

## 癌化学療法輸液約束処方 呼99

癌種 EGFR遺伝子エクソン20挿入変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌  
 レジメン名 呼99 PEM+AMI(S.C)

| 薬品名(商品名) | 一般名     | 略号  | 標準投与量                 | 投与経路 | 投与時間 | 投与日   | 1サイクル期間 |
|----------|---------|-----|-----------------------|------|------|-------|---------|
| アリムタ     | ペメトレキセド | PEM | 500 mg/m <sup>2</sup> | div  | 10分  | DAY 1 | 21日間    |
| リブロファズ   | アミバンタマブ | AMI | 下記参照                  | S,C  |      |       |         |

### [ DAY 1 ]

- ① NS 100ml + デキサート 1V + グラニセトロン 1A / 30分
- ② NS 100ml + アリムタ mg / 10分
- ③ NS 100ml / 30分
- ④ アセリオ 75ml / 15分
- ⑤ NS 100ml + ポララミン 1A / 15分
- ⑥ NS 100ml / 15分
- ⑦ リブロファズ mg / 5分かけて

| リブロファズの投与量 |          |
|------------|----------|
| 体重80kg未満   | 体重80kg以上 |
| 2,400 mg   | 3,360 mg |

| 副作用発現時にライブリバントを減量する場合の投与量 |          |          |       |
|---------------------------|----------|----------|-------|
| 副作用発現時の投与量                | 1段階減量    | 2段階減量    | 3段階減量 |
| 2,400 mg                  | 1,600 mg | 1,050 mg | 中止    |
| 3,360 mg                  | 2,240 mg | 1,600 mg |       |

### 【注意事項】

- ・呼98の維持療法
- ・休薬基準: Gr3以上の非血液毒性 Gr4の皮膚障害  
減量基準: Gr3以上の血液毒性、非血液毒性
- ・アリムタ投与時のパンビタン末、ビタミンB12の予防投与の詳細については呼15参照
- ・(リブロファズ)腹部に皮下注すること

R8.3.20作成  
R8.5.21改訂