

# КЛЮЧ ДО НОВИХ МОЖЛИВОСТЕЙ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ВАШИХ ПАЦІЄНТІВ З НИРКОВО-КЛІТИННОЮ КАРЦИНОМОЮ



**Посилання:** 1. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Кітруда®, Р.Л. № UA116209/01/01.

**КІТРУДА®.** Склад: діюча речовина: pembrolizumab; 1 мл концентрату містить 25 мг пембролізумабу; 1 флакон (4 мл) концентрату містить 100 мг пембролізумабу. **Протипоказання.** Тяжка гіперчутливість до діючої речовини пембролізумабу або будь-якої допоміжної речовини препарату. **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Об'єднані дослідження фармакокінетики/фармакодинаміки інших лікарських засобів із пембролізумабом на громадській. Сполучення пембролізумабу з антитілами до системи кровозабору шляхом каталізу метаболізму взаємодій з іншими препаратами не очікуються. **Передозування.** Немає інформації про передозування пембролізумабу. У разі передозування слід ретельно спостерігати за станом пацієнта щодо виникнення ознак або симптомів побічних реакцій та розпочати відповідне симптоматичне лікування. **Побічні реакції.** Імуноопосередовані побічні реакції, які можуть бути тяжкими або летальними, можуть виникати в будь-якій системі органів або тканинах і частіше ніж одну систему органів одночасно. Імуноопосередовані побічні реакції можуть виникати в будь-який час після початку лікування антипаліями, що блокують PD-1/PD-L1. Препарат Кітруда® може бути причиною розвитку: імуноопосередованого пневмоніту, імуноопосередованого коліту, гепатити токсичності та імуноопосередованого гепатиту, імуноопосередованих ендокринної (надниркової недостатності, гіпофізиту, порушень функцій щитовидної залози, щитовидної дисфункції), імуноопосередованого нефриту і порушення функцій нирок, імуноопосередованих дерматологічних побічних реакцій. Побічні реакції: пухляк з провідними інфузіями; препарат Кітруда® може бути причиною розвитку тяжких або загрозливих для життя побічних реакцій, пов'язаних з провідними інфузіями, включаючи гіперчутливість і анемію, про що повідомляють у 0,2 % із 2799 пацієнтів, які отримували цей лікарський засіб. Епідротельна токсичність: препарат Кітруда® може негативно впливати на плід при застосуванні вагітним жінкам. Необхідно проконсультувати жінку щодо потенційного ризику для плода. Слід проконсультувати жінку репродуктивного віку щодо використання високоефективних засобів контрацепції у період лікування препаратом Кітруда® і протягом 4 місяців після завершення останньої дози. Діти: безпеку та ефективність препарату Кітруда® не вивчали системно для дітей з мезенхіомою, сНЛ, РМБСД, МСД, пухлиною з MSI-H та раком з TMB-H. Застосування препарату Кітруда® дітям за цими показаннями підтверджено доказами належного рівня і добре контрольованих досліджень застосування препарату Кітруда® дорослим з додатковими даними фармакокінетики та безпеки у дітей. **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.** Пембролізумаб може мінімально впливати на здатність керувати транспортним засобом і користуватися іншими механізмами. Після застосування пембролізумабу повідомлялося про епілепсію. **Виробник:** Merck Sharp & Dohme B.V., Нідерланди/AstraZeneca & Dohme B.V., the Netherlands. **Місця зберігання виробника та адреса місця провадження його діяльності:** Вальдервег 39, 2031 BN Хаарлем, Нідерланди/Waarderweg 39, 2031 BN Haarlem, the Netherlands. **Ресурси інформації:** UA116209/01/01. Назва МСД України №1134 від 21.06.2023. **Термін дії РЛ:** з 02.07.2022 до 02.07.2027.

Компанія MSD не рекомендує застосування лікарських засобів іншими, ніж це передбачено в діючій інструкції для медичного застосування. Перед застосуванням лікарського засобу, будь ласка, ознайомтесь з чинною інструкцією для медичного застосування.

Матеріал призначений виключно для фахівців офісної охорони здоров'я. Для розповсюдження/демонстрації під час спеціалізованих медичних заходів. Для розміщення в спеціалізованих медичних виданнях. Для розповсюдження електронною поштою.

Для повідомлення про небажані реакції при застосуванні лікарських засобів компанії MSD, зателефонуйте нам за номером +38 044 393 74 80 або напишіть на [drugsafety@msd.com](mailto:drugsafety@msd.com).

Якщо у вас виникли питання з медичної інформації про продукцію компанії MSD, напишіть нам на [press@ukraine.msd.com](mailto:press@ukraine.msd.com).

Матеріал затверджений: березень 2024. Матеріал дієвий до: березень 2026. Авторські права © (2024) ТОВ «МСД Україна». Всі права захищені. ТОВ «МСД Україна». Адреса: вул. Амосова, 12. Бізнес-центр «Горизонт Парк», корпус 1, 3-й поверх, м. Київ, Україна, 03038, тел./факс: +38 044 393 74 80.

[www.msd.ua](http://www.msd.ua) UA-KEY004085

