

**【がん種】** [腎癌](#)  
**【レジメン名】** Nivolumab+Ipilimumab  
**【登録番号】** 201912  
**【1コースの期間】** 3週間  
**【総コース数】** 進行・再発:4コースまで(終了後にPDでなければNivolumab①2週毎 or Nivolumab②4週毎を施行する)  
**【催吐性リスク】** 最小度:オブジーボ、ヤーボイ  
**【抗がん剤の組織障害性】** ノンシカント(非壊死性):オブジーボ、ヤーボイ  
**【投与量に制限のある薬剤】** なし  
**【主な有害事象】** AST増加、ALT増加、下垂体機能低下症、副腎機能不全、甲状腺機能亢進症、甲状腺機能低下症、高血糖、注入に伴う反応、サイトカイン放出症候群、疲労、間質性肺炎、心筋炎、血栓塞栓症、消化管穿孔、食欲不振、下痢、末梢性感覚ニューロパチー、末梢性運動ニューロパチー、筋肉痛、関節痛、湿疹  
**【必要な検査】** 編集中  
**【根拠論文】** N Engl J Med 378:1277-1290, 2018.  
**【点滴の時間】** [day1]2時間30分  
**【費用】** 編集中  
**【その他】** ヤーボイ:正式採用品ではないため「限定使用薬品申請書」の薬剤部への提出が必要 対象患者:IMDCリスク分類がintermediate or poorである。  
 IMDCリスク分類がintermediate or poorになる条件:以下の5つの因子のうち1つ以上を有する(①初診時から治療開始まで1年未満, ②KPS 80%未満, ③貧血, ④補正Ca値の上昇, ⑤LDH値の基準上限の1.5倍越え).

| Rp | 薬剤名                      | 量                | 投与方法 | 投与時間                           | 投与日 |     |    |
|----|--------------------------|------------------|------|--------------------------------|-----|-----|----|
|    |                          |                  |      |                                | 1   | ... | 21 |
| 1  | 生理食塩液 250mL              | 1 B              | メイン  | キープ&フラッシュ                      | ○   |     |    |
| 2  | 生理食塩液 100mL<br>オブジーボ点滴静注 | 1 B<br>240 mg    | 側管   | 30分<br>フィルター使用<br>シリコン製ポート使用禁止 | ○   |     |    |
| 3  | 生理食塩液 50mL               | 1 B              | 側管   | 30分                            | ○   |     |    |
| 4  | 生理食塩液 100mL<br>ヤーボイ点滴静注液 | 20 mL<br>1 mg/kg | 側管   | 30分<br>フィルター使用                 | ○   |     |    |