

23/08/17

FARMACOVIGILANCIA

Información destinada a los profesionales de la salud

Pembrolizumab (Keytruda®). Riesgo de reacciones cutáneas severas. HC. ANMAT.

Se reportaron casos de Síndrome de Stevens-Johnson (SJS) y Necrólisis Epidérmica Tóxica (TEN), algunos con resultados fatales, en pacientes tratados con Pembrolizumab (Keytruda®).

Se recomienda a los profesionales de la salud:

- Asesorar a los pacientes sobre los beneficios y riesgos de Keytruda®, incluyendo el riesgo y los primeros síntomas de SJS y TEN.
- Suspender el tratamiento con Keytruda® y referir al paciente a una evaluación especializada y tratamiento inmediatos si se produce alguna reacción cutánea severa, o en caso de sospecha de SJS o TEN.
- Discontinuar definitivamente Keytruda® si se confirma SJS o TEN.

Fuente: ANMAT. Novedades Internacionales y Nacionales en Seguridad de Medicamentos. Marzo de 2017.

Keytruda® (Pembrolizumab)

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

KEYTRUDA (pembrolizumab) es un agente antineoplásico, anticuerpo monoclonal.
Código ATC: L01XC18

DESCRIPCIÓN:

KEYTRUDA (pembrolizumab) es un anticuerpo monoclonal humanizado selectivo diseñado para bloquear la interacción entre el PD-1 y sus ligandos, PD-L1 y PD-L2. Pembrolizumab es una inmunoglobulina kappa IgG4 con un peso molecular aproximado de 149 kDa.

INDICACIONES:

KEYTRUDA (pembrolizumab) está indicado en pacientes con melanoma irreseccable o metastásico.

Se recuerda la importancia de notificar todas las sospechas de reacciones adversas mediante **la hoja amarilla**. Puede solicitarse en el DAP o acceder a la misma a través de la página web del Colegio www.colfarsfe.org.ar en el apartado **Profesionales > Farmacovigilancia > Comunicación de Eventos Adversos**