

PRODUKTINFORMASJON:

PRIS, REFUSJON OG LEVERINGSBETINGELSER:

KEYTRUDA konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning (25 mg/ml, 4 ml hetteglass) og KEYTRUDA injeksjonsvæske, oppløsning (395 mg/2,4 ml og 790 mg/4,8 ml hetteglass), har offentlig maksimal utsalgspris (AUP) på henholdsvis **NOK 40 781,80, NOK 81 527,40 og NOK 163 018,60.**

Legemidlene inngår i **Sykehusinnkjøp HF sitt anbud for kreftlegemidler (LIS2507)** og omsettes i spesialisthelsetjenesten til **rabatterte anbudspriser.**

Reseptgruppe: **C.**

Den enkelte indikasjon må være **godkjent i Beslutningsforum** før legemidlet kan tas i bruk i spesialisthelsetjenesten.

Se informasjon på Nye Metoders nettside:

<https://www.nyemetoder.no/innforing-av-nye-metoder/beslutning>

ADVARSLER OG FORSIKTIGHETSREGLER:

Immunmedierte bivirkninger, inkludert alvorlige og fatale tilfeller, har forekommet hos pasienter behandlet med KEYTRUDA. Pasienten må derfor overvåkes for tegn/symptomer på immunmedierte bivirkninger. Pasienter med pre-eksisterende autoimmun sykdom kan ha økt risiko for immunmedierte bivirkninger eller oppblussing av den underliggende autoimmune sykdommen, etter behandling med immunsjekkpunkthemmere.

VIKTIGE INTERAKSJONER:

Bruk av systemiske kortikosteroider eller immunsuppressiva før oppstart av KEYTRUDA bør unngås på grunn av deres potensielle interferens med den farmakodynamiske aktiviteten og effekten til KEYTRUDA

DOSERING OG ADMINISTRASJONSMÅTE:

Behandling må initieres og overvåkes av lege med erfaring i kreftbehandling. Anbefalt dose av KEYTRUDA infusjonsvæske, hos voksne er enten 200 mg hver 3. uke eller 400 mg hver 6. uke administrert som intravenøs infusjon over 30 minutter. Anbefalt dose av KEYTRUDA injeksjonsvæske, oppløsning hos voksne er enten 395 mg hver 3. uke administrert som en subkutan injeksjon over 1 minutt eller 790 mg hver 6. uke administrert som en subkutan injeksjon over 2 minutter.

Pasienter behandlet med KEYTRUDA må få tildelt pasientkort og bli informert om risikoen

ved bruk av KEYTRUDA.

Pasienter bør behandles med KEYTRUDA inntil sykdomsprogresjon eller til uakseptabel toksisitet (og opptil maksimal behandlingsvarighet hvis spesifisert for indikasjonen)

Ved administrering av KEYTRUDA som del av en kombinasjon ,se preparatomtalen for samtidige behandlinger.

Konsulter KEYTRUDA SPC før forskrivning for komplett informasjon om produktets egenskaper, bruk og sikkerhet.