

【がん種】 [悪性黒色腫](#)
【レジメン名】 Nivolumab+Ipilimumab
【登録番号】 300011
【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:オプジーボ、ヤーボイ
【抗がん剤の組織障害性】 ノンシカント(非壊死性):オプジーボ、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 373:23-34, 2015. Eur J Cancer 105:114-126, 2018.
【点滴の時間】 [day1]3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。

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 オプジーボ点滴静注	1 B 80 mg	側管	30分 フィルター使用 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 ヤーボイ点滴静注液	20 mL 3 mg/kg	側管	90分 フィルター使用	○		