le sang devient trop faible.

Dose habituelle

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

- La dose recommandée est de 10 g trois fois par jour.
- Le médicament prend 1 à 2 jours pour agir.

Dose d'entretien – pour maintenir votre taux de potassium dans les limites de la normale une fois qu'il a été réduit :

- La dose recommandée est de 5 g une fois par jour.
- Votre médecin peut décider que vous avez besoin d'une dose plus forte (10 g une fois par jour) ou d'une dose plus faible (5 g tous les 2 jours).

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 :

- Prenez LOKELMA uniquement les jours sans dialyse.
- La dose de départ recommandée est 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.

Ne diminuez pas la dose de ce médicament et ne cessez pas de le prendre sans consulter votre médecin. Votre taux de potassium dans le sang pourrait de nouveau augmenter.

Surdose

Si vous pensez avoir pris une trop grande quantité de LOKELMA, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée

- Si vous oubliez de prendre une dose de ce médicament, ne prenez pas la dose oubliée.
- Puis, 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.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à LOKELMA?

Ce ne sont pas là tous les effets secondaires que vous pourriez présenter en prenant LOKELMA. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessous, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Vous pourriez présenter ce qui suit :

Fréquents (chez plus de 1 % des patients, mais moins de 10 %) :

- **Hypokaliémie** (faible taux de potassium dans le sang) : sensation de fatigue, ou avoir de la faiblesse ou des crampes musculaires.
- **Hypomagnésémie** (faible taux de magnésium dans le sang) : mouvements anormaux des yeux, fatigue, spasmes ou crampes musculaires, faiblesse musculaire, engourdissement.
- **Spasmes musculaires.**
- **Troubles gastro-intestinaux** : diarrhée, nausées.

Peu fréquents (moins de 1 % des patients) :

- **Hypocalcémie** (faible taux de calcium dans le sang) : confusion ou perte de mémoire, spasmes musculaires, engourdissement et picotements dans les mains, les pieds et le visage, crampes musculaires, ongles faibles et fragiles.
- **Gastroentérite** (inflammation de l'estomac et des intestins) **ou autres troubles gastro-intestinaux** : douleur abdominale, vomissements.

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiatement
	Cas sévères seulement	Tous les cas	
FRÉQUENT Constipation	✓		
Œdème : une accumulation de liquides dans les tissus. Un gonflement n'importe où dans l'organisme, généralement des chevilles et des pieds.		✓	
PEU FRÉQUENT Allongement de l'intervalle QT (un trouble du rythme cardiaque) : battements cardiaques irréguliers, évanouissement, perte de conscience, crises convulsives.		✓	
Insuffisance cardiaque congestive (le cœur ne pompe pas le sang aussi efficacement qu'il le devrait) : 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 incommode 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.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer à Santé Canada les effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation des produits de santé de l'une des deux façons suivantes :

- En consultant la page Web sur la déclaration des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour savoir comment déclarer un effet indésirable en ligne, par courrier ou par télécopieur, ou
- En composant le numéro sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Si vous désirez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

Conservation

- Conservez LOKELMA à 15-30 °C.
- Gardez hors de la vue et de la portée des enfants.
- N'utilisez pas ce médicament après la date limite indiquée sur la boîte et le sachet après les lettres EXP. La date limite correspond au dernier jour du mois indiqué.
- Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les eaux usées ou les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien comment jeter les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures aideront à protéger l'environnement.

Pour en savoir plus sur LOKELMA :

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale, rédigée à l'intention des professionnels de la santé. Celle-ci renferme également les Renseignements destinés aux patients. Vous pouvez les obtenir sur le site Web de Santé Canada (<https://health-products.canada.ca/dpd-bdpp/index-fra.jsp>), sur le site Web du fabricant (www.astrazeneca.ca), ou encore en composant le 1-800-461-3787.
- Ces Renseignements destinés aux patients présentent l'information la plus à jour au moment de l'impression. La version la plus récente est disponible à www.astrazeneca.ca.

Cette notice a été préparée par AstraZeneca Canada Inc., Mississauga (Ontario) L4Y 1M4.

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

Le logo d'AstraZeneca est une marque déposée d'AstraZeneca AB, utilisée sous licence par AstraZeneca Canada Inc.

© AstraZeneca 2020

Dernière révision : 12 août 2020