

プロトコール名 CDDP+DTX/ RT 併用療法

- 進行・再発癌 術後補助化学療法 術前補助化学療法
 大量化学療法 局所療法 その他(RT併用)

投与順	抗癌剤名(商品名・略号)	1日投与量	投与法	投与時間	投与日(d1, d8等)
1	シスプラチン(CDDP)	40 mg/m ²	div.	1時間	d1, 8
2	ドセタキセル(DTX)	40 mg/m ²	div.	1時間	d1, 8
3	RT	全量60Gy			2Gy×30回

1コース期間 (次コースまでの標準期間)	4週毎
総コース数	2コース
コース間での休薬の規定	WBCは3000/mm ³ 、好中球は1500/mm ³ 以上に回復しなかった場合

減量規定・中止基準	Grade4の血液毒性、Grade3以上の非血液毒性
投与量の増量規定	
投与期間の短縮規定	
コースによる変化	CDDP→DTX
1日の中での抗癌剤投与順	
プレメディケーション・ポストメディケーション	<プレメディケーション> グラニセトロン3mg＋デキサメタゾン9.9mg ＋イメンド併用 <ハイドレーション> 必要

患者条件

CTCAE v.4.0

局所進行NSCLC、PS良好、年齢74歳以下、重篤な臓器障害なし

除外基準

- 進行期 NSCLC、根治的放射線治療が不可能、重篤な臓器障害あり
- ・CDDP(または白金を含む製剤)に対し重篤な過敏症の既往歴あり
 - ・重篤な骨髄抑制、腎障害、肝障害あり
 - ・妊婦又は妊娠している可能性あり
 - ・感染症合併、および発熱を有し感染症を疑われる患者[感染症が増悪し、致命的となることがある。]
 - ・本剤又はポリソルベート80含有製剤注)に対し重篤な過敏症の既往歴のある患者。

その他(特記事項)

進行期NSCLCに対するCDDP+DTXレジメン(No.27)とは、doseが異なる