

登録No. U-026  
 登録名 Pembrolizumab療法  
 催吐性リスク 最小度  
 適応疾患 尿路上皮癌、腎細胞癌  
 投与スケジュール

|      | 薬剤             | 投与量                                            | 最大投与量 | 投与日 | 投与経路   | 投与時間  | 備考                        |
|------|----------------|------------------------------------------------|-------|-----|--------|-------|---------------------------|
| Rp.1 | ペムブロリズマブ<br>生食 | A : 200mg/body<br>B : 400mg/body<br>100mL/body |       | d1  | d.i.v. | 30min | インラインフィルター<br>(0.2~5μm)使用 |

1クルルの期間 A : 3週間、B : 6週間

その他（副作用・PS規定等）

注意が必要な副作用 間質性肺疾患、大腸炎・重度の下痢、重度の皮膚障害、神経障害、肝機能障害、甲状腺機能障害  
 下垂体機能障害、副腎機能障害、1型糖尿病、腎機能障害、肺炎、筋炎・横紋筋融解症、重症筋無力症  
 心筋炎、脳炎・髄膜炎、infusion reaction、ぶどう膜炎  
 グレードにより再開、休止、中止規定あり  
 G2のinfusion reactionが起きた場合は、本剤の投与を直ちに中止  
 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。次回、投与時は規定の速度（30分）で投与可  
 注意点： 最終濃度は1~10mg/mLとする  
 更新： 2020.9.1 6週/クールを追加。  
 2022.2.18 適応疾患分類にプラチナ製剤による術前・術後補助療法の治療終了12ヶ月以内再発した場合を  
 2022.10.1 腎細胞癌の術後補助療法を追加