

レジメンスケジュール

| | |
|------|------------------------|
| 診療科 | 泌尿器科 |
| 適応 | 尿路上皮癌 |
| レジメン | 尿路上皮Pembrolizumab6週毎療法 |

| | |
|--------|---------------|
| 申請・改訂日 | 2020年9月 |
| 備考 | 2020/10 6週毎追加 |

| |
|-------|
| クール関連 |
| 下記の通り |

| |
|-----------|
| 使用した臨床データ |
| 適正使用ガイド |

| 全クール | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|------|------|----------|------------|------|--------|--------|------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-------|
| 投与順 | 抗がん剤 | 薬品名 | 投与量 | 投与方法 | 時間・速度 | 備考 | day1 | ... | ... | ... | ... | ... | ... | ... | ... | ... | ... | ... | day42 |
| ① | | 生理食塩液 | 100mL | メイン | ルートキープ | 残フラッシュ | ○ | | | | | | | | | | | | |
| ② | ○ | ペンブロリズマブ | 400mg/body | メイン | 30分 | 要フィルター | ○ | | | | | | | | | | | | |
| | | 生理食塩液 | 100mL | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

終了

減量・中止基準

ペムプロリズマブ

| 副作用 | 程度 | 処置 |
|-------------------|--|--|
| 間質性肺疾患 | Grade2 | Grade1以下に回復するまで本剤を休薬する。12週間を超える休薬後もGrade1以下まで回復しない場合には本剤を中止する。 |
| | Grade3以上または再発性のGrade2 | 本剤を中止する。 |
| 大腸炎・下痢 | Grade2-3 | Grade1以下に回復するまで本剤を休薬する。12週間を超える休薬後もGrade1以下まで回復しない場合には本剤を中止する。 |
| | Grade4または再発性のGrade3 | 本剤を中止する。 |
| 肝機能障害 | AST/ALTが基準値の3~5倍または総ビリルビンが基準値上限の1.5~3倍に増加した場合 | Grade1以下に回復するまで本剤を休薬する。12週間を超える休薬後もGrade1以下まで回復しない場合には本剤を中止する。 |
| | AST/ALTが基準値の5倍超または総ビリルビンが基準値上限の3倍超に増加した場合 肝転移患者ではAST/ALTが治療開始時にG2で、かつベースラインから50%以上の増加が1週間以上持続する場合 | 本剤を中止する。 |
| 腎機能障害 | Grade2 | Grade1以下に回復するまで本剤を休薬する。12週間を超える休薬後もGrade1以下まで回復しない場合には本剤を中止する。 |
| | Grade3以上 | 本剤を中止する。 |
| 内分泌障害 | Grade2以上の下垂体炎、症候性の内分泌障害(甲状腺機能低下症を除く)、G3以上の甲状腺機能障害、G3以上の高血糖、1型糖尿病 | Grade1以下に回復するまで本剤を休薬する。12週間を超える休薬後もGrade1以下まで回復しない場合には本剤を中止する。 |
| Infusion reaction | Grade2 | 本剤の投与を直ちに中止する。1時間以内に回復する場合には、投与速度を50%減速して再開する。 |
| | Grade3以上または再発性のGrade2 | 本剤の投与を直ちに中止し再投与しない。 |
| 上記以外 | G4または再発性のG3の副作用、G3以上の心筋炎、脳炎、ギランバレー症候群、副作用の処置としての副腎皮質ホルモン剤をプレドニゾロン換算で10mg/日相当量以下まで12週間以内に減量できない場合、12週間を超える休薬後もG1以下まで回復しない場合 | 本剤を中止する。 |