

| 癌種              |  | レジメン名  |       |      | 抗癌剤適応分類<br>(進行・再発、術前、術後など) |
|-----------------|--|--|-------|------|----------------------------|
| 肺癌(非小細胞肺癌)      |  | キイトルーダ   |       |      | 進行・再発                      |
| 番号              | 抗癌剤<br>(指定がある場合は前投薬・補液等)<br>(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               | キイトルーダ                                 | 200mg/body   | 点滴静注  | 30分  | d1                         |
| 2               |  |  |       |      |                            |
| 3               |  |  |       |      |                            |
| 4               |  |  |       |      |                            |
| 5               |  |  |       |      |                            |
| 6               |  |  |       |      |                            |
| 7               |  |  |       |      |                            |
| 8               |  |  |       |      |                            |
| 1コースの期間         |  | 3W   | 総コース数 |      |                            |
| 主要文献<br>※文献添付必要 |  | 承認条件は、Phase IIIの結果かつ保険適応を有するものとする。ただし、Phase II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。 |       |      |                            |
|                 |  | Reck M et al. N Engl J Med 2016;375:1823-1833  |       |      |                            |
| その他             |  |  |       |      |                            |