

| 癌種 | | レジメン名 | | | 抗癌剤適応分類 (進行・再発、術前、術後など) |
|-----------------|--|---|-------|------|----------------------------|
| 肝細胞癌 | | サイラムザ | | | 進行・再発 |
| 番号 | 抗癌剤 (指定がある場合は前投薬・補液等) (欄不足時は別添可) | 1日投与量 | 投与方法 | 投与時間 | 投与日(d1、d8など) |
| 1 | サイラムザ | 8mg/kg | 点滴 | 60分 | Day1 |
| 2 | | | | | |
| 3 | | | | | |
| 4 | | | | | |
| 5 | | | | | |
| 6 | | | | | |
| 7 | | | | | |
| 8 | | | | | |
| 1コースの期間 | | 14日間 | 総コース数 | | |
| 主要文献 ※文献添付必要 | | 承認条件は、PhaseⅢの結果かつ保険適応を有するものとする。ただし、PhaseⅡの結果でも、学会が認めているものや、ASCOやESMOと同等の学会での発表は可とする。上記以外は原則、倫理審査委員会にかけて審議することとする。 | | | |
| | | REACH-2試験(Zhu AX.et al.:Lancet Oncol.,20(2),282-296(2019)) | | | |
| その他 | | 化学療法委員会で審議 | | | |