

GUÍA DEL MEDICAMENTO
KEYTRUDA QLEX™ (key-true-duh Q-lex)
(pembrolizumab and berahyaluronidase alfa-pmph)
injection, for subcutaneous use

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

KEYTRUDA QLEX es un medicamento con el que se pueden tratar determinados tipos de cáncer, ya que actúa sobre el sistema inmunitario. KEYTRUDA QLEX puede causar que el 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 presenta signos o síntomas nuevos, o empeoran los existentes, incluidos los siguientes:

Problemas pulmonares

- tos
- falta de aliento
- dolor de pecho

Problemas intestinales

- diarrea (deposiciones blandas) o defecaciones más frecuentes de lo habitual
- deposiciones negras, de aspecto alquitranado, viscosas, o con sangre o moco
- dolor a la palpación 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

- cefaleas 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 ganancia de peso
- sensación de más sed o hambre de lo habitual
- orinar con más frecuencia de la habitual
- caída del cabello
- sensación de frío
- estreñimiento
- engrosamiento de la voz
- mareos o desmayos
- cambios en el estado de ánimo o la conducta, como disminución del deseo sexual, irritabilidad o tendencia al olvido

Problemas renales

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

Problemas en la piel

- sarpullido
- picazón
- ampollas o descamación de la piel
- úlceras o llagas dolorosas en la boca o la nariz, la garganta o la zona genital
- fiebre o síntomas de tipo gripal
- ganglios linfáticos hinchados

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

- dolor de pecho, latidos cardíacos irregulares, falta de aliento, hinchazón de los tobillos
- confusión, tendencia al sueño, problemas de memoria, cambios en el estado de ánimo o la conducta, cuello rígido, problemas de equilibrio, sensación de hormigueo o entumecimiento de los brazos o las piernas
- visión doble, visión difusa, sensibilidad a la luz, dolor de ojo, cambios en la vista
- dolor o debilidad muscular constantes o severos, calambres musculares
- recuento bajo de glóbulos rojos, formación de hematomas

Reacciones alérgicas y relacionadas con las inyecciones, que a veces pueden ser severas o potencialmente mortales, pueden presentarse durante el tratamiento con KEYTRUDA QLEX. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta cualquier signo o síntoma, incluidos estos:

- escalofríos o temblores
- picazón o sarpullido
- rubefacción
- falta de aliento o sibilancia
- 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 del injerto contra el 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 antes o después de ser tratado con KEYTRUDA QLEX. 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 QLEX. 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 QLEX si usted tiene efectos secundarios severos.

¿Qué es KEYTRUDA QLEX?

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

- un tipo de cáncer de piel denominado melanoma. KEYTRUDA QLEX 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 QLEX 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 QLEX puede usarse con los medicamentos de quimioterapia carboplatino y paclitaxel o paclitaxel unido a proteínas como primer tratamiento cuando el cáncer de pulmón:
 - se ha diseminado (NSCLC avanzado), **y**
 - es un tipo denominado “escamoso”.
 - KEYTRUDA QLEX 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 su tumor, **y**
 - no tiene un gen “EGFR” o “ALK” anormal.
 - KEYTRUDA QLEX 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 su 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 QLEX 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 QLEX se puede usar solo como tratamiento en adultos para el cáncer de pulmón:
 - para ayudar a prevenir la reaparición del cáncer de pulmón luego de que se le haya extirpado el (los) tumor(es) mediante cirugía y haya recibido quimioterapia a base de platino, **y**
 - tiene NSCLC 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 QLEX se puede usar en combinación con los medicamentos de quimioterapia pemetrexed y 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 QLEX se puede usar solo en adultos con HNSCC antes de la cirugía:
 - cuando su cáncer se puede extirpar mediante cirugía, se ha propagado a los tejidos cercanos y su tumor obtiene un resultado positivo para “PD-L1”, **y**
 - luego continúa en combinación con radiación con o sin cisplatino después de la cirugía, **y**
 - luego continúa solo para ayudar a prevenir la reaparición del cáncer de cabeza y cuello.
 - KEYTRUDA QLEX 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 QLEX 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 QLEX puede usarse solo cuando el cáncer de cabeza y cuello:
 - se ha diseminado o ha regresado, **y**
 - ha recibido quimioterapia que contiene platino y esta no tuvo efecto o ya no tiene efecto.
- un tipo de cáncer de vejiga y del tracto urinario llamado cáncer urotelial.
 - KEYTRUDA QLEX puede usarse con el medicamento enfortumab vedotina en adultos con cáncer de vejiga o de las vías urinarias que se haya diseminado o que no pueda extirparse mediante cirugía (cáncer urotelial localmente avanzado o metastásico).
 - KEYTRUDA QLEX puede usarse por sí solo cuando su cáncer de vejiga o de las vías urinaria:
 - se ha diseminado y no puede extirparse mediante cirugía (cáncer urotelial localmente avanzado o metastásico), **y**
 - no puede recibir quimioterapia que contiene platino (medicamentos llamados cisplatino o carboplatino); **o**
 - ha recibido quimioterapia que contiene platino y esta no tuvo efecto o ya no tiene efecto.
 - KEYTRUDA QLEX puede usarse con el medicamento enfortumab vedotin en adultos antes y después de la extirpación quirúrgica de la vejiga cuando:
 - el cáncer de vejiga se ha propagado a la capa muscular de la vejiga (cáncer de vejiga invasivo de músculo [MIBC]), pero no a otras partes del cuerpo, **y**
 - no puede recibir quimioterapia que contenga cisplatino.
 - KEYTRUDA QLEX 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 no invasivo de músculo [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 una prueba de laboratorio, es un tumor sólido con inestabilidad de microsatélites alta (MSI-H) o alteración del sistema de reparación de errores de replicación (dMMR). KEYTRUDA QLEX puede usarse en adultos y niños de 12 años o más 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 QLEX 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 una prueba de laboratorio, tiene inestabilidad de microsatélites alta (MSI-H) o alteración del sistema de reparación de errores de replicación (dMMR).
- un tipo de cáncer de estómago llamado adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica (UGE).
 - KEYTRUDA QLEX 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 QLEX 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 obtiene un resultado positivo para “PD-L1” en el tumor, **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 QLEX puede usarse en combinación con medicamentos de quimioterapia basados en platino y en fluoropirimidina cuando se obtiene un resultado positivo para “PD-L1” en el tumor.
 - KEYTRUDA QLEX 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 QLEX puede usarse con quimioterapia y radioterapia cuando el cáncer de cuello uterino se ha diseminado a la parte baja de la vagina o a los órganos pélvicos, o ha afectado a los riñones (estadio III, según la clasificación IVA FIGO 2014).
 - KEYTRUDA QLEX 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 QLEX 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 QLEX 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 de “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 QLEX 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 llamado carcinoma de células de Merkel (CCM) en adultos y niños de 12 años o más. KEYTRUDA QLEX 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).
 - KEYTRUDA QLEX puede usarse en adultos con el medicamento axitinib como primer tratamiento cuando el cáncer de riñón se ha diseminado o no puede extirparse mediante cirugía (RCC avanzado).
 - KEYTRUDA QLEX puede usarse en adultos con el medicamento lenvatinib como primer tratamiento cuando el cáncer de riñón se ha diseminado o no puede extirparse mediante cirugía (RCC avanzado).
 - KEYTRUDA QLEX 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 endometrial avanzado.
 - KEYTRUDA QLEX se puede utilizar con los medicamentos quimioterapéuticos carboplatino y paclitaxel, y, en adultos, KEYTRUDA QLEX también se puede utilizar solo:
 - cuando el cáncer se ha diseminado (avanzado) **o**
 - si el cáncer ha regresado.
 - KEYTRUDA QLEX puede usarse en adultos con el medicamento lenvatinib:
 - cuando una prueba de laboratorio muestra que su tumor no presenta alteración competente del sistema de reparación de errores de replicación (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.
 - KEYTRUDA QLEX puede usarse en adultos 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 QLEX puede usarse en adultos y niños de 12 años o más 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 QLEX es seguro y eficaz en niños de 12 años o más que tienen cánceres TMB-H del cerebro o la médula espinal (cánceres del sistema nervioso central).
- un tipo de cáncer de piel denominado carcinoma cutáneo de células escamosas (CCCE). KEYTRUDA QLEX puede usarse cuando el cáncer de piel:
 - ha regresado o se ha diseminado, **y**
 - no se puede curar ni con cirugía ni con radiación.
- es un tipo de cáncer llamado cáncer de mama triple negativo (TNBC).
 - KEYTRUDA QLEX 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 QLEX 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”.
- un tipo de cáncer llamado cáncer ovárico.
 - KEYTRUDA QLEX puede usarse en adultos con el medicamento de quimioterapia paclitaxel, con o sin el medicamento bevacizumab, cuando su cáncer ovárico, de trompa de Falopio o peritoneal primario:
 - es resistente a la quimioterapia que contiene platino, **y**
 - da un resultado positivo para “PD-L1”, **y**
 - ha recibido 1 o 2 tipos de tratamiento.

Se desconoce si KEYTRUDA QLEX es seguro y eficaz en niños menores de 12 años con melanoma; cáncer MCC, MSI-H o dMMR; o cáncer TMB-H. Se desconoce si KEYTRUDA QLEX es seguro y eficaz en niños para el tratamiento de cualquier otro tipo de cáncer que se trata con KEYTRUDA QLEX.

¿Quiénes no deben recibir KEYTRUDA QLEX?

No debe recibir KEYTRUDA QLEX si usted es alérgico a la berahyaluronidasa, la hialuronidasa o cualquiera de los ingredientes inactivos de KEYTRUDA QLEX. Al final de esta Guía de medicación encontrará una lista completa de los ingredientes de KEYTRUDA QLEX.

Antes de recibir KEYTRUDA QLEX, 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 (alogénico).
- 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 QLEX puede hacerle daño al feto.

Mujeres que pueden quedar embarazadas:

- Su proveedor de atención médica le hará una prueba de embarazo antes de comenzar el tratamiento con KEYTRUDA QLEX.
- Debe usar un método anticonceptivo efectivo durante el tratamiento con KEYTRUDA QLEX y durante 4 meses después de la última dosis de KEYTRUDA QLEX. 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 QLEX.
- Está amamantando o tiene pensado amamantar. Se desconoce si KEYTRUDA QLEX se excreta en la leche materna. No amamante durante el tratamiento con KEYTRUDA QLEX y durante 4 meses a partir de la última dosis de KEYTRUDA QLEX.

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

¿Cómo recibirá KEYTRUDA QLEX?

- Su proveedor de atención médica le administrará KEYTRUDA QLEX como una inyección debajo de la piel (subcutánea) en el área del estómago (abdomen) o el muslo.
- KEYTRUDA QLEX se suele administrar cada 3 semanas durante 1 minuto o cada 6 semanas durante 2 minutos, según la dosis de KEYTRUDA QLEX que esté recibiendo.
- 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 QLEX?

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

Los efectos secundarios frecuentes de KEYTRUDA QLEX cuando se administra con ciertos medicamentos de quimioterapia incluyen los siguientes: dolores musculares, óseos y articulares, náuseas y cansancio.

A continuación, se indican los efectos secundarios más comunes observados con pembrolizumab administrado por vía intravenosa (pembrolizumab intravenoso), que pueden ocurrir con KEYTRUDA QLEX:

- **Cuando se utiliza solo:** sensación de cansancio; dolor, incluido dolor en los músculos; sarpullido; 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.
- **Cuando se utiliza solo, los efectos más frecuentes en niños que en adultos:** fiebre, vómitos, cefalea, dolor en la zona del estómago (dolor abdominal) y niveles bajos de glóbulos blancos.
- **Cuando se utiliza con ciertos medicamentos de quimioterapia o quimioterapia con radioterapia:** sensación de cansancio o debilidad; náuseas; estreñimiento; diarrea; disminución del apetito; sarpullido; 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, cefalea, pérdida de peso, dolor en el área del estómago (abdominal), dolor articular y muscular, dificultad para dormir, sangrado, ampollas o sarpullido en las palmas de las manos y en las plantas de los pies, infección del tracto urinario, niveles bajos de hormona tiroidea, irritación de la piel en la zona que recibió radiación, dificultad para tragar y boca seca.

- **Cuando se utiliza con quimioterapia y bevacizumab:** 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, sarpullido, niveles bajos de hormona tiroidea, disminución del apetito, fiebre, llagas en la boca y sangrados de nariz.
- **Cuando se utiliza con axitinib:** diarrea; sensación de cansancio o debilidad; presión arterial alta; problemas hepáticos; bajos niveles de hormona tiroidea; apetito disminuido; ampollas o sarpullido 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; sarpullido; tos y estreñimiento.
- **Cuando se utiliza con lenvatinib:** 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, cefalea, sangrado, ampollas o sarpullido en las palmas de las manos y en las plantas de los pies, ronquera, sarpullido, problemas hepáticos y problemas renales.
- **Cuando se utiliza con enfortumab vedotin:** sarpullido; hormigueo o adormecimiento en los brazos o las piernas; sensación de cansancio; picazón; diarrea; pérdida de cabello; pérdida de peso; disminución del apetito; ojo seco; náuseas; constipación; cambios en el sentido del gusto, e infección urinaria.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de KEYTRUDA QLEX.

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 QLEX

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 QLEX escrita para profesionales de la salud.

¿Cuáles son los ingredientes de KEYTRUDA QLEX?

Ingredientes activos: pembrolizumab and berahyaluronidase alfa-pmph

Ingredientes inactivos: histidina, clorhidrato de histidina monohidrato, metionina, 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 sobre patentes: www.msd.com/research/patent
Copyright © 2026 Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, EE. UU. y sus filiales.

Todos los derechos reservados.
usmg-mk3475a-i-2602r003
US-PDS-00636

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