

登録番号	プロトコール名				
C53-060A	子宮頸癌 Bev+Pembrolizumab維持療法				
診療科	婦人科			1クールの日数	21日
審査日	2022年11月28日	所要時間	130分(最短70分)	適応外使用	■なし □あり
適応病名	子宮頸癌			放射線療法	■なし □あり
実施部署	■外来 ■病棟 □その他()				
適応分類	□初発 ■進行・再発 □術後補助 □術前補助 □その他()				
番号	抗がん薬名	1日投与量		投与法	投与日(d1、d8等)
1	ベバシズマブ(アバステン)	15mg/kg		div	d1
2	ペムブロリズマブ(キイトルーダ)	200mg		div	d1
3					
4					
5					
6					
7					
8					
エビデンスレベル	■治療 (エビデンスレベル □1 ■2 □3 □4 □5 □6)				
ガイドライン文献名	『Pembrolizumab for Persistent, Recurrent, or Metastatic Cervical Cancer.』 The New England journal of medicine [0028-4793/1533-4406] 2021 Nov 11;385(20):1856-1867				
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)	子宮頸癌 TC+Bev+Pembrolizumab療法、または子宮頸癌TP+Bev+Pembrolizumab療法後に使用				

プロトコールに関する解説
本療法は、化学療法歴のない(化学放射線療法としての投与歴は除く)、手術・放射線治療での根治治療の適応のない進行・再発子宮頸癌において、国際共同ランダム化第3相試験(KEYNOTE-826試験)に基づき、治療選択肢の1つとなった。KEYNOTE-826試験において、Pembrolizumab+化学療法(paclitaxel+cisplatinまたは、paclitaxel+carboplatin)±Bevacizumab併用群は、標準療法(paclitaxel+cisplatin±Bev療法、paclitaxel+carboplatin±Bev療法)に比べ、有意に全生存期間を延長させた(中央値24.4カ月対16.5カ月、ハザード比0.67、95%信頼区間0.54-0.84、p=0.0003)。また、無増悪生存期間も10.4カ月対8.2カ月(p<0.0001)と有意に延長した。グレード3以上の副作用は68.4%対64.1%であり、また免疫関連有害事象を13.4%で認めた。

がん化学療法処方

プロトコール名		1クールの日数	
子宮頸癌 Bev+Pembrolizumab維持療法		21日	
投与日	薬品名 (※赤字は抗がん薬)	投与経路	投与時間
d1	① 生食50mL(プライミング用) ② 生食50mL + キイトルーダ 200mg 最終濃度は1~10mg/mLとする 投与時0.2~5 μ mインラインフィルターを使用 調製後6時間以内に投与完了 ③ 生食50mL(フラッシュ用) ④ 生食100mL + アバステン 15mg/kg infusion reactionなければ2回目以降は60分→30分と段階的に短縮可能 ⑤ 生食50mL(フラッシュ用)	点滴 点滴 点滴 点滴 点滴	- 30分 5分 90分 5分
プロトコール 適応時 表示コメント	子宮頸癌TC+Bev+Pembrolizumab療法、または子宮頸癌TP+Bev+Pembrolizumab療法後に使用		
照射併用時 照射線量	グレイ (備考欄:		