

Santé Canada approuve KEYTRUDA[®], en association avec le paclitaxel, avec ou sans bévacicumab, pour le traitement des patientes adultes atteintes d'un carcinome épithélial de l'ovaire, d'un carcinome des trompes de Fallope ou d'un carcinome péritonéal primaire résistants au platine, dont les tumeurs expriment le PD-L1 (SCP \geq 1), tel que déterminé par un test validé, et qui ont déjà reçu un ou deux traitements à action générale.

Kirkland, Québec – Merck (NYSE : MRK), connue sous le nom de MSD à l'extérieur des États-Unis et du Canada, a annoncé que Santé Canada avait approuvé KEYTRUDA[®] (pembrolizumab injectable), en association avec le paclitaxel, avec ou sans bévacicumab, pour le traitement des patientes adultes atteintes d'un carcinome épithélial de l'ovaire, d'un carcinome des trompes de Fallope ou d'un carcinome péritonéal primaire résistants au platine, dont les tumeurs expriment le PD-L1 (score combiné positif [SCP] \geq 1), tel que déterminé par un test validé, et qui ont déjà reçu un ou deux traitements à action générale.

« Chez Merck Canada, notre objectif fondamental est de mettre au point des innovations qui font une réelle différence pour les patients. Cette approbation marque une étape importante pour les femmes atteintes d'un cancer de l'ovaire difficile à traiter, puisqu'elle offre une nouvelle option d'immunothérapie pour leur traitement », a déclaré André Galarneau, directeur exécutif de l'unité d'affaires en oncologie chez Merck Canada.

Pour obtenir les renseignements complets, veuillez consulter la [monographie de KEYTRUDA[®]](#).

À propos du cancer de l'ovaire résistant au platine

Selon les données les plus récentes de la [Société canadienne du cancer](#), environ 3 100 Canadiennes ont reçu un diagnostic de cancer de l'ovaire en 2025, et environ 2 000 sont décédées des suites de cette maladie. [Le cancer épithélial de l'ovaire](#) est le type le plus courant de cancer de l'ovaire, représentant de 85 % à 95 % des cas environ. Il prend naissance dans les cellules qui tapissent l'épithélium de la trompe de Fallope ou de l'ovaire.

Des études montrent qu'environ [85 % des patientes atteintes d'un cancer épithélial de l'ovaire](#) ont subi une récurrence et fini par présenter une résistance au traitement après une première chimiothérapie à base de platine. Dans une étude, une résistance au platine est apparue chez environ 25 % des patientes dans les six mois suivant la fin de leur traitement de première intention par chimiothérapie à base de platine, une affection [définie comme un cancer de l'ovaire résistant au platine](#). Le taux de survie à cinq ans pour le cancer de l'ovaire est d'environ 40 à 50 %.

À propos de Merck

Chez Merck, aussi connue sous le nom de MSD à l'extérieur des États-Unis et du Canada, nous unissons nos forces dans un seul but : nous utilisons le pouvoir de la science moderne pour sauver et améliorer des vies dans le monde entier. Nous apportons de l'espoir à l'humanité par le biais du développement de médicaments et de vaccins importants depuis plus de 130 ans. Nous aspirons à devenir le chef de file dans le domaine de la recherche biopharmaceutique à travers la planète. Les solutions novatrices en matière de santé, que nous apportons de nos jours, sont d'ailleurs à la fine pointe de la recherche, permettant ainsi de faire avancer les techniques utilisées en prévention et d'améliorer les traitements des maladies chez l'homme et l'animal. Nous encourageons l'emploi d'une main-d'œuvre diversifiée et inclusive à l'échelle mondiale, et nous opérons de façon responsable chaque jour pour assurer un avenir sécuritaire, durable et sain aux personnes et aux communautés. Pour en savoir plus sur nos activités au Canada, visitez le www.merck.ca ou suivez-nous sur [LinkedIn @MerckCanada](#).

Déclarations prospectives de Merck & Co., Inc., Rahway, New Jersey, É.-U.

Ce communiqué de Merck & Co., Inc., Rahway, New Jersey, É.-U. et ses sociétés affiliées (« la Société ») comprend des déclarations prospectives au sens des dispositions libératoires de la *Private Securities Litigation Reform Act* de 1995 des États-Unis. Ces déclarations sont fondées sur les convictions et les prévisions actuelles de la direction de la Société et sont soumises à de nombreux risques et incertitudes. Si les hypothèses sous-jacentes se révèlent inexactes ou si les risques et incertitudes se concrétisent, les résultats réels pourraient être considérablement différents de ceux annoncés dans les déclarations prospectives.

Ces risques et incertitudes comprennent, sans s'y limiter, les conditions générales du secteur et la concurrence, les facteurs économiques généraux, incluant les fluctuations des taux d'intérêt et des taux de change; les effets de la réglementation du secteur pharmaceutique ou des lois concernant les soins de la santé aux États-Unis et dans le monde; les tendances mondiales à l'égard de la limitation des coûts des soins de santé; les avancées technologiques et les nouveaux produits et brevets des concurrents; les défis liés à l'élaboration d'un nouveau produit, ce qui inclut l'obtention de l'approbation réglementaire; la capacité de la Société à prédire précisément les conditions de marché futures; les difficultés ou les retards de fabrication; l'instabilité financière des économies mondiales et le risque de souveraineté; la dépendance à l'égard de l'efficacité des brevets

de la Société et des autres protections relatives aux produits innovants; et le risque de faire l'objet d'actions judiciaires ou de mesures réglementaires.

La Société ne s'engage aucunement à publier des mises à jour de ses déclarations prospectives à la suite de nouvelles informations, d'événements futurs ou de quelque fait que ce soit. D'autres facteurs susceptibles d'entraîner une différence notable entre les résultats réels et les résultats décrits dans les déclarations prospectives sont énoncés dans le rapport annuel de la Société pour l'exercice clos le 31 décembre 2025 établi sur le formulaire 10-K et dans les autres documents déposés par la Société auprès de la Securities and Exchange Commission (SEC) des États-Unis et accessibles sur le site Internet de cette dernière (www.sec.gov).

° Merck Sharp & Dohme LLC, utilisée sous licence.

© 2026 Merck & Co., Inc., Rahway, New Jersey, É.-U. et ses sociétés affiliées. Tous droits réservés.

###