

FDA APRUEBA KEYTRUDA® (MERCK)  
EN COMBINACIÓN CON QUIMIOTERAPIA PARA  
PACIENTES CÁNCER DE MAMA METASTÁSICO TRIPLE NEGATIVO  
Y QUE EXPRESEN PD-L1



Hace apenas unos días, la FDA ha aprobado KEYTRUDA®, la terapia anti-PD-1 de Merck, en combinación con quimioterapia para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama triple negativo (TNBC) localmente recurrente irresecable o metastásico cuyos tumores expresan PD-L1 (puntuación positiva combinada [CPS]  $\geq 10$ ).

*"Aproximadamente el 15-20% de las pacientes con cáncer de mama son diagnosticadas con cáncer de mama triple negativo, que es un cáncer agresivo y difícil de tratar", dijo el Dr. Hope Rugo, director de Educación en Oncología de Senos y Ensayos Clínicos de la Universidad de California San Francisco (UCSF) Helen Diller Family Comprehensive Cancer Center. "En particular, en KEYNOTE-355, KEYTRUDA se combinó con tres regímenes de quimioterapia diferentes: paclitaxel, nab-paclitaxel o gemcitabina y carboplatino. La aprobación de KEYTRUDA en combinación con quimioterapia brinda a los médicos una nueva opción importante para los pacientes adecuados".*

**Referencia:** <https://www.merck.com/news/fda-approves-mercks-keytruda-pembrolizumab-in-combination-with-chemotherapy-for-patients-with-locally-recurrent-unresectable-or-metastatic-triple-negative-breast-cancer-whose/>



Media > News releases > News Release

Search everything Menu

FDA Approves Merck's KEYTRUDA®  
(pembrolizumab) in Combination With  
Chemotherapy for Patients With Locally Recurrent  
Unresectable or Metastatic Triple-Negative Breast  
Cancer Whose Tumors Express PD-L1 (CPS  $\geq 10$ )

Save

November 13, 2020 4:10 pm EST

**First Approval for KEYTRUDA in the Breast Cancer Setting**

KENILWORTH, N.J.--(BUSINESS WIRE)-- Merck (NYSE: MRK), known as MSD outside the United States and Canada, today announced that the U.S. Food and Drug Administration (FDA) has approved KEYTRUDA, Merck's anti-PD-1 therapy, in combination with chemotherapy for the treatment of patients with locally recurrent unresectable or metastatic triple-negative breast cancer (TNBC) whose tumors express PD-L1 (Combined Positive Score [CPS]  $\geq 10$ ) as determined by an FDA-approved test. The approval is based on results from the Phase 3 KEYNOTE-355 trial,