レジメンcode :	C35-56
適応がん種:	非小細胞肺癌
レジメン名:	Nivolumab+PTX+CBDCA(術前薬物療法)
間隔:	3週間

備考		
用つ		

略名	抗がん剤(採用薬品名)	投与量	単位	投与法	投与日
	オプジーボ	360	mg/body	点滴(30分)	d1
PTX	パクリタキセル(タキソール)	200	mg∕ <b>m</b> i̇̃	点滴(3時間)	d1
CBDCA	カルボプラチン(パラプラチン)	6	AUC	点滴(1時間)	d1

\*最大3サイクル投与。

	day1【 <b>ケモセーフ使用</b> 】				
1)	生食	50ml		1 本	
					ルート確保
2)	オプジーボ			360 mg/body	y
	生食	100ml		1 本	
		主管①	点滴	30分	インラインフィルター必須
3)	生食	50ml		1 本	
		主管②	点滴	15分	フラッシュ用
4)	ガスター	20mg		1 A	
	デキサート	6.6 mg		3 V	
	ポララミン	5mg		1 A	
	生食	50ml		1 本	
		主管③	点滴	15 分	
5)	アロカリス	235mg		1 V	
	パロノセトロン	0.75mg		1 V	
	生食	50ml		1 本	
		主管④	点滴	30 分	
6)	パクリタキセル(タキソール)			200 mg∕ <b>m</b> ³	【ケモセーフ使用】
	ブドウ糖液5%	500ml		1 袋	
		主管⑤	点滴	3時間	インラインフィルター必須
7)	カルボプラチン(パラプラチ)	ン),		6 AUC	【ケモセーフ使用】
	生食	250ml		1 袋	
		主管⑥	点滴	1時間	
8)	生食	50ml		1 本	
					フラッシュ

〈所要時間 約6時間〉

## 【文献】

国際共同第Ⅲ相試験【ONO-4538-55/CheckMate816試験 N Engl J Med 2022;386:1973-1985 (PMID:35403841)】

## 【適応】

- \*非小細胞肺癌における術前補助療法 (対象患者: Stage II ~ III B(第9版)、EGFR遺伝子変異/ALK融合遺伝子陰性もしくは不明例)
- \*PD-L1発現の有無は問わない。
- \*甲状腺機能障害、下垂体機能障害及び副腎障害があらわれる事があるため、投与開始前及び投与期間中は定期的に内分泌機能検査を実施すること。
- ◎検査セット登録あり:場所 カルテ→(検体)→(特殊セット)→(免疫チェックポイント初回)(免疫チェックポイント2回目~)
- \*インラインフィルター(0.2又は $0.22 \mu$  m)を使用する。(オプジーボ)
- \*投与時の総液量は体重30kg未満の患者には100mL以下とする。
- \*有害事象(肺、肝、内分泌障害、皮膚、胃腸、腎、神経関連)対処アルゴリズムを参照する。