

Vertrauen und Erfahrung mit KEYTRUDA®:

Die **einzigste** IO-Therapie mit 7 zugelassenen Indikationen und OS-Daten in der Gyn-Onkologie und Senologie



Triple-negatives Mammakarzinom (TNBC)

Lokal fortg./früh – mit hohem Rezidivrisiko: KEYTRUDA® + Chemo **neoadj.**, dann KEYTRUDA® **adj.**

Lokal rezidiv. nicht resezt./metas. – mit PD-L1 CPS ≥ 10 **in der 1L:** KEYTRUDA® + Chemo



Zervixkarzinom

Lokal fortg. (Stad. III–IVA, FIGO 2014) – ohne definitive Vortherapie: KEYTRUDA® + RCT

Persist./rezidiv./metas. – mit PD-L1 CPS ≥ 1 **in der 1L:** KEYTRUDA® + Chemo \pm Bevacizumab



Endometriumkarzinom

Primär fortg./rezidiv. – in der 1L: KEYTRUDA® + Carboplatin + Paclitaxel

Fortg./rezidiv. – nach Platin: KEYTRUDA® + Lenvatinib

Fortg./rezidiv. – mit MSI-H/dMMR nach Platin: KEYTRUDA® Mono



ABKÜRZUNGEN: IO-Therapie = immunonkologische Therapie | RCT = Radiochemotherapie

Bitte lesen Sie vor Verordnung von KEYTRUDA® die Fachinformation.

MSD Sharp & Dohme GmbH | Levelingstr. 4a | 81673 München | www.msd.de
MSD MedInfo | Telefon: +49 89 20 300 4500 | E-Mail: medinfo@msd.de

Zur KEYTRUDA®
Fachinformation



KEYTRUDA®
Pembrolizumab, MSD