

2019-04-08 11:47 CEST

## Enklare för patienter: Keytruda® godkänt för 6-veckors doseringsschema

**Europeiska kommissionen godkänner ett nytt dubblerat doseringsintervall för Keytruda® (pembrolizumab) för alla åtta indikationer där det används som enda behandling. Patienter får nu möjlighet att tillsammans med sin läkare välja vilket doseringsschema som passar dem bäst.**

Godkännandet gäller en ny rekommenderad dos på 400 mg var sjätte vecka levererad som en intravenös infusion över 30 minuter för pembrolizumab som enda behandling. Ett 6-veckors doseringsschema finns därmed tillgängligt utöver den nu godkända doseringen av pembrolizumab 200 mg var tredje vecka över 30 minuter.

– Vi strävar ständigt efter att försöka göra livet lite lättare för människor som lever med cancer. Därför känns det väldigt bra att kunna erbjuda ytterligare en möjlighet vad gäller doseringsintervall, där patienten tillsammans med sin läkare kan avgöra vad som passar den bäst, säger Signe Bomholt, marknadschef onkologi MSD i Sverige.

### **Om pembrolizumab**

Många tumörer kan undvika immunsystemet genom en mekanism som använder det hämmande kontrollproteinet PD-1. Pembrolizumab är en humaniserad monoklonal antikropp som blockerar interaktionen mellan PD-1-receptorn och dess ligander, PD-L1 och PD-L2. Genom att selektivt binda till och blockera PD-1-receptorn återställer pembrolizumab immunsystemets naturliga förmåga att känna igen och söka upp cancerceller. Det är kroppens cancermålsökande T-celler som blir återaktiverade, eller enklare uttryckt så blockeras en mekanism som annars bromsar immunsystemet. Pembrolizumab är godkänt för behandling av vuxna patienter med:

- adjuvant behandling efter total resektion av melanom som involverat lymfkörtlar (stadium III)
- avancerat (inoperabelt eller metastaserat) malignt melanom
- lokalt avancerad eller metastaserad NSCLC efter kemoterapi då patientens tumörer uttrycker PD-L1. Patienter med mutationer i EGFR eller ALK ska även ha erhållit målstyrd behandling
- metastaserad NSCLC med ett högt PD-L1-uttryck om patienten inte har mutationer i EGFR eller ALK
- metastaserad NSCLC av icke-skivepiteltyp i kombination med kemoterapi om patienten inte har mutationer i EGFR eller ALK
- recidiverande eller refraktär klassiskt Hodgkins lymfom (cHL) som inte svarat på autolog stamcellstransplantation (ASCT) och behandling med brentuximabvedotin (BV), eller som inte är lämpade för transplantation och inte svarat på BV
- lokalt avancerad eller metastaserad urotelial cancer som tidigare behandlats med platinabaserad kemoterapi
- lokalt avancerad eller metastaserad urotelial cancer som inte är lämpade för cisplatinbaserad kemoterapi och vars tumörer uttrycker PD-L1  $\geq$  10 enligt metoden Combined Positive Score (CPS)
- recidiverande eller metastaserad skivepitelcancer i huvud och hals (HNSCC) med ett högt PD-L1-uttryck och progression under eller efter avslutad platinabaserad kemoterapi

Läs mer om pembrolizumab på [fass.se](https://fass.se)

---

## Om MSD

Innovationer har varit vår livsnerv i mer än 125 år. MSD är ett världsledande hälso- och sjukvårdsföretag som forskat fram mediciner och vacciner mot några av världens mest utmanande och allvarliga sjukdomar. Det är viktigt för oss att våra innovationer kommer till verklig nytta och ger människor en bättre hälsa, vilket är drivkraften i våra många engagemang i samverkan med akademien, vården och i den aktiva samhällsdebatten. MSD fortsätter arbetet i forskningens absoluta framkant för att förebygga, behandla och bota sjukdomar. Vi fokuserar på bland annat cancer, hjärt- och kärlsjukdomar, djursjukdomar, Alzheimers sjukdom och infektionssjukdomar som Hepatit C, Ebola och Hiv. MSD i Sverige är ett dotterbolag till Merck & Co. Inc, som har

sitt huvudkontor i Kenilworth i New Jersey, USA. Vi finns i 140 länder där vi skapar lösningar tillsammans med våra kunder med våra receptbelagda mediciner, vacciner, biologiska behandlingar och djurläkemedel. Vill du veta mer om oss? Besök [www.msd.se](http://www.msd.se), följ oss på [Twitter](#), [LinkedIn](#) eller [YouTube](#).

## Kontaktpersoner



### **Jenny Wahren**

Presskontakt

Kommunikationschef

[jenny.wahren@merck.com](mailto:jenny.wahren@merck.com)

08-20 75 00