

## 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    | ビルトブルチニブ(MCL)  |
| 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    | 他のBTK阻害剤に抵抗性又は不耐容の再発又は難治性のマンテル細胞リンパ腫                               |
| 保険適応外の使用 | <input type="checkbox"/> 有 <input checked="" type="checkbox"/> 無   |
| 入院外来区分   | <input type="checkbox"/> 入院 <input checked="" type="checkbox"/> 外来 |

| がん治療ワーキンググループ使用欄 |  |
|------------------|--|
| 登録番号             | MCL-8  |
| 登録日・更新日          | 2024年10月22日  |
| 削除日              |  |
| 出典               | Lancet. 2021 Mar 6;397(10277):892-901<br>ジャイバーカ錠 適正使用ガイド |
| 入力者              | 湯山 聡   |

投与順に記入(抗がん剤のみ)

|      | 薬剤名:一般名<br>(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 | ビルトブルチニブ<br>(ジャイバーカ錠) | 50mg, 100mg | 200mg/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(経口) | 1日1回 | 連日内服 |

|            |   |
|------------|---|
| 1コースの期間    | -   |
| 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>&lt;開始基準&gt;<br/>ANC<math>\geq</math>750/<math>\mu</math>L、PLT<math>\geq</math>5万/<math>\mu</math>L、Hb<math>\geq</math>8g/dL<br/>AST<math>\leq</math>80 U/L(肝転移がある場合、AST<math>\leq</math>150 U/L)、ALT<math>\leq</math>100 U/L(肝転移がある場合、AST<math>\leq</math>200 U/L)、T-Bil<math>\leq</math>1.5mg/dL(ジルベール症候群の場合、T-Bil<math>\leq</math>3.0mg/dL)<br/>APTT<math>\leq</math>55.5秒、PT-INR<math>\leq</math>1.5<br/>CrCL<math>\geq</math>30mL/min<br/>LVEF<math>\leq</math>45%、QTcF<math>\leq</math>470msec</p> <p>&lt;減量・中止基準&gt;<br/>Grade3以上の副作用が発現した場合:ベースライン又はGrade1以下に回復するまで休薬。ベースライン又はGrade1以下に回復後、下記の目安を参考に副作用発現回数に応じて用量調節を行い、再開する。</p> <p>&lt;用量調節の目安&gt;<br/>1回目:200mgで再開<br/>2回目:100mgで再開<br/>3回目:50mgで再開<br/>4回目:投与中止</p> |
| 催吐性リスク     | 該当なし  |
| 前投薬        | なし  |
| 支持療法(その他)  | なし  |
| その他の注意事項   | ・術前術後の3~5日程度は本剤の投与中断を考慮する。  |