

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ルの提出が必須です
プロトコ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	capecitabine + cyclophosphamide
診療科名	乳腺科
診療科責任者名	福間 英祐
適応がん種	乳がん
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	BR-064
登録日・更新日	2021年8月24日
削除日	
出典	Anticancer Res 2007;27(2):1009-13.
入力者	田中 祐乃介

投与順に記入(抗がん剤のみ)

	薬剤名:一般名 (薬剤名:商品名)	規格	投与量算出式	投与経路	投与時間	施行日
	希釈液					
No.1	カペシタビン錠	300mg	829 mg/m ² /回	<input type="checkbox"/> IV <input type="checkbox"/> DIV <input type="checkbox"/> CV <input type="checkbox"/> 側管 <input checked="" type="checkbox"/> その他()	2回/日	day1~14
No.2	シクロホスファミド錠 (エンドキサン錠)	50mg	33mg/m ² /回	<input type="checkbox"/> IV <input type="checkbox"/> DIV <input type="checkbox"/> CV <input type="checkbox"/> 側管 <input checked="" type="checkbox"/> その他()	2回/日	day1~14

1コースの期間	21日
投与間隔の短縮規定	<input type="checkbox"/> 短縮可能(日)・ <input checked="" type="checkbox"/> 短縮不可能
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>【開始規準】 Hb\geq9.0g/dL ANG\geq2,000/mm³ Plt\geq100,000/mm³ AST<48U/L ALT<60U/L Ccr>50mL/min 肝転移がある場合、上記に加えて AST\leq100U/L ALT\leq150U/L ALP\leq282.5U/L Scr<1.5mg/dL T-Bil<1.25mg/dL</p> <p>【中止減量基準】 手足症候群を除く血液毒性および非血液毒性 Grade 2: Grade1以下に回復するまで休薬し、同量で再開する。 Grade 3: 投与を中止する。Grade1以下に回復するまで休薬し、75%用量で再開する。 grade 4: 投与を中止する</p> <p>手足症候群 Grade 3: Grade1以下に回復するまで休薬し、同量で再開する。 Grade4: 投与を中止する</p>
前投薬	なし
その他の注意事項	

記入者	田中 祐乃介
確認者	坂本 尚美