

『がん診療レジデントマニュアル 第9版』 正誤表

このたびは『がん診療レジデントマニュアル 第9版』をご購入いただきまして誠にありがとうございます。

第1刷（2022年10月15日発行）におきまして以下の誤りがございました。ここに訂正させていただきますとともに深くお詫び申し上げます。

2022年11月2日作成 2023年11月16日更新

刷数	訂正箇所	誤	正	掲載
1	66頁 上から17行目（枠内）	CDDP 75 mg/m ² (CBDCA AUC 5 or 6) 静注 day1 PEM 500 mg/m ² 静注 day1 ニボルマブ 240 mg/body 静注 day1 3週ごと イピリムマブ 1 mg/kg 静注 day1 6週ごと, 2サイクル 終了時にPD以外の場合, 維持療法としてペメトレキセド +ニボルマブ+イピリムマブを継続 PEM 500 mg/m ² 静注 day1 ニボルマブ 240 mg/body 静注 day1 3週ごと イピリムマブ 1 mg/kg 静注 day1 6週ごと 病勢増悪まで	CDDP 75 mg/m ² (CBDCA AUC 5 or 6) 静注 day1 PEM 500 mg/m ² 静注 day1 原則として2コースで終了 ニボルマブ 240 mg/body 静注 day1 2週ごと または 360 mg/body 静注 day1 3週ごと イピリムマブ 1 mg/kg 静注 day1 6週ごと 病勢増悪まで	2023/1/25
1	67頁 上から16行目（枠内）	CBDCA AUC 6 静注 day1 PTX 200 mg/m ² 静注 day1 ニボルマブ 240 mg/body 静注 day1 3週ごと イピリムマブ 1 mg/kg 静注 day1 6週ごと, 2サイクル 終了時にPD以外の場合, 維持療法としてニボルマブ +イピリムマブを継続 ニボルマブ 240 mg/body 静注 day1 3週ごと イピリムマブ 1 mg/kg 静注 day1 6週ごと 病勢増悪まで	CBDCA AUC 6 静注 day1 PTX 200 mg/m ² 静注 day1 原則として2コースで終了 ニボルマブ 240 mg/body 静注 day1 2週ごと または 360 mg/body 静注 day1 3週ごと イピリムマブ 1 mg/kg 静注 day1 6週ごと 病勢増悪まで	2023/1/25
1	69頁 上から10行目（枠内）	3週ごと 4サイクル	3週ごと 病勢増悪まで ただし, CBDCAはアレルギーのリスクを考慮し6サイクル まで	2023/5/8
1	95頁 下から9行目（枠内）	カペシタビン 1,250 mg/m ² 1日 1回	カペシタビン 1,250 mg/m ² 1日 2回	2022/11/2
1	96頁 上から1行目（枠内）	オラパリブ（リムパーザ®） 150 mg	オラパリブ（リムパーザ®） 300 mg	2022/11/25
1	96頁 上から13行目 （枠の下）	KEYNOTE-522試験ではPTX（80 mg/m ² , 毎週投与12サイ クル） または CBDCA（AUC 5, 3週ごと4サイクル または AUC 1.5, 毎週投与12サイクル） followed by AC or EC 4サ イクルが選択された	KEYNOTE-522試験ではPTX（80 mg/m ² , 毎週投与12サイ クル） + CBDCA（AUC 5, 3週ごと4サイクル or AUC 1.5, 毎週投与12サイクル） followed by AC or EC 4サイクルが選 択された	2023/1/30
1	104頁 上から4行目（枠内）	LET 1回 40 mg 1日 1回	LET 1回 2.5 mg 1日 1回	2023/9/26
1	188頁 下から16行目 （枠内）	S-1 体表面積：1.25 m ² 未満 30 mg	S-1 体表面積：1.25 m ² 未満 朝 40 mg, 夕 20 mg	2023/11/16
1	253頁 下から5行目 （枠の中）	N0	N1	2023/6/8
1	253頁 下から4行目 （枠の中）	N1, N2	N2, N3	2023/6/8
1	574頁 下から13行目	葉酸 350 μg/日	葉酸 500 μg/日	2022/11/25
1	452頁 上から4行目	(★★)	(★★★)	2022/12/1
1	452頁 上から11～13行目 （枠内）	シプロフロキサシン 1回 200 mg 1日 3回 アモキシシリン・クラブラン酸（オーグメンチン® 配合錠） 1日 1,500～2,000 mgを3～4回に分服	シプロフロキサシン 1回 500～750 mg 1日 2回* アモキシシリン・クラブラン酸（オーグメンチン® 配合錠） 1回 875 mg 1日 2回*	2022/12/1
1	452頁 上から14行目 （枠の下に加える）		* 日本での承認用量はシプロフロキサシン 200 mgを 1日 3回 投与, アモキシシリン・クラブラン酸（オーグメンチン®配 合錠） 250 mg/125 mgを1日 3～4回投与である。	2022/12/1
1	453頁 1行目（枠内）	セフェピム 1g 8時間ごと, もしくは 2g 12時間ごと	セフェピム 1g 8時間ごと, もしくは 2g 8～12時間ごと (添付文書 最大 4g/日)	2022/12/1