

DÉCOUVREZ LA POSOLOGIE SOUPLE DE KEYTRUDA®

KEYTRUDA® offre deux schémas posologiques, vous pouvez donc choisir la fréquence d'administration qui convient le mieux à vos patients adultes.



200 mg
toutes les 3 semaines

400 mg
toutes les 6 semaines

Environ
17 perfusions par année



Environ
8 perfusions par année



Les deux options posologiques sont administrées sur une période de 30 minutes.

Les patients devraient être traités avec KEYTRUDA® jusqu'à constatation d'une progression de la maladie ou d'une toxicité intolérable, ou que la durée de traitement prédéfinie dans la monographie de produit soit atteinte. La durée de traitement varie selon l'indication. Veuillez consulter la monographie de KEYTRUDA® pour connaître les renseignements complets concernant la posologie.



AMORCEZ LA CONVERSATION AVEC VOTRE PATIENT

- Déterminez ensemble quel schéma posologique lui convient le mieux.
- Déterminez la fréquence des consultations entre deux perfusions.
- Déterminez ensemble si vous êtes à l'aise de vous rencontrer en personne ou si vous préférez les consultations virtuelles.
 - Consultations virtuelles
 - Par téléphone
 - Par vidéoconférence
 - En personne

KEYTRUDA® bénéficie d'une autorisation de mise en marché **sans conditions** :

- pour le traitement des adultes atteints d'un mélanome non résecable ou métastatique n'ayant jamais été traités avec l'ipilimumab. Les patients atteints d'un mélanome à mutation BRAF V600 peuvent avoir reçu un traitement au moyen d'un inhibiteur du gène BRAF;
- pour le traitement des adultes atteints d'un mélanome non résecable ou métastatique dont la maladie a progressé à la suite d'un traitement avec l'ipilimumab et, en présence d'une mutation V600 du gène BRAF, à la suite d'un traitement avec un inhibiteur du gène BRAF ou de la protéine MEK;
- comme traitement adjuvant chez les adultes atteints d'un mélanome de stade IIB ou IIC après une résection complète;
- comme traitement adjuvant chez les adultes atteints d'un mélanome de stade III avec atteinte des ganglions lymphatiques et qui ont subi une résection complète.

Pr KEYTRUDA®
(pembrolizumab)

KEYNOTE-555¹

Pr **KEYTRUDA**[®]
(pembrolizumab)

Selon les données préliminaires tirées d'une analyse provisoire des résultats d'une étude menée chez 44 adultes atteints d'un mélanome à un stade avancé (non résecable ou métastatique), **aucune différence cliniquement significative n'est prévue sur le plan de l'efficacité et de l'innocuité** entre KEYTRUDA[®] à raison de 200 mg ou de 2 mg/kg toutes les 3 semaines et KEYTRUDA[®] à raison de 400 mg toutes les 6 semaines.

Chez les patients ayant reçu KEYTRUDA[®] à raison de 2 mg/kg toutes les 3 semaines, 10 mg/kg toutes les 2 semaines ou 10 mg/kg toutes les 3 semaines, on a constaté une augmentation dans le sang périphérique du pourcentage de lymphocytes T CD4+ et CD8+ activés après le traitement à toutes les doses et à tous les schémas posologiques sans augmentation du nombre de lymphocytes T circulants.

Usage clinique :

Enfants : KEYTRUDA[®] est indiqué en monothérapie :

- comme traitement des enfants âgés de 12 ans et plus atteints d'un mélanome de stade IIB ou IIC qui ont subi une résection complète
- pour le traitement des enfants (âgés de moins de 18 ans) atteints d'un lymphome de Hodgkin classique (LHc) présentant une rechute ou dont la maladie est réfractaire, après l'échec d'une autogreffe de cellules souches, ou qui ne sont pas candidats à une polychimiothérapie de sauvetage et à l'autogreffe de cellules souches;
- pour le traitement des enfants (âgés de moins de 18 ans) atteints d'un lymphome médiastinal primitif à cellules B (LMPCB), dont la maladie est réfractaire ou qui ont connu une rechute après avoir reçu au moins deux lignes de traitements antérieurs.

L'innocuité et l'efficacité de KEYTRUDA[®] n'ont pas été établies chez les enfants atteints d'affections autres qu'un LHc récurrent ou réfractaire, un LMPCB récurrent ou réfractaire, ou un mélanome (de stade IIB ou IIC).

Personnes âgées (> 65 ans) : Aucune différence globale quant à l'innocuité et à l'efficacité n'a été signalée entre les patients âgés (65 ans et plus) et les patients plus jeunes (moins de 65 ans). Les données quant à l'innocuité et l'efficacité de KEYTRUDA[®] sont limitées chez les personnes âgées de 65 ans et plus (n = 20) atteintes d'un LHc.

Mises en garde et précautions pertinentes :

- Effets indésirables à médiation immunitaire, y compris des cas sévères et des cas mortels :
 - Pneumonite
 - Colite
 - Hépatite
 - Néphrite et dysfonction rénale
 - Endocrinopathies, y compris l'insuffisance surrénalienne, l'hypophysite, le diabète de type 1 et les troubles thyroïdiens
 - Réactions cutanées sévères, y compris des cas de syndrome de Stevens-Johnson et d'épidermolyse bulleuse toxique
- Autres effets indésirables à médiation immunitaire, y compris l'uvéite, l'arthrite, la myosite, l'encéphalite, la sarcoïdose, le syndrome myasthénique/myasthénie grave, la vascularite, le syndrome de Guillain-Barré, l'anémie hémolytique, la pancréatite, la myélite, la myocardite l'hypothyroïdie et la cholangite sclérosante
- Rejet du greffon à la suite d'une greffe d'organe plein
- Administré en association avec l'axitinib pour le traitement d'un AR
- Ajouté à un traitement au moyen d'un analogue de la thalidomide et de la dexaméthasone
- Allogreffe de cellules souches après et avant le traitement

- Réactions sévères liées à la perfusion
- Risque tératogène
- Les femmes doivent éviter une grossesse et ne pas allaiter pendant le traitement et pendant au moins quatre mois après l'administration de la dernière dose
- Patients atteints d'insuffisance hépatique
- Insuffisance rénale
- Conduite de véhicules et utilisation de machines
- Exigences de surveillance
- Enfants
- Personnes âgées

Pour obtenir de plus amples renseignements :

Veuillez consulter la monographie du produit sur le site à l'adresse https://www.merck.ca/static/pdf/KEYTRUDA-PM_Fpdf pour obtenir des renseignements importants sur les effets indésirables, les interactions médicamenteuses et la posologie qui n'ont pas été abordés dans le présent document.

Vous pouvez aussi obtenir la monographie du produit en téléphonant au 1-800-567-2594 ou en envoyant un courriel à medinfocanada@merck.com.

Référence: 1. Monographie de KEYTRUDA[®]. Merck Canada Inc., 19 avril 2023.



© Merck Sharp & Dohme LLC, utilisée sous licence.
© 2022, 2023 Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, États-Unis
et ses sociétés affiliées. Tous droits réservés.

CA-KEY-01248

