

| 癌種 | | 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+CBDCA+PTX+BEV | | | 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 | 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 ² | 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