

## 癌化学療法(抗癌剤)レジメン登録票

■通常審査(2017年10月16日)

□臨時審査(20年 月 日)

申請日 : 2017年10月16日

改訂日 : 20年 月 日

登録確認日 : 20年 月 日

登録削除日 : 20年 月 日

がん化学療法評価委員会記載欄

診療科	呼吸器外科
IC D10 code	C349
登録番号	10-8

診療科	申請責任医師
呼吸器外科	齋藤 芳太郎

レジメン名		略名	1クールの日数	
DTX+CYRAMZA			21~28日	
適応病名	非小細胞肺癌	所要時間	約3時間	
実施部署	■外来、■病棟、□その他( )		放射線療法	■なし、□あり
適応分類	□初発、■進行・再発、□術後補助、□術前補助、□超大量、□遺伝子、□その他( )			
適応時表示コメント	■なし、□あり	添付資料	□なし、■あり	
臨床使用分類	■治療(エビデンスレベル ■1 □2 □3 □4 □5 ) □研究(□多施設自主研究、□単施設自主研究、□市販後臨床試験、□治験、□その他)			
エビデンス	■ガイドライン、■文献、□その他			
ガイドライン文献名	日本肺癌診療ガイドライン REVEL a multicentre, double-blind, randomised phase 3 trial Lancet 2014 ; 384:665-73			
番号	抗癌剤名(商品名)・略号	1日投与量	投与方法	投与日(d1,d8等)
1	ドセタキセル・DTX	60mg/m <sup>2</sup>	div	d1
2	サイラムザ・CYR	10mg/Kg	div	d1
3				
4				
5				
6				
7				
8				
その他(減量・増量規定など)	国内第Ⅱ相無作為比較試験(JVCG試験)における用量変更基準 Grade 3の有害事象⇒80%減量 Grade4の発熱もしくは臨床検査値異常⇒80%減量もしくは減量なし その他のGrade4の有害事象⇒投与中止			

## 癌化学療法処方

Rp	レジメン名 CYR+DTX (下に前投薬からの投与方法を記載) 医薬品名	投与量	投与ルート	点滴時間・速度
①	グラニセトロン注 デキサート注 ポララミン注	3mg 16.5mg 5mg	末梢	30分
②	生食 サイラムザ注	全量250mL 10mg/Kg	末梢	60分
③	生食	100mL	末梢	30分
④	生食 ドセタキセル注	250mL 60mg/m <sup>2</sup>	末梢	60分
⑤	生食	100mL	末梢	30分