

**GUÍA DEL MEDICAMENTO
KEYTRUDA® (key-true-duh)
(pembrolizumab)
Injection**

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre KEYTRUDA?

KEYTRUDA es un medicamento con el que se pueden tratar determinados tipos de cáncer, ya que actúa sobre el sistema inmunitario. KEYTRUDA puede causar que su sistema inmunitario ataque órganos y tejidos normales en cualquier área del cuerpo, y puede afectar la forma en que funcionan. En algunas ocasiones, estos problemas pueden resultar graves o potencialmente mortales, y pueden causar la muerte. Usted puede tener más de uno de estos problemas al mismo tiempo. Estos problemas pueden presentarse en cualquier momento durante el tratamiento o incluso después de que su tratamiento haya finalizado.

Llame o consulte a su proveedor de atención médica de inmediato si desarrolla signos o síntomas nuevos, o empeoran los existentes, incluidos los siguientes:

Problemas pulmonares

- tos
- falta de aliento
- dolor de pecho

Problemas intestinales

- diarrea (heces blandas) o defecaciones más frecuentes de lo habitual
- heces negras, de aspecto alquitranado, viscosas o con sangre o moco
- sensibilidad o dolor intenso en el área del estómago (abdomen)

Problemas hepáticos

- coloración amarilla de la piel o de la parte blanca de los ojos
- náuseas o vómitos intensos
- dolor del lado derecho del estómago (abdomen)
- orina de color oscuro (como el té)
- sangrado o formación de hematomas con mayor facilidad de lo normal

Problemas de las glándulas hormonales

- dolores de cabeza inusuales o que no desaparecen
- sensibilidad de los ojos a la luz
- problemas en los ojos
- latidos cardíacos acelerados
- aumento de la sudoración
- cansancio extremo
- pérdida o aumento de peso
- sentir más sed o hambre de lo habitual
- orinar con más frecuencia de lo habitual
- caída del cabello
- sensación de frío
- estreñimiento
- la voz se vuelve más grave
- mareos o desmayos
- cambios en el estado de ánimo o la conducta, tales como disminución del deseo sexual, irritabilidad o falta de memoria

Problemas renales

- disminución de la cantidad de orina
- sangre en la orina
- hinchazón de los tobillos
- pérdida del apetito

Problemas en la piel

- erupción cutánea
- picazón
- ampollas o descamación de la piel
- úlceras o llagas dolorosas en la boca o la nariz, la garganta o en la zona genital
- fiebre o síntomas similares a los de la gripe
- inflamación de los ganglios linfáticos

Los problemas también pueden ocurrir en otros órganos y tejidos. Estos no son todos los signos y síntomas de problemas del sistema inmunitario que pueden ocurrir con KEYTRUDA. Llame o consulte a su proveedor de atención médica de inmediato si desarrolla signos o síntomas nuevos, o empeoran los existentes, incluidos los siguientes:

- dolor en el pecho, latidos cardíacos irregulares, falta de aliento, hinchazón de los tobillos
- confusión, somnolencia, problemas de memoria, cambios en el estado de ánimo o la conducta, rigidez de la nuca, problemas de equilibrio, sensación de hormigueo o entumecimiento de los brazos o las piernas
- visión doble, visión borrosa, sensibilidad a la luz, dolor ocular, cambios en la vista
- dolor o debilidad muscular constantes o intensos, calambres musculares
- recuento bajo de glóbulos rojos, formación de hematomas

Reacciones a la infusión que, en ocasiones, pueden ser graves o potencialmente mortales. Los signos y síntomas de las reacciones a la infusión pueden incluir lo siguiente:

- escalofríos o temblores
- picazón o erupción cutánea
- rubor
- falta de aliento o sibilancias
- mareos
- sensación de desmayo
- fiebre
- dolor de espalda

Rechazo de un órgano o tejido trasplantado. Su proveedor de atención médica deberá indicarle qué signos y síntomas debe informar, y deberá monitorearlo, según el tipo de trasplante de órgano o tejido que recibió.

Complicaciones, incluida la enfermedad de injerto contra huésped (EICH), en personas que han recibido un trasplante de médula ósea (células madre) en el que se utilizan células madre de donante (alogénico). Estas complicaciones pueden ser graves y causar la muerte. Estas complicaciones pueden presentarse si usted se ha sometido a un trasplante, ya sea antes o después de ser tratado con KEYTRUDA. Su proveedor de atención médica lo monitoreará para detectar estas complicaciones.

Si recibe tratamiento médico de inmediato podría evitar que estos problemas se agraven más.

Su proveedor de atención médica controlará si presenta estos problemas durante el tratamiento con KEYTRUDA. Su proveedor de atención médica puede tratarlo con corticosteroides o medicamentos de reemplazo hormonal. Es posible que su proveedor de atención médica deba retrasar o suspender completamente el tratamiento con KEYTRUDA si usted tiene efectos secundarios graves.

¿Qué es KEYTRUDA?

KEYTRUDA es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar:

- un tipo de cáncer de piel denominado melanoma. KEYTRUDA se puede utilizar para lo siguiente:
 - cuando el melanoma se ha diseminado o no puede extirparse mediante cirugía (melanoma avanzado), **o**
 - en adultos y niños de 12 años de edad o más con melanoma en estadio IIB, estadio IIC o estadio III, para ayudar a prevenir que el melanoma reaparezca después de que este y los ganglios linfáticos que contienen cáncer se hayan extirpado mediante cirugía.
- un tipo de cáncer de pulmón llamado cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC).
 - KEYTRUDA puede usarse con los medicamentos de quimioterapia pemetrexed y platino como primer tratamiento cuando el cáncer de pulmón:
 - se ha diseminado (NSCLC avanzado), **y**
 - es un tipo denominado “no escamoso”, **y**
 - el tumor no tiene un gen “EGFR” o “ALK” anormal.
 - KEYTRUDA puede usarse con los medicamentos de quimioterapia carboplatino y paclitaxel o paclitaxel unidos a proteínas como primer tratamiento cuando el cáncer de pulmón:
 - se ha diseminado (NSCLC avanzado), **y**
 - es un tipo denominado “escamoso”.
 - KEYTRUDA puede usarse solo como primer tratamiento cuando el cáncer de pulmón:
 - no se ha diseminado fuera del pecho (estadio III) y no se puede someter a cirugía o a quimioterapia con radiación, **o**
 - el NSCLC se ha diseminado a otras áreas del cuerpo (NSCLC avanzado), **y**
 - se obtiene un resultado positivo para “PD-L1” en el tumor, **y**
 - no tiene un gen “EGFR” o “ALK” anormal.
 - KEYTRUDA también puede usarse solo cuando:
 - usted ha recibido quimioterapia basada en platino para tratar el NSCLC avanzado y no tuvo efecto o ya no tiene efecto, **y**
 - se obtiene un resultado positivo para “PD-L1” en el tumor, **y**
 - si el tumor tiene un gen “EGFR” o “ALK” anormal, usted también ha recibido un medicamento inhibidor del EGFR o ALK, y no tuvo efecto o ya no tiene efecto.
 - KEYTRUDA se puede utilizar en combinación con quimioterapia que contenga platino y otro medicamento de quimioterapia:
 - antes de la cirugía cuando tiene NSCLC en etapa temprana que se puede extirpar mediante cirugía, **y**
 - luego se puede continuar solo después de la cirugía para ayudar a prevenir la reaparición del cáncer de pulmón.
 - KEYTRUDA también puede usarse solo como tratamiento en adultos para el cáncer de pulmón:
 - a fin de prevenir que el cáncer de pulmón reaparezca luego de que se le haya extirpado el (los) tumor(es) mediante cirugía y haya recibido quimioterapia a base de platino, **y**
 - si tiene NSCL en estadio IB y su(s) tumor(es) mide(n) 4 cm o más, en Estadio II o en Estadio IIIA.

- un tipo de cáncer en adultos llamado mesotelioma pleural maligno (MPM), que afecta el revestimiento de los pulmones y la pared torácica.
 - KEYTRUDA se puede usar en combinación con los medicamentos de quimioterapia pemetrexed y un platino como primer tratamiento cuando el cáncer se ha propagado o no se puede extirpar mediante cirugía (MPM avanzado).
- un tipo de cáncer denominado cáncer de células escamosas de cabeza y cuello (HNSCC).
 - KEYTRUDA puede usarse con los medicamentos para quimioterapia fluorouracilo y platino como primer tratamiento cuando el cáncer de cabeza y cuello se ha diseminado o ha regresado, y no puede extirparse mediante cirugía.
 - KEYTRUDA puede usarse solo como primer tratamiento cuando el cáncer de cabeza y cuello:
 - se ha diseminado o ha regresado y no puede extirparse mediante cirugía, **y**
 - se obtiene un resultado positivo para “PD-L1” en el tumor.
 - KEYTRUDA puede usarse solo cuando el cáncer de cabeza y cuello:
 - se ha diseminado o ha regresado, **y**
 - usted ha recibido quimioterapia basada en platino y no tuvo efecto o ya no tiene efecto.
- un tipo de cáncer llamado linfoma de Hodgkin clásico (cHL):
 - en adultos, cuando:
 - el cHL ha regresado, **o**
 - ha probado un tratamiento y no tuvo efecto, **o**
 - en niños, cuando:
 - ha probado un tratamiento y no tuvo efecto, **o**
 - el cHL ha regresado después de recibir 2 o más tipos de tratamiento.
- un tipo de cáncer denominado linfoma mediastínico primario de células B (PMBCL) en adultos y niños cuando:
 - ha probado un tratamiento y no tuvo efecto, **o**
 - el PMBCL ha regresado después de recibir 2 o más tipos de tratamiento.
- un tipo de cáncer de vejiga y del tracto urinario llamado cáncer urotelial.
 - KEYTRUDA puede usarse con el medicamento enfortumab vedotin en adultos cuando su cáncer de vejiga o de las vías urinarias se ha diseminado o no puede extirparse mediante cirugía (cáncer urotelial avanzado).
 - KEYTRUDA puede usarse por sí solo cuando su cáncer de vejiga o de las vías urinaria:
 - se ha diseminado o no puede extirparse mediante cirugía (cáncer urotelial avanzado, **y**
 - no puede recibir quimioterapia que contiene platino (medicamentos llamados cisplatino o carboplatino), **o**
 - usted ha recibido quimioterapia que contiene platino y no tuvo efecto o ya no tiene efecto.
 - KEYTRUDA puede usarse por sí solo cuando el cáncer no se ha diseminado hasta el tejido circundante en la vejiga, pero tiene alto riesgo de diseminación (cáncer de vejiga sin invasión muscular [NMIBC] de alto riesgo), cuando:
 - el tumor es un tipo denominado “carcinoma in situ” (CIS), **y**
 - ha probado el tratamiento con Bacilo de Calmette-Guérin (BCG) y no tuvo efecto, **y**
 - usted no puede o ha decidido no someterse a cirugía para extirpar la vejiga.
- un tipo de cáncer que, según lo hallado en un análisis de laboratorio, es un tumor sólido con inestabilidad de microsatélites alta (MSI-H) o reparación deficiente de errores del emparejamiento (dMMR). KEYTRUDA puede usarse en adultos y niños para tratar:
 - cáncer que se ha diseminado o no puede extirparse mediante cirugía (cáncer avanzado), **y**
 - que ha avanzado luego del tratamiento, y usted no tiene opciones de tratamiento satisfactorias.
- un tipo de cáncer llamado cáncer de colon o de recto. KEYTRUDA puede usarse cuando el cáncer:
 - se ha diseminado o no puede extirparse mediante cirugía (cáncer de colon o de recto avanzado), **y**
 - según lo hallado en un análisis de laboratorio, tiene inestabilidad de microsatélites alta (MSI-H) o reparación deficiente de errores del emparejamiento (dMMR).
- un tipo de cáncer de estómago llamado adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica (UGE).
 - KEYTRUDA puede usarse en adultos en combinación con los medicamentos de quimioterapia trastuzumab junto con fluoropirimidina y platino como primer tratamiento cuando el cáncer de estómago:
 - es positivo para HER2, y se obtiene un resultado positivo para “PD-L1” en el tumor, **y**
 - se ha diseminado y no puede extirparse mediante cirugía (cáncer gástrico avanzado).
 - KEYTRUDA puede usarse en adultos en combinación con los medicamentos de quimioterapia fluoropirimidina y platino como primer tratamiento cuando el cáncer de estómago:
 - es negativo para HER2, **y**
 - se ha diseminado y no puede extirparse mediante cirugía (cáncer gástrico avanzado).
- un tipo de cáncer llamado carcinoma esofágico o ciertos carcinomas de la unión gastroesofágica (UGE) que no pueden curarse mediante cirugías o una combinación de quimioterapia y radioterapia.
 - KEYTRUDA puede usarse con medicamentos quimioterapéuticos basados en platino y fluoropirimidina.
 - KEYTRUDA puede usarse solo cuando:
 - usted ha recibido uno o más tipos de tratamiento y no tuvieron efecto o ya no tienen efecto, **y**
 - su tumor es un tipo llamado “escamoso”, **y**
 - se obtiene un resultado positivo para “PD-L1” en el tumor.

- un tipo de cáncer denominado cáncer de cuello uterino.
 - KEYTRUDA puede usarse con quimioterapia y radioterapia cuando el cáncer de cuello uterino se ha diseminado a tejidos u órganos cercanos o ha afectado a los riñones (cáncer de cuello uterino en estadio III a IVA según la clasificación FIGO 2014).
 - KEYTRUDA puede usarse con medicamentos de quimioterapia, con o sin el medicamento bevacizumab, cuando:
 - su cáncer de cuello uterino no desaparece (persistente), ha regresado o se ha diseminado (cáncer de cuello uterino avanzado), **y**
 - se obtiene un resultado positivo para “PD-L1” en el tumor.
 - KEYTRUDA puede usarse solo cuando el cáncer de cuello uterino:
 - ha regresado, se ha diseminado (cáncer de cuello uterino avanzado), **y**
 - ha recibido quimioterapia y no tuvo efecto o ya no tiene efecto, **y**
 - se obtiene un resultado positivo para “PD-L1” en el tumor.
- un tipo de cáncer de hígado denominado carcinoma hepatocelular (HCC). KEYTRUDA puede usarse cuando:
 - tiene HCC después de haber tenido hepatitis B, **y**
 - ha recibido un tratamiento contra el cáncer que no contenía un medicamento bloqueador "PD-1" o "PD-L1".
- un tipo de cáncer que se produce en los conductos biliares o en la vesícula biliar llamado cáncer de las vías biliares (BTC). KEYTRUDA se puede usar con los medicamentos de quimioterapia gemcitabina y cisplatino cuando el cáncer de las vías biliares se ha diseminado o no puede extirparse mediante cirugía.
- un tipo de cáncer de piel denominado carcinoma de células de Merkel (MCC) en adultos y niños. KEYTRUDA puede usarse para tratar el cáncer de piel cuando este se ha diseminado o ha regresado.
- un tipo de cáncer de riñón denominado carcinoma de células renales (RCC).
 - en adultos, KEYTRUDA puede usarse con el medicamento axitinib como primer tratamiento cuando el cáncer de riñón se ha diseminado o no puede extirparse mediante cirugía (RCC avanzado).
 - en adultos, KEYTRUDA puede usarse con el medicamento lenvatinib como primer tratamiento cuando el cáncer de riñón se ha diseminado o no puede extirparse mediante cirugía (RCC avanzado).
 - KEYTRUDA puede usarse solo si usted tiene riesgo intermedio-alto o alto de que el cáncer de riñón (RCC) reaparezca después de la cirugía para:
 - extirpar la totalidad o parte del riñón; **o**
 - extirpar la totalidad o parte del riñón, y también cirugía para extirpar el cáncer que se ha diseminado a otras partes del cuerpo (lesiones metastásicas).
- un tipo de cáncer de útero denominado carcinoma de endometrio avanzado.
 - KEYTRUDA se puede utilizar con los medicamentos quimioterapéuticos carboplatino y paclitaxel, y, en adultos, KEYTRUDA también se puede utilizar solo:
 - cuando el cáncer se ha diseminado (avanzado) o
 - si el cáncer ha regresado.
 - En adultos, KEYTRUDA puede usarse con el medicamento lenvatinib:
 - cuando un análisis de laboratorio muestra que su tumor no presenta reparación competente de errores de emparejamiento (pMMR) o inestabilidad de microsatélites alta (MSI-H), **y**
 - cuando ha recibido tratamiento contra el cáncer y este ya no tiene efecto, **y**
 - cuando el cáncer no se puede curar con cirugía ni radiación.
 - En adultos, KEYTRUDA puede usarse solo:
 - si una prueba de laboratorio muestra que su tumor presenta inestabilidad de microsatélites alta (MSI-H) o reparación deficiente de errores del emparejamiento (dMMR), **y**
 - cuando ha recibido tratamiento contra el cáncer y este ya no tiene efecto, **y**
 - cuando el cáncer no se puede curar con cirugía ni radiación.
- un tipo de cáncer que, según una prueba realizada, tiene una alta carga de mutación tumoral (TMB-H). KEYTRUDA puede usarse en adultos y niños para tratar:
 - tumores sólidos que se han diseminado o no pueden extirparse mediante cirugía (cáncer avanzado), **y**
 - cuando ha recibido tratamiento contra el cáncer y no tuvo efecto o ya no tiene efecto, **y**
 - cuando no tiene opciones satisfactorias de tratamiento.

Se desconoce si KEYTRUDA es seguro y eficaz en niños con cáncer de cerebro o de la médula espinal (cáncer del sistema nervioso central) con TMB-H.
- un tipo de cáncer de piel denominado carcinoma cutáneo de células escamosas (CCCE). KEYTRUDA puede usarse cuando el cáncer de piel:
 - ha regresado o se ha diseminado, **y**
 - no se puede curar ni con cirugía ni con radiación.
- un tipo de cáncer llamado cáncer de mama triple negativo (TNBC).
 - KEYTRUDA puede usarse con medicamentos de quimioterapia como tratamiento antes de la cirugía, y luego se puede continuar solo después de la cirugía en caso de que:
 - tenga cáncer de mama en etapa inicial, **y**
 - tenga un alto riesgo de que su cáncer de mama reaparezca.
 - KEYTRUDA puede usarse con medicamentos de quimioterapia cuando el cáncer de mama:
 - ha regresado y no puede extirparse mediante cirugía o se ha diseminado, **y**
 - tiene un resultado positivo para “PD-L1”.

Antes de recibir KEYTRUDA, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, lo cual incluye si usted:

- tiene problemas del sistema inmunitario como la enfermedad de Crohn, colitis ulcerosa o lupus
- ha recibido un trasplante de órgano o tejido, incluido el trasplante de córnea
- ha recibido o planea recibir un trasplante de células madre que utiliza células madre de donante (allogénico)
- ha recibido radioterapia en el área del tórax
- tiene una afección que afecta el sistema nervioso, como miastenia grave o síndrome de Guillain-Barré
- está embarazada o planea quedar embarazada. KEYTRUDA puede hacerle daño al feto.

Mujeres que pueden quedar embarazadas:

- Su proveedor de atención médica le hará una prueba para la detección del embarazo antes de comenzar el tratamiento con KEYTRUDA.
- Debe usar un método anticonceptivo efectivo durante el tratamiento con KEYTRUDA y durante 4 meses después de la última dosis de KEYTRUDA. Hable con su proveedor de atención médica acerca de los métodos anticonceptivos que puede usar durante este período.
- Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si cree que puede estar embarazada o si quedó embarazada durante el tratamiento con KEYTRUDA.
- está amamantando o tiene pensado amamantar. Se desconoce si KEYTRUDA se excreta en la leche materna. No amamante durante el tratamiento con KEYTRUDA ni durante 4 meses a partir de la última dosis de KEYTRUDA.

Informe a su proveedor de atención médica acerca de todos los medicamentos que recibe, incluso los medicamentos con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

¿Cómo recibiré KEYTRUDA?

- Su proveedor de atención médica le administrará KEYTRUDA en una vena a través de una línea intravenosa (i.v.) durante 30 minutos.
- En adultos, KEYTRUDA, por lo general, se administra cada 3 o 6 semanas, según la dosis que esté recibiendo.
- En niños, KEYTRUDA, por lo general, se administra cada 3 semanas.
- Su proveedor de atención médica decidirá cuántos tratamientos necesita.
- Su proveedor de atención médica le realizará análisis de sangre para poder detectar efectos secundarios.
- Si falta a una cita, llame a su proveedor de atención médica lo antes posible para reprogramarla.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de KEYTRUDA?

KEYTRUDA puede ocasionar efectos secundarios graves. Consulte “¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre KEYTRUDA?”.

Los efectos secundarios frecuentes de KEYTRUDA cuando se utiliza solo incluyen los siguientes: sensación de cansancio; dolor, incluido dolor en los músculos; erupción cutánea; diarrea; fiebre; tos; disminución del apetito; picazón; falta de aliento; estreñimiento; dolor los huesos o las articulaciones, y en el área del estómago (abdominal); náuseas; y niveles bajos de hormona tiroidea.

Los efectos secundarios de KEYTRUDA cuando se usa solo, que son más frecuentes en niños que en adultos, incluyen los siguientes: fiebre, vómitos, dolor de cabeza, dolor en la zona del estómago (dolor abdominal) y niveles bajos de glóbulos blancos.

Los efectos secundarios frecuentes de KEYTRUDA cuando se administra con ciertos medicamentos de quimioterapia o quimioterapia con radioterapia incluyen los siguientes: sensación de cansancio o debilidad; náuseas; estreñimiento; diarrea; disminución del apetito; erupción cutánea; vómitos; tos; dificultad para respirar; fiebre; caída del cabello; inflamación de los nervios que puede causar dolor, debilidad y parálisis en los brazos y en las piernas; hinchazón del recubrimiento de la boca, la nariz, los ojos, la garganta, los intestinos o de la vagina; llagas en la boca, dolor de cabeza, pérdida de peso, dolor en el área del estómago (abdominal), dolor articular y muscular, dificultad para dormir, ampollas o erupción cutánea en las palmas de las manos y en las plantas de los pies, infección del tracto urinario y niveles bajos de hormona tiroidea.

Los efectos secundarios frecuentes de KEYTRUDA cuando se administra junto con quimioterapia y bevacizumab incluyen los siguientes: hormigueo o entumecimiento de los brazos o las piernas, caída del cabello, recuento bajo de glóbulos rojos, sensación de cansancio o debilidad, náuseas, recuento bajo de glóbulos blancos, diarrea, presión arterial alta, disminución en el recuento de plaquetas, estreñimiento, dolores articulares, vómitos, infección de las vías urinarias, erupción cutánea, niveles bajos de hormona tiroidea y disminución del apetito.

Los efectos secundarios frecuentes de KEYTRUDA cuando se administra con axitinib incluyen los siguientes: diarrea; sensación de cansancio o debilidad; presión arterial alta; problemas hepáticos; bajos niveles de hormona tiroidea; disminución del apetito; ampollas o erupción en las palmas de las manos y en las plantas de los pies; náuseas; llagas en la boca o hinchazón del recubrimiento de la boca, la nariz, los ojos, la garganta, los intestinos o de la vagina; ronquera; erupción cutánea; tos y estreñimiento.

Los efectos secundarios frecuentes de KEYTRUDA cuando se administra con lenvatinib incluyen los siguientes: bajos niveles de hormona tiroidea, presión arterial alta, sensación de cansancio, diarrea, dolor articular y muscular, náuseas, disminución del apetito, vómitos, llagas en la boca, pérdida de peso, dolor en el área del estómago (abdominal), infección de las vías urinarias, proteína en la orina, estreñimiento, dolor de cabeza, sangrado, ampollas o erupción en las palmas de las manos y en las plantas de los pies, ronquera, erupción cutánea, problemas hepáticos y problemas renales.

Los efectos secundarios frecuentes de KEYTRUDA cuando se administra con enfortumab vedotin incluyen los siguientes: sarpullido; hormigueo o adormecimiento en los brazos o las piernas; sensación de cansancio; picazón; diarrea; pérdida de cabello; disminución del apetito; ojo seco; náuseas; constipación; cambios en el sentido del gusto; e infecciones urinarias.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de KEYTRUDA.

Llame a su médico para obtener asesoramiento sobre los efectos secundarios. Puede informar a la FDA sobre los efectos secundarios al 1-800-FDA-1088.

Información general sobre el uso seguro y eficaz de KEYTRUDA

Los medicamentos a veces se recetan con fines distintos a los enumerados en la Guía del Medicamento. Puede consultar con el farmacéutico o con su proveedor de atención médica acerca de la información sobre KEYTRUDA escrita para profesionales de la salud.

¿Cuáles son los ingredientes de KEYTRUDA?

Ingrediente activo: pembrolizumab

Ingredientes inactivos: Inyección de KEYTRUDA: L-histidina, polisorbato 80, sacarosa y agua para inyección.

Fabricado por: Merck Sharp & Dohme LLC
Rahway, NJ 07065, EE. UU.

Licencia de los EE. UU. n.º 0002

Para obtener información de patentes: www.msd.com/research/patent

Copyright © 2014-2025 Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, EE. UU., y sus filiales.

Todos los derechos reservados.

usmg-mk3475-iv-2503r067

US-KEY-09632

Para obtener más información, visite www.keytruda.com.