· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		レジメン名			抗癌剤適応分類 (進行・再発、術前、術後など)	
肺癌(非小細胞肺癌)		テセントリク+CBC	EV	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	投与法	投与時間		投与日(d1、d8など)
1	テセントリク	1200mg/body	点滴静注	60分 (2回目以降30分可)		d1
2	BEV	15mg/kg	点滴静注	90分 (2回目60分、 3回目30分可)		d1
3	PTX	200mg∕ m ⁴	点滴静注	3時間		d1
4	CBDCA	AUC=6	点滴静注	2時間		d1
5						
6						
7						
8						
1コースの期間		3W	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。				
		IMpower150試験、 Socinski MA, et al.:N Engl J Med 2018; 378(24): 2288–301				
その他		2019.2 化学療法委員会で審議				

松阪市民病院