

# がん化学療法レジメン登録票

新規レジメン登録の際にはプロトコールの提出が必須です  
プロトコールがない場合は参考文献を提出してください

レジメン名	ギルテリチニブ(ゾスパタ錠)
診療科名	血液腫瘍内科
診療科責任者名	末永孝生
適応がん種	再発又は難治性のFLT3遺伝子変異陽性の急性骨髄性白血病
保険適応外の使用	<input type="checkbox"/> 有 <input checked="" type="checkbox"/> 無

がん治療ワーキンググループ使用欄	
登録番号	AML-9
登録日・更新日	2018年12月25日
削除日	
出典	ゾスパタ添付文書 国際共同第Ⅲ相試験(CL-0301試験)
入力者	伊勢崎竜也

投与順に記入(抗がん剤のみ)

No.	薬剤名:一般名 (薬剤名:商品名)	規格	投与量算出式	ルート	投与時間	施行日
	希釈液					
No.1	ギルテリチニブマリン酸塩 (ゾスパタ錠)	40 mg	120 mg/body	<input type="checkbox"/> IV <input type="checkbox"/> DIV <input type="checkbox"/> CVポート <input type="checkbox"/> 側管 <input checked="" type="checkbox"/> その他(内服)	1日1回	連日

1コースの期間	設定なし
投与間隔の短縮規定	該当しない
計算後の投与量上限値	110%
計算後の投与量下限値	50%

減量・中止基準	<p><b>【減量・中止基準】</b> QT間隔延長 500 msecを超える延長 480 msec以下又はベースラインに回復するまで本剤を休薬する。回復後、1段階減量して投与を再開できる。 その他の非血液毒性 グレード3:グレード1以下又はベースラインに回復するまで本剤を休薬する。回復後、1段階減量して投与を再開できる。 グレード4:投与を中止する。</p> <p>減量段階 通常投与量 120 mg 1段階減量 80 mg 2段階減量 40 mg</p>
前投薬	なし
その他の注意事項	<p>・4週間の投与により効果がみられない場合は、患者の状態を考慮した上で、1日1回200mgに増量することができる。 なお、200mgから減量する場合は1日1回120mg以下の用量とすること。</p> <p>・FLT3遺伝子変異検査にはリユーコストラットCDxFLT3変異検査を使用する。 FLT3-ITD変異:内部縦列重複変異 FLT3-TKD変異:D835又はI836のチロシンキナーゼドメイン変異</p>

記入者	伊勢崎竜也
確認者	北館 明宏