

Pembrolizumab (KEYTRUDA®)

Indications : Traitement du mélanome, cancer bronchique non à petites cellules, carcinome urothélial, cancer épidermoïde tête et cou, cancer du rein, lymphome de Hodgkin, cancer colorectal, cancer du sein, cancer du col de l'utérus, cancer de l'endomètre, cancer œsogastrique, cancer des voies biliaires

D'autres indications peuvent être validées en RCP

Protocole :

- Posologie : 200 mg toutes les 3 semaines ou 400 mg toutes les 6 semaines

les posologies et rythmes d'administration dépendent du protocole prescrit.

- Prémédication : par antipyrétique et antihistaminique peut être envisagée en cas de réactions liées à la perfusion

Forme pharmaceutique commerciale : solution injectable

Présentation de la chimiothérapie : solution limpide à opalescente, incolore à jaune pâle

- Solvant : NaCl 0.9 % ou du G5%

Conservation et stabilité : données des RCP (consultés le 15/05/2024)

- **Dilution dans NaCl 0.9 %** : 96 heures entre 2°C et 8°C, 6 heures à température ≤ 25°C depuis le moment de la préparation.

Modalités d'administration : par voie intraveineuse, 30 minutes, utilisation filtre 0.2µm

Rinçage de la ligne de perfusion après l'administration avec du NaCl 0,9%

Surveillance et effets indésirables très fréquents :

- Surveillance de l'ionogramme complet, du bilan hépatique, rénale et thyroïdien
- Toxicité hématologique : anémie, neutropénie, thrombopénie
- Toxicité pulmonaire (essoufflement, toux)
- Troubles endocriniens (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète)
- Toxicité hépatique
- Toxicité rénale
- Nausées, vomissements, diarrhée, douleurs abdominales, constipation
- Eruption cutanée, prurit
- Douleurs musculosquelettiques, fatigue