

婦癌診療指引

一、婦癌指引修正參加人員

附設醫院	陳子健醫師	李欣倫主任
	邱德生醫師	王懿德醫師
	邱彥諧醫師	林佩樺個管師
萬芳醫院	吳姿宜主任	趙興隆主任
	賴斯斌醫師	蕭舒元個管師
雙和醫院	溫國璋主任	黃珮芳個管師

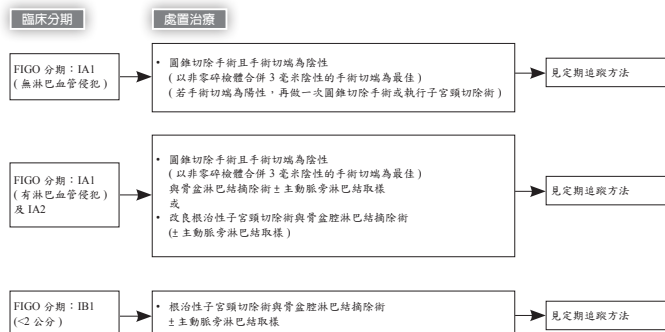
二、討論日期：114 年 11 月 07 日

三、校稿人員：溫國璋醫師 / 黃珮芳個管師

114 年版

指引共識 -2

《子宮頸癌診療指引共識 -2 (有生育考量)》



115 年修訂版

指引共識 -2

- 修改此頁面 FIGO 分期 IB1(<2 公分), 若符合共識 3 之保守手術條件, 邊緣無病灶, 可考慮圓錐切除手術與骨盆淋巴結摘除術 ± 主動脈旁淋巴結取樣

指引共識 -6

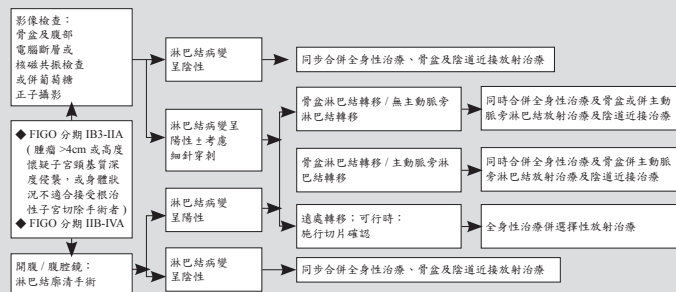
- 修改此頁面 FIGO 分期 IB3-IIA(腫瘤)>4cm 或高度懷疑子宮頸基質深度侵襲, 或身體狀況不適合接受根治性子宮切除術者) → 經過影像檢查 → 淋巴結病變呈陰性 →
 - 考慮進行短期先導性化學治療, 再進行同步 / 維持性全身性治療之骨盆及陰道近接放射線治療
 - 同步 / 維持性全身性治療之骨盆及陰道近接放射線治療
- 修改此頁面 FIGO 分期 IB3-IIA(腫瘤)>4cm 或高度懷疑子宮頸基質深度侵襲, 或身體狀況不適合接受根治性子宮切除術者) → 經過影像檢查 → 淋巴結病變呈陽性 ± 考慮細胞穿刺 → 骨盆淋巴結轉移 / 無主動脈旁淋巴結轉移 →
 - 考慮進行短期先導性化學治療, 再進行同步 / 維持性全身性治療之骨盆及陰道近接放射線治療 (考慮主動脈旁延伸治療)
 - 同步 / 維持性全身性治療之骨盆及陰道近接放射線治療 (考慮主動脈旁延伸治療)

114 年版

指引共識 -6

《子宮頸癌診療指引共識 -6》

- ◆放射治療包括體外放射治療及陰道近接治療
◆鳞狀上皮細胞癌使用含 cisplatin 之全身性治療；非鳞狀上皮細胞癌可使用不同於 cisplatin 之全身性治療藥物



115 年修訂版

➢ 修改此頁面 FIGO 分期 IB3-IIA(腫瘤 >4cm 或高度懷疑子宮頸基質深度侵襲，或身體狀況不適合接受根治性子宮切除術者)→經過影像檢查→淋巴結病變呈陽性 ± 考慮細胞穿刺→骨盆淋巴結轉移 / 主動脈旁淋巴結轉移→

1. 考慮進行短期先導性化學治療，再進行同步 / 維持性全身性治療之骨盆、主動脈旁延伸及陰道近接放射治療
2. 同步 / 維持性全身性治療之骨盆，主動脈旁延伸及陰道近接放射治療

➢ 修改此頁面 FIGO 分期 IIB-IVA 開腹 / 腹腔鏡：淋巴結廓清手術→淋巴結呈陰性→

1. 考慮進行短期先導性化學治療，再進行同步 / 維持性全身性治療之骨盆及陰道近接放射線治療
2. 同步 / 維持性全身性治療之骨盆及陰道近接放射線治療

子宮內膜癌

114 年版

指引共識 -1

- 無此項新增

指引共識 -2

- 病灶侷限在子宮內→可以手術→保留生育能力 Grade 1, IA (無肌肉層侵犯) →黃體素治療

指引共識 -4

- 懷疑有子宮外病灶→遠端轉移無法完全切除→全身性治療 (包含荷爾蒙治療) 和 / 或 放射治療
病灶局限於骨盆腔可完全切除→ * 完全分期手術或減積手術 (若臨床有需要可考慮術前化療)

115 年修訂版

指引共識 -1

- 初步評估：新增壓力評估

指引共識 -2

- 病灶侷限在子宮內→可以手術→保留生育能力 Grade 1, IA (無肌肉層侵犯) →荷爾蒙治療 (Mirena)+ 黃體素治療

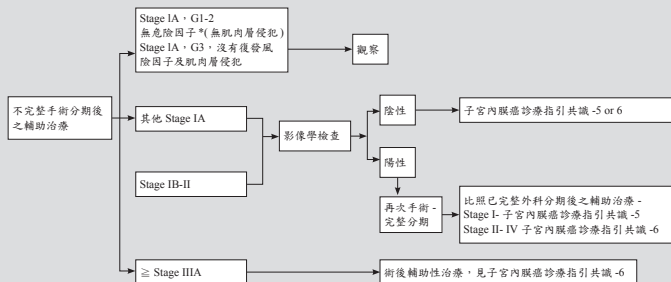
指引共識 -4

- 懷疑有子宮外病灶→遠端轉移無法完全切除→全身性治療 (包含荷爾蒙治療) 和 / 或 放射治療 / 或立體定位放射手術 (SBRT)
病灶局限於骨盆腔可完全切除→ * 完全分期手術或減積手術 (若臨床有需要可考慮術前化療)

114 年版

指引共識 -7

不完全分期手術 (或意外發現) 僅子宮切除或 +/- 雙側 / 單側輸卵管卵巢切除



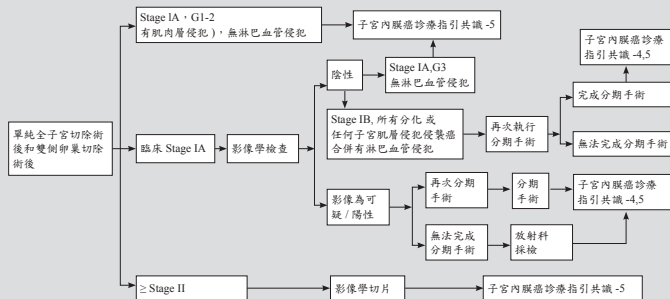
指引共識 -8

- 局部復發 → 復發部位不曾接受放射治療 → 放射治療 +/- 陰道近接治療 +/- 全身治療或骨盆腔探查手術 + 切除復發部位 ± 術中放射線治療 (IORT) 或全身性治療 +/- 放射線治療
- 陰道外復發 主動脈或主髂淋巴結復發 針對腫瘤之體外放射治療 ± 全身治療 ± 陰道近接治療

115 年修訂版

指引共識 -7

單純全子宮切除術後和雙側卵巢切除術後 (無執行分期手術)



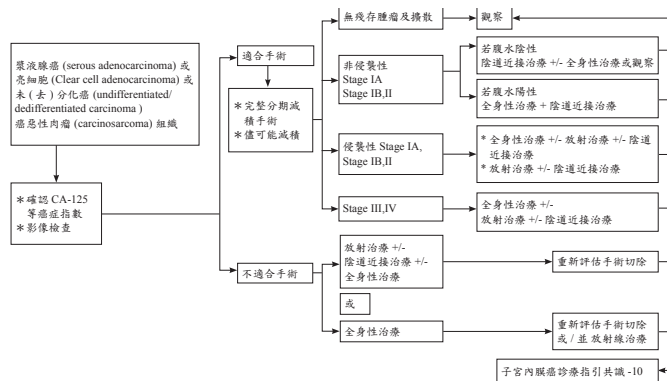
指引中的所有分期均基於 2009 年 FIGO 分期。

指引共識 -8

- 局部復發 → 復發部位不曾接受放射治療 → 放射治療 +/- 陰道近接治療 +/- 全身治療或骨盆腔探查手術 + 切除復發部位 ± 術中放射線治療 (IORT)
- 陰道外復發 主動脈或主髂淋巴結復發 針對腫瘤之體外放射治療 ± 全身治療

114 年版

指引共識-9



➤ 未有此項新增

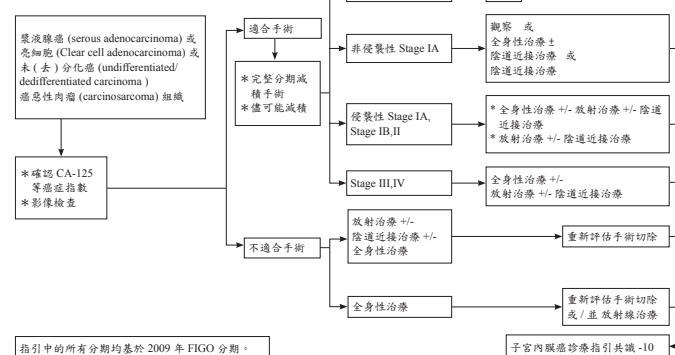
→ 全身性治療 + 陰道近接治療 (建議) 或 體外放射治療 +/- 陰道近接治療或 考慮陰道近接治療 (僅適用於無肌肉層侵犯) 或 密切觀察 (手術檢體無殘存腫瘤) → Stage IB,II,III,IV → 全身性治療 +/- 體外放射治療 +/- 陰道近接治療

指引共識-10

➤ 全身性復發慢性轉移 +/- 放射治療 → 全身性治療 +/- 體外放射治療

115 年修訂版

指引共識-9



指引中的所有分期均基於 2009 年 FIGO 分期。

* 頁籤中新增指引中的所有分期均基於 2009 年 FIGO 分期

➤ 適合手術 → * 完整分期減積手術 * 儘可能減積 → 新增 → 無殘存腫瘤及擴散 → 觀察

➤ 非侵襲性 stage IA

→ 若腹水陰性 → 陰道近接治療 +/- 全身性治療 或 觀察

→ 若腹水陽性 → 全身性治療 + 陰道近接治療

➤ 侵襲性 stage IA, Stage IB,II → 全身性治療 +/- 放射治療 +/- 陰道近接治療

➤ stage III,IV → 全身性治療 +/- 放射治療 +/- 陰道近接治療

指引共識-10

➤ 全身性復發慢性轉移 → 全身性治療

114 年版

卵巢癌診療指引共識 -5

- 維持 PARP 抑制劑治療
- 無此項

卵巢癌診療指引共識 -9

- 卵巢黏液性腫瘤 Mucinous neoplasms of the ovary →
- Stage IA carcinoma : 觀察
- Stage IB-IC carcinoma : 觀察 or 全身治療
- Stage II-IV carcinoma : 全身治療
- Borderline : 觀察

115 年修訂版

卵巢癌診療指引共識 -5

- 維持 PARP 抑制劑治療

新增：

- ◆ Germline 和 Somatice BRCA1/2 狀態可指導維持治療。在沒有 BRCA1/2 突變的情況下，HRD 狀態可能提供有關 PARPi 療法益處程度的資訊。

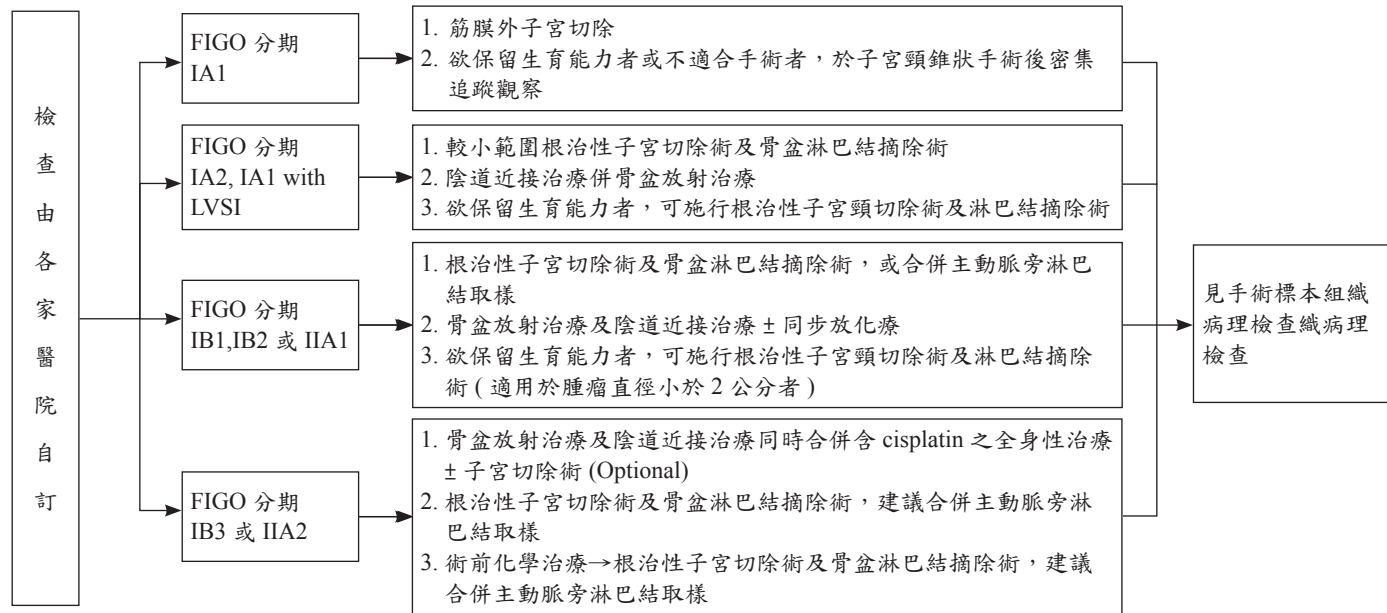
卵巢癌診療指引共識 -9

- 卵巢黏液性腫瘤 Mucinous neoplasms of the ovary →
- Stage IA carcinoma : expansile: 觀察 ,infiltrative: 觀察或全身治療
- Stage IB carcinoma : expansile: 觀察 ,infiltrative: 全身治療
- Stage IC carcinoma : expansile: 觀察或全身治療 ,infiltrative: 全身治療
- Stage II-IV carcinoma : 全身治療
- Borderline : 觀察

初步評估

臨床分期

處置治療



註：子宮頸癌，病理切片診斷為腺癌或鱗狀上皮腺癌，考量其惡性度較高，且預後不佳，若病人狀況許可適合手術，再影像學檢查後，應評估以手術方式盡可能切除子宮頸癌腫瘤組織。術後再視情況予以放射治療或同步化放療或全身治療

《子宮頸癌診療指引共識 -2 (有生育考量) 》

臨床分期

處置治療

FIGO 分期：IA1
(無淋巴血管侵犯)

- 圓錐切除手術且手術切端為陰性
(以非零碎檢體合併 3 毫米陰性的手術切端為最佳)
(若手術切端為陽性，再做一次圓錐切除手術或執行子宮頸切除術)

見定期追蹤方法

FIGO 分期：IA1
(有淋巴血管侵犯)
及 IA2

- 圓錐切除手術且手術切端為陰性
(以非零碎檢體合併 3 毫米陰性的手術切端為最佳)
與骨盆腔淋巴結摘除術 ± 主動脈旁淋巴結取樣
或
- 改良根治性子宮頸切除術與骨盆腔淋巴結摘除術
(± 主動脈旁淋巴結取樣)

見定期追蹤方法

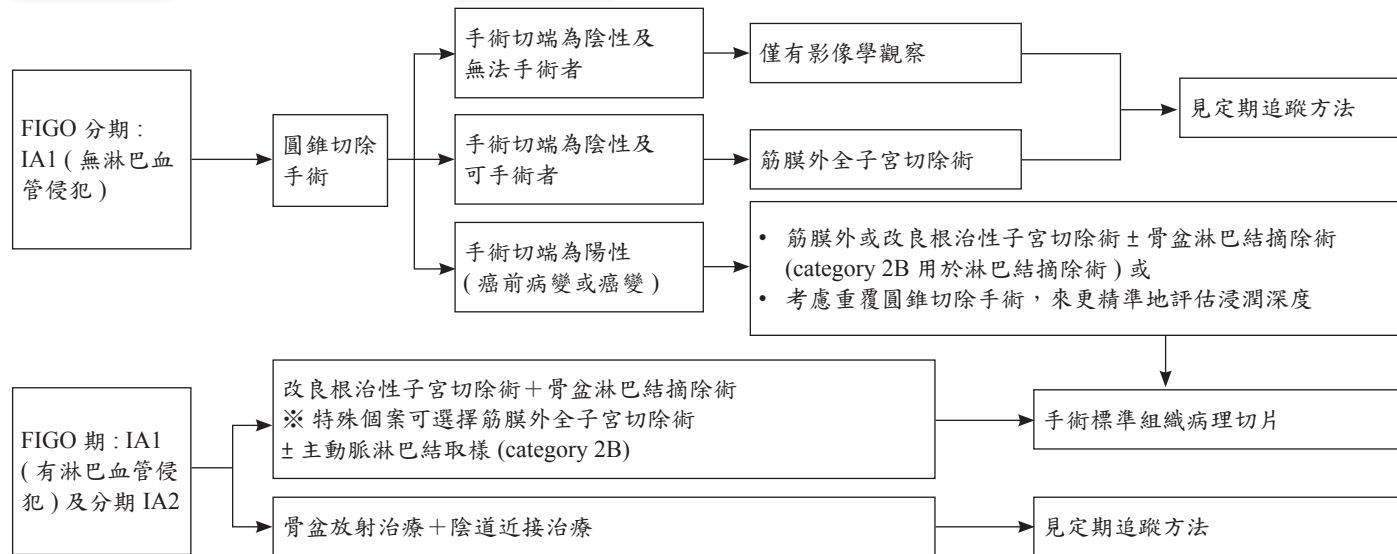
FIGO 分期：IB1
(<2 公分)

- 根治性子宮頸切除術與骨盆腔淋巴結摘除術 ± 主動脈旁淋巴結取樣
- 若符合共識 3 之保守手術條件，邊緣無病灶可考慮圓錐切除手術與骨盆腔淋巴結摘除術 ± 主動脈旁淋巴結取樣

見定期追蹤方法

臨床分期

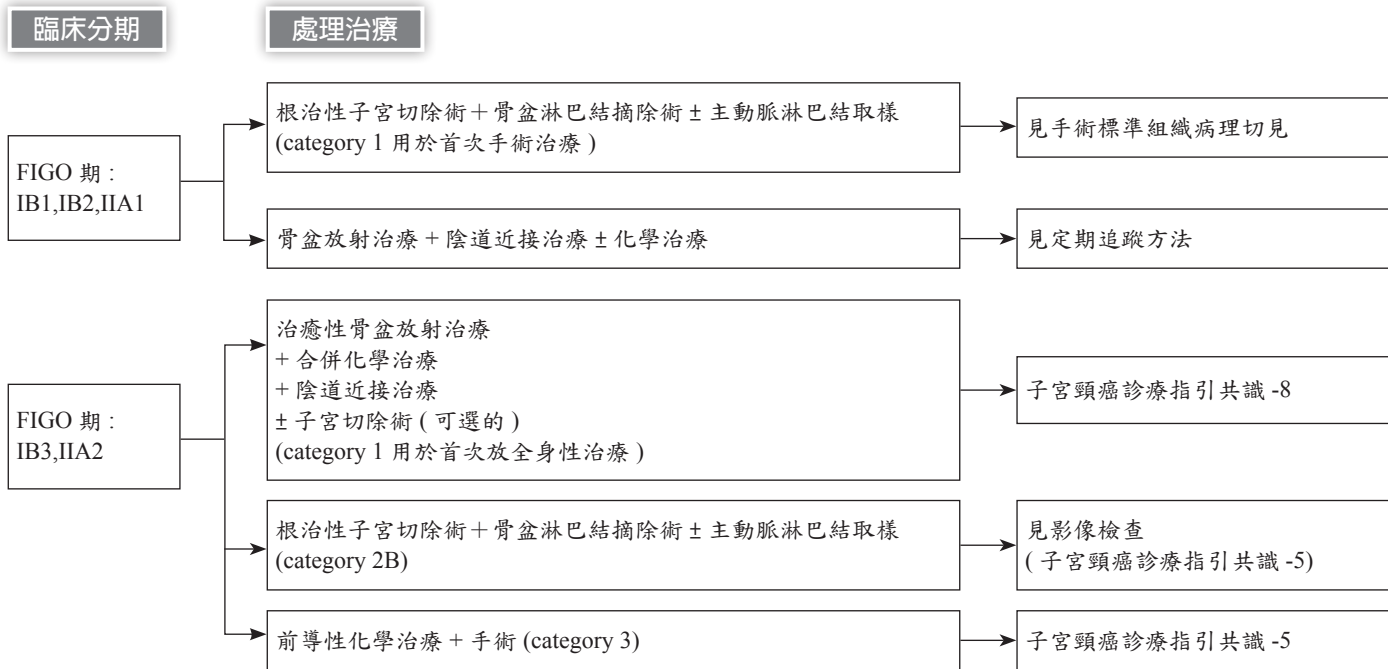
處置治療



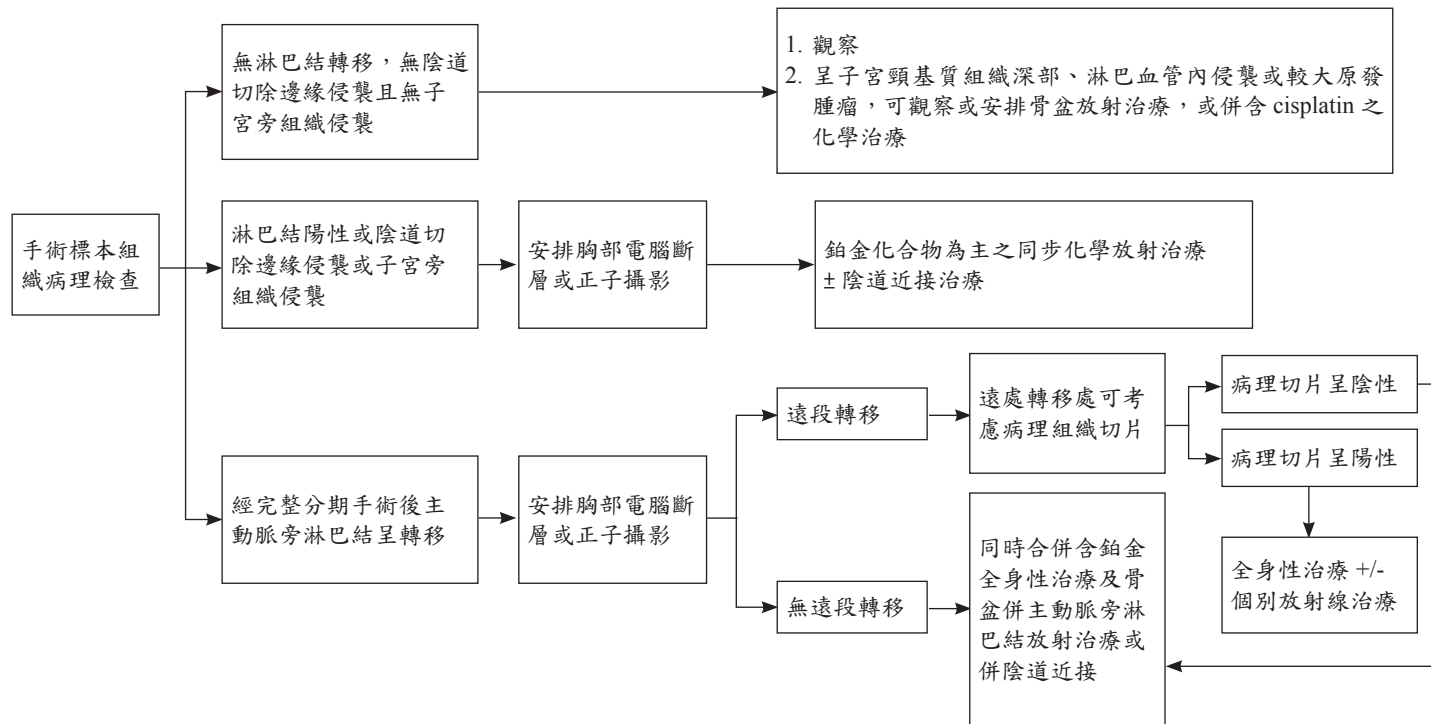
註：新增項目 - 根據期別 IA2-IB1 符合保守手術的個案，可以接受錐狀手術或單純子宮切除術或雙側淋巴結切除或前哨淋巴結切除術條件：

1. 無淋巴血管侵犯
2. 手術切端為陰性
3. 鱗狀上皮細胞癌 (任何級別) or 一般性腺癌 (僅限級別 1 or 2)
4. 腫瘤大小 < 2cm
5. 侵潤度 < 10mm
6. 影像沒有遠端轉移

《子宮頸癌診療指引共識 -4 (無生育考量) 》



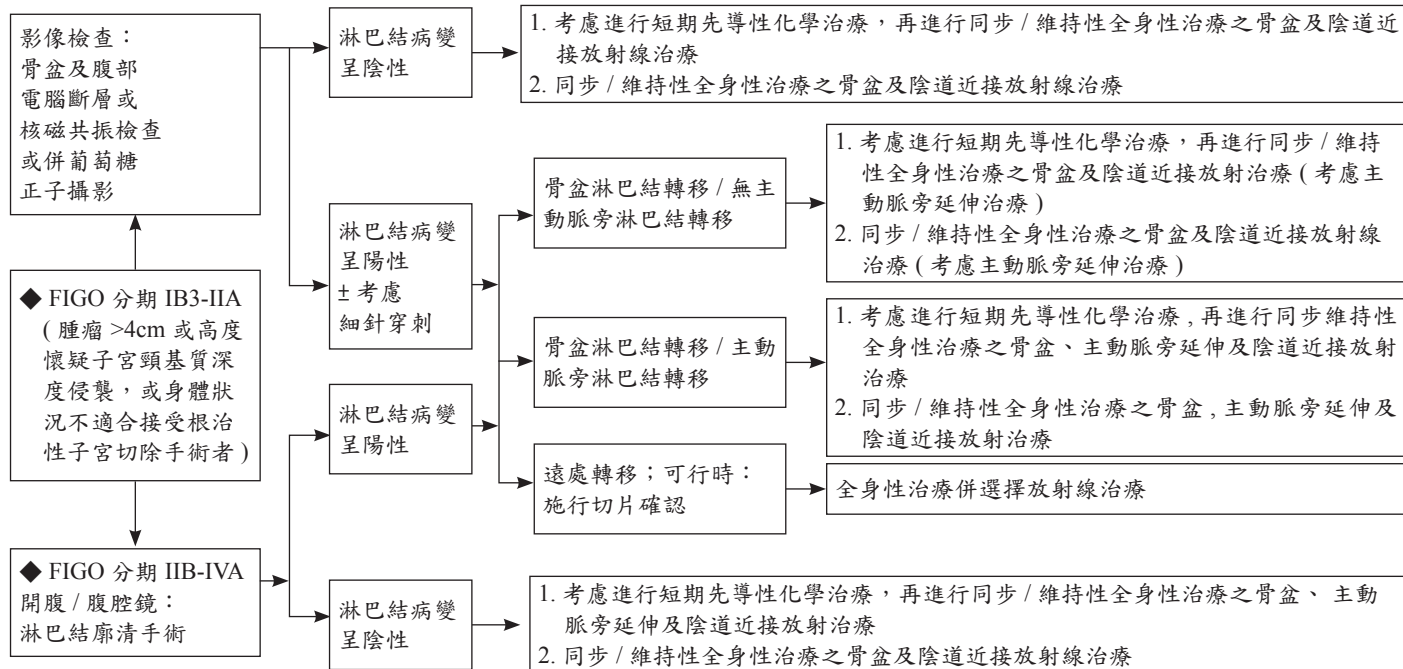
註：子宮頸癌，病理切片診斷為腺癌或鱗狀上皮腺癌，考量其惡性度較高，且預後不佳，若病人狀況許可適合手術，再影像學檢查後，應評估以手術方式盡可能切除子宮頸癌腫瘤組織。術後再視情況予以放射治療或同步化放療或全身治療



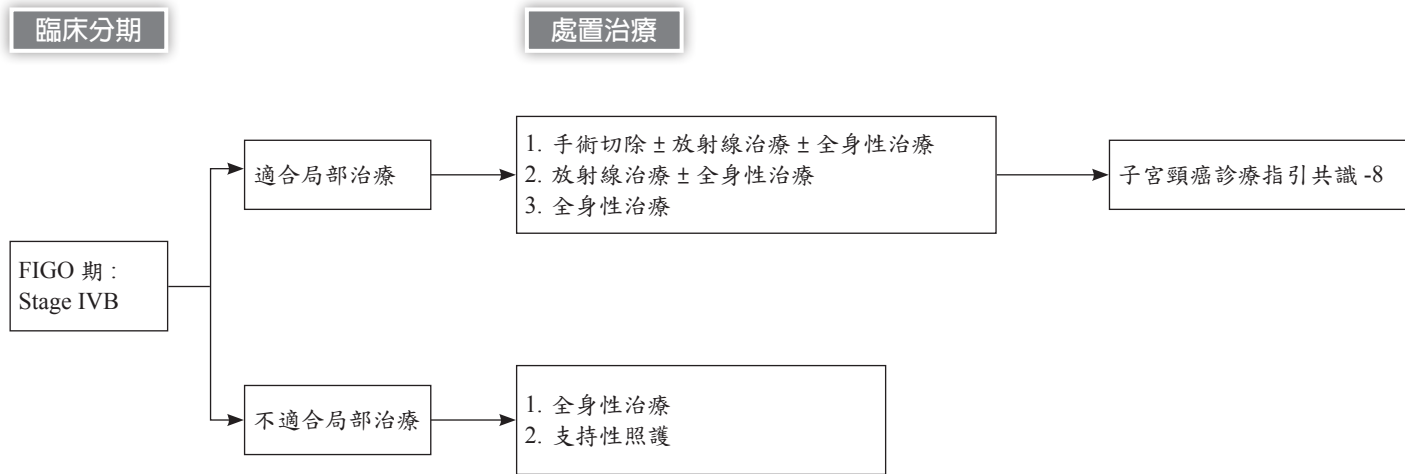
《子宮頸癌診療指引共識 -6》

◆放射治療包括體外放射治療及陰道近接治療

◆鱗狀上皮細胞癌使用含 cisplatin 之全身性治療；非鱗狀上皮細胞癌可使用不同於 cisplatin 之全身性治療藥物



《子宮頸癌診療指引共識 -7》



《子宮頸癌診療指引共識 -8》

定期追蹤

1. 理學檢查
2. 抹片檢查：治療後兩年內每3個月一次，第三至五年每6-12個月一次
3. 可追蹤 SCC-Ag (SCC only)、CEA、CA-125(Adenocarcinoma only) 等腫瘤標記
4. 全血 (CBC) 及腎功能 (BUN、Cr) 檢驗，有必要時可每1-3個月檢驗一次
5. 胸部 X 光檢查每年一次
6. 電腦斷層檢查 / 葡萄糖正子攝影，有臨床適應症時可安排檢查
7. 建議放射治療後，使用陰道擴張器

進一步檢查

懷疑持續性或復發性疾病

1. 骨盆 / 腹部 / 胸部電腦斷層檢查或併葡萄糖正子攝影
2. 有必要時可以施行手術探查
3. 考慮做全方位癌症基因分析

* 放射線治療：包含近接治療 / 體外放射線治療 / 術中放射線治療 / 質子治療

僅骨盆腔內復發

骨盆腔外復發

未接受過放射治療者

已接受過放射治療者

多處復發或無法切除者

單處復發者

救援性治療

1. 放射線治療 * +/- 全身性治療 (首選鉑金類化學治療)
2. 侷限於小範圍的復發性病灶，可考慮手術治療

復發病灶未達骨盆腔壁者：

1. 手術 (首選骨盆腔切除) +/- 放射線治療 * +/- 全身性治療
2. 如病灶僅侷限於子宮頸，可執行 (根治性子宮切除術或放射線治療 *) +/- 全身性治療

復發病灶已達骨盆腔壁者：放射線治療 * +/- 同步鉑金類化學治療和 / 或全身性治療或切除 +/- 放射線治療 * +/- 同步鉑金類化學治療

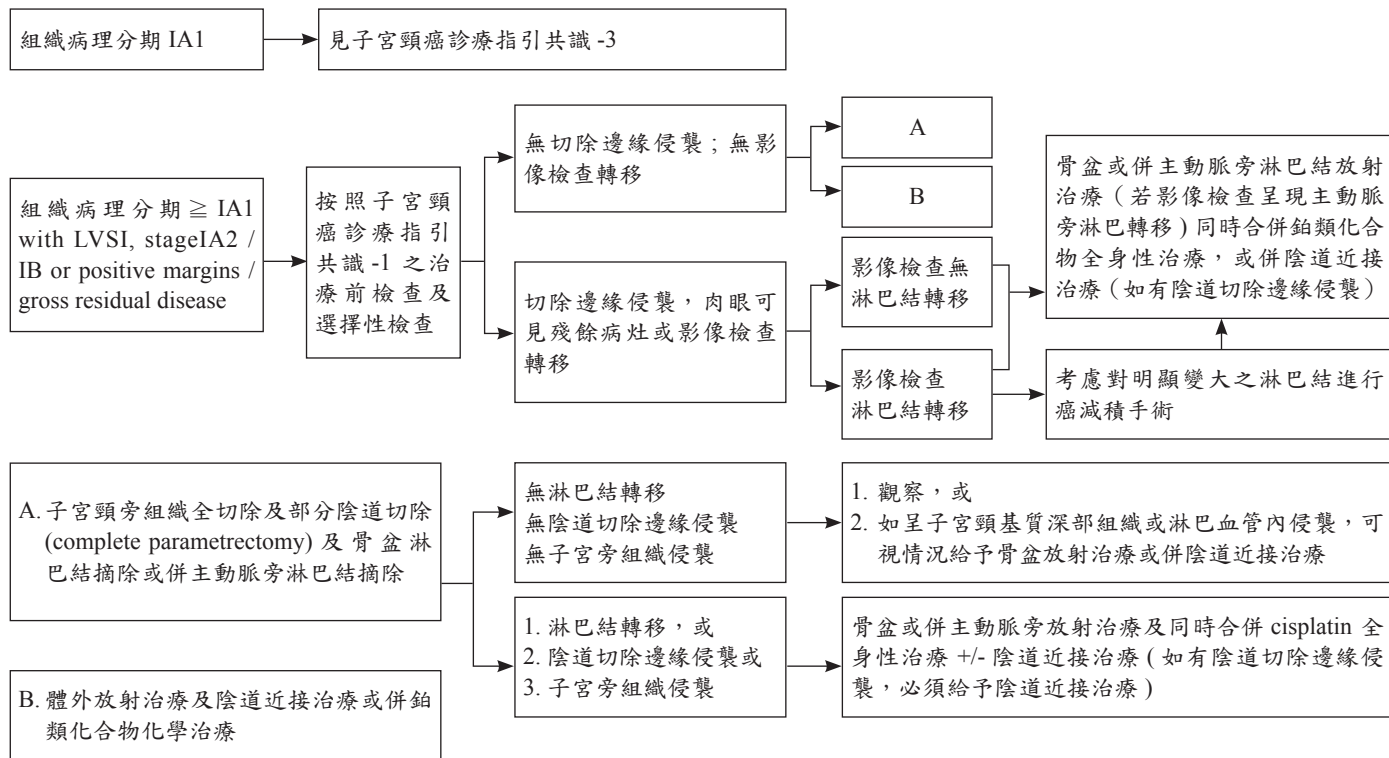
以鉑類化合物為主之全身性治療或免疫治療或緩解支持性治療或臨床試驗

1. 手術切除或併術中放射治療 (如肺臟、肝臟病灶、淋巴結切除)，或
2. 併行化學放射治療，或
3. 全身性化學治療，或支持性治療

SYSTEMIC THERAPY FOR CERVICAL CANCER^a

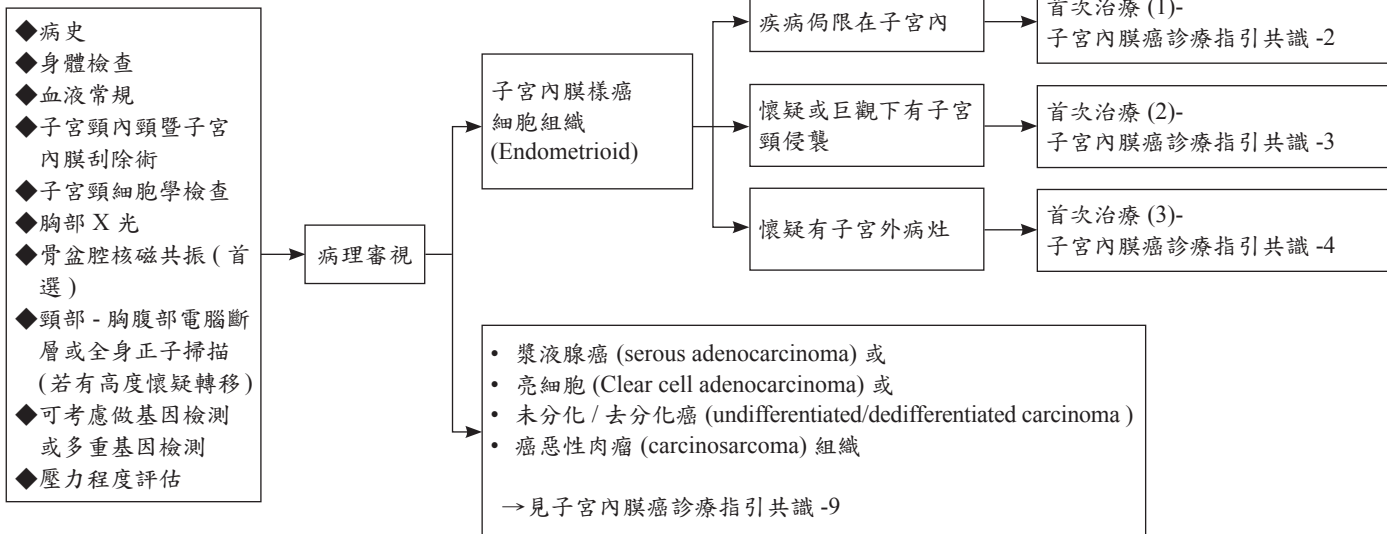
Squamous Cell Carcinoma, Adenocarcinoma, or Adenosquamous Carcinoma		
Chemoradiation ^b	Recurrent or Metastatic Disease	
	First-line Therapy ^{b,d}	Second-line or Subsequent Therapy ⁱ
<u>Preferred Regimens</u> • Cisplatin • Carboplatin if patient is cisplatin intolerant <u>Other Recommended Regimens^c</u> <u>(if cisplatin and carboplatin are unavailable)</u> • Capecitabine/mitomycin ¹ • Gemcitabine ² • Paclitaxel ^{3,4}	<u>Preferred Regimens</u> • PD-L1–positive tumors ▶ Pembrolizumab + cisplatin/paclitaxel ± bevacizumab (category 1) ^{e,f,g,h,5} ▶ Pembrolizumab + carboplatin/paclitaxel ± bevacizumab (category 1) ^{e,f,g,h,5} • Cisplatin/paclitaxel/bevacizumab ^{e,h,6} (category 1) • Carboplatin/paclitaxel/bevacizumab ^{e,h} <u>Other Recommended Regimens</u> • Cisplatin/paclitaxel (category 1) ^{7,8} • Carboplatin/paclitaxel ^{9,10} (category 1 for patients who have received prior cisplatin therapy) • Topotecan/paclitaxel/bevacizumab ^{e,h,6,11} (category 1) • Topotecan/paclitaxel ¹¹ • Cisplatin/topotecan ¹¹ • Cisplatin ⁸ • Carboplatin ^{12,13}	<u>Preferred Regimens</u> • Pembrolizumab for TMB-H tumors ^{f,j} or PD-L1–positive ^g or MSI-H/dMMR tumors ^{f,14} • Tisotumab vedotin-tftv ¹⁵ • Cemiplimab ^{f,16} <u>Other Recommended Regimens</u> • Bevacizumab ⁹ • Paclitaxel ^{13,17} • Albumin-bound paclitaxel • Docetaxel • Fluorouracil • Gemcitabine • Pemetrexed • Topotecan • Vinorelbine • Irinotecan <u>Useful in Certain Circumstances</u> • PD-L1–positive tumors ▶ Nivolumab ^{f,9,18} • HER2-positive tumors (IHC 3+ or 2+) ▶ Fam-trastuzumab deruxtecan-nxki ¹⁹ • RET gene fusion-positive tumors ▶ Selpercatinib • <i>NTRK</i> gene fusion-positive tumors ▶ Larotrectinib ▶ Entrectinib

《子宮頸癌診療指引共識 -9(單純子宮切除術後發現之侵襲癌)》



《子宮內膜癌診療指引共識 -1》

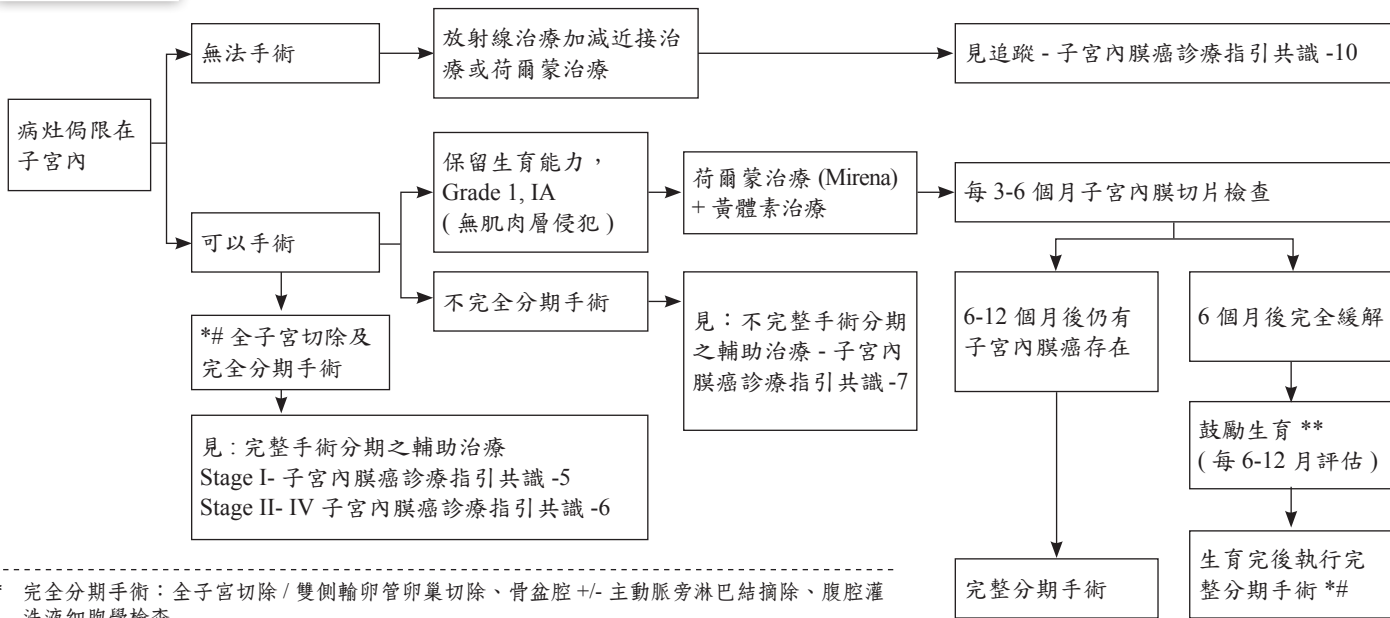
初步評估



指引中的所有分期均基於
2009 年 FIGO 分期。

《子宮內膜癌診療指引共識 -2》

首次治療 (1)



* 完全分期手術：全子宮切除 / 雙側輸卵管卵巢切除、骨盆腔 +/- 主動脈旁淋巴結摘除、腹腔灌洗液細胞學檢查

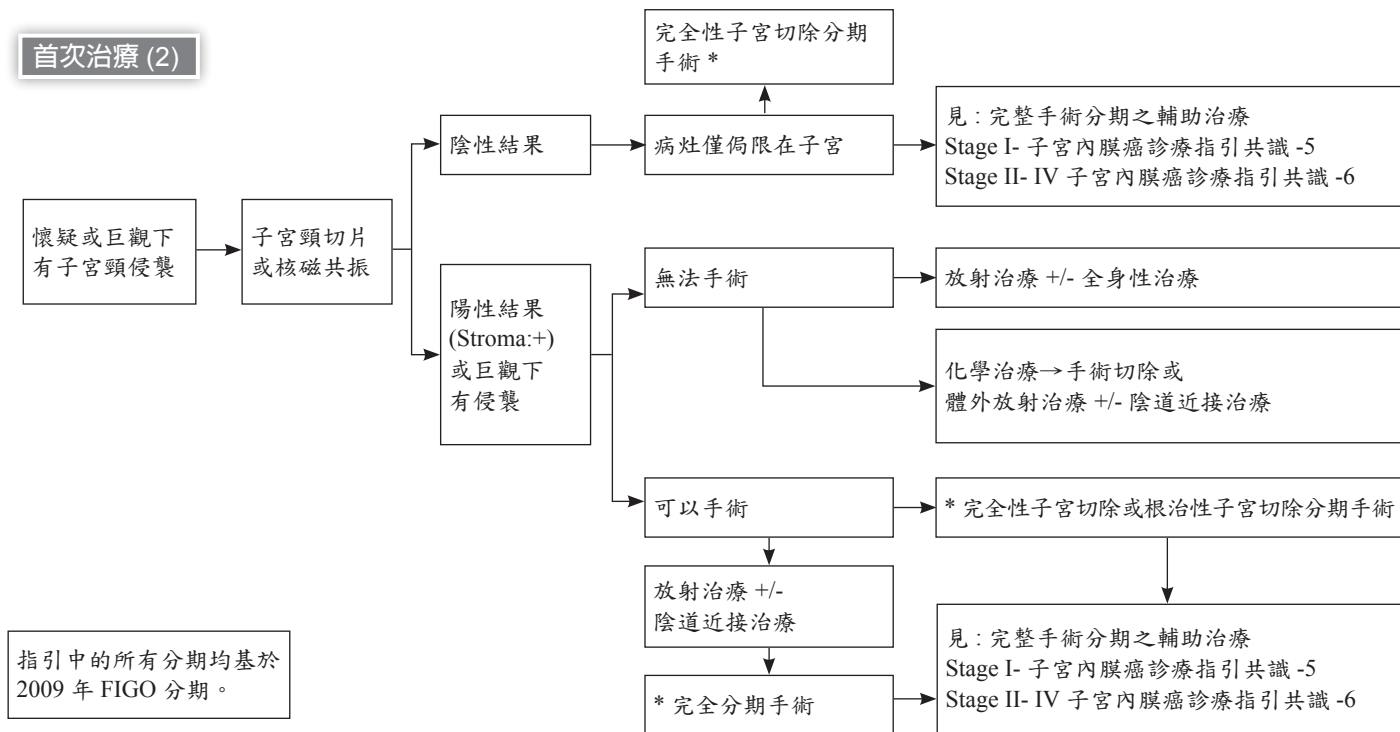
* 體外放射治療 (External beam radiation therapy, EBRT)

對於某些患有早期子宮內膜癌且卵巢外觀正常，無乳癌 / 卵巢癌家族史、或林奇症候群的停經前女性來說，保留卵巢可能是安全的。首選輸卵管切除術

** 若無生育計畫，繼續使用黃體素，每六個月評估內膜

指引中的所有分期均基於2009年FIGO分期。

首次治療 (2)

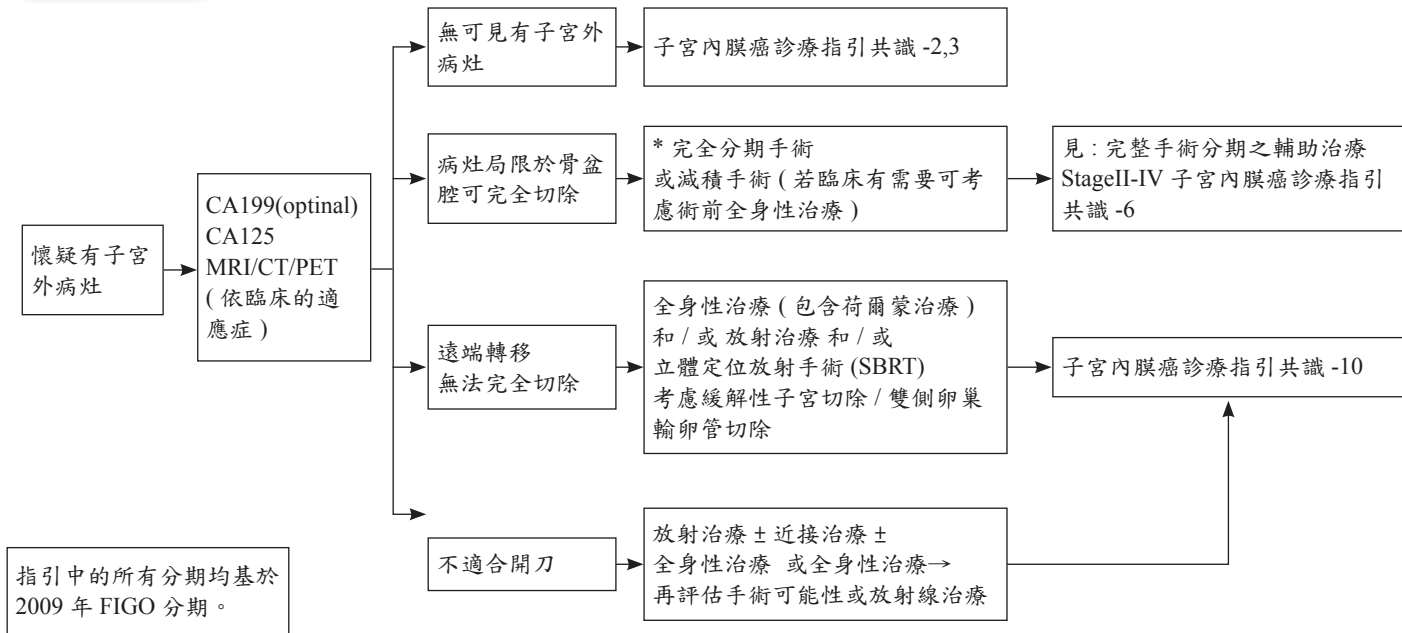


指引中的所有分期均基於
2009 年 FIGO 分期。

* 完全分期手術：全子宮切除 / 雙側輸卵管卵巢切除、骨盆腔 +/- 主動脈旁淋巴結摘除、腹腔灌洗液細胞學檢查

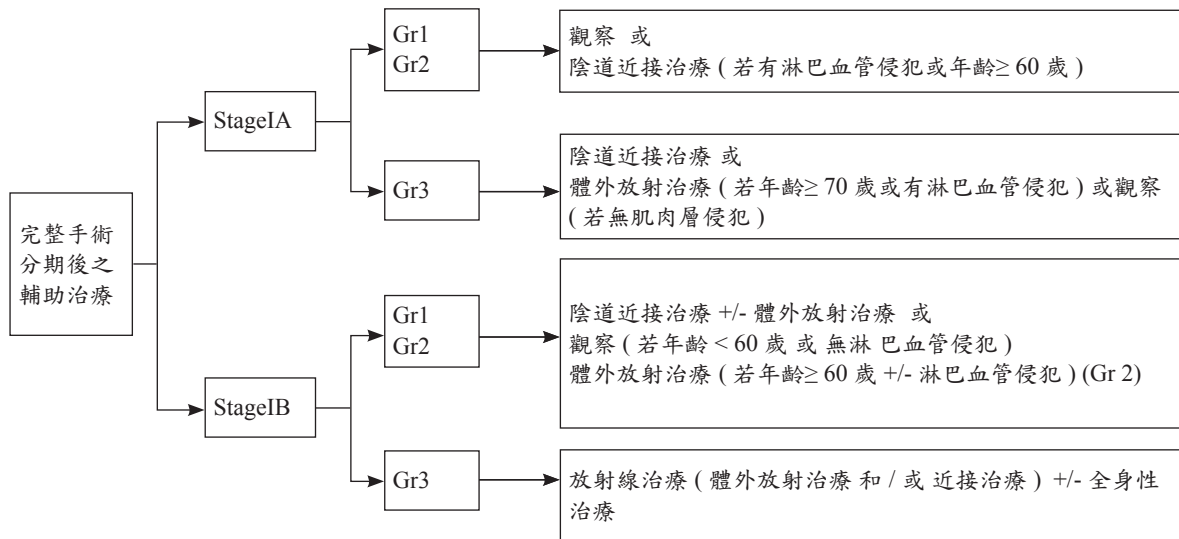
《子宮內膜癌診療指引共識 -4》

首次治療 (3)



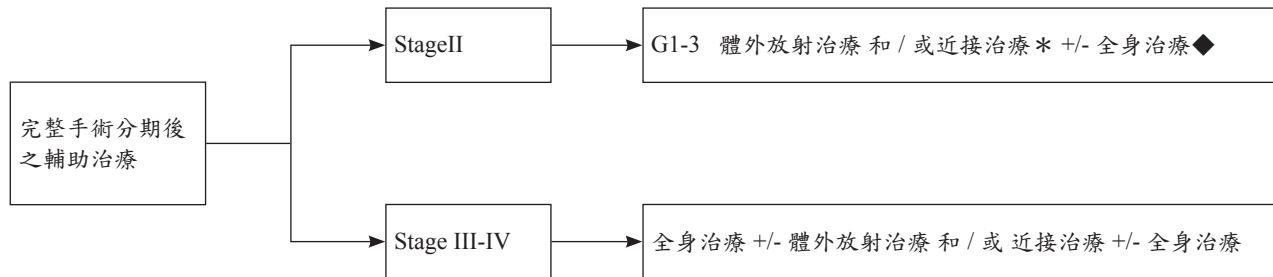
* 完全分期手術：全子宮切除 / 雙側輸卵管卵巢切除、骨盆腔 +/- 主動脈旁淋巴結摘除、腹腔灌洗液細胞學檢查

《子宮內膜癌診療指引共識 -5》



指引中的所有分期均
基於 2009 年 FIGO 分期。

《子宮內膜癌診療指引共識 -6》

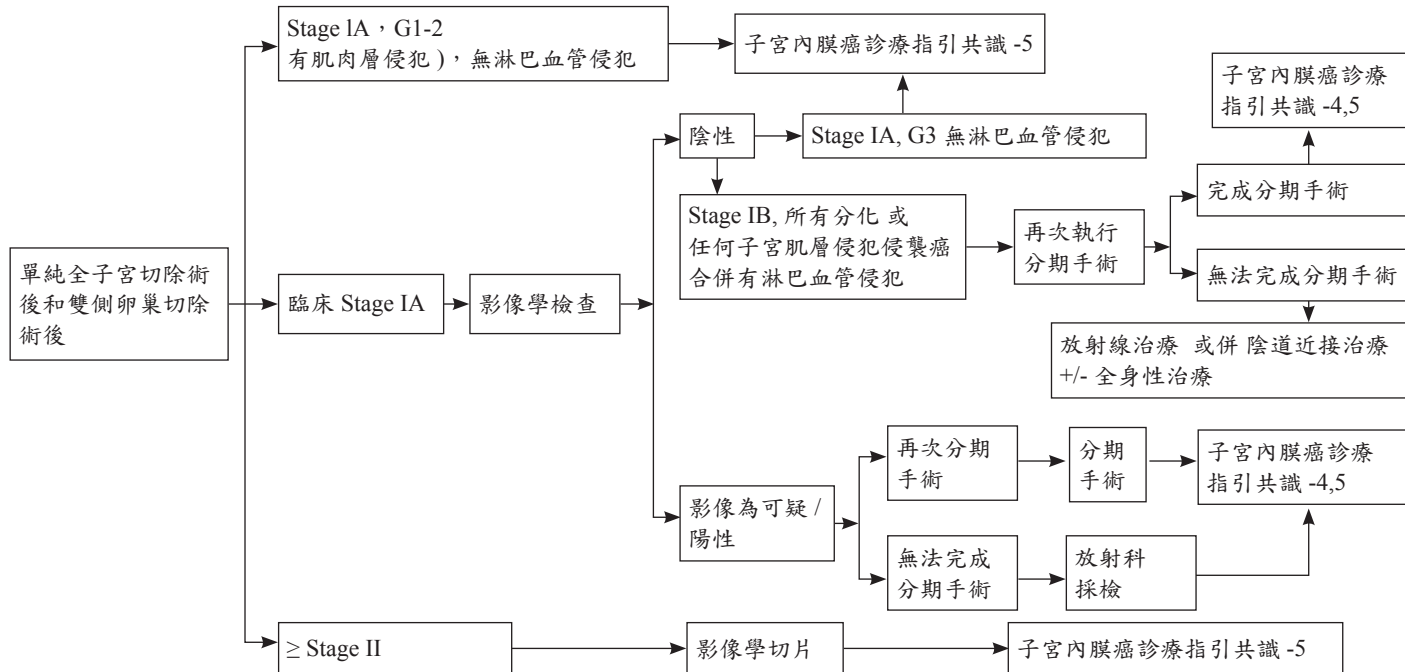


指引中的所有分期均
基於 2009 年 FIGO 分期。

* G2 或 G3 + 子宮浸潤深度 <50% + 無淋巴血管侵犯 + 顯微鏡下有子宮頸侵犯之第 II 期個案，陰道近階治療是另一個治療選項。

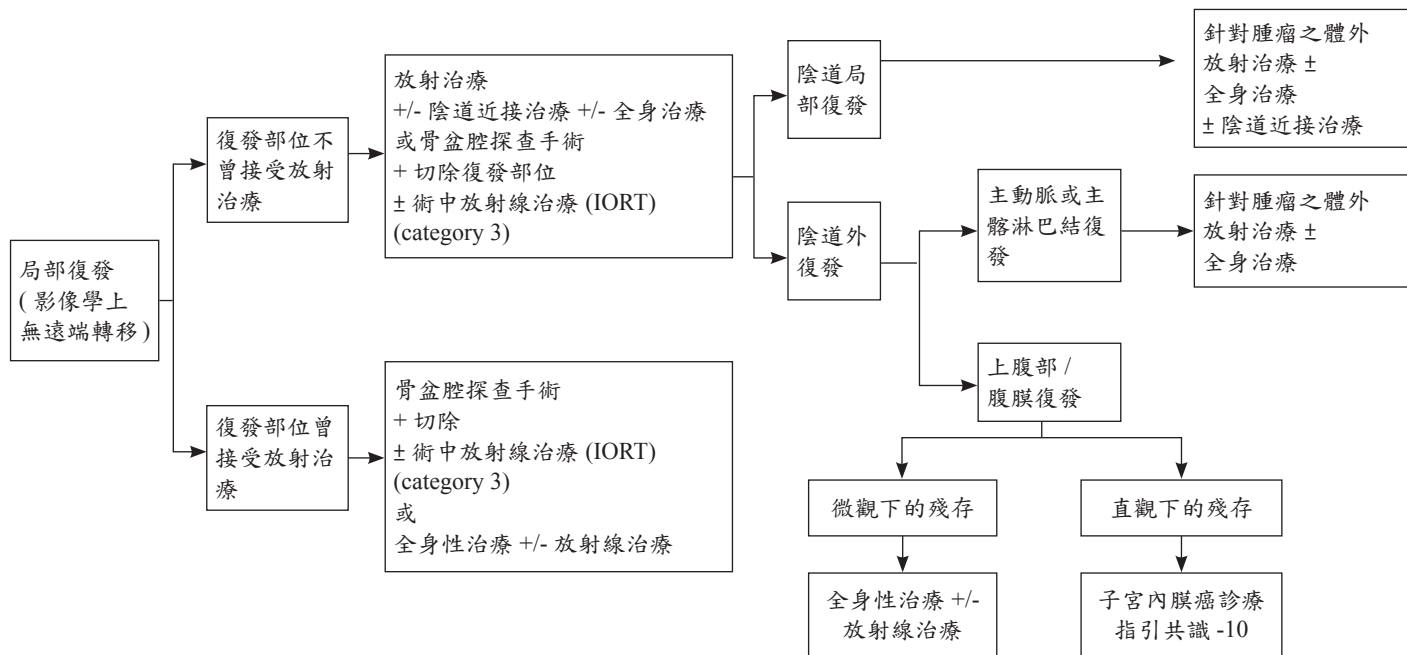
◆ 復發高風險因子包含：年紀 > 60 歲、廣泛性的淋巴血管侵犯、肌肉層侵犯 (>50%)

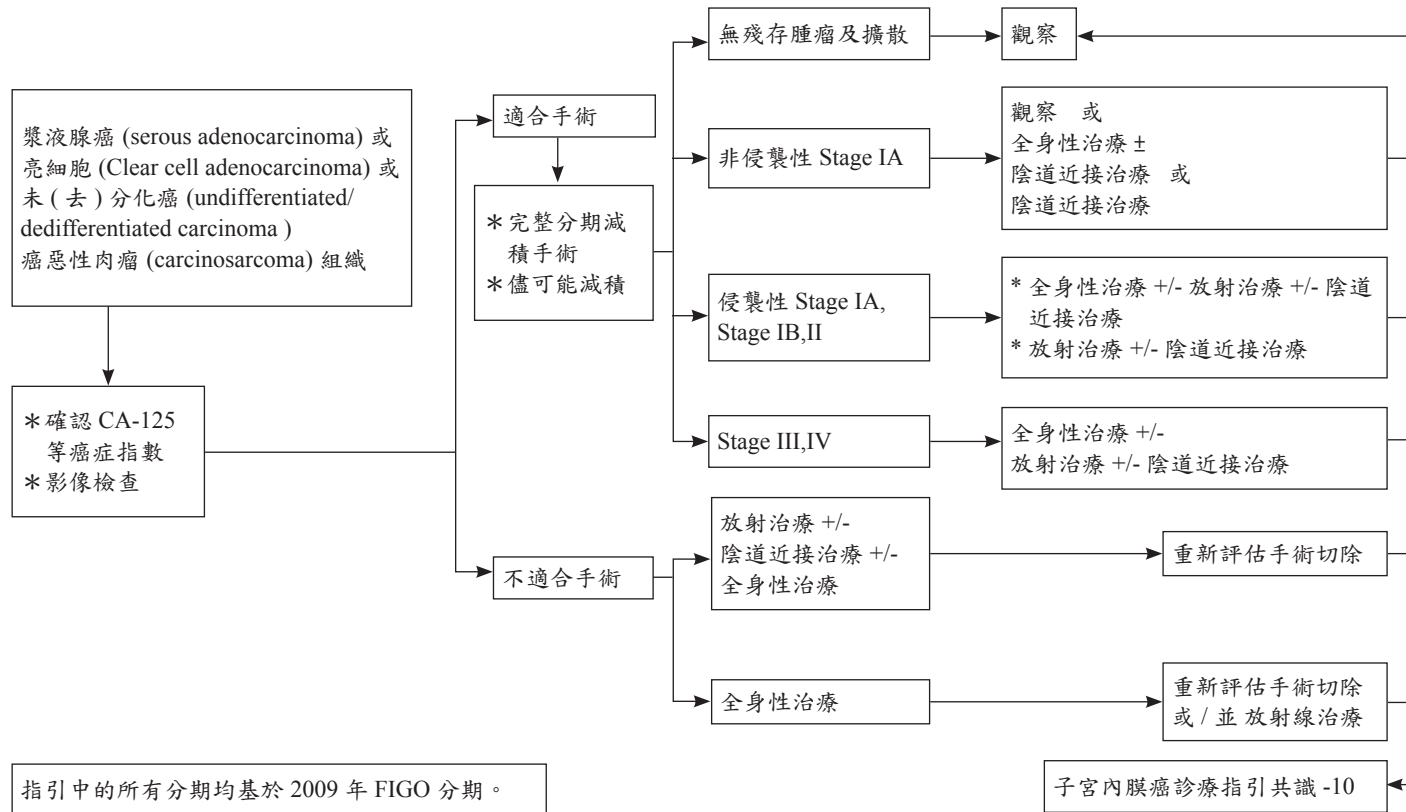
單純全子宮切除術後和雙側卵巢切除術後（無執行分期手術）



指引中的所有分期均基於 2009 年 FIGO 分期。

《子宮內膜癌診療指引共識 -8》





《子宮內膜癌診療指引共識 -10》

追蹤監測

1. 身體檢查：
前兩年每3個月返診一次，第三年至第五年每6個月返診一次，之後每年返診一次。
2. 陰道細胞學檢查：
每6個月一次連續2年，之後每年一次
3. 胸部X光檢查：每年一次
4. 有懷疑復發時，可安排電腦斷層或核磁共振檢查或正子掃描
5. CA199(optional)、CA125
在一開始有升高，應每次追蹤時複驗
6. 針對症狀的病患教育

復發轉移的臨床表徵

陰道局部復發
/ 影像學檢查

子宮內膜癌診療指引共識-8

單獨性轉移

- 考慮切除
- ±放射治療
- 或根除性治療
- 考慮全身性治療

無法局部治療
或再復發

治療瀰漫性轉移

見子宮內膜癌診療共識-9

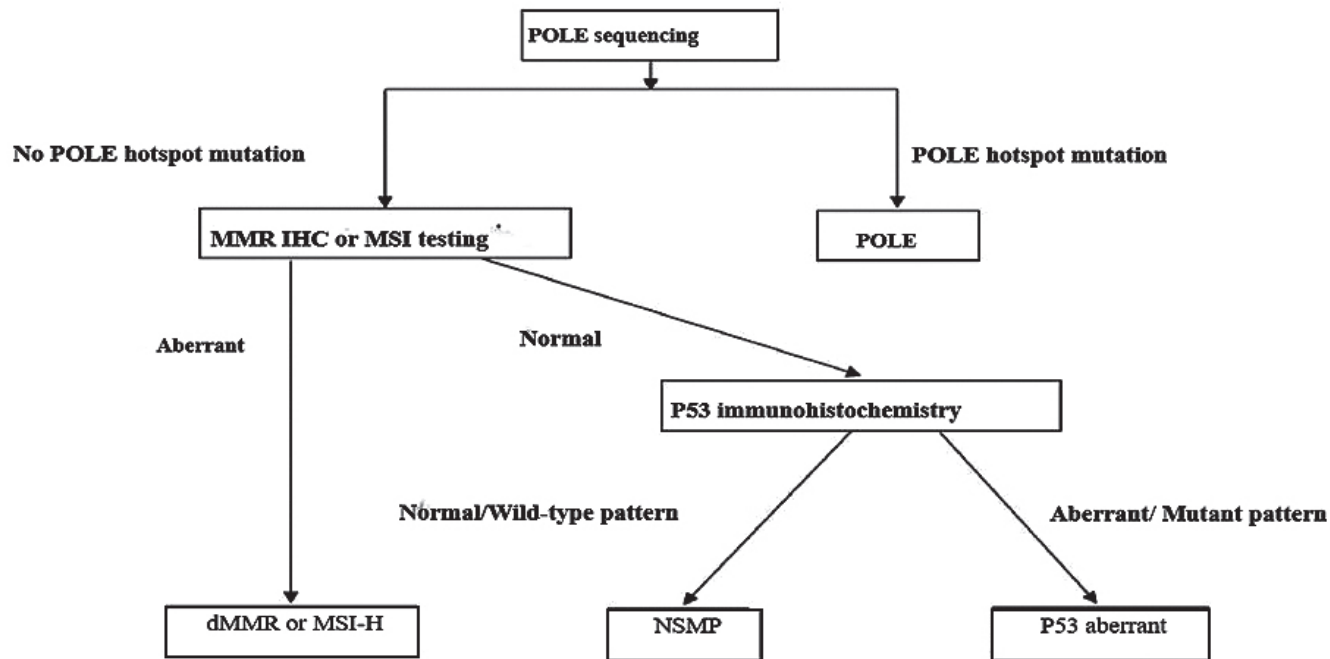
全身性復發
瀰漫性轉移

全身性治療 +/-
放射治療

若疾病惡化，則採支持療法

救援治療

《 附件 -1 》



《卵巢癌診療指引共識 -1》

減積手術

標準狀況之減積手術

- ◆對於卵巢 / 輸卵管外的擴散病灶，應盡可能地做到最大程度的減積手術
- ◆考慮增加進一步手術（如切除部分腸道或臟器）以達到理想減積（optimal debulking；個別殘存腫瘤的最大直徑小於 1 公分）
- ◆超根治性手術宜在不會因此手術而阻礙術後輔助性化學治療的前提之下才考慮做
- ◆若手術達到理想減積，腹膜腔內無大於 1 公分之殘餘病灶，則考慮進行系統性主動脈旁與骨盆腔淋巴結摘除
- ◆理想減積，腹膜腔內無大於 1 公分之殘餘病灶，則考慮置入腹膜腔內化學治療導管

先做術前輔助性化學治療之狀況

- ◆適用對象：臨床徵兆或影像學檢查顯示有無法切除乾淨的廣泛轉移，或身體狀況不適宜接受大手術者
- ◆程序：可使用細針抽吸、切片或腹腔穿刺等處置以取得檢體，做細胞病理之診斷證實（並可以合併 CA125:CEA ratio > 25），再進行三至六回術前輔助性化學治療，之後再進行手術
- ◆腹腔鏡評估可能有助於確定切除的可行性。

後續完成性之減積手術
(completion surgery)

- ◆適用對象：部分第一次手術時腫瘤無法理想切除（suboptimal debulking）之患者
- ◆程序：先給予三至六回化學治療，接著施行後續完成性之減積手術（interval debulking surgery, IDS），接著再給予後續之化學治療，IDS 手術前後的總化學治療次數最少可以達到 6 回，若甚至病人對於治療反應好並無明顯副作用，亦可以超過 6 回
- ◆若有合併使用 Avastin 於手術前化學治療，建議在 IDS 手術前 Avastin 要暫停 4-6 週
- ◆HIPEC 治療使用 Cisplatin (100mg/m²) 可以考慮用在 III 期進行 IDS 手術

術前檢查

- ◆超音波檢查
- ◆胸部 X 光檢查；若有肋膜積液，則需胸部穿刺做細胞學檢查
- ◆腫瘤指標：手術之前，宜測量血中 CA-125；亦可加測 CEA 或 CA199 等（特別是黏液性卵巢癌）。對於 35 歲以下的年輕病患，建議加測 AFP、LDH 與 beta-HCG
- ◆全血球計數、血清生化檢查
- ◆根據臨床需求進行影像學檢查（例如，根據臨床需求進行超音波和 / 或胸部 / 腹部 / 骨盆 CT/MRI、根據臨床需求進行胸部 CT、根據臨床需求進行 PET/CT 和 / 或超音波檢查）
- ◆若臨床上懷疑有腸道之壓迫或阻塞、或疑似源自他處的轉移性癌時，則宜進行上消化道內視鏡、大腸鏡或鋇劑顯影等胃腸道檢查
- ◆依臨床指徵進行生殖內分泌及不孕症（REI）評估
- ◆根據臨床需求進行胃腸道評估

治療原則

上皮性的卵巢癌、輸卵管癌、腹膜癌，其治療原則相同：

- ◆完整的手術分期
- ◆盡可能手術切除所有卵巢癌腫與卵巢外的癌組織
- ◆手術之後，對於需要化學治療的患者，使用以鉑類化合物為基礎的輔助性化學治療
- ◆宜由婦癌專科醫師進行治療

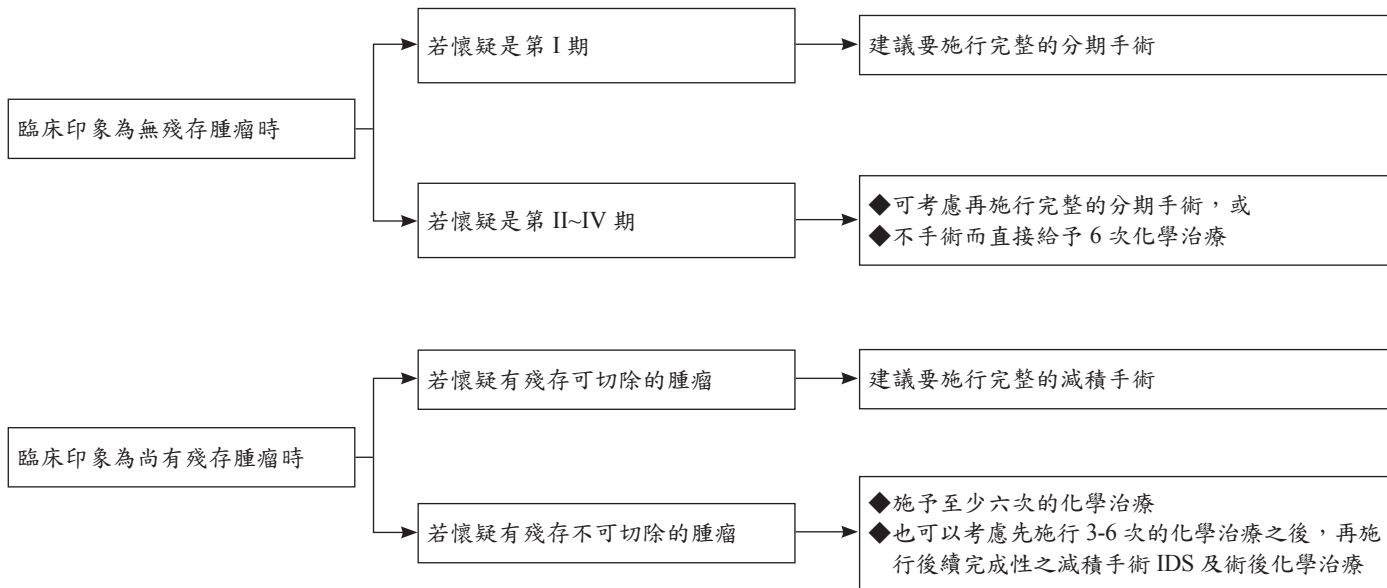
標準分期手術

- ◆術前的腸道準備
- ◆原則上採傳統剖腹方式手術。對於某些合適的第一期卵巢癌患者，或可考慮由有經驗的婦癌科醫師施行腹腔鏡手術
- ◆入腹腔，即抽取腹水或經由腹腔灌洗取得腹膜腔細胞學檢查的標本

- ◆盡可能完整地取出腫瘤，檢體需盡快送病理檢驗，並常規性送冷凍切片
- ◆若冷凍切片顯示為黏液性腺癌，則應仔細檢查上、下消化道是否有手術前沒發現的原發性消化道癌症
- ◆全子宮及兩側卵巢輸卵管切除手術
- ◆考慮盡量切除輸卵管漏斗部骨盆韌帶
- ◆粘黏處需切片送。評估所有的腸道表面，且所有的可疑處都要切片送檢
- ◆若無明顯的卵巢外擴散病灶，則需隨機腹膜取樣
- ◆網膜切除手術
- ◆取雙側主動脈旁淋巴結與骨盆淋巴結送病理檢查。主動脈旁的淋巴結，一般至少需取樣至 IMA，但建議盡量能拿到 renal vein 之高度
- ◆闌尾切除手術：若是黏液性卵巢癌，疑似闌尾有受到波及
- ◆考慮切除腹腔鏡埠管路徑（trocar tracks）
- ◆完整的手術記錄：需載明手術前之所有病變、所使用的手術方式、手術後殘餘腫瘤的大小與位置
- ◆第三期的上皮性卵巢癌 / 輸卵管癌 / 腹膜癌在手術之後，腹腔內無大於 1 公分之殘餘病灶者，可考慮置入腹腔內化學治療導管
- ◆ Minimal Invasive Surgery 可以用在 1. 選擇性的早期病人（婦癌專科醫師評估下可以達到 Optimal debulking surgery), 2. 對於 Interval Debulking Surgery (若是手術中發現無法達到 Optimal debulking 則需改 Laparotomy), 3. 於 Neoadjuvant chemotherapy 前評估是否能做到 Primary Debulking Surgery 或是 Neoadjuvant chemotherapy combined with Interval Debulking Surgery

《 卵巢癌診療指引共識 -2 》

若患者先前未接受完整之手術



《 卵巢癌診療指引共識 -3 》

保留生育能力之分期手術

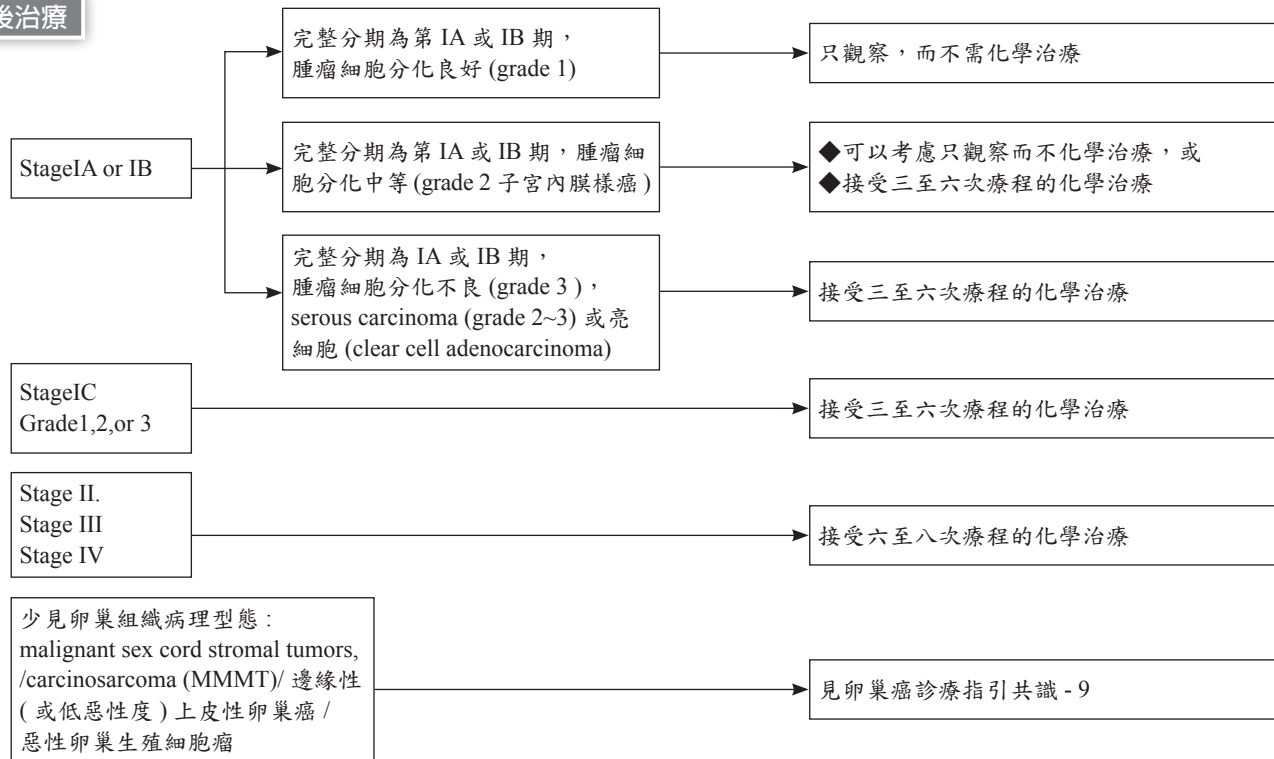
對於強烈想要保留生育能力者

- ◆ 若手術時肉眼所見為第一期單側卵巢病變，可以考慮保留子宮與對側的卵巢，但必須執行完整分期手術的其他項目
- ◆ 另側卵巢在無肉眼可見之病變時，可以不必做楔狀切片，以免妨害生育能力
- ◆ 若為雙側卵巢癌，則子宮在檢查之後可考慮保留，但雙側卵巢都應切除；其餘步驟同完整的分期手術
- ◆ 保留子宮的患者，宜考慮做子宮腔鏡及子宮內膜搔刮術
- ◆ 根據組織學（例如粘液性、LMP、性索間質、惡性生殖細胞腫瘤）選擇性用於 IC 期患者

若先前保留子宮或對側卵巢
輸卵管的患者

IA-IV 期於完成生育之後，考慮切除子宮及對側卵巢輸卵管

術後治療



術後追蹤

- ◆最少每兩次化學治療要做一次骨盆腔檢查
- ◆視臨床需要做血液常規檢查
- ◆視臨床需要做生化檢查
- ◆腫瘤指標若在手術之前即有異常，則於每次全身性治療之前、以及全部化學治療結束一個月以後，宜檢查其指數，用以評估化學治療之效果
- ◆若臨床上需要，可做影像學檢查
- ◆若初次治療期間有使用 AVASTIN, 友達到部分緩解病情的病人, 可以考慮再次使用 AVASTIN
- ◆考慮進行全面性基因篩檢 (Germline 或 Somatic mutation) 以提供 maintenance 或 recurrence 的藥物治療選擇

維持 PARP 抑制劑治療

◆ Germline 和 Somatice BRCA1/2 狀態可指導維持治療。在沒有 BRCA1/2 突變的情況下，HRD 狀態可能提供有關 PARPi 療法益處程度的資訊

初級治療後

◆ 某些新診斷的 II-IV 期疾病（G2-3 漿液性、G2-3 子宮內膜樣瘤、BRCA1/2 突變 CCC 或癌肉瘤）的患者，如果在手術和初級治療後達到 CR/PR，則可能受益於 PARPi 的維持治療。以鉑類為基礎的一線治療。

復發後治療

◆ 某些復發性疾病患者可能受益於復發治療後的 PARPi 維持治療，如果在基於鉑的復發治療後處於 CR/PR，並且如果 PARPi 之前沒有進展。

Regimen	Setting	Dose	Duration
Olaparib+ Bevacizumab	Maintenance post primary chemotherapy + bevacizumab	Olaparib 300mg PO twice daily Bevacizumab 15mg/kg IV every 21 days	Olaparib: 直至疾病進展或不可接受的毒性或長達 24 個月 Bevacizumab: 直至疾病進展或不可接受的毒性或長達 15 個月
Niraparib+ bevacizumab	Maintenance post primary chemotherapy+ bevacizumab	Niraparib 300mg PO once daily (或 200mg 對於基礎體重小於 77 kg 與 血小板低於 15 萬的病人使用 200 mg QD) Bevacizumab: 15 mg/kg IV every 21 days	Niraparib: 直到疾病進展或出現不可接受的毒性或長達 3 年 Bevacizumab: 直至疾病進展或不可接受的毒性或長達 15 個月
	Maintenance post recurrence chemotherapy	200mg-300mg PO once daily	直至疾病進展或出現不可接受的毒性
Olaparib monotherapy	Maintenance post primary chemotherapy	300mg PO twice daily	直至疾病進展或出現不可接受的毒性
	Maintenance post recurrence chemotherapy	300mg PO twice daily	直至疾病進展或出現不可接受的毒性或 CR(NED) 在 2 年內

《卵巢癌診療指引共識 -6》

治療完後的追蹤評估

- ◆前二年每 2-4 個月返診，第三至五年每 3-6 個月返診，以後視病患情況而決定返診頻率
- ◆返診時應施行身體理學檢查
- ◆若臨床上有需要，可施行生化檢查、全血球計數檢查、腹部與骨盆腔之電腦斷層掃描或核磁共振造影、胸部 X 光、正子攝影等檢查
- ◆可考慮抽血測 CA-125 等腫瘤指標，但其必要性則有待討論

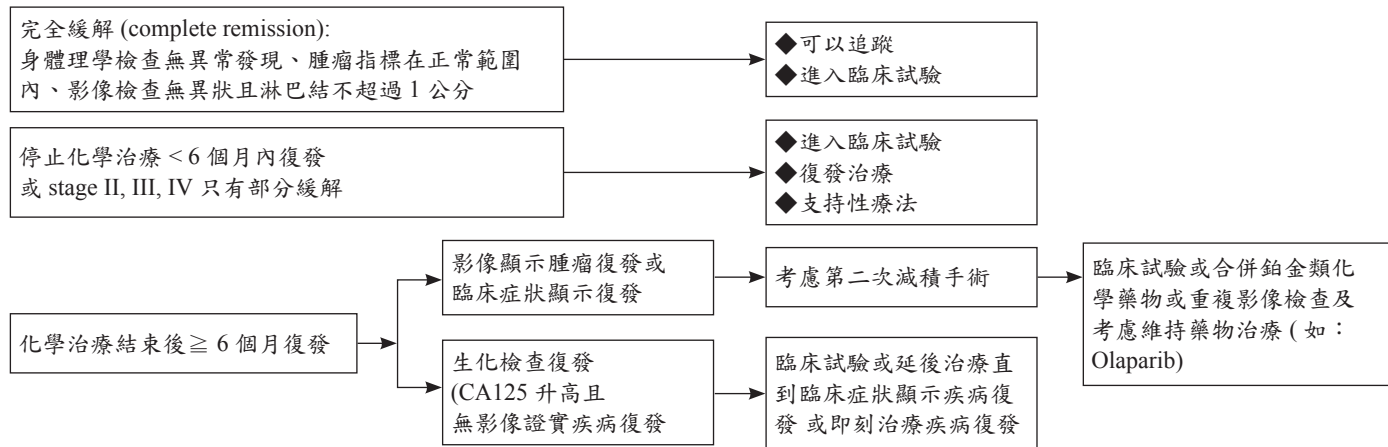
懷疑有復發時

- ◆有臨床症狀、或身體理學檢查異常、或腫瘤指數上升等情況時
- ◆應先做影像檢查如電腦斷層掃描、核磁共振造影、正子攝影等

血清 CA-125 濃度上升，但理學檢查及影像檢查尚無復發證據

- ◆先觀察，等到有臨床表徵以後再開始治療，或
 - ◆進入臨床試驗，或
 - ◆直接化學治療（然而以當今現有的處方來提早做化學治療，其存活期並沒有優於等到有臨床復發症狀再來做化學治療
- 再評估性手術 (reassessment surgical procedure; second-look operation)，目前並不屬於常規性之處置；需由婦癌專科醫師執行，且僅限於臨床試驗

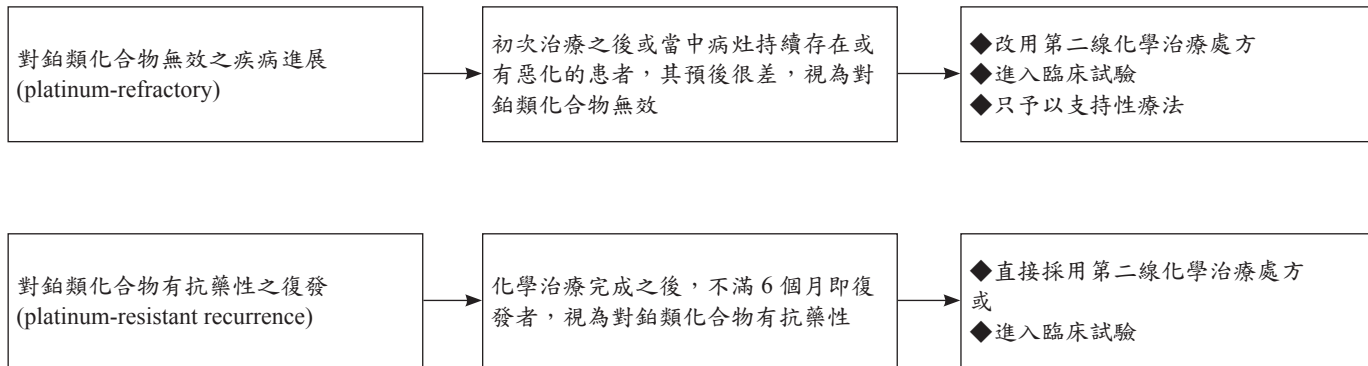
治療完後的追蹤評估



1. 先前未曾接受化學治療的患者發生復發時：諸如原 stage IA/IB grade 1/2 的患者，發生復發宜考慮施行手術，再視病理報告決定進一步治療
 2. 關於復發後的化學治療：對於之前已經歷多次化學治療的患者，在進行復發後的化學治療時要格外小心患者對於後續化學治療毒性的耐受性，往往比進行初次化學治療時要低
 3. 對於復發性卵巢癌：每給予化學治療 2-4 個療程後，即需評估有否臨床上的效益若不理想，則停止此一處方若經歷了兩種不同的第二線化學治療處方，臨床上反應皆不理想，則應考慮：僅給予支持性照護，或是進入臨床試驗
- ◆如果復發患者未接受腫瘤分子檢測，應考慮對近期可用的腫瘤標本進行 BRCA1/2、微衛星不穩定性 / 或 DNA 錯配修復或 HR 狀態檢測。

《 卵巢癌診療指引共識 -8 》

對鉑類化合物無效 / 有抗藥性之疾病



對鉑類化合物無效 / 有抗藥性時之第二線化學治療處方

- ◆對於 platinum-resistant 或 platinum-refractory 的患者，目前尚無首選之第二線化學治療處方
- ◆目前較盛行的處方為 pegylated liposomal doxorubicin、topotecan
- ◆其他處方：改變投予 paclitaxel 的治療時程與劑量，口服 etoposide, gemcitabine, vinorelbine, altretamine, ifosfamide, pemetrexed, capecitabine, cyclophosphamide, irinotecan, melphalan, oxaliplatin, anastrozole, letrozole, leuprolide, megestrol acetate, tamoxifen 等

對鉑類化合物反應良好 (platinum-sensitive) 之復發

化學治療完成之後，超過 6 個月以後才復發者。考慮

- ◆施行二度減積手術 (secondary cytoreductive surgery)
- ◆含鉑類化合物之複合化學治療處方
- ◆或進入臨床試驗

二度減積手術

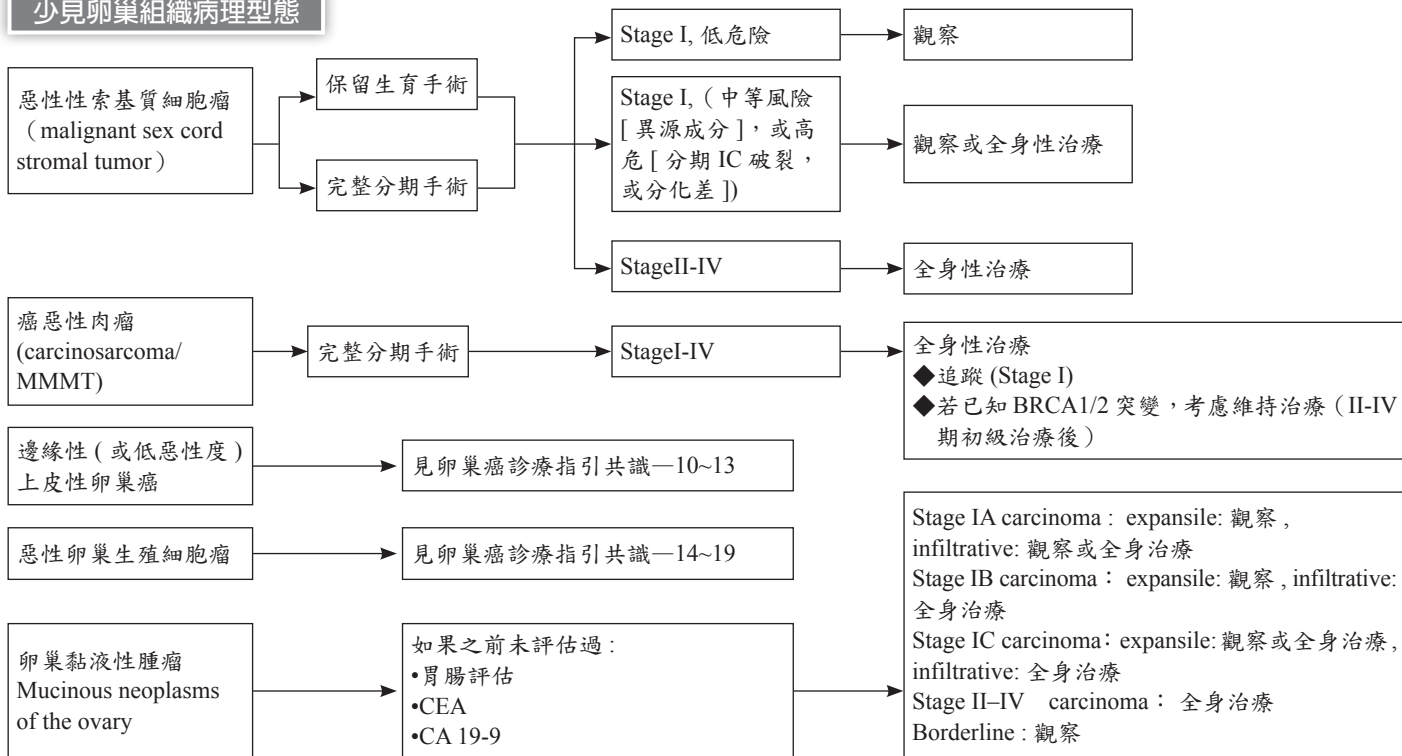
- ◆適用對象：復發屬於 platinum-sensitive
- ◆手術的目標：是病灶的完全切除，而不只是 optimal debulking

對鉑類化合物反應良好之復發時的化學治療處方

- ◆ carboplatin + pegylated liposomal doxorubicin
- ◆ carboplatin + paclitaxel
- ◆若患者無法承受 paclitaxel 的副作用 (諸如 neurotoxicity)，則以 carboplatin + gemcitabine 來替代，或是僅單施予 cisplatin 或 carboplatin
- ◆或許也可考慮使用 platinum-resistant recurrence 的化學治療處方 (但此點有爭議)

《 卵巢癌診療指引共識 -9 》

少見卵巢組織病理型態



《 卵巢癌診療指引共識 -10 》

邊緣性 (或低惡性度) 上皮性卵巢癌

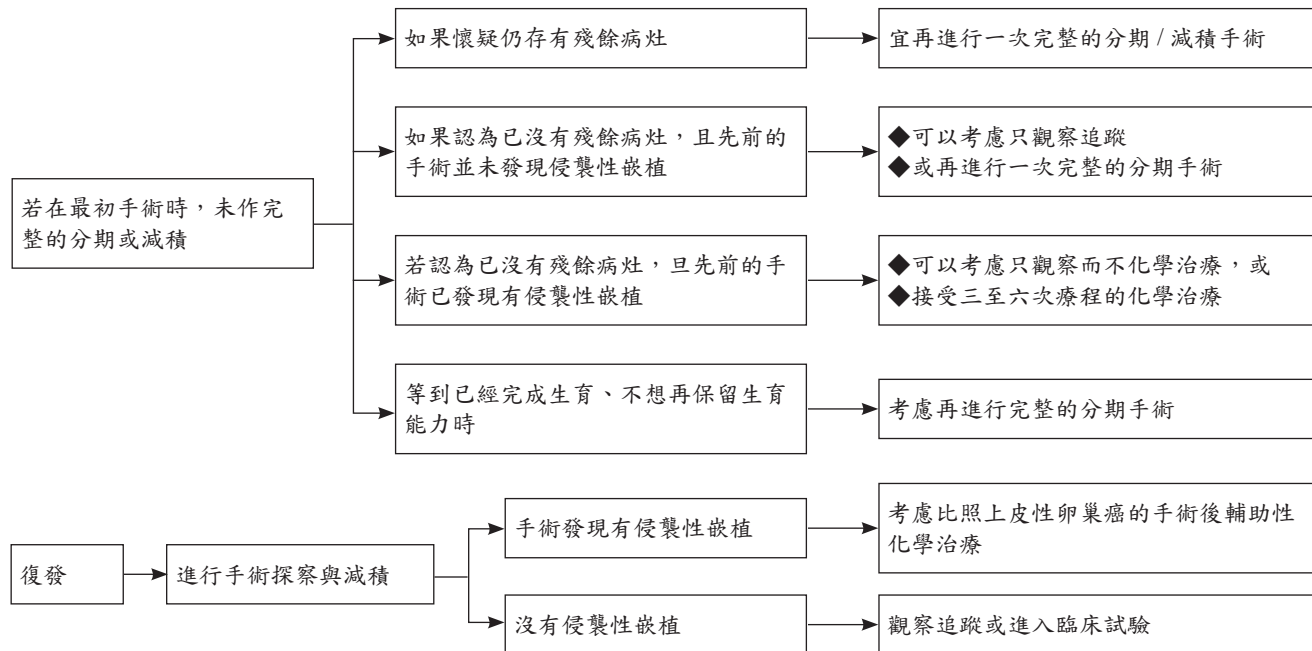
邊緣性 (或低惡性度) 上皮性卵巢癌

處理原則：

- ◆治療以手術為主
- ◆對於年輕患者，可考慮保留生育能力
- ◆建議宜由婦癌專科醫師進行評估、治療
- ◆家族病史宜予評估
- ◆對於特定患者考慮不進行手術干預（如果患者身體狀況不適合手術，或對於那些具有無法切除的殘餘病灶的患者）

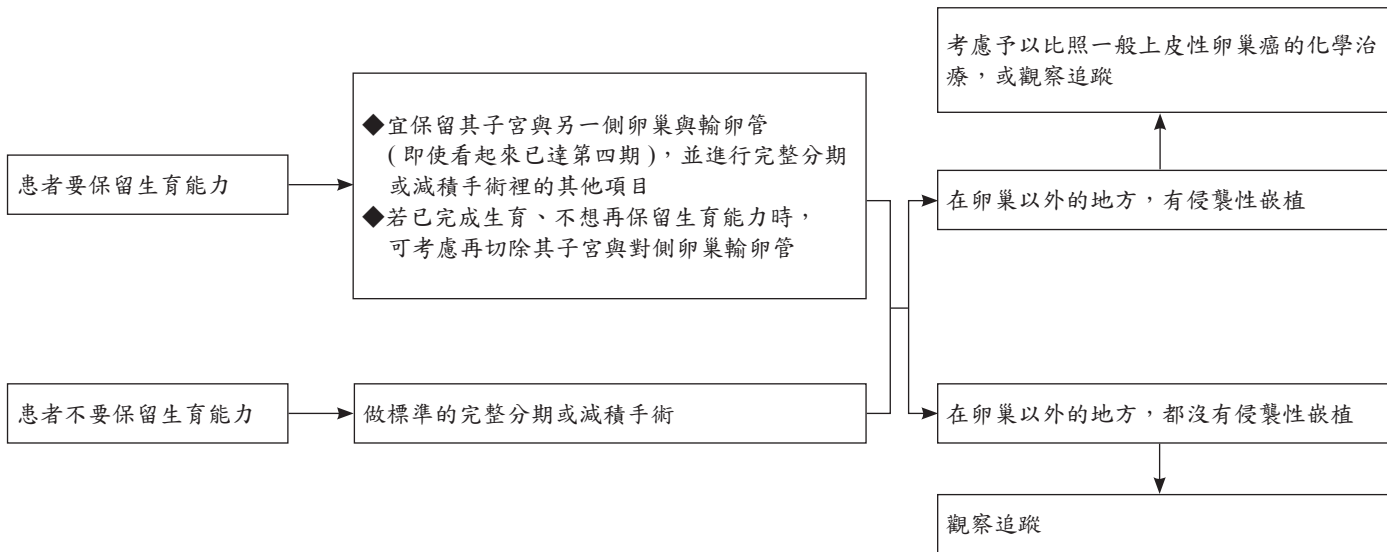
《 卵巢癌診療指引共識 -11 》

邊緣性 (或低惡性度) 上皮性卵巢癌



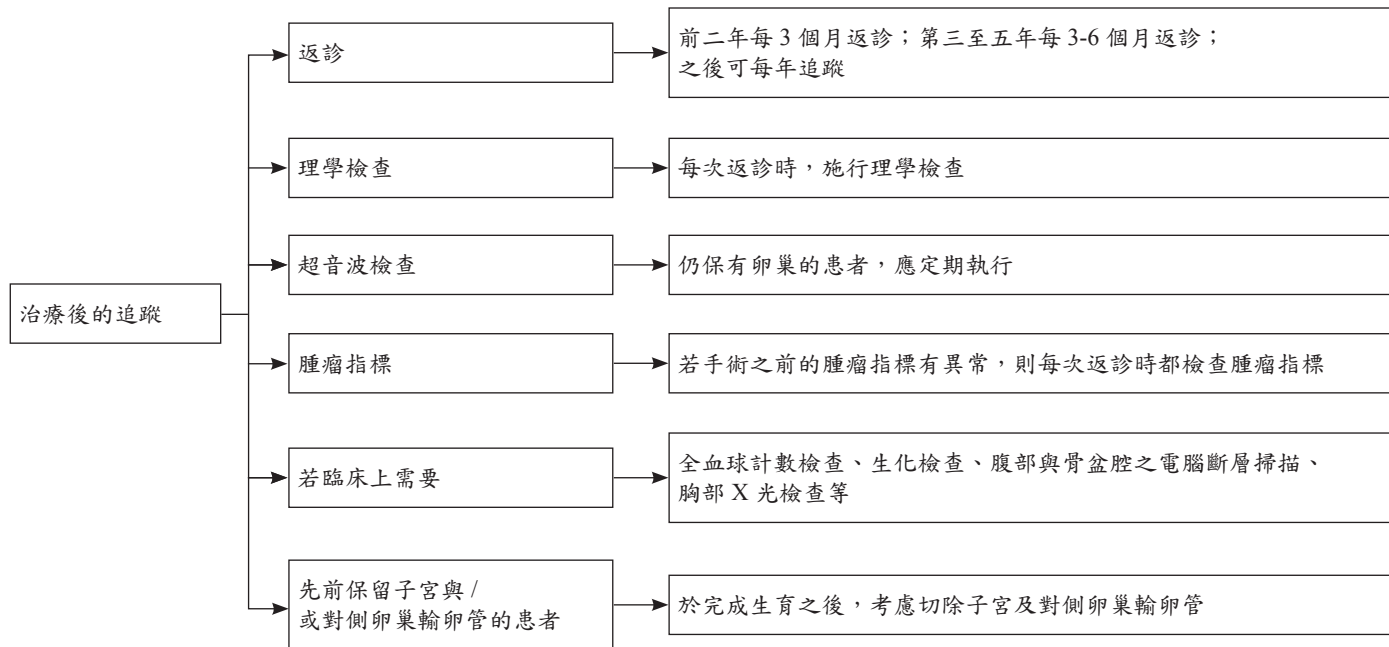
《 卵巢癌診療指引共識 -12 》

邊緣性 (或低惡性度) 上皮性卵巢癌手術及手術後之輔助性治療



《 卵巢癌診療指引共識 -13 》

邊緣性 (或低惡性度) 上皮性卵巢癌治療後的追蹤



《 卵巢癌診療指引共識 -14 》

惡性卵巢生殖細胞瘤

疑似有卵巢惡性腫瘤的 35 歲以下年輕女性患者，在開始治療之前，建議檢查包括：

- ◆骨盆腔超音波、腹部與骨盆腔電腦斷層掃描等影像檢查
- ◆血清 AFP、hCG、LDH、CA-125
- ◆全血球計數檢查、全套生化檢查
- ◆肺部 X 光
- ◆若有胃腸道的症狀，則宜進行胃腸道的評估檢查

染色體若含有 46,XY

- ◆雙側的性腺應及早切除者：若為 45,X/46,XY 鑲嵌型或是 46,XY，而且腹腔內的性腺呈現發育不良 (dysgenesis) 者
- ◆考慮等到青春期之後再摘除性腺者：若為 46,XY，罹患雄性素反應不良症候群，而腹腔內性腺（即睪丸）的組織型態正常者

《卵巢癌診療指引共識 -15》

惡性卵巢生殖細胞瘤

分期手術

手術中經由冷凍切片診斷生殖細胞癌之後，若患者仍想要懷孕，則可保留子宮與對側卵巢。若要進行完整的分期手術，注意事項包括：

- ◆術前的腸道準備應同腸道手術之準備
- ◆宜用中央垂直開腹切口，以獲取充分的手術視野
- ◆進入腹腔，即抽取腹水或經由腹腔灌洗取得腹膜腔細胞學檢查的標本
- ◆盡可能完整地取出腫瘤，檢體需盡快送病理檢驗，並常規性送冷凍切片
- ◆若患者不想保留生育能力，則行全子宮及兩側卵巢輸卵管切除手術；仍想要懷孕的患者，在經由冷凍切片證實惡性生殖細胞腫瘤者，可保留子宮與對側卵巢
- ◆應瞭細檢查對側，必要時施行對側卵巢的切片檢查
- ◆考慮盡量切除主要腫瘤側的輸卵管漏斗部骨盆韌帶
- ◆粘黏處需切片送檢
- ◆評估所有的腸道表面，且所有的可疑處都要切片送檢
- ◆若無明顯卵巢外擴散病灶，則需隨機腹膜取樣，如子宮直腸陷窩、骨盆腔側壁、膀胱漿膜、兩側大腸側窩、橫膈膜下表面等
- ◆橫結腸下網膜切除手術
- ◆淋巴結評估應包括骨盆淋巴結及主動脈旁淋巴結，主動脈旁淋巴結希望取到 inferior mesenteric artery 的高度，如有可能最好能取到 left renal vein 的高度
- ◆考慮切除之前腹腔鏡手術的埠管路徑
- ◆完整手術記錄殘餘腫瘤的大小與位置

《 卵巢癌診療指引共識 -16 》

惡性卵巢生殖細胞瘤

首次減積手術

- ◆由於化學治療對於卵巢惡性生殖細胞腫瘤非常有效，因而即使腫瘤病灶已廣泛地散佈，仍可行生育保留手術，保留其正常的子宮與正常的對側卵巢
- ◆手術的範圍應療要兼顧盡量清除病變與不造成手術併發症，不可因手術併發症而延誤手術後化學治療的進行

於較保守的手術

- ◆由於患者大部分為年輕女性，而生殖細胞腫瘤多為單側性，且化學治療非常有效，因而即使腫瘤病灶已廣泛地散佈，大部分的患者仍可行生育保留手術，保留其正常的子宮與正常的對側卵巢（但若患者不考慮保留生育能力，則全部切除）
- ◆對於雙側卵巢都有病灶，但仍極力想保留生育能力的患者，臨床醫師與病患及家屬溝通討論保留單側卵巢的利弊得失，或許可以考慮保留一側之卵巢與輸卵管，再於手術之後進行化學治療
- ◆對側卵巢若外觀正常，則除了 dysgerminoma 或含有 dysgerminoma 成份的 mixed germ cell tumor 以外，不宜做不必要的切片，以免造成卵巢提早衰竭或黏粘，損及日後的生育能力
- ◆對於看似 stage IA grade 1 immature teratoma 或 stage IA dysgerminoma 的患者，更要在盡量不損及日後生育能力的前提之下，做徹底的分期手術；因若確認 stage IA grade 1 immature teratoma 或 stage IA dysgerminoma，則可以不必接受手術後的化學治療

《 卵巢癌診療指引共識 -17 》

惡性卵巢生殖細胞瘤

關於分期手術不完全的患者

- ◆可能可以不必化學治療者 (即臨床上看來像是 stage IA grade 1 immature teratoma 或 stage I dysgerminoma 者) : 進一步徹底的分期手術確認, 或追蹤
- ◆已知需化學治療者: 通常不需要單單為了進一步分期而再次手術

手術之後不用化學治療的狀況

- ◆充分的分期 (comprehensive staging) 手術之後的 Stage IA grade 1 immature teratoma
- ◆充分的分期手術之後的 Stage I dysgerminoma
- ◆充分的分期手術之後的 Stage IA, grade 2、3 immature teratoma (仍有爭議)

《 卵巢癌診療指引共識 -18 》

惡性卵巢生殖細胞瘤

完成治療之後的追蹤

◆追蹤頻率：

- 前兩年建議每 2-4 個月追蹤一次
- 三到五年每 3-6 個月追蹤一次
- 其後每 6-12 個月追蹤一次

◆追蹤項目：

- 詢問病史、理學檢查
- 超音波 (若患者仍保有另側卵巢)
- 血中腫瘤標記檢查 (若治療前的某項血中腫瘤標記有上升者)
- 可依臨床判斷而安排影像檢查 (如 CT、chest X-ray 等)，尤其是對於治療前血中腫瘤標記正常而無法用血中腫瘤標記來追蹤的患者

《 卵巢癌診療指引共識 -19 》

惡性卵巢生殖細胞瘤

若有腫瘤持續存在或變大時

若腫瘤標記已達正常，可能為：

- ◆ 所保留下來的卵巢之 functional cyst，或
- ◆ Desmoplastic fibrosis (在 dysgerminoma 化學治療之後)，或
- ◆ Growing teratoma syndrome (在 immature teratoma 化學治療之後)

可以考慮：

- ◆ 繼續密集追蹤
- ◆ 再次減積手術，當組織病理檢查確認仍有存活的惡性腫瘤組織以後，才施行進一步的化學治療

姑息緩解性治療

- ◆ 支持性照護
- ◆ 姑息緩解性之放射治療
- ◆ 緩解性的化學治療處方

《 卵巢癌診療指引共識 -20 》

卵巢癌生育保留

- ◆對於希望保持生育能力的特定患者，可以考慮採用子宮保存的完整分期手術（必要時需取到主動脈旁淋巴結）。
 - ◆對於明顯的第一期疾病患者
 - ◆上皮性卵巢癌、低惡性度、惡性生殖細胞瘤、粘液性、或性索間質腫瘤
 - ◆保留生育手術並影響病人整體存活率
- ◆生育保留應與婦癌專科與生殖不孕專科醫師共同討論
- ◆卵子 / 胚胎冷凍保存、或是卵巢組織冷凍
 - ◆如果主治醫師認為婦癌治療可延遲足夠長的時間以刺激卵細胞週期，則可以先開始生殖治療療程
- ◆月經週期抑制
 - ◆可以選擇使用 Medroxyprogesterone、Oral contraceptive、Gonadotropin-releasing hormone (GnRH) agonist
 - ◆目前對於月經週期抑制是否可以保護卵巢功能還是有爭議的
 - ◆有資料顯示對於乳癌病人使用 Gonadotropin-releasing hormone (GnRH) agonist 是可以在化療前達到保護卵巢功能的目的

《 卵巢癌診療指引共識 -21 》

預防性卵巢輸卵管切

預防性卵巢輸卵管切除手術 (risk-reducing salpingo-oophorectomy)

- ◆經基因檢驗證實有 BRCA1 突變或 BRCA2 突變的女性
- ◆在完成生育之後
- ◆宜於 35-40 歲間 (或參考家族裡最早發生卵巢癌或輸卵管癌之年齡) 進行此手術
- ◆考慮兼行腹腔沖洗細胞學檢查及腹膜暨大網膜切片

若不願進行預防性之減險卵巢輸卵管切除手術

- ◆考慮從 35 歲 (或從家族裡最早發生卵巢癌或輸卵管癌之年齡的前 5-10 年) 起開始篩檢：
每半年進行經陰道超音波與 CA-125 檢查
- ◆亦可考慮使用口服避孕藥來減少卵巢癌之風險：然而需顧及口服避孕藥增加乳癌風險之可能性

《參考文獻》

1. NCCN Clinical Practice in Oncology : Ovarian cancer V3.2025
2. NCCN Clinical Practice in Oncology : Uterine Neoplasms V2.2026
3. NCCN Clinical Practice in Oncology : Cervical Cancer V2.2026
4. American Joint Committee on Cancer Staging Manual, 8th edition.
5. 婦癌臨床診療指引 (國家衛生研究院，2011，B1-B32)

《子宮頸癌抗癌藥物治療指引》

115 年版與上一版差異

114 年版 修訂日 114/01/22

CCRT

Chemotherapy Regimens for Recurrent or Metastatic Cervical Cancer

115 年版 修訂日 114/12/17

Chemoradiation

■ 新增 Paclitaxel + Carboplatin

Chemotherapy Regimens for Recurrent or Metastatic Cervical Cancer
Second-line therapy

■ 新增

- Neratinib
- Fam-trastuzumab deruxtecan
- Selpercatinib

《子宮頸癌抗癌藥物治療指引》

Neoadjuvant Chemotherapy of Cervical Cancer

POB

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q10D	3	4, 5
Vincristine	1 (Max 2 mg)	10 mins	d1	Q10D	3	
Bleomycin	25	≥ 90 mins	d1-3	Q10D	3	

Paclitaxel + Cisplatin

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	135	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	6
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q3W	6	

Adjuvant Chemotherapy

Paclitaxel + Cisplatin

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	135	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	6, 7
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q3W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	10
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q3W	6	

POB

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q10D	3	4, 5
Vincristine	1 (Max 2 mg)	10 mins	d1	Q10D	3	
Bleomycin	25	≥ 90 mins	d1-3	Q10D	3	

Cisplatin + Topotecan

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q3W	6	8
Topotecan	0.75	10 mins	d1-3	Q3W	6	

Cisplatin + Gemcitabine

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	30	≥ 2 hrs	d1, 8	Q4W		9
Gemcitabine	800	30 mins	d1, 8	Q4W		

Chemoradiation

Cisplatin

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	40*	≥ 2 hrs	d1	QW	6	1, 2, 3

*Max weekly dose: 70 mg

Pembrolizumab + Cisplatin

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W	5-6	18
Cisplatin	40	≥ 2 hrs	d1	QW	5-6	
Followed by Pembrolizumab	400 mg	≥ 30 mins	d1	Q6W	15	

Category 1: FIGO 2014 Stage III-IVA ; category 2B: FIGO 2018 stage III-IVA

Pembrolizumab + Carboplatin

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W	5-6	18
Carboplatin	AUC 2	1 hr	d1	QW	5-6	
Followed by Pembrolizumab	400 mg	≥ 30 mins	d1	Q6W	15	

Category 1: FIGO 2014 Stage III-IVA ; category 2B: FIGO 2018 stage III-IVA

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Capecitabine	300 mg/day PO		d1-14	Q4W	2	14
Mitomycin C	10	5-10 mins	d1	Q4W	2	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Gemcitabine	300	30 mins	d1	QW		15

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	40 or 60	≥ 1 hr	d1	QW		16, 17

Induction therapy (followed by chemoradiation)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	80	≥ 1 hr	d1	QW	6	19
Carboplatin	2AUC	≥ 30 mins	d1	QW	6	

參考文獻

1. Gaffney DK, Erickson-Wittmann BA, Jhingran A, et al. ACR Appropriateness Criteria(R) on Advanced Cervical Cancer Expert Panel on Radiation Oncology-Gynecology. Int J Radiat Oncol Biol Phys 2011;81:609-614.
2. Monk BJ, Tewari KS, Koh W-J. Multimodality therapy for locally advanced cervical carcinoma: state of the art and future directions. J Clin Oncol 2007;25:2952-2965.
3. Keys HM, Bundy BN, Stehman FB, et al. Cisplatin, radiation, and adjuvant hysterectomy compared with radiation and adjuvant hysterectomy for bulky stage IB cervical carcinoma. N Engl J Med 1999;340:1154-1161.
4. Morris M, Eifel PJ, Lu J, et al. Pelvic radiation with concurrent chemotherapy compared with pelvic and para-aortic radiation for high-risk cervical cancer. N Engl J Med 1999;340:1137-1143.
5. Peters WA, Liu PY, Barrett RJ, et al. Concurrent chemotherapy and pelvic radiation therapy compared with pelvic radiation therapy alone as adjuvant therapy after radical surgery in high-risk early-stage cancer of the cervix. J Clin Oncol 2000;18:1606-1613.
6. Whitney CW, Sause W, Bundy BN, et al. Randomized comparison of fluorouracil plus cisplatin versus hydroxyurea as an adjunct to radiation therapy in stage IIB-IVA carcinoma of the cervix with negative para-aortic lymph nodes: a Gynecologic Oncology Group and Southwest Oncology Group study. J Clin Oncol 1999;17:1339-1348.
7. Sardi LE, Giaroli A, Sananes C, et al. Long-term follow-up of the first randomized trial using neoadjuvant chemotherapy

- in stage Ib squamous carcinoma of the cervix: the final results, *Gynecol Oncol* 1997;67:61-9.
8. Chang TC, Lai CH, Hong JH, Hsueh S, et al. Randomized trial of neoadjuvant cisplatin, vincristine, bleomycin, and radical hysterectomy versus radiation therapy for bulky stage IB and IIA cervical cancer.
 9. Monk BJ, Sill MW, McMeekin DS, et al. Phase III trial of four cisplatin-containing doublet combinations in stage IVB, recurrent, or persistent cervical carcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. *J Clin Oncol*.2009;27(28):4649–4655.
 10. Moore DH, Blessing JA, McQuellon RP, et al. Phase III study of cisplatin with or without paclitaxel in stage IVB, recurrent, or persistent squamous cell carcinoma of the cervix: a gynecologic oncology group study. *J Clin Oncol*.2004;22(15):3113–3119.
 11. Long HJ 3rd, Bundy BN, Grendys EC Jr, et al; Gynecologic Oncology Group Study. Randomized phase III trial of cisplatin with or without topotecan in carcinoma of the uterine cervix: a Gynecologic Oncology Group Study. *J Clin Oncol*. 2005; 23:4626–4633.
 12. Brewer CA, Blessing JA, Nagourney RA, et al. Cisplatin plus gemcitabine in previously treated squamous cell carcinoma of the cervix: a phase II study of the Gynecologic Oncology Group. *Gynecol Oncol*. 2006;100:385–388.
 13. The ICON and AGO Collaborators, Paclitaxel plus platinum-based chemotherapy versus conventional platinum-based chemotherapy in women with relapsed ovarian cancer: the ICON4/AGO-OVAR-2.2 trial, *Lancet*. 2003;361:2099-106.
 14. Lorvidhaya V, Chitapanaarux I, Sangruchi S, et al. Concurrent mitomycin C, 5-fluorouracil, and radiotherapy in the treatment of locally advanced carcinoma of the cervix: a randomized trial. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*. 2003;55:1226-1232.
 15. Pattaranutaporn P, Thirapakawong C, Chansilpa Y, et al. Phase II study of concurrent gemcitabine and radiotherapy in locally advanced stage IIIB cervical carcinoma. *Gynecol Oncol* 2001;81:404-407.
 16. Candelaria M, Garcia-Aria A, Cetina L, et al., Radiosensitizers in cervical cancer. Cisplatin and beyond. *Radiat Oncol* 2006;1:15.
 17. Cerrotta A, Gardan G, Raspagliesi F, et al., Concurrent radiotherapy and weekly paclitaxel for locally advanced or recurrent squamous cell carcinoma of the uterine cervix. A pilot study with intensification of dose. *Eur J Gynaecol Oncol* 2002;23:115-119.

18. Lorusso D, Xiang Y, et al. Pembrolizumab or placebo with chemoradiotherapy followed by pembrolizumab or placebo for newly diagnosed, highrisk, locally advanced cervical cancer (ENGOT-cx11/ GOG-3047/KEYNOTE-A18): a randomised, doubleblind, phase 3 clinical trial. Lancet 2024;403:1341-1350.
19. McCormack M, Eminowicz G, Gallardo D, et al. Induction chemotherapy followed by standard chemoradiotherapy versus standard chemoradiotherapy alone in patients with locally advanced cervical cancer (GCIG INTERLACE): an international, multicentre, randomised phase 3 trial. Lancet. 2024;404(10462):1525-1535.

Chemotherapy Regimens for Recurrent or Metastatic Cervical Cancer

First-line therapy

For PD-L1 positive

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W		9
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 90 mins	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	135 or 175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q3W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W		9
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 90 mins	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	135 or 175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	
Carboplatin	AUC 5	1 hr	d1	Q3W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W		9
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 90 mins	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	135 or 175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	
Carboplatin	AUC 5	1 hr	d1	Q3W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Atezolizumab	1200 mg	1 hr	d1	Q3W		16
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 90 mins	d1	Q3W		
Paclitaxel	135 or 175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6+	
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q3W	6+	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Atezolizumab	1200 mg	1 hr	d1	Q3W		16
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 90 mins	d1	Q3W		
Carboplatin	AUC 5	1 hr	d1	Q3W	6+	
Paclitaxel	135 or 175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6+	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 90 mins	d1	Q3W	6	1-3
Paclitaxel	135 or 175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q3W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 90 mins	d1	Q3W	6	2, 3
Carboplatin	AUC 5	1 hr	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	135 or 175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 90 mins	d1	Q3W		1
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W		
Topotecan	0.75	1 hr	d1-3	Q3W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	Max 6	4, 5
Carboplatin	AUC 5	1 hr	d1	Q3W	Max 6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q3W	Max 6	6
Topotecan	0.75	1 hr	d1	Q3W	Max 6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q3W	6	3

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	400	1 hr	d1	Q4W		7

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	250	≥ 4 hrs	d1	Q3W		8

Second-line therapy

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Nivolumab	240 mg	≥ 30 mins	d1	Q2W		10

PD-L1-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W	35	11

TMB-H tumors or PD-L1-positive or MSI-H/dMMR tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Nivolumab	240 mg	≥ 30 mins	d1	Q2W	up to 2years	12
Ipilimumab	1 mg/kg	≥ 30 mins	d1	Q6W	up to 2years	

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Neratinib	240 mg		QD		13

HER-2 mutant

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Fam-trastuzumab deruxtecan	5.4 mg/kg	90 mins	d1	Q3W		14

HER2-positive tumors (IHC 3+ or 2+)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Selpercatinib	160mg PO		BID		15	

RET gene fusion-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Larotrectinib	100mg PO		BID		16	

NTRK gene fusion-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Entrectinib	600mg PO		QD		17	

NTRK gene fusion-positive tumors

參考文獻

1. Tewari KS1, Sill MW, Long HJ 3rd, et al. Improved Survival with Bevacizumab in Advanced Cervical Cancer. N Engl J Med. 2014 Feb 20; 370(8):734-43
2. Monk BJ, Sill MW, McMeekin DS, et al. Phase III Trial of Four Cisplatin-Containing Doublet Combinations in Stage IVB, Recurrent, or Persistent Cervical Carcinoma: A Gynecologic Oncology Group Study. J Clin Oncol 2009;27:4649-4655.
3. Moore DH, Blessing JA, McQuellon RP, et al. Phase III Study of Cisplatin With or Without Paclitaxel in Stage IVB, Recurrent, or Persistent Squamous Cell Carcinoma of the Cervix: A Gynecologic Oncology Group Study. J Clin Oncol

- 2004;22:3113-3119.
4. Moore KN, Herzog TJ, Lewin S, et al. A comparison of cisplatin/paclitaxel and carboplatin/paclitaxel in stage IVB, recurrent or persistent cervical cancer. *Gynecol Oncol* 2007;105:299-303.
5. Kitagawa R, Katsumata N, Shibata T, et al. A randomized, phase III trial of paclitaxel plus carboplatin (TC) versus paclitaxel plus cisplatin (TP) in stage IVb, persistent or recurrent cervical cancer: Japan Clinical Oncology Group study (JCOG0505)[abstract]. *J Clin Oncol* 2012;30(Suppl 15):Abstract 5006.
6. Long HJ, 3rd, Bundy BN, Grendys EC, Jr., et al. Randomized Phase III Trial of Cisplatin With or Without Topotecan in Carcinoma of the Uterine Cervix: A Gynecologic Oncology Group Study. *J Clin Oncol* 2005;23:4626-4633.
7. Weiss GR, Green S, Hannigan EV, et al. A phase II trial of carboplatin for recurrent or metastatic squamous carcinoma of the uterine cervix: A Southwest Oncology Group Study. *Gynecol Oncol* 1990;39:332-336.
8. Kudelka AP, Winn R, Edwards CL, et al. An update of a phase II study of paclitaxel in advanced or recurrent squamous cell cancer of the cervix. *Anticancer Drugs* 1997;8:657-661.
9. Colombo N, Dubot C, Lorusso D, et al. Pembrolizumab for Persistent, Recurrent, or Metastatic Cervical Cancer. *N Engl J Med*. 2021.
10. Naumann RW, Hollebecque A, Meyer T, et al. Safety and Efficacy of Nivolumab Monotherapy in Recurrent or Metastatic Cervical, Vaginal, or Vulvar Carcinoma: Results From the Phase I/II CheckMate 358 Trial. *J Clin Oncol*. 2019;37:2825-2834.
11. Marabelle A, Le DT, Ascierto PA, et al. Efficacy of pembrolizumab in patients with noncolorectal high microsatellite instability/mismatch repair-deficient cancer: results from the phase 2 KEYNOTE-158 study. *J Clin Oncol* 2020;38:1-10.
12. Schenker M, Burotto M, Richardet M, et al. Randomized, open-label, phase 2 study of nivolumab plus ipilimumab or nivolumab monotherapy in patients with advanced or metastatic solid tumors of high tumor mutational burden. *J Immunother Cancer* 2024;12:e008872.
13. Friedman CF, D'Souza A, Bello Roufai D, et al. Targeting HER2-mutant metastatic cervical cancer with neratinib: Final results from the phase 2 SUMMIT basket trial. *Gynecol Oncol*. 2024;181:162-169. doi:10.1016/j.ygyno.2023.12.004

14. Meric-Bernstam F, Makker V, Oaknin A, et al. Efficacy and safety of trastuzumab deruxtecan in patients with HER2-expressing solid tumors: DESTINYPanTumor02 Phase II trial. *J Clin Oncol* 2024;42:47-58
15. Subbiah V, Wolf J, Konda B, Kang H, et al. Tumour-agnostic efficacy and safety of selpercatinib in patients with RET fusion-positive solid tumours other than lung or thyroid tumours (LIBRETTO-001): a phase 1/2, open-label, basket trial. *Lancet Oncol.* 2022 Oct;23(10):1261-1273.
16. Hong DS, DuBois SG, Kummar S, et al. Larotrectinib in patients with TRK fusion-positive solid tumours: a pooled analysis of three phase 1/2 clinical trials. *Lancet Oncol.* 2020 Apr;21(4):531-540.
17. Doebele RC, Drilon A, Paz-Ares L, et al. Entrectinib in patients with advanced or metastatic NTRK fusion-positive solid tumours: integrated analysis of three phase 1-2 trials. *Lancet Oncol.* 2020 Feb;21(2):271-282.

《子宮內膜癌抗癌藥物治療指引》

115 年版與上一版差異

114 年版 修訂日 114/01/07	115 年版 修訂日 114/12/17
Primary or Adjuvant Therapy Chemoradiation Therapy	Primary or Adjuvant Therapy Chemoradiation Therapy ■ 刪除 Capecitabine + Mitomycin ■ 刪除 Gemcitabine ■ 刪除 Paclitaxel Adjuvant therapy ■ 新增 Carboplatin + Paclitaxel + Bevacizumab ■ 新增 Carboplatin + Paclitaxel + Durvalumab + Olaparib
Adjuvant Chemoradiation (Uterine-Confined Disease)	■ 刪除 Adjuvant Chemoradiation (Uterine-Confined Disease)

114 年版 修訂日 114/01/07

Systemic Therapy for Recurrent, Metastatic or High-Risk Disease
Hormone Therapy

1st line Chemotherapy Regimens

2nd line Chemotherapy Regimens

115 年版 修訂日 114/12/17

Systemic Therapy for Recurrent, Metastatic or High-Risk Disease
Hormone Therapy

■ 新增明細

1st line Chemotherapy Regimens

■ 新增 Carboplatin + Paclitaxel + Durvalumab + Olaparib

2nd line Chemotherapy Regimens

■ 新增 Gemcitabine

■ 新增 Lenvatinib

■ 新增 Avelumab + Axitinib

■ 新增 Nivolumab + Ipilimumab

■ 新增 Fam-trastuzumab deruxtecan

■ 新增 Selpercatinib

■ 新增 Larotrectinib

■ 新增 Entrectinib

《子宮內膜癌抗癌藥物治療指引》

Primary or Adjuvant Therapy (Stage I–IV) Chemoradiation Therapy

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	50 with RT	≥ 2 hrs	d1	Q3W	2	1
Followed by (interval 28 days)						
Carboplatin	AUC 5	≥ 1 hr	d1	Q3W	4	
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	4	

Adjuvant therapy

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	7	1
Carboplatin	AUC 6	≥ 1 hr	d1	Q3W	7	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Doxorubicin	50	≥ 30 mins	d1	Q3W		2
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q3W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	135 or 175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	3
Carboplatin	AUC 5-6	≥ 1 hr	d1	Q3W	6	

Carboplatin + Paclitaxel + Pembrolizumab (for stage III–IV tumors, except for carcinosarcoma)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W	6	4
Carboplatin	AUC 5	≥ 1 hr	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	
Followed by						
Pembrolizumab	400 mg	≥ 30 mins	d1	Q6W	14	

Carboplatin + Paclitaxel + Trastuzumab (for stage III/IV HER2-positive uterine serous carcinoma or carcinosarcoma)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Trastuzumab	8 → 6	90 → 30 mins	d1	Q3W		5
Carboplatin	AUC 5	≥ 1 hr	d1	Q3W		
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W		

Carboplatin + Paclitaxel + Durvalumab (for stage III–IV dMMR tumors only)

藥品名	劑量 mg/m²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Durvalumab	1120 mg	1 hr	d1	Q3W		6
Carboplatin	AUC 5 or 6	≥ 1 hr	d1	Q3W		
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W		
Followed by						
Durvalumab	1500 mg	1 hr	d1	Q4W		

Carboplatin + Paclitaxel + Bevacizumab(for stage III-IV with measurable disease)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	90 mins	d1	Q3W	6	7
Carboplatin	AUC 5	≥ 1 hr	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	
Followed by						
Bevacizumab	15 mg/kg	90 mins	d1	Q3W		

Carboplatin + Paclitaxel + Durvalumab + Olaparib (for stage III-IV pMMR tumors)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Durvalumab	1120 mg	1 hr	d1	Q3W	6	8
Carboplatin	AUC 5 or 6	≥ 1 hr	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	
Followed by						
Durvalumab	1500 mg	1 hr	d1	Q4W		
Olaparib	300 mg PO			BID		

參考文獻

1. de Boer SM, Powell ME, Mileschkin L, et al. Toxicity and quality of life after adjuvant chemoradiotherapy versus radiotherapy alone for women with high-risk endometrial cancer (PORTEC-3): an open-label, multicentre, randomised, phase 3 trial. Lancet Oncol 2016;17:1114-1126
2. Hogberg T, Signorelli M, de Oliveira CF, et al. Sequential adjuvant chemotherapy and radiotherapy in endometrial cancer-

- results from two randomised studies. Eur J Cancer 2010;46:2422-2431.
3. Thigpen JT, Blessing JA, Lagasse LD. Phase II trial of cisplatin as second-line chemotherapy in patients with advanced or recurrent endometrial carcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. Gynecol Oncol. 1989;33:68-70.
 4. Eskander RN, Sill MW, Beffa L, et al. Pembrolizumab plus chemotherapy in advanced endometrial cancer. N Engl J Med 2023;388:2159-2170
 5. Amanda N. Fader, Dana M. Roque, et al. Randomized Phase II Trial of Carboplatin-Paclitaxel Versus Carboplatin-Paclitaxel-Trastuzumab in Uterine Serous Carcinomas That Overexpress Human Epidermal Growth Factor Receptor 2/neu. J Clin Oncol. 2018;27:JCO2017765966.
 6. Westin SN, Moore K, Chon HS, et al. Durvalumab plus carboplatin/paclitaxel followed by maintenance durvalumab with or without olaparib as first-line treatment for advanced endometrial cancer: The Phase III DUO -E trial. J Clin Oncol. 2023;42:283-299.
 7. Rose PG, Ali S, Moslemi-Kebria M, Simpkins F. Paclitaxel, carboplatin, and bevacizumab in advanced and recurrent endometrial carcinoma. Int J Gynecol Cancer 2017;27:452-458.
 8. Westin SN, Moore K, Chon HS, et al. Durvalumab plus carboplatin/paclitaxel followed by maintenance durvalumab with or without olaparib as first-line treatment for advanced endometrial cancer: The phase III DUO-E trial. J Clin Oncol 2024;42:283-299.

Systemic Therapy for Recurrent, Metastatic or High-Risk Disease

Hormone Therapy

Megestrol acetate and Tamoxifen alternating

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Megestrol acetate	80 mg PO BID	d1-21	Q6W		1
Tamoxifen	20 mg PO BID	d22-42	Q6W		

Everolimus and Letrozole

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Everolimus	10 mg PO QD				2
Letrozole	2.5 mg PO QD				

Medroxyprogesterone acetate and Tamoxifen alternating

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Tamoxifen	20 mg PO BID	d1-7	Q2W		3
Medroxyprogesterone acetate	200 mg PO QD	d8-14	Q2W		

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Tamoxifen	20 mg PO BID	d1-7	Q2W		4
Medroxyprogesterone acetate	500 mg PO QD	d8-14	Q2W		

Medroxyprogesterone acetate

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Medroxyprogesterone acetate	500-1000 mg IM*	d1	QW		5

*If improvement occurs within a few weeks or months, doses as low as 400 mg/month may maintain patients who have stable disease

Megestrol acetate

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Megestrol acetate	40-320 mg/day PO		BID-QID		6

Anastrozole

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Anastrozole	1 mg PO		QD	At least 28 days	7

Letrozole

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Letrozole	2.5 mg PO		QD		8

Examestane

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Examestane	25 mg PO		QD		9

Tamoxifen

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Tamoxifen	20 mg PO BID				10

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
fulvestrant	250 mg IM	d1	Q4W	at least 12 weeks	11

For ER-positive tumors

Letrozole + Ribociclib

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Letrozole	2.5 mg PO		QD		12
Ribociclib	400 mg PO		QD		

Letrozole + Abemaciclib

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Letrozole	2.5 mg PO		QD		13
Abemaciclib	150 mg PO		BID		

1st line Chemotherapy Regimens

Multi-agent chemotherapy regimens preferred, if tolerated

Carboplatin + Paclitaxel + Pembrolizumab (for stage III–IV tumors, except for carcinosarcoma)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W	6	14
Carboplatin	AUC 5	≥ 1 hr	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	
Followed by Pembrolizumab	400 mg	≥ 30 mins	d1	Q6W	14	

Carboplatin + Paclitaxel + Durvalumab (for dMMR tumors only)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Durvalumab	1120 mg	1 hr	d1	Q3W	6	15
Carboplatin	AUC 5 or 6	≥ 1 hr	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	
Followed by Durvalumab	1500 mg	1 hr	d1	Q4W		

Paclitaxel + Carboplatin

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 6	≥ 1 hr	d1	Q3W	7	16
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	7	

Doxorubicin + Cisplatin + Paclitaxel

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Doxorubicin	45	≥ 30 mins	d1	Q3W	6	16, 17
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	160	≥ 3 hrs	d2	Q3W	6	

Paclitaxel + Cisplatin

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	135 or 175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	18
Cisplatin	50	≥ 2 hrs	d1	Q3W	6	

Ifosfamide + Paclitaxel (for carcinosarcoma)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	135	≥ 3 hrs	d1	Q3W	Max 8	19
Ifosfamide	1600 (1200 with RT)	≥ 4 hrs	d1-3	Q3W	Max 8	

Ifosfamide + Cisplatin (for carcinosarcoma)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Ifosfamide	1500	≥ 4 hrs	d1-5	Q3W	3	20
Cisplatin	20	≥ 1 hr	d1-5	Q3W	3	

Carboplatin + Paclitaxel + Bevacizumab

藥品名*	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W	16	21
Carboplatin	AUC 5	≥ 1 hr	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	

Carboplatin + Paclitaxel + Trastuzumab

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Trastuzumab	8 → 6 mg/kg	90 → 30 mins	d1	Q3W		21
Carboplatin	AUC 5	≥ 1 hr	d1	Q3W		
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W		

Carboplatin + Docetaxel

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 6	≥ 1 hr	d1	Q3W		22
Docetaxel	75	1 hr	d1	Q3W		

Pembrolizumab(for TMB-H or MSI-H/dMMR tumors.)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W		34

Lenvatinib + Pembrolizumab((MMR-proficient (pMMR) tumors))

藥品名*	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Lenvatinib	20 mg QD PO					23
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W		

Carboplatin/Paclitaxel/Durvalumab + Durvalumab/Olaparib (MMR-proficient (pMMR) tumors)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Durvalumab	1120mg	1 hr	d1	Q3W	6	15
Carboplatin	AUC 5 or 6	≥ 1 hr	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	
Followed by						
Durvalumab	1500mg	1 hr	d1	Q4W		
Olaparib	300mg PO			BID		

2nd line Chemotherapy Regimens

Single Agents

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W		24

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	50-100	2-4 hrs	d1	Q3W		24, 25

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 4-6	≥ 1 hr	d1	Q3W		24

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Topotecan	0.5-1.5	1 hr	d1-5	Q3W		16, 26

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Topotecan	1.5	1 hr	d1-5	Q3W		26

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Doxorubicin	50-60	≥ 30 mins	d1	Q3W		24

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Lipo-Doxorubicin	50	≥ 2 hrs	d1	Q4W		27

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	250	≥ 3 hrs	d1	Q3W		24

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Temsirolimus	25 mg	30-60 mins	d1	QW		32

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pembrolizumab*	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W		29

*for MSI-H/ dMMR tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Nivolumab	3 mg/kg	≥ 30 mins	d1	Q2W		30
followed by Nivolumab	480 mg	≥ 30 mins	d1	Q4W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Avelumab*	1500 mg	1 hr	d1	Q4W		31

*for MSI-H/ dMMR tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cabozantinib	60 mg PO		QD			32

Ifosfamide (for carcinosarcoma)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Ifosfamide	1200-2000*	≥ 4 hrs	d1	Q3W	8	33

*The starting dose was 1.2 g/m² for patients who had received prior RT.

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Gemcitabine	800	30 mins	d1, 8	Q3W		35

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Lenvatinib	24mg		QD			36

Useful in Certain Circumstances (Biomarker-directed therapy)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Avelumab	800 mg	1 hr	d1,8	Q4W		37
Axitinib	5mg PO			BID		

for pMMR tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Nivolumab	240mg	≥ 30 mins	d1	Q2W	Up to 2 years	38
Ipilimumab	1mg/kg	≥ 30 mins	d1	Q6W	Up to 2 years	

TMB-H tumor

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Fam-trastuzumab deruxtecan-nxki	5.4mg/kg	90 mins	d1	Q3W		39

HER2-positive tumors (IHC 3+ or 2+)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Fam-trastuzumab deruxtecán-nxki	5.4mg/kg	90 mins	d1	Q3W		40

HER2-positive tumors (IHC 1+, 2+ or 3+) (for carcinosarcoma)

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Selpercatinib	160mg PO		BID		41

RET gene fusion-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Larotrectinib	100mg PO		BID		42

NTRK gene fusion-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Entrectinib	600mg PO		QD		43

RET gene fusion-positive tumors

參考文獻

1. Fiorica JV, Brunetto VL, Hanjani P, Lentz SS, Mannel R, Andersen W; Gynecologic Oncology Group study. Phase II trial of alternating courses of megestrol acetate and tamoxifen in advanced endometrial carcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. Gynecol Oncol. 2004 Jan;92(1):10-4. doi: 10.1016/j.ygyno.2003.11.008. PMID: 14751131.
2. Slomovitz BM, Filiaci VL, Walker JL, Taub MC, Finkelstein KA, Moroney JW, Fleury AC, Muller CY, Holman LL,

- Copeland LJ, Miller DS, Coleman RL. A randomized phase II trial of everolimus and letrozole or hormonal therapy in women with advanced, persistent or recurrent endometrial carcinoma: A GOG Foundation study. *Gynecol Oncol*. 2022 Mar;164(3):481-491. doi: 10.1016/j.ygyno.2021.12.031. Epub 2022 Jan 19. PMID: 35063278.
3. Whitney CW, Brunetto VL, Zaino RJ, et al. Gynecologic Oncology Group study. Phase II study of medroxyprogesterone acetate plus tamoxifen in advanced endometrial carcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. *Gynecol Oncol*. 2004 Jan;92(1):4-9. doi: 10.1016/j.ygyno.2003.09.018. PMID: 14751130.
4. Beltrán M, Alonso MC, Ojeda MB, et al. Alternating sequential endocrine therapy: tamoxifen and medroxyprogesterone acetate versus tamoxifen in postmenopausal advanced breast cancer patients. *Ann Oncol*. 1991 Jul;2(7):495-9. doi: 10.1093/oxfordjournals.annonc.a057999. PMID: 1832944.
5. Product Information: Depo-Provera(R) intramuscular injection suspension, medroxyprogesterone acetate intramuscular injection suspension. Pharmacia and Upjohn Co (per FDA), New York, NY, 2017.
6. Product Information: megestrol acetate oral tablets, megestrol acetate oral tablets. West-Ward Pharmaceuticals Corp. (per DailyMed), Eatontown, NJ, 2016.
7. Mileskin L, Edmondson R, O'Connell RL, et al. PARAGON study group. Phase 2 study of anastrozole in recurrent estrogen (ER)/progesterone (PR) positive endometrial cancer: The PARAGON trial - ANZGOG 0903. *Gynecol Oncol*. 2019 Jul;154(1):29-37. doi: 10.1016/j.ygyno.2019.05.007. Epub 2019 May 23. PMID: 31130288.
8. Ma BB, Oza A, Eisenhauer E, et al. The activity of letrozole in patients with advanced or recurrent endometrial cancer and correlation with biological markers--a study of the National Cancer Institute of Canada Clinical Trials Group. *Int J Gynecol Cancer*. 2004 Jul-Aug;14(4):650-8. doi: 10.1111/j.1048-891X.2004.14419.x. PMID: 15304161.
9. Lindemann K, Malander S, Christensen RD, et al. Examestane in advanced or recurrent endometrial carcinoma: a prospective phase II study by the Nordic Society of Gynecologic Oncology (NSGO). *BMC Cancer*. 2014 Feb 5;14:68. doi: 10.1186/1471-2407-14-68. PMID: 24498853; PMCID: PMC3924910.
10. Thigpen T, Brady MF, Homesley HD, et al: Tamoxifen in the treatment of advanced or recurrent endometrial carcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. *J Clin Oncol* 2001; 19:364-367.
11. Emons G, Günthert A, Thiel FC, Camara O, et al. Phase II study of fulvestrant 250 mg/month in patients with recurrent

- or metastatic endometrial cancer: a study of the Arbeitsgemeinschaft Gynäkologische Onkologie. *Gynecol Oncol*. 2013 Jun;129(3):495-9. doi: 10.1016/j.ygyno.2013.02.039. Epub 2013 Mar 13. PMID: 23500091.
12. Colon-Otero G, Zanfagnin V, et al. Phase II trial of ribociclib and letrozole in patients with relapsed oestrogen receptor-positive ovarian or endometrial cancers. *ESMO Open*. 2020 Oct;5(5):e000926. doi: 10.1136/esmoopen-2020-000926. PMID: 33109627; PMCID: PMC7592247.
13. Konstantinopoulos PA, Lee EK, Xiong N, et al. A Phase II, Two-Stage Study of Letrozole and Abemaciclib in Estrogen Receptor-Positive Recurrent Endometrial Cancer. *J Clin Oncol*. 2023 Jan 20;41(3):599-608. doi: 10.1200/JCO.22.00628. Epub 2022 Sep 29. PMID: 36174113.
14. Eskander RN, Sill MW, Beffa L, et al. Pembrolizumab plus chemotherapy in advanced endometrial cancer. *N Engl J Med* 2023;388:2159-2170
15. Westin SN, Moore K, Chon HS, et al. Durvalumab plus carboplatin/paclitaxel followed by maintenance durvalumab with or without olaparib as first-line treatment for advanced endometrial cancer: The Phase III DUO -E trial. *J Clin Oncol*. 2023;42:283-299.
16. Miller D, Filiaci V, Fleming G, et al. Randomized phase III noninferiority trial of first line chemotherapy for metastatic or recurrent endometrial carcinoma: a Gynecologic Oncology Group study [abstract]. *Gynecol Oncol* 2012;125:771.
17. Homesley HD, Filiaci V, Gibbons SK, et al. A randomized phase III trial in advanced endometrial carcinoma of surgery and volume directed radiation followed by cisplatin and doxorubicin with or without paclitaxel: A Gynecologic Oncology Group study. *Gynecol Oncol* 2009;112:543-552.
18. Thigpen JT, Blessing JA, Lagasse LD. Phase II trial of cisplatin as second-line chemotherapy in patients with advanced or recurrent endometrial carcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. *Gynecol Oncol*. 1989;33:68-70.
19. Homesley HD, Filiaci V, Markman M, et al. Phase III trial of ifosfamide with or without paclitaxel in advanced uterine carcinosarcoma: a Gynecologic Oncology Group Study. *J Clin Oncol* 2007;25:526-531.
20. Sutton G, Kauderer J, Carson LF, et al. Adjuvant ifosfamide and cisplatin in patients with completely resected stage I or II carcinosarcomas (mixed mesodermal tumors) of the uterus: a Gynecologic Oncology Group study. *Gynecol Oncol* 2005;96:630-634.
21. Gil Shechter-Maor; Ilan Bruchim; Zipi Ben-Harim, et al. Combined Chemotherapy Regimen of Carboplatin and Paclitaxel as Adjuvant Treatment for Papillary Serous and Clear Cell Endometrial Cancer. *International Journal of*

- Gynecological Cancer 2009;19(4):662-664.
22. Rose PG, Ali S, et al. Paclitaxel, Carboplatin, and Bevacizumab in Advanced and Recurrent Endometrial Carcinoma. *International Journal of Gynecological Cancer* 2017;27(3):452-458.
 23. Makker V, Rasco D, Nicholas NJ, et al. Lenvatinib plus pembrolizumab in patients with advanced endometrial cancer: an interim analysis of a multicentre, open-label, single-arm, phase 2 trial. *Lancet Oncol* 2019;20:711-718.
 24. Aghajanian C, Sill MW, Darcy KM, et al. Phase II trial of bevacizumab in recurrent or persistent endometrial cancer: a Gynecologic Oncology Group study. *J Clin Oncol* 2011;29:2259-2265.
 25. Moxley KM, McMeekin DS. Endometrial carcinoma: a review of chemotherapy, drug resistance, and the search for new agents. *Oncologist* 2010;15:1026-1033.
 26. Wadler S, Levy DE, Lincoln ST, et al. Topotecan is an active agent in the first-line treatment of metastatic or recurrent endometrial carcinoma: Eastern Cooperative Oncology Group Study E3E93. *J Clin Oncol* 2003;21:2110-2114.
 27. Muggia FM, Blessing JA, Sorosky J, Reid GC. Phase II trial of the pegylated liposomal doxorubicin in previously treated metastatic endometrial cancer: a Gynecologic Oncology Group study. *J Clin Oncol* 2002;20:2360-2364.
 28. Amanda N. Fader, Dana M. Roque, et al. Randomized Phase II Trial of Carboplatin-Paclitaxel Versus Carboplatin-Paclitaxel-Trastuzumab in Uterine Serous Carcinomas That Overexpress Human Epidermal Growth Factor Receptor 2/neu. *J Clin Oncol.* 2018;27:JCO2017765966.
 29. Geller MA, Ivy JJ, Ghebre R, et al. A phase II trial of carboplatin and docetaxel followed by radiotherapy given in a "Sandwich" method for stage III, IV, and recurrent endometrial cancer. *Gynecol Oncol.* 2011;121(1):112-117.
 30. Azad NS, Gray RJ, Overman MJ, Schoenfeld JD, et al. Nivolumab Is Effective in Mismatch Repair-Deficient Noncolorectal Cancers: Results From Arm Z1D-A Subprotocol of the NCI-MATCH (EAY131) Study. *J Clin Oncol.* 2020 Jan 20;38(3):214-222. doi: 10.1200/JCO.19.00818. Epub 2019 Nov 25. PMID: 31765263; PMCID: PMC6968795.
 31. Antill YC, Kok PS, Robledo K, et al. . Activity of durvalumab in advanced endometrial cancer (AEC) according to mismatch repair (MMR) status: the phase II PHAEDRA trial (ANZGOG1601). *J Clin Oncol* 2019;37:5501-01. 10.1200/JCO.2019.37.15_suppl.5501
 32. Dhani NC, Hirte HW, Wang L, et al. Phase II Trial of Cabozantinib in Recurrent/Metastatic Endometrial Cancer: A Study of the Princess Margaret, Chicago, and California Consortia (NCI9322/PHL86). *Clin Cancer Res.* 2020 Jun 1;26(11):2477-

2486. doi: 10.1158/1078-0432.CCR-19-2576. Epub 2020 Jan 28. PMID: 31992589; PMCID: PMC7269808.
33. Oza AM, Elit L, Tsao MS, et al. Phase II study of temsirolimus in women with recurrent or metastatic endometrial cancer: a trial of the NCIC Clinical Trials Group. *J Clin Oncol*. 2011;29(24):3278-3285.
34. O'Malley DM, Bariani GM, Cassier PA, et al. Pembrolizumab in patients with microsatellite Instability-high advanced endometrial cancer: Results from the KEYNOTE-158 study. *J Clin Oncol* 2022;40:752-761"
35. Grisham RN, Adaniel C, Hyman DM, et al. Gemcitabine for advanced endometrial cancer: a retrospective study of the Memorial Sloan-Kettering Cancer Center experience. *Int J Gynecol Cancer* 2012;22:807-11.
36. Vergote I, Powell MA, Teneriello MG, et al. Second-line lenvatinib in patients with recurrent endometrial cancer. *Gynecol Oncol* 2020;156:575-582.
37. Lee EK, Xiong N, Krasner C, et al. Phase 2, two-stage study of avelumab and axitinib in patients with mismatch repair proficient recurrent or persistent endometrial cancer. *Gynecol Oncol* 2025;198:1-8.
38. Schenker M, Burotto M, Richardet M, et al. Randomized, open-label, phase 2 study of nivolumab plus ipilimumab or nivolumab monotherapy in patients with advanced or metastatic solid tumors of high tumor mutational burden. *J Immunother Cancer* 2024;12:e008872.
39. Meric-Bernstam F, Makker V, Oaknin A, et al. Efficacy and safety of trastuzumabderuxtecan in patients with HER2-expressing solid tumors: DESTINYPanTumor02 interim results. Presented at the American Society of Clinical Oncology Annual Meeting; June 2–6, 2023; Chicago, Illinois
40. Nishikawa T, Hasegawa K, Matsumoto K, et al. Trastuzumab deruxtecan for human epidermal growth factor receptor 2-expressing advanced or recurrent uterine carcinosarcoma (NCCH1615): The STATICE trial. *J Clin Oncol* 2023;41:2789-2799.
41. Subbiah V, Wolf J, Konda B, Kang H, et al. Tumour-agnostic efficacy and safety of selpercatinib in patients with RET fusion-positive solid tumours other than lung or thyroid tumours (LIBRETTO-001): a phase 1/2, open-label, basket trial. *Lancet Oncol*. 2022 Oct;23(10):1261-1273.
42. Hong DS, DuBois SG, Kummar S, et al. Larotrectinib in patients with TRK fusion-positive solid tumours: a pooled analysis of three phase 1/2 clinical trials. *Lancet Oncol*. 2020 Apr;21(4):531-540.
43. Doebele RC, Drilon A, Paz-Ares L, et al. Entrectinib in patients with advanced or metastatic NTRK fusion-positive solid tumours: integrated analysis of three phase 1-2 trials. *Lancet Oncol*. 2020 Feb;21(2):271-282.

Hormonal Therapy for Uterine-Limited Disease Not Suitable for Primary Surgery or for Those Desiring Uterine Preservation for Fertility

Preferred

- Levonorgestrel IUD

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Levonorgestrel IUD	52mg IMP		Q5Y		1

Other Recommended

- Continuous progestin-based therapy

Megestrol acetate

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Megestrol acetate	160mg PO		QD		2

Medroxyprogesterone acetate

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Medroxyprogesterone acetate	500 mg PO		QD		2

• Dual progestin agents

Levonorgestrel IUD/Megestrol acetate

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Levonorgestrel IUD	52mg IMP		Q5Y		3
Megestrol acetate	160mg PO		QD		

Levonorgestrel IUD/Medroxyprogesterone acetate

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Levonorgestrel IUD	52mg IMP		Q5Y		3
Medroxyprogesterone acetate	500mg PO		QD		

參考文獻

1. Westin SN, Fellman B, Sun CC, et al. Prospective phase II trial of levonorgestrel intrauterine device: nonsurgical approach for complex atypical hyperplasia and early-stage endometrial cancer. Am J Obstet Gynecol. 2021 Feb;224(2):191.e1-191.e15. 15.
2. Park JY, Kim DY, Kim JH, et al. Long-term oncologic outcomes after fertility-sparing management using oral progestin for young women with endometrial cancer (KGOG 2002). Eur J Cancer 2013;49:868–874
3. Xu Z, Yang B, Guan J, Shan W, et al. Comparison of the effect of oral megestrol acetate with or without levonorgestrel-intrauterine system on fertility-preserving treatment in patients with early-stage endometrial cancer: a prospective, open-label, randomized controlled phase II trial (ClinicalTrials.gov NCT03241914). J Gynecol Oncol. 2023 Jan;34(1):e32.

《 卵巢癌抗癌藥物治療指引 》

115 年版與上一版差異

114 年版 修訂日 114/01/22	115 年版 修訂日 114/12/17
Chemotherapy as Primary or Adjuvant Therapy	Chemotherapy as Primary, Neoadjuvant, or Adjuvant Therapy ■ 新增 FOLFOX ± Bevacizumab ■ 新增 Hyperthermic intraperitoneal chemotherapy • Cisplatin/Paclitaxel/Carboplatin
Acceptable Recurrence Therapies First line therapy	Acceptable Recurrence Therapies ■ 刪除 First line therapy 標題 ■ 新增 Fam-trastuzumab deruxtecan ■ 新增 Mirvetuximab soravtansine ■ 新增 Mirvetuximab soravtansine + Bevacizumab ■ 新增 Larotrectinib ■ 新增 Entrectinib ■ 新增 Repotrectinib ■ 新增 Trametinib ± Dabrafenib ■ 新增 FOLFIRI + Bevacizumab

《 卵巢癌抗癌藥物治療指引 》

Chemotherapy as Primary, Neoadjuvant, or Adjuvant Therapy

IP/IV regimen

Paclitaxel + Cisplatin

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	135 IV	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	1
Cisplatin	75 IV / 100 IP	≥ 4 hrs	d2	Q3W	6	
Paclitaxel	60 IP		d8	Q3W	6	

Paclitaxel + Cisplatin

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 6 IP		d1	Q3W	6-8	17
Paclitaxel	80 IV	≥ 1 hr	d1, 8, 15	Q3W	6-8	

IV regimens

Paclitaxel + Carboplatin

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 6	1 hr	d1	Q3W	6	2
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 6	1 hr	d1	Q3W	6	3
Paclitaxel	80	≥ 1 hr	d1, 8, 15	Q3W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 2	≥ 30 mins	d1	QW	18	8
Paclitaxel	60	≥ 1 hr	d1	QW	18	

Docetaxel + Carboplatin*

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Docetaxel	75	1 hr	d1	Q3W	6	4
Carboplatin	AUC 6	1 hr	d1	Q3W	6	

± maintenance letrozole (category 2B) or other hormonal therapy (category 2B) for Low-grade serous (stage IC)/Grade I endometrioid (stage IC)
Other hormonal therapy options include: aromatase inhibitors (anastrozole, exemestane), leuprolide acetate, or tamoxifen.

Carboplatin + Liposomal Doxorubicin*

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 5	1 hr	d1	Q4W	6	11
Lipo-Doxorubicin	30	2 hrs	d1	Q4W	6	

± maintenance letrozole (category 2B) or other hormonal therapy (category 2B) for Low-grade serous (stage IC)/Grade I endometrioid (stage IC)
Other hormonal therapy options include: aromatase inhibitors (anastrozole, exemestane), leuprolide acetate, or tamoxifen.

Paclitaxel + Carboplatin + Bevacizumab

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	7.5 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W	6-12	5
Carboplatin	AUC 5 or 6	1 hr	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	

Bevacizumab was initiated at cycle 2 to reduce the risk of wound-healing complications.

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W	22*	6
Carboplatin	AUC 6	1 hr	d1	Q3W	6	
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	

Bevacizumab was initiated at cycle 2 to reduce the risk of wound-healing complications.

Docetaxel + Carboplatin + Bevacizumab

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Docetaxel	75	1 hr	d1	Q3W	6	18
Followed by Carboplatin	AUC 6	1 hr	d1	Q3W	1	
Followed by Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W	21	
Carboplatin	AUC 6	1 hr	d1	Q3W	5	

PAC

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	50	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	7
Doxorubicin	50	≥ 30 mins	d1	Q3W	6	
Cyclophosphamide	500	30 mins	d1	Q3W	6	

PEC

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	60	≥ 3 hrs	d1	Q3W		9
Epirubicin	60	≥ 30 mins	d1	Q3W		
Cyclophosphamide	750	30 mins	d1	Q3W		

Paclitaxel followed by Cisplatin

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	3-9	19, 20
followed by Cisplatin	75	≥ 4 hrs	d1	Q3W	3-9	

FOLFOX ± Bevacizumab (For mucinous carcinoma)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	5 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q2W		22
Oxaliplatin	85	2 hrs	d1	Q2W		
Leucovorin	400	≥ 90 mins	d1	Q2W		
5-FU (optional)	400	5 mins	d1	Q2W		
5-FU	1200	22-24 hrs	d1-2	Q2W		

Post Primary treatment- Maintenance PARP inhibitor

*newly diagnosed Stage II-IV or BCRA 1/2-mutated.

CR or PR is achieved after primary treatment with surgery and platinum-based 1st line.

1. Maintenance post primary chemotherapy +bevacizumab

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W	For 15 months	13
Olaparib	300 mg BID PO				For 1 year	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W	For 15 months	21
Niraparib	300 mg QD* PO				For 1 year	

*Or 200 mg QD for patients with a baseline body weight <77 kg, and/or PLT <150,000/mm³

2. Maintenance post primary chemotherapy

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Niraparib	300 mg QD* PO	d1	Q3W	For 36 months	14, 15

*Or 200 mg QD for patients with a baseline body weight <77 kg, and/or PLT <150,000/mm³

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Olaparib	300 mg BID PO				16

Malignant germ cell

BEP

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bleomycin	20	30 mins	d1	Q3W	*	10
Cisplatin	20	2 hrs	d1-5	Q3W		
Etoposide	75	1 hr	d1-5	Q3W		

*3 cycles for good risk (category 2B), or 4 cycles for poor risk.

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Etoposide	120	1 hr	d1-3	Q4W	3	12
Carboplatin	AUC 5-6	1 hr	d1	Q4W	3	

Neoadjuvant Therapy

Paclitaxel + Carboplatin

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 6	1 hr	d1	Q3W	6	2
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 2	≥ 30 mins	d1	QW	18	8
Paclitaxel	60	≥ 1 hr	d1	QW	18	

BEP

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bleomycin	20	30 mins	d1	Q3W	*	10
Cisplatin	20	2 hrs	d1-5	Q3W		
Etoposide	75	1 hr	d1-5	Q3W		

*3 cycles for good risk (category 2B), or 4 cycles for poor risk.

Hyperthermic intraperitoneal chemotherapy

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	75-100	d1			23

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	120	d1			24

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	800	d1			25

參考文獻

1. Armstrong DK, Bundy B, Wenzel L, et al. Intraperitoneal cisplatin and paclitaxel in ovarian cancer. *N Engl J Med* 2006;354:34-43.
2. John K. Chan, Mark F. Brady, et al. Weekly vs. Every-3-Week Paclitaxel and Carboplatin for Ovarian Cancer. *N Engl J Med* 2016; 374:738-748.
3. Katsumata N, Yasuda M, Takahashi F, et al. Dose-dense paclitaxel once a week in combination with carboplatin every 3 weeks for advanced ovarian cancer: a phase 3, open-label, randomised controlled trial. *Lancet* 2009;374:1331-1338.
4. Vasey PA, Jayson GC, Gordon A, et al. Phase III randomized trial of docetaxel-carboplatin versus paclitaxel-carboplatin as first-line chemotherapy for ovarian carcinoma. *J Natl Cancer Inst* 2004;96:1682-1691.
5. Perren TJ, Swart AM, Pfisterer J, et al. A phase 3 trial of bevacizumab in ovarian cancer. *N Engl J Med* 2011;365:2484-2496.
6. Burger RA, Brady MF, Bookman MA, et al. Incorporation of bevacizumab in the primary treatment of ovarian cancer. *N Engl J Med* 2011;365:2473-2483.
7. International Collaborative Ovarian Neoplasm Group. Paclitaxel plus carboplatin versus standard chemotherapy with either single-agent carboplatin or cyclophosphamide, doxorubicin, and cisplatin in women with ovarian cancer: the ICON3 randomised trial. *Lancet* 2002;360:505-515.
8. Katsumata N, Yasuda M, Takahashi F, et al. Dose-dense paclitaxel once a week in combination with carboplatin every 3 weeks for advanced ovarian cancer: a phase 3, open-label, randomised controlled trial. *Lancet* 2009;374:1331-1338.
9. Massacesi C1, Bascioni R, et al. Cisplatin, epirubicin and cyclophosphamide (PEC) in the treatment of advanced ovarian cancer. *J Exp Clin Cancer Res.* 2000 Mar;19(1):13-6.
10. Homesley HD, Bundy BN, Hurteau JA, Roth LM. Bleomycin, etoposide, and cisplatin combination therapy of ovarian granulosa cell tumors and other stromal malignancies: A Gynecologic Oncology Group study. *Gynecol Oncol.* 1999 Feb;72(2):131-7.
11. NCCN. [OV3 of 8] ovarian cancer: version 3, 2017.

12. Williams SD, Kauderer J, Burnett AF, Lentz SS, Aghajanian C, Armstrong DK. Adjuvant therapy of completely resected dysgerminoma with carboplatin and etoposide: a trial of the Gynecologic Oncology Group. *Gynecol Oncol*. 2004;95(3):496-499.
13. Ray-Coquard I, Pautier P, Pignata S, et al. Olaparib plus bevacizumab as first-line maintenance in ovarian cancer. *N Engl J Med* 2019;381:2416-2428.
14. Gonzalez-Martin A, Pothuri B, Vergote I, et al. Niraparib in patients with newly diagnosed advanced ovarian cancer. *N Engl J Med* 2019;381:2391- 2402.
15. Mirza MR, Monk BJ, Herrstedt J, et al. Niraparib maintenance therapy in platinum-sensitive, recurrent ovarian cancer. *N Engl J Med* 2016;375:2154- 2164.
16. Moore K, Colombo N, Scambia G, et al. Maintenance olaparib in patients with newly diagnosed advanced ovarian cancer. *N Engl J Med* 2018;379:2495-2505.
17. Herzog TJ, Monk BJ, Rose PG, et al. A phase II trial of oxaliplatin, docetaxel, and bevacizumab as first-line therapy of advanced cancer of the ovary, peritoneum, and fallopian tube. *Gynecol Oncol*. 2014 Mar;132(3):517-25. doi: 10.1016/j.ygyno.2014.01.035. Epub 2014 Jan 27. PMID: 24476788; PMCID: PMC5718618.
18. Tewari KS, Burger RA, Enserro D, et al. Final overall survival of a randomized trial of bevacizumab for primary treatment of ovarian cancer. *J Clin Oncol* 2019;37:2317-2328
19. McGuire WP, Hoskins WJ, Brady MF, et al. Cyclophosphamide and cisplatin compared with paclitaxel and cisplatin in patients with stage III and stage IV ovarian cancer. *N Engl J Med* 1996;334:1-6
20. Piccart MJ, Bertelsen K, James K, et al. Randomized intergroup trial of cisplatin–paclitaxel versus cisplatin–cyclophosphamide in women with advanced epithelial ovarian cancer: Three-year results. *J Natl cancer Inst* 2000;92:699-708.
21. Hardesty MM, Krivak TC, Wright GS, et al. OVARIO phase II trial of combination niraparib plus bevacizumab maintenance therapy in advanced ovarian cancer following first-line platinum-based chemotherapy with bevacizumab. *Gynecol Oncol* 2022;166:219-229
22. Sato S, Itamochi H, Kigawa J, Oishi T, , et al. Combination chemotherapy of oxaliplatin and 5-fluorouracil may be an effective regimen for mucinous adenocarcinoma of the ovary: a potential treatment strategy. *Cancer Sci*. 2009

- Mar;100(3):546-51.
23. Lim MC, Chang S-J, Yoo HJ, et al. Randomized trial of hyperthermic intraperitoneal chemotherapy (HIPEC) in women with primary advanced peritoneal, ovarian, and tubal cancer. 2017;35:5520- 5520.
 24. González Sánchez S, García Fernández J, et al. Interval Cytoreductive Surgery and Cisplatin- or Paclitaxel-Based HIPEC for Advanced Ovarian Cancer. JAMA Netw Open. 2025 Jun 2;8(6):e2517676.
 25. Zivanovic O, Chi DS, et al. Secondary Cytoreduction and Carboplatin Hyperthermic Intraperitoneal Chemotherapy for Platinum-Sensitive Recurrent Ovarian Cancer: An MSK Team Ovary Phase II Study. J Clin Oncol. 2021 Aug 10;39(23):2594-2604.

Acceptable Recurrence Therapies

Platinum-Sensitive Disease

Preferred regimen

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Gemcitabine	1000	30 mins	d1, 8	Q3W	6 (Max 10)	1
Carboplatin	AUC 4	1 hr	d1	Q3W	6 (Max 10)	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W	6 (Max 10)	2
Gemcitabine	1000	30 mins	d1, 8	Q3W	6 (Max 10)	
Carboplatin	AUC 4	1 hr	d1	Q3W	6 (Max 10)	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W		18
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W		
Carboplatin	AUC 5	1 hr	d1	Q3W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	10 mg/kg	≥ 1 hr	d1, 15	Q4W	6	21
Lipo-Doxorubicin	30	2 hrs	d1	Q4W	6	
Carboplatin	AUC 5	1 hr	d1	Q3W	6	
Followed by						
Bevacizumab	10 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 5	1 hr	d1	Q4W	6	3
Lipo-Doxorubicin	30	2 hrs	d1	Q4W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 5	1 hr	d1	Q3W	6	4
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 6	1 hr	d1	Q3W	6	5
Paclitaxel	80	≥ 1 hr	d1, 8, 15	Q3W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Gemcitabine	750	30 mins	d1, 8	Q3W		6, 14
Cisplatin	30	≥ 1 hr	d1, 8	Q3W		

Other Recommended Regimens

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 2	≥ 30 mins	d1	QW	18	8
Paclitaxel	60	≥ 1 hr	d1	QW	18	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cisplatin	75	≥ 4 hrs	d1	Q3W	6	4

Useful in Certain Circumstances

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W		22

MSI-H, or dMMR, or TMB-H

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Dostarlimab-gxly	500 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W	4	23
followed by Dostarlimab-gxly	1000 mg	≥ 30 mins	d1	Q6W		

MSI-H

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Selpercatinib	160 mg BID PO				24

for RET gene fusion-positive tumor

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Repotrectinib	160 mg PO QD	d1-14			24
	160 mg PO BID	d15 and after			

for NTRK gene fusion-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Larotrectinib	100mg PO		QD		24

for NTRK gene fusion-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Entrectinib	600 mg PO		QD		24

for NTRK gene fusion-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Fam-trastuzumab deruxtecan-nxki	5.4mg/kg	90 mins	d1	Q3W		35

HER2-positive tumors (IHC 3+ or 2+)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Mirvetuximab soravtansine-gynx	6mg/kg	1 → 3 → 5 mg/min	d1	Q3W		37

FR α -expressing tumors $\geq$ 75% positive tumor cells

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Mirvetuximab soravtansine-gynx	6mg/kg	1 → 3 → 5 mg/min	d1	Q3W		38
bevacizumab	15mg/kg	$\geq$ 1 hr	d1	Q3W		

FR α -expressing tumors $\geq$ 50% positive tumor cells

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Dabrafenib	150mg PO		BID		39
Trametinib	2mg PO		QD		

for BRAF V600E-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Trametinib	2mg PO		QD		40

For low-grade serous carcinoma

Platinum-Resistant Disease

(Platinum agents have limited activity when the disease has demonstrated growth through a platinum-based regimen, and platinum rechallenge is generally not recommended in this setting)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 5-6	1 hr	d1	Q3W		25

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Docetaxel	75	1 hr	d1	Q3W	6	26
Followed by Carboplatin	AUC 5	1 hr	d1	Q3W	6	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
± Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W	6 (Max 10)	2
Gemcitabine	1000	30 mins	d1, 8	Q3W	6 (Max 10)	
Carboplatin	AUC 4	1 hr	d1	Q3W	6 (Max 10)	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Carboplatin	AUC 2	≥ 30 mins	d1	QW	18	27, 28
Paclitaxel	60	≥ 1 hr	d1	QW	18	

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	10 mg/kg	≥ 1 hr	d1, 15	Q4W	6	29
Lipo-Doxorubicin	30	2 hrs	d1	Q4W	6	
Carboplatin	AUC 5	1 hr	d1	Q4W	6	
Followed by Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
± Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W		18
Carboplatin	AUC 4	1 hr	d1	Q3W		
Paclitaxel	175	≥ 3 hrs	d1	Q3W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W		30
Gemcitabine	1000	30 mins	d1, 8	Q3W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Gemcitabine	1000	30 mins	d1, 8	Q3W		6, 14
Cisplatin	30	≥ 1 hr	d1, 8	Q3W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Ixabepilone	20	30 mins	d1, 8, 15	Q4W		31
Bevacizumab	10 mg/kg	≥ 1 hr	d1, 15	Q4W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Cyclophosphamide	50 mg PO QD	30 mins				32, 33
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W		
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W		

Weekly Paclitaxel ± Pazopanib

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Paclitaxel	80	≥ 1 hr	d1	QW		15
± Pazopanib	800 mg PO QD					

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	10 mg/kg	≥ 1 hr	d1	QW		15
Paclitaxel	80	≥ 1 hr	d1	QW		

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Gemcitabine	1000	d1, 8	Q3W		7

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Gemcitabine	1000	d1, 8, 15	Q4W		8

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Lipo-Doxorubicin	40 or 50	2 hrs	d1	Q4W		7, 8

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	10 mg/kg	≥ 1 hr	d1, 15	Q4W		9
Lipo-Doxorubicin	40	2 hrs	d1	Q4W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Topotecan	1.25 or 1.5	1 hr	d1-5	Q3W		10, 11

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Topotecan	4	1 hr	d1, 8, 15	Q4W		11

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W		9
Topotecan	1.25	1 hr	d1-5	Q3W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	10 mg/kg	≥ 1 hr	d1, 15	Q4W		9
Topotecan	4	1 hr	d1, 8, 15	Q4W		

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W		12, 13

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	10 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q2W		20

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Docetaxel	100	1 hr	d1	Q3W		17

Oral Etoposide

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Etoposide	50-60* PO	d1-21	Q4W		19

*reduced to 30 mg/m2/day for prior radiotherapy

Useful in Certain Circumstances

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pembrolizumab	200 mg	≥ 30 mins	d1	Q3W		22

MSI-H, or dMMR, or TMB-H

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Dostarlimab-gxly	500 mg	30 mins	d1	Q3W	4	23
followed by Dostarlimab-gxly	1000 mg	30 mins	d1	Q6W		

MSI-H

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Fam-trastuzumab deruxtecan-nxki	5.4 mg/kg	90 mins	d1	Q3W		34

for HER2-positive tumors [IHC 3+ or 2+]

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Selpercatinib	160 mg PO		BID		24

for RET gene fusion-positive tumor

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Larotrectinib	100mg PO		QD		24

for NTRK gene fusion-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Entrectinib	600 mg PO		QD		24

for NTRK gene fusion-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Repotrectinib	160 mg PO QD	d1-14			24
	160 mg PO BID	d15 and after			

for NTRK gene fusion-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Mirvetuximab soravtansine-gynx	6mg/kg	1 → 3 → 5 mg/min	d1	Q3W		37

FR α -expressing tumors $\geq$ 75% positive tumor cells

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Mirvetuximab soravtansine-gynx	6mg/kg	1 → 3 → 5 mg/min	d1	Q3W		38
bevacizumab	15mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W		

FR α -expressing tumors ≥ 50% positive tumor cells

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Dabrafenib	150mg PO		BID		39
Trametinib	2mg PO		QD		

For BRAF V600E-positive tumors

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Trametinib	2mg PO		QD		40

For low-grade serous carcinoma

FOLFIRI + Bevacizumab (For mucinous carcinoma)

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	5 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q2W		36
Irinotecan	180	≥ 90 mins	d1	Q2W		
Leucovorin	400	≥ 90 mins	d1	Q2W		
5-FU (optional)	400	5 mins	d1	Q2W		
5-FU	1200	22-24 hrs	d1-2	Q2W		

參考文獻

1. Pfisterer J, Plante M, Vergote I, et al. Gemcitabine Plus Carboplatin Compared With Carboplatin in Patients With Platinum-Sensitive Recurrent Ovarian Cancer: An Intergroup Trial of the AGO-OVAR, the NCIC CTG, and the EORTC GCG. *J Clin Oncol* 2006;24:4699-4707.
2. Aghajanian C, Blank SV, Goff BA, et al. A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Phase III Trial of Chemotherapy With or Without Bevacizumab in Patients With Platinum-Sensitive Recurrent Epithelial Ovarian, Primary Peritoneal, or Fallopian Tube Cancer. *J Clin Oncol* 2012;30:2039-2045.
3. Pujade-Lauraine E, Wagner U, Aavall-Lundqvist E, et al. Pegylated Liposomal Doxorubicin and Carboplatin Compared With Paclitaxel and Carboplatin for Patients With Platinum-Sensitive Ovarian Cancer in Late Relapse. *J Clin Oncol* 2010;28:3323-3329.
4. Parmar MK, Ledermann JA, Colombo N, et al. Paclitaxel plus platinum-based chemotherapy versus conventional platinum-based chemotherapy in women with relapsed ovarian cancer: the ICON4/AGO-OVAR-2.2 trial. *Lancet* 2003;361:2099-2106.
5. Katsumata N, Yasuda M, Takahashi F, et al. Dose-dense paclitaxel once a week in combination with carboplatin every 3 weeks for advanced ovarian cancer: a phase 3, open-label, randomised controlled trial. *Lancet* 2009;374:1331-1338.
6. Rose PG. Gemcitabine reverses platinum resistance in platinum-resistant ovarian and peritoneal carcinoma. *Int J Gynecol Cancer* 2005;15:18-22.
7. Mutch DG, Orlando M, Goss T, et al. Randomized Phase III Trial of Gemcitabine Compared With Pegylated Liposomal Doxorubicin in Patients With Platinum-Resistant Ovarian Cancer. *J Clin Oncol* 2007;25:2811-2818.
8. Ferrandina G, Ludovisi M, Lorusso D, et al. Phase III Trial of Gemcitabine Compared With Pegylated Liposomal Doxorubicin in Progressive or Recurrent Ovarian Cancer. *J Clin Oncol* 2008;26:890-896.
9. Pujade-Lauraine E, Hilpert F, Wener B, et al. Bevacizumab Combined With Chemotherapy for Platinum-Resistant Recurrent Ovarian Cancer: The AURELIA Open-Label Randomized Phase III Trial. *J Clin Oncol* 2014;32(13):1302-1308.
10. Gordon AN, Tonda M, Sun S, Rackoff W. Long-term survival advantage for women treated with pegylated liposomal doxorubicin compared with topotecan in a phase 3 randomized study of recurrent and refractory epithelial ovarian cancer. *Gynecol Oncol* 2004;95:1-8.

11. Sehouli J, Stengel D, Harter P, et al. Topotecan Weekly Versus Conventional 5-Day Schedule in Patients With Platinum-Resistant Ovarian Cancer: A Randomized Multicenter Phase II Trial of the North-Eastern German Society of Gynecological Oncology Ovarian Cancer Study Group. *J Clin Oncol* 2011;29:242-248.
12. Burger RA, Sill MW, Monk BJ, et al. Phase II Trial of Bevacizumab in Persistent or Recurrent Epithelial Ovarian Cancer or Primary Peritoneal Cancer: A Gynecologic Oncology Group Study. *J Clin Oncol* 2007;25:5165-5171.
13. Cannistra SA, Matulonis UA, Penson RT, et al. Phase II Study of Bevacizumab in Patients With Platinum-Resistant Ovarian Cancer or Peritoneal Serous Cancer. *J Clin Oncol* 2007;25:5180-5186.
14. Rose PG, Mossbruger K, Fusco N, Smrekar M, Eaton S, Rodriguez M. Gemcitabine reverses Cisplatin resistance: demonstration of activity in Platinum and multidrug-resistant ovarian and peritoneal carcinoma. *Gynecol Oncol* 2003; 88: 17–21.
15. Pignata S, Sandro D, Scambia G et al. Pazopanib plus weekly paclitaxel versus weekly paclitaxel alone for platinum-resistant or platinum-refractory advanced ovarian cancer (MITO 11): a randomised, open-label, phase 2 trial. *Lancet Oncol* 2015; 16:561-568.
16. Kaufman B, Shapira-Frommer R, Schmutzler RK, et al. Olaparib Monotherapy in Patients With Advanced Cancer and a Germline BRCA1/2 Mutation. *J Clin Oncol* 2015;33:244-250.
17. Rose PG, Blessing JA, Ball HG, et al. A phase II study of docetaxel in paclitaxel-resistant ovarian and peritoneal carcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. *Gynecol Oncol.* 2003;88(2):130-5.
18. Coleman RL, Brady MF, et al. Bevacizumab and paclitaxel-carboplatin chemotherapy and secondary cytoreduction in recurrent, platinum-sensitive ovarian cancer (NRG Oncology/Gynecologic Oncology Group study GOG-0213): a multicentre, open-label, randomised, phase 3 trial. *Lancet Oncol.* 2017 Jun;18(6):779-791.
19. Rose PG, Blessing JA, Mayer AR, Homesley HD. Prolonged oral etoposide as second-line therapy for platinum-resistant and platinum-sensitive ovarian carcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. *J Clin Oncol.* 1998;16(2):405-410.
20. Luigi Rossi, Monica Verrico, Eleonora Zaccarelli, et al. Bevacizumab in ovarian cancer: A critical review of phase III studies. *Oncotarget.* 2017 Feb 14; 8(7): 12389–12405.
21. Carboplatin/pegylated liposomal Doxorubicin/Bevacizumab (CD-BEV) vs. Carboplatin/Gemcitabine/Bevacizumab (CG-BEV) in patients with recurrent ovaria. A prospective randomized phase III ENGOT/GCIG-Intergroup study (AGO Study Group, AGO-Austra, ANZGOG, GINECO, SGCTG). *ESMO Congress* 2018; Munch, Germany. Abstract 9330.

22. Le DT, Durham JN, Smith KN, et al. Mismatch repair deficiency predicts response of solid tumors to PD-1 blockade. *Science* 2017;357:409-413.
23. Berton D, Banerjee S, Curigliano G, et al. Antitumor activity of dostarlimab in patients with mismatch repair-deficient (dMMR) tumors: a combined analysis of 2 cohorts in the GARNET study. Poster presented at American Society for Clinical Oncology (ASCO), Virtual Meeting, June 4–8, 2021. [Abstract ID: 2564].
24. Subbiah V, Wolf J, Konda B, et al. Tumour agnostic efficacy and safety of selpercatinib in patients with RET fusion-positive solid tumours other than lung or thyroid: a global, phase 1/2, multicentre, open-label trial (LIBRETTO-001). *Lancet Oncol* 2022;23:1261-1273.
25. Paclitaxel plus platinum-based chemotherapy versus conventional platinum-based chemotherapy in women with relapsed ovarian cancer: the ICON4/AGO-OVAR-2.2 trial.
26. Strauss HG, Henze A, Teichmann A, et al. Phase II trial of docetaxel and carboplatin in recurrent platinum-sensitive ovarian, peritoneal and tubal cancer. *Gynecol Oncol* 2007;104:612-616. Available at: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17069876>.
27. Blagden SP, Cook AD, Poole C, et al. Weekly platinum-based chemotherapy versus 3-weekly platinum-based chemotherapy for newly diagnosed ovarian cancer (ICON8): quality-of-life results of a phase 3, randomised, controlled trial. *Lancet Oncol* 2020;21:969-977. Available at: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/32615110>.
28. Clamp AR, James EC, McNeish IA, et al. Weekly dose-dense chemotherapy in first-line epithelial ovarian, fallopian tube, or primary peritoneal carcinoma treatment (ICON8): primary progression free survival analysis results from a GCIG phase 3 randomised controlled trial. *Lancet* 2019;394:2084-2095. Available at: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/31791688>.
29. Pfisterer J, Shannon CM, Baumann K, et al. Bevacizumab and platinum-based combinations for recurrent ovarian cancer: a randomised, open-label, phase 3 trial. *Lancet Oncol*. 2020 May;21(5):699-709. doi: 10.1016/S1470-2045(20)30142-X. Epub 2020 Apr 16. Erratum in: *Lancet Oncol*. 2022 Jun;23(6):e248. PMID: 32305099.
30. Nagao S, Kogiku A, Suzuki K, et al. A phase II study of the combination chemotherapy of bevacizumab and gemcitabine in women with platinum-resistant recurrent epithelial ovarian, primary peritoneal, or fallopian tube cancer. *J Ovarian Res* 2020;13:14.

31. Roque DM, Siegel E, Buza N, et al. Randomised phase II trial of weekly ixabepilone ±biweekly bevacizumab for platinum-resistant or refractory ovarian/fallopian tube/primary peritoneal cancer. *Br J Cancer* 2022;126:1695–1703.
32. Zsiros E, Lynam S, Attwood KM, et al. Efficacy and safety of pembrolizumab in combination with bevacizumab and oral metronomic cyclophosphamide in the treatment of recurrent ovarian cancer: A phase 2 nonrandomized clinical trial. *JAMA Oncol* 2021;7:78-85.
33. Poblete S, Caulkins M, Loecher C, et al. Pembrolizumab in combination with bevacizumab and oral metronomic cyclophosphamide for recurrent epithelial ovarian, fallopian tube, or primary peritoneal cancer: Real-life clinical experience [abstract]. *Ann Oncol* 2022;33(Suppl): Abstract 569P.
34. Meric-Bernstam F, Makker V, Oaknin A, et al. Efficacy and safety of trastuzumab deruxtecan in patients with HER2-expressing solid tumors: Primary results from the DESTINY-PanTumor02 phase II trial. *J Clin Oncol* 2024;42:47-58.
35. Meric-Bernstam F, Makker V, Oaknin A, et al. Efficacy and safety of trastuzumab deruxtecan in patients with HER2-expressing solid tumors: Primary results from the DESTINY-PanTumor02 phase II trial. *J Clin Oncol* 2024;42:47-58.
36. Kurnit CK, Sinno AK, Fellman BM, et al. Effects of gastrointestinal-type chemotherapy in women with ovarian mucinous carcinoma. *Obstet Gyn* 2019;134:1253-1259.
37. Secord AA, Lewin SN, Murphy CG, Cecere SC, et al. The Efficacy and Safety of Mirvetuximab Soravtansine in FRα-Positive, Third-Line and Later, Recurrent Platinum-Sensitive Ovarian Cancer: The Single Arm Phase 2 PICCOLO Trial. *Ann Oncol*. 2024:S0923-7534:04948-2.
38. Gilbert L, Oaknin A, Matulonis UA, et al. Safety and efficacy of mirvetuximab soravtansine, a folate receptor alpha (FRα)-targeting antibody-drug conjugate (ADC), in combination with bevacizumab in patients with platinum-resistant ovarian cancer. *Gynecol Oncol* 2023;170:241-247.
39. Salama A, Li S, Macrae E, et al. Dabrafenib and trametinib in patients with tumors with BRAF V600E mutations: Results of the NCI-MATCH trial subprotocol H. *J Clin Oncol* 2020;38:3895-3904
40. Gershenson DM, Miller A, Brady W, et al. A randomized phase II/III study to assess the efficacy of trametinib in patients with recurrent or progressive low-grade serous ovarian or peritoneal cancer [abstract]. *Ann Oncol* 2019;30(Suppl):V897-V898.

Targeted Therapy for Recurrence Disease

藥品名	劑量 mg/m ²	輸注時間	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Bevacizumab	15 mg/kg	≥ 1 hr	d1	Q3W		1
Niraparib	300 mg* PO			QD		

*Or 200 mg QD for patients with a baseline body weight <77 kg, and/or PLT <150,000/mm For platinum-sensitive

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Niraparib	300 mg* PO			QD	2

*Or 200 mg QD for patients with a baseline body weight <77 kg, and/or PLT <150,000/mm

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Olaparib	300 mg		BID		3

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Pazopanib	800 mg		QD		4

Hormone Therapy for Recurrence Disease

Aromatase inhibitor

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Exemestane	25 mg PO		QD		7

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Anastrozole	1 mg PO		QD		5

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Letrozole	2.5 mg PO		QD		6

Ovarian suppression or ablation

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Goserelin Acetate*	3.6 mg SC	1	Q4W		10

*or 10.8mg SC Q3M

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Leuprolide Acetate*	3.75 mg SC	1	Q4W		8

* 11.25 mg SC Q3M

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Megestrol acetate	160mg PO		QD		11

Anti-estrogen

藥品名	劑量 mg/m ²	給藥日	頻率	週期	參考文獻
Tamoxifen	20 mg PO		QD		9

參考文獻

1. Mirza MR, Avall Lundqvist E, Birrer MJ, et al. Niraparib plus bevacizumab versus niraparib alone for platinum-sensitive recurrent ovarian cancer (NSGOAVANOVA2/ENGOT-ov24): a randomised, phase 2, superiority trial. *Lancet Oncol* 2019;20:1409-1419.
2. Moore KN, Secord AA, Geller MA, et al. Niraparib monotherapy for late-line treatment of ovarian cancer (QUADRA): a multicentre, open-label, single-arm, phase 2 trial. *Lancet Oncol* 2019;20:636-648.
3. Kaufman B, Shapira-Frommer R, Schmutzler RK, et al. Olaparib monotherapy in patients with advanced cancer and a germline BRCA1/2 mutation. *J Clin Oncol* 2015;33:244-250.
4. Friedlander M, Hancock KC, Rischin D, et al. A Phase II, open-label study evaluating pazopanib in patients with recurrent ovarian cancer. *Gynecol Oncol* 2010;119:32-37.
5. Anastrozole [package insert]. AstraZeneca Pharmaceuticals LP
6. Letrozole [package insert]. Novartis Pharmaceuticals Corporation
7. Exemestane [package insert]. Pfizer Inc.
8. Leuprolide acetate [package insert]. AbbVie Inc.
9. Tamoxifen citrate [package insert]. AstraZeneca Pharmaceuticals LP
10. Goserelin acetate [package insert]. AstraZeneca Pharmaceuticals LP
11. Belinson JL, McClure M, Badger G. Randomized trial of megestrol acetate vs. megestrol acetate/tamoxifen for the management of progressive or recurrent epithelial ovarian carcinoma. *Gynecol Oncol.* 1987 Oct;28(2):151-5. doi: 10.1016/0090-8258(87)90208-3. PMID: 3311923.

《子宮頸癌放射治療共識》

一、治療範圍

1. 子宮頸腫瘤
2. 陰道截端及復發高風險範圍
3. 骨盆腔內淋巴轉移病灶
4. 骨盆腔高風險淋巴轉移範圍
5. 腹腔主動脈旁淋巴轉移病灶
6. 腹腔主動脈旁高風險淋巴轉移範圍

二、治療劑量 / 次數

▲ 體外放射治療

1. 總劑量：無接受手術：早期單獨體外照射需超過等效劑量 (EQD2)80Gy、局部晚期單獨外照射需超過等效劑量 (EQD2)85Gy，或體外照射 45~50.4Gy 後合併近接治療；對於巨觀淋巴轉移病灶，總劑量可至 55-70Gy。接受手術：體外照射 45~50.4Gy 後依風險因子局部加強 5-10 Gy。
2. 分次劑量：1.8~2.0Gy

▲ 近接放射治療

1. 無手術切除之子宮頸癌病人，除體外放射治療外，另以遠端遙控後荷式近接治療機 (remote after-loading brachytherapy)，採用高劑量率 Ir-192 射源，進行子宮腔內治療 (intra-cavitary brachytherapy)，4-6Gy x 4~6 次、每週 2-3 次。
2. 手術切除之子宮頸癌病人，除體外放射治療外，對於陰道穹隆 (vaginal cuff) 距離不足或陰道殘餘腫瘤病人，另以遠端遙控後荷式近接治療機 (remote after-loading brachytherapy)，採用高劑量率 Ir-192 射源，進行陰道腔內治療 (intra-vaginal brachytherapy)，4-6Gy x 2~4 次、每週 2-3 次。

三、治療方式：

使用強度調控放射治療技術，包含弧形及螺旋放射規畫，可考慮搭配影像導引治療，治療選擇可使用同步照射高與

低危險部位的方式或先給予整個照射部位部份劑量照射後，再針對高危險部位加強劑量。

四、參考文獻：

1. NCCN clinical practice guidelines in oncology-Cervical cancer. Version 4. 2024.
2. Beriwal S, Gan GN, Heron DE, et al. Early clinical outcome with concurrent chemotherapy and extended-field, intensity-modulated radiotherapy for cervical cancer. *Int J RadiatOncolBiolPhys* 2007;68:166-171.
3. Chen M-F, Tseng C-J, Tseng C-C, et al. Clinical outcome in posthysterectomy cervical cancer patients treated with concurrent Cisplatin and intensity-modulated pelvic radiotherapy: comparison with conventional radiotherapy. *Int J RadiatOncolBiolPhys* 2007;67:1438-1444.
4. Taylor et al. An Atlas of the Pelvic Lymph Node Regions to Aid Radiotherapy Target Volume Definition. *Clinical Oncology* 2007;19:542-50
5. Willett CG, et al. Principles and Practice of Radiation Oncology. 5th edition: Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2007. pp. 1532-1609.
6. Small W, Mell LK, Anderson P, et al. Consensus guidelines for delineation of clinical target volume for intensity-modulated pelvic radiotherapy in postoperative treatment of endometrial and cervical cancer. *Int J RadiatOncolBiolPhys* 2008;71:428-434.
7. Erickson-Whitmann B, Rownd J, Khater K. Biologic and physical aspects of radiation oncology. In: barakat R, Markman M, Randall M, eds. Principles and Practice of Gynecology Oncology, 5th ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2009: 325-380.
8. Kim JY, Kim JY, Kim JH, et al: Curative chemoradiotherapy in patients with stage IVB cervical cancer presenting with paraortic and left supraclavicular lymph node metastases. *Int J RadiatOncolBiolPhys* 84:741-7, 2012
9. Wu SY, Huang EY, Chanchien CC, et al: Prognostic factors associated with radiotherapy for cervical cancer with computed tomography-detected para-aortic lymph node metastasis. *J Radiat Res*, 2013
10. Nikola C, Alexandros T, Coya T, et al: Dose escalated intensity modulated radiotherapy in the treatment of cervical cancer. *Radiat Oncol*. 2015; 10: 240
11. QUANTEC

《子宮內膜癌放射治療共識》

一、治療範圍

1. 術後陰道截端及近側黏膜
2. 術後殘餘腫瘤 (乳突漿液細胞癌、亮細胞癌或癌性肉瘤)
3. 骨盆腔高風險淋巴轉移範圍

二、治療劑量 / 次數

▲ 體外放射治療

1. 總劑量：45~50.4Gy
2. 殘餘腫瘤追加劑量：10~16Gy
3. 分次劑量：1.8~2.0Gy

▲ 陰道腔內近接放射線治療

1. 骨盆腔放射治療後追加：陰道黏膜接受 4-6Gy x 2~4 次。
2. 只接受陰道腔內治療：陰道黏膜接受 6Gy x 5 次或陰道黏膜下 5mm 接受 7Gy x3 或 5.5Gy x4。

三、治療方式：

使用立體順型與強度調控放射治療技術，包含弧形及螺旋放射規畫，可考慮搭配影像導引治療，治療選擇可使用同步照射高與低危險部位的方式或先給予整個照射部位部份劑量照射後，再針對高危險部位加強劑量。

四、參考文獻：

1. NCCN clinical practice guidelines in oncology for uterine neoplasms, 2024 version 3.
2. Aalders J, Abeler V, Kolstad P, et al. Postoperative external irradiation and prognostic parameters in stage I endometrial carcinoma. Clinical and histopathologic study of 540 patients. Obstet Gynecol 1980; 56:419-427.
3. Morrow CP, Bundy BN, Kurman RJ, et al. Relationship between surgical-pathological risk factors and outcome in clinical stage I and II carcinoma of the endometrium: A Gynecologic Oncology Group study. Gynecol Oncol 1991; 40:55-65.
4. Kadar N, Homesley HD, Malfetano JH. Positive peritoneal cytology is an adverse factor in endometrial carcinoma only if

- there is other evidence of extrauterine disease. *Gynecol Oncol* 1992; 46:145-149.
5. Fishman DA, Roberts KB, Chambers JT, et al. Radiation therapy as exclusive treatment for medically inoperable patients with stage I and II endometrioid carcinoma of the endometrium. *Gynecol Oncol* 1996; 61:189-196.
 6. Murphy KT, Rotmensch J, Yamada SD, Mundt AJ. Outcome and patterns of failure in pathologic stages I-IV clear-cell carcinoma of the endometrium: implications for adjuvant radiation therapy. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 2003; 55 (5) :1272-1276.
 7. Harkenrider MW, Abu-Rustum N, Albuquerque K, et al. Radiation Therapy for Endometrial Cancer: An American Society for Radiation Oncology Clinical Practice Guideline, *Practical Radiation Oncology*, Volume 13, Issue 1, 41 - 65