

【がん種】 [頭頸部癌](#)  
 【レジメン名】 CBDCA+5-FU+Pembrolizumab  
 【登録番号】 272018  
 【1コースの期間】 3週間  
 【総コース数】 進行・再発:6コース(終了後にPDでなければPembrolizumabを施行する)  
 【催吐性リスク】 中等度:カルボプラチン、軽度:5-FU、最小度:キイトルーダ  
 【抗がん剤の組織障害性】 イリタント(炎症性):カルボプラチン、5-FU、ノンビシカント(非壊死性):キイトルーダ  
 【投与量に制限のある薬剤】 なし  
 【主な有害事象】 編集中

【必要な検査】 編集中  
 【根拠論文】 Lancet 394:1915-1928, 2019.

【点滴の時間】 [day1~]100時間30分  
 【費用】 編集中  
 【その他】 -

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日						
					1	2	3	4	...	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 50mL キイトルーダ点滴静注	1 B 200 mg	側管	30分 フィルター使用	○						
3	生理食塩液 50mL	1 B	側管	全開	○						
4	生理食塩液 100mL アロキン静注 0.75mg デカドロン注射液 6.6mg/2mL	1 B 1 V 1 V	側管	30分	○						
5	5%ブドウ糖液 250mL カルボプラチン点滴静注液「NK」	1 B AUC5	側管	1時間	○						
6	生理食塩液 500mL 5-FU注	1 B 1000 mg/m2	側管	24時間	○						
7	生理食塩液 100mL	1 B	メイン	キープ&フラッシュ		○	○	○			
8	生理食塩液 100mL デカドロン注射液 6.6mg/2mL	1 B 1 V	側管	30分 AM6:00~		○	○				
9	生理食塩液 500mL 5-FU注	1 B 1000 mg/m2	側管	24時間		○	○	○			