

**КІТРУДА®\***  
пембролізумаб

Вже доступний  
для пацієнтів України

# СИЛА АНТИ PD-1

НОВИЙ РІВЕНЬ ВИЖИВАННЯ ПАЦІЄНТІВ<sup>1,2</sup>

- З нерезектабельною або метастатичною меланою у дорослих<sup>3</sup>
- З локально прогресуючим або метастатичним недрібноклітинним раком легень у дорослих, у яких пухлини експресують PD-L1, та які раніше отримали як мінімум один курс хіміотерапії та/або планову терапію при позитивних мутаціях EGFR або ALK<sup>3</sup>

**КІТРУДА®** (пембролізумаб), концентрат для розчину для інфузій (100 мг у флаконі)

**Протипоказання.** Гіперчутливість до пембролізумабу або будь-якої допоміжної речовини.

**Коротка характеристика профілю безпеки.** Більшість побічних реакцій, пов'язаних з імунною системою, що виникали під час лікування пембролізумабом, були оборотними і зникали при припиненні застосування пембролізумабу, призначенні кортикостероїдів та/або підтримуючої терапії. Оцінка безпеки пембролізумабу проводилася в клінічних дослідженнях у 2 799 пацієнтів із меланою на пізній стадії або недрібноклітинним раком легень. У цій популяції пацієнтів найпоширенішими побічними реакціями (>10%) при введенні пембролізумабу були втома (24%), висип (19%), свербіж (18%), діарея (12%), нудота (11%) і артралгія (10%). Більшість побічних реакцій були 1-го або 2-го ступеня тяжкості. Найсерйознішими побічними реакціями були імунозалежні реакції і тяжкі реакції, пов'язані з проведенням інфузії. Перед застосуванням препарату обов'язково ознайомтеся з повною інструкцією для застосування препарату КІТРУДА®.

**Посилання:**

1. Robert C., Schachter J., Long G.V. та інші дослідники для KEYNOTE-006. Пембролізумаб в порівнянні з іпілімумабом у пацієнтів з меланою. N. Eng. J. Med. 2015; 372(26): 2521-2532. 2. Herbst R.S., Baas P., Kim D-W. та інші. Пембролізумаб в порівнянні з доцетакселом для раніше лікованих PD-L1-позитивних пацієнтів з метастатичним або локально прогресуючим недрібноклітинним раком легень (KEYNOTE-010): рандомізоване контрольоване дослідження. Lancet. 2016; 387(10027): 1540-1550. 3. Інструкція для застосування препарату Кітруда®. Реєстраційне посвідчення № UA/15484/01/01, наказ МОЗ № 987 від 21.09.2016 р.

\*Зареєстрована торгова марка MERCK & CO., Inc., Kenilworth, N.J., U.S.A.

ONCO-1218775-0000



Даний матеріал призначений для спеціалістів охорони здоров'я і для розповсюдження на спеціалізованих медичних заходах та для публікації в спеціалізованих медичних виданнях. Матеріал виготовлений: квітень 2017. Матеріал придатний до: квітень 2018.  
ТОВ «МСД Україна», адреса: 03038, м. Київ, БЦ «Горизонт Парк», вул. М. Амосова, 12, 3-й поверх. Тел.: +38 (044) 393-74-80; факс: +38 (044) 393-74-81  
Якщо у Вас з'явилися питання стосовно препаратів компанії МСД, пишіть нам на адресу: [medinfo@merck.com](mailto:medinfo@merck.com), або звертайтеся на <http://medical-msd.com>  
Авторські права ©[2017] ТОВ «МСД Україна». Всі права захищені.

