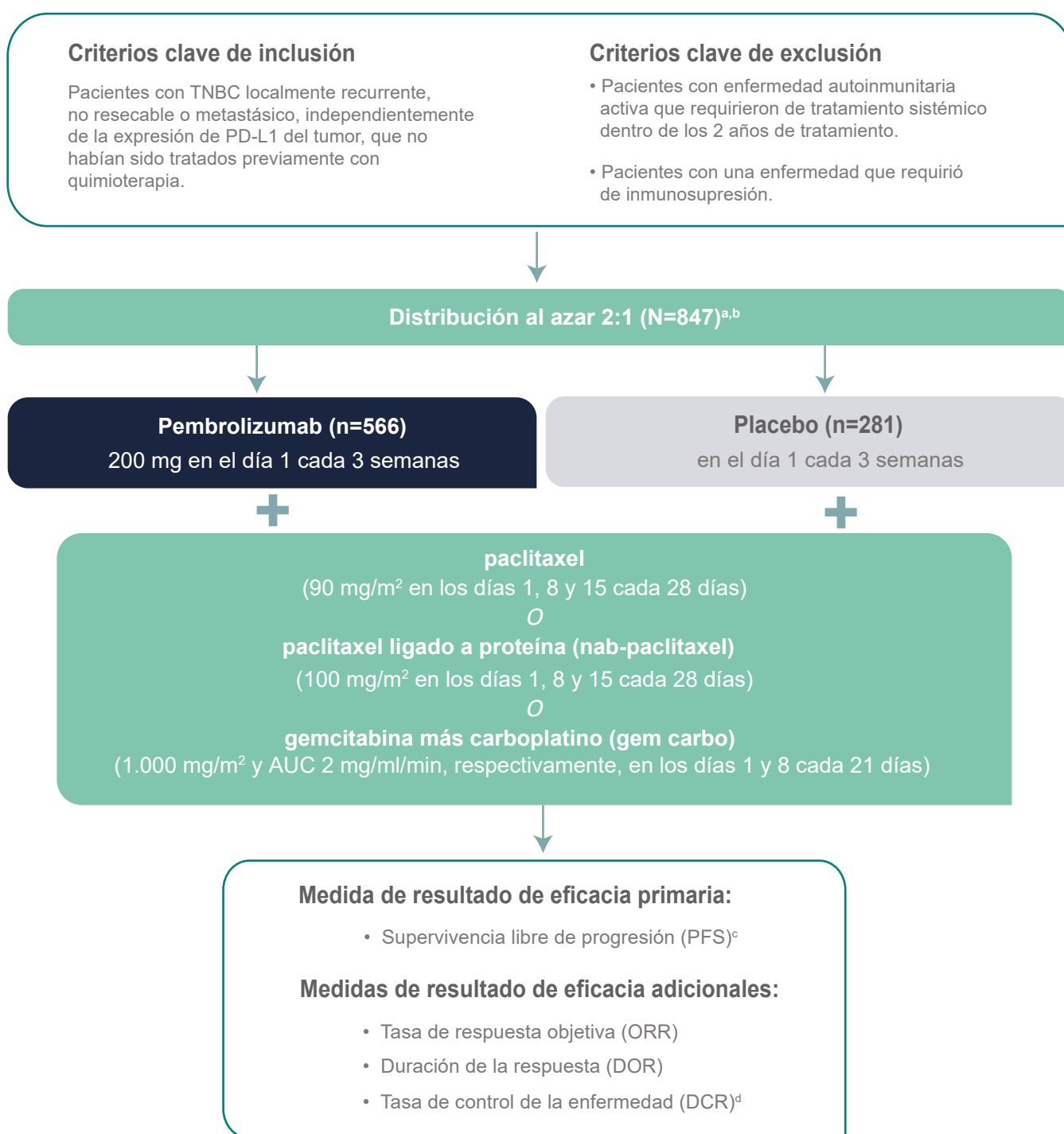


Mama Triple Negativo KN - 355

Diseño del estudio

Pembrolizumab, en combinación con quimioterapia, está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama triple negativo (TNBC) localmente recurrente, no resecable o metastásico cuyos tumores expresan PD-L1 (CPS ≥ 10) determinado por una prueba validada.¹



■ La evaluación del estado tumoral se realizó en las semanas 8, 16 y 24, luego cada 9 semanas durante el primer año y, a partir de entonces, cada 12 semanas.

■ Pembrolizumab, fue estudiado en combinación con 3 esquemas de quimioterapia: Paclitaxel - Nab-paclitaxel - Gemcitabina y Carboplatino

^a Distribución al azar (2:1) estratificado por tratamiento de quimioterapia (paclitaxel o nab-paclitaxel vs. gemcitabina y carboplatino), expresión de PD-L1 del tumor (CPS ≥ 1 vs. CPS < 1) de acuerdo con el kit PD-L1 IHC 22C3 pharmDx, y el tratamiento previo con la misma clase de quimioterapia en el entorno neoadyuvante (sí vs. no).

^b Todos los medicamentos del estudio se administraron mediante infusión intravenosa.

^c PFS evaluado mediante un Comité de Revisión Central Independiente, Cegado (BICR) de acuerdo con los Criterios de Evaluación de Respuesta en Tumores Sólidos v1.1 (RECIST v1.1).

^d Enfermedad estable por al menos 24 semanas, o respuesta completa o respuesta parcial.

Antes de administrar Pembrolizumab consulte la información para prescribir completa [aquí](#)



Acceso a Información Seleccionada de Seguridad



Referencias:

1. Datos en archivo, MSD.

Material dirigido exclusivamente a Profesionales de la Salud

D.R. © 2021 Merck Sharp & Dohme Corp. Una subsidiaria de Merck & Co., Inc., Kenilworth, NJ, USA.

Todos los derechos reservados. Prohibida su reproducción parcial o total.

Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, Piso 5, Las Condes, Santiago, Chile.

Teléfono (+56) 226 558 800 | www.msdc Chile.cl | dpoc.chile@msd.com



07/21 - 07/23 - CL-KEY-00291(6)