

【がん種】 [非小細胞肺癌](#)
【レジメン名】 Durvalumab
【登録番号】 100253
【1コースの期間】 2週間
【総コース数】 根治的:26コースまで
【催吐性リスク】 最小度:イミフィンジ
【抗がん剤の組織障害性】 ノンビシカント(非壊死性):イミフィンジ
【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 379:2342-2350, 2018.

【点滴の時間】 [day1]2時間
【費用】 編集中
【その他】 対象患者:白金製剤を含む根治的の化学放射線療法を実施して病勢進行がない者.
 イミフィンジ: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	...	14
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 イミフィンジ点滴静注 調製開始から13時間以内に投与終了	1 B 10 mg/kg	側管	1時間 フィルター使用	○		