

レジメン登録内容

2 / 2

診療科：呼吸器科

対象疾患：非小細胞肺癌

申請医師：

レジメン名：DOC/RAM

コード：L-1038

承認日：2016/07/22

1コース：21日間 標準コース数：1回

中止基準：

発熱性好中球減少症または好中球500/mm³以下が1週間以上継続すれば、毒性が消失するまでドセタキセル休薬。毒性消失後ドセタキセル50mg/m²にて投与再開。

投与時の注意：

初回投与時には特にinfusion reactionに注意する。

EBM：

Ramucirumab plus docetaxel versus placebo plus docetaxel for second-line treatment of stage IV non-small-lung cancer after disease progression on platinum-based therapy (REVEL): a multicentre double-blind phase 3 trial.
Lancet Published online, June 2, 2014

その他：

2020/2/1 ドセタキセル(ワタキGE)→ドセタキセル「コプロ」に変更 レジメン名称・番号変更

重篤な副作用の主な発現状況 (Grade3以上)

好中球減少 34.9%、発熱性好中球減少症 15.9%、疲労感 11.3%、高血圧 5.4%、下痢 4.6%

* 臨床試験データに基づく