

国立病院機構 福山医療センター レジメン登録・管理表

| | | |
|--------|---------------------------------------------|--|
| レジメン名称 | 非扁平上皮癌 ②維持療法初回Durvalumab+Tremelimumab+PEM療法 | |
| 疾患名 | 非扁平上皮癌 | |
| 診療科名 | 呼吸器内科 | |
| 登録医師名 | 岡田 俊明 | |
| 適応 | Durvalumab+Tremelimumab+CBDCA+PEM療法の初回維持療法 | |

| |
|------------------------------------------|
| 臨床区分 |
| <input checked="" type="checkbox"/> 日常診療 |
| <input type="checkbox"/> 単施設自主研究 |
| <input type="checkbox"/> 他施設自主研究 |
| <input type="checkbox"/> 市販後臨床研究 |
| <input type="checkbox"/> 治験 |

| |
|-----------------------------------------------|
| 抗癌剤適応分類 |
| <input checked="" type="checkbox"/> 進行・再発化学療法 |
| <input type="checkbox"/> 術後化学療法 |
| <input type="checkbox"/> 術前化学療法 |
| <input type="checkbox"/> 局所療法 |
| <input type="checkbox"/> その他 |

| | |
|--------|--------------|
| 登録日 | 2023年4月5日 |
| 1クール期間 | 28日 |
| 実施回数 | 1回※維持療法2コース分 |

| Rp | 薬品名称 | 標準投与量 | 単位 | 投与方法 | ルート | 投与時間 | 投与日 | | | | | | | | 注意コメント | | |
|----|---------------------------------------|-------------|---------------|------|-----|-------|--------------|---|---|---|-------|--------------|---|---|--------|---|---------------------------------------------------------------------|
| | | | | | | | 維持療法 #1 day1 | - | - | - | day28 | 維持療法 #2 day1 | - | - | | - | day28 |
| 1 | 生理食塩液 | 100 | mL | 点滴静注 | メイン | | ● | - | - | - | 休 | ● | - | - | - | 休 | 血管確保用 ※開始から終了までECGモニターを装着すること |
| 2 | 生理食塩液 イシユド点滴静注 | 100 75 | mL mg/body | 点滴静注 | 側管 | 60min | - | - | - | - | 休 | ● | - | - | - | 休 | インラインフィルターを使用すること。 最終濃度を0.1~10mg/mLとする。 |
| 3 | 生理食塩液 イミフィンジ点滴静注 | 100 1500 | mL mg/body | 点滴静注 | 側管 | 60min | ● | - | - | - | 休 | ● | - | - | - | 休 | インラインフィルターを使用すること。 最終濃度を1~15mg/mlとする。 体重30kg以下の場合は20mg/kgとする。 |
| 5 | グラニセトロン点滴静注液3mg/バック デキサード注射液 6.6mg | 100 1 | mL 瓶 | 点滴静注 | 側管 | 30min | ● | - | - | - | 休 | ● | - | - | - | 休 | |
| 6 | 生理食塩液 バメドレキシド点滴静注用 | 100 500 | mL mg/m2 | 点滴静注 | 側管 | 10min | ● | - | - | - | 休 | ● | - | - | - | 休 | |

備考欄

※非扁平上皮癌 Durvalumab+Tremelimumab+CBDCA+PEM療法後の初回維持療法として本レジメンを1回のみ使用。その後は「非扁平上皮癌 ③ Durvalumab+PEM維持療法」または「非小細胞肺癌 ③ Durvalumab維持療法」へ移行する。
①葉酸: 初回投与の7日目以上前から1日1回0.5mgを連日経口内服する。中止後も最終投与日から22日目まで可能なかぎり内服する。
②VB12: 初回投与の7日前に1回1mgを筋注する。その後投与期間中及び投与中止後22日目まで9週毎に1回筋注する。

文献

POSEIDON試験

減量・中止基準

※イミフィンジは体重が30kg以下の場合は20mg/kgに減量する