

登録番号	プロトコール名			
C22-17	肝細胞癌 レンバチニブ(Lenvatinib)療法			
診療科	消化器内科	1クールの日数	56日	
審査日	2018年5月28日	所要時間	—	適応外使用 <input checked="" type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり
適応病名	肝細胞癌	放射線療法	<input checked="" type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり	
実施部署	<input checked="" type="checkbox"/> 外来、 <input checked="" type="checkbox"/> 病棟、 <input type="checkbox"/> その他()			
適応分類	<input type="checkbox"/> 初発、 <input checked="" type="checkbox"/> 進行・再発、 <input type="checkbox"/> 術後補助、 <input type="checkbox"/> 術前補助、 <input type="checkbox"/> その他()			
番号	抗がん薬名	1日投与量	投与方法	投与日(d1, d8等)
1	レンバチニブ(レンビマ)	60kg以上 12mg 60kg未満 8mg	p.o.	day1-56
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
エビデンスレベル	<input checked="" type="checkbox"/> 治療 (エビデンスレベル <input type="checkbox"/> 1 <input checked="" type="checkbox"/> 2 <input type="checkbox"/> 3 <input type="checkbox"/> 4 <input type="checkbox"/> 5 <input type="checkbox"/> 6)			
ガイドライン文献名	Lenvatinib versus sorafenib in first-line treatment of patients with unresectable hepatocellular carcinoma: a randomised phase 3 non-inferiority trial, Masatoshi Kudo et al., Lancet 2018;391:1163-73			
その他(減量・増量規定、プロトコールに関する補足説明など)	【増減量基準】添付文書の記載に従う。(副作用に応じて、4mgずつ減量する。)			

プロトコールに関する解説
<p>プロトコールに関する解説はありません。</p>

がん化学療法処方

プロトコール名		1クールの日数	
肝細胞癌 レンバチニブ(Lenvatinib)療法		56日	
投与日	薬品名(※赤字は抗がん薬)	投与経路	投与時間
day1-56	① レンバチニブ 1日1回 体重 60kg以上 12mg、60kg未満 8mg	経口	—
プロトコール 適応時 表示コメント			
照射併用時 照射線量	グレイ (備考欄:)		