

【がん種】 [小細胞肺癌](#)
 【レジメン名】 CBDCA+VP-16+Durvalumab
 【登録番号】 100311
 【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Durvalumabメンテナンスを施行する)
 【催吐性リスク】 中等度:カルボプラチン、軽度:ラステット、最小度:イミフィンジ
 【抗がん剤の組織障害性】 イリタント(炎症性):ラステット(漏出時の冷却禁止)、カルボプラチン、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】 編集中

【必要な検査】 編集中
 【根拠論文】 Lancet 394:1929-1939, 2019.

【点滴の時間】 [day1]5時間5分、[day 2, 3]3時間
 【費用】 編集中
 【その他】 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。
 対象患者:アルコール不耐性でない患者。

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日				
					1	2	3	...	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 イミフィンジ点滴静注 体重30kg以下の場合1500 mg/kg 調製開始から13時間以内に投与終了	1 B 1500 mg	側管	1時間 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 アロキシン静注 0.75mg デカドロン注射液 1.65mg/0.5mL デカドロン注射液 6.6mg/2mL	1 B 1 A 2 A 1 V	側管	30分	○				
5	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		○	○		
6	5%ブドウ糖液 500mL ラステット注 調製開始から3時間以内に投与終了	1 B 100 mg/m2	側管	90分	○	○	○		
7	5%ブドウ糖液 250mL カルボプラチン点滴静注「NK」	1 B AUC5	側管	1時間	○				