

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	R-HyperCVAD/R-HDMA
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	高悪性度非ホジキンリンパ腫
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	NHL-037
登録日・更新日	2018年10月23日登録 2023年6月27日更新
削除日	
出典	Cancer 2006 ;106:1569-1580
入力者	伊勢崎 竜也

投与順に記入 (抗がん剤のみ)

Cycles 1, 3, 5, 7						
No.	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	リツキシマブ(遺伝子組換え) (リツキシマブBS点滴静注) 生理食塩液	100mg, 500mg 500 mL	375 mg/m ²	<input type="checkbox"/> IV <input checked="" type="checkbox"/> DIV <input checked="" type="checkbox"/> CV <input type="checkbox"/> 側管 <input type="checkbox"/> その他()	*	day1,11 (Cycles 1, 3, 5, 7)
No.2	シクロホスファミド水和物 (注射用エンドキサン) 生理食塩液	100mg, 500mg 100 mL	300mg/m ² 12時間毎	<input type="checkbox"/> IV <input checked="" type="checkbox"/> DIV <input checked="" type="checkbox"/> CV <input type="checkbox"/> 側管 <input type="checkbox"/> その他()	3時間	day1-3
No.3	ドキシルピシン塩酸塩注射液 (ドキシルピシン塩酸塩注射液) 生理食塩液	10mg, 50mg 500 mL	50mg/m ²	<input type="checkbox"/> IV <input checked="" type="checkbox"/> DIV <input checked="" type="checkbox"/> CV <input type="checkbox"/> 側管 <input type="checkbox"/> その他()	24時間	day4
No.4	ビンクリスチン硫酸塩 (オンコピン注射液) 生理食塩液	1mg 100 mL	2mg/body	<input type="checkbox"/> IV <input checked="" type="checkbox"/> DIV <input checked="" type="checkbox"/> CV <input type="checkbox"/> 側管 <input type="checkbox"/> その他()	bolus	day4,11
No.5	デキササート注射液 生理食塩液	1.65mg, 6.6mg 100 mL	40mg/body	<input type="checkbox"/> IV <input checked="" type="checkbox"/> DIV <input checked="" type="checkbox"/> CV <input type="checkbox"/> 側管 <input checked="" type="checkbox"/> その他(経口)	30分	day1-4, day11-14
No.6	フィルグラステム	75 μg, 300 μg	75 μg/body	<input type="checkbox"/> IV <input type="checkbox"/> DIV <input type="checkbox"/> CV <input type="checkbox"/> 側管 <input checked="" type="checkbox"/> その他(皮下注)	-	day6以降

Cycles 2, 4, 6, 8						
No.1	リツキシマブ(遺伝子組換え) (リツキシマブBS点滴静注) 生理食塩液	100mg, 500mg 500 mL	375 mg/m ²	<input type="checkbox"/> IV <input checked="" type="checkbox"/> DIV <input checked="" type="checkbox"/> CVポート <input type="checkbox"/> 側管 <input type="checkbox"/> その他()	*	day2,8 (Cycles 2, 4, 6, 8)
No.2	メトトレキサート (メトトレキサート点滴静注液) 生理食塩液	50mg, 200mg, 1000mg 250mL	1000mg/m ²	<input type="checkbox"/> IV <input checked="" type="checkbox"/> DIV <input checked="" type="checkbox"/> CVポート <input type="checkbox"/> 側管 <input type="checkbox"/> その他()	24時間	day2
No.3	シタラピン (シタラピン点滴静注液「テバ」) 生理食塩液	400, 1000 mg 500 mL	3000mg/m ² 12時間毎	<input type="checkbox"/> IV <input checked="" type="checkbox"/> DIV <input checked="" type="checkbox"/> CVポート <input type="checkbox"/> 側管 <input type="checkbox"/> その他()	2時間	day3,4
No.4	フィルグラステム	75 μg, 300 μg	75 μg/body	<input type="checkbox"/> IV <input type="checkbox"/> DIV <input type="checkbox"/> CV <input type="checkbox"/> 側管 <input checked="" type="checkbox"/> その他(皮下注)	-	day4以降

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>【開始基準】 ANC > 1,000 / μL, Plt > 10万 / μL, T-Bil < 1.5mg/dL, EF > 50%</p> <p>【延期・減量基準】 Grade3非血液毒性: 被疑薬 25%減量 Grade4非血液毒性: 被疑薬 中止</p> <p>各サイクルday21 時点で ANC < 750 / μL かつ Plt < 7.5万 / μL : 25%減量 60歳を越える年齢またはScr > 1.5mg/dL, Ara-C 1000mg/m²へ減量</p> <p>T-Bil > 2mg/dL, Grade2以上の末梢神経障害: ビンクリスチン 1mg/bodyへ減量 T-Bil > 3mg/dL, 腸閉塞: ビンクリスチン 中止</p> <p>T-Bil 2-3mg/dL : ドキシルピシン 50%減量 T-Bil 3-5mg/dL : ドキシルピシン 75%減量 T-Bil > 5mg/dL : ドキシルピシン 中止</p> <p>G-CSFはWBC > 3,000 / μLになったら中止する。</p> <p>MTXの用量調節基準 ・クレアチニンクリアランス 61 ~ 80 mL/min 75% dose 51 ~ 60 mL/min 70% dose 30 ~ 50 mL/min 30 ~ 50% dose 30 mL/min < Cr: 投与不可 ・肝機能 ・AST > 100IU/L または ALT > 150IU/L : 75% dose ・3.0 mg/dL < T-Bil < 5.0 mg/dL : 75% dose T-Bil ≥ 5 mg/dL : 投与不可 ・尿pH < 8.0 : 投与不可 ・尿量 < 100mL/h : 投与不可</p>
前投薬	<p>【リツキシマブ前投薬】 アセトアミノフェン500mg+クロルフェニラミン注10mg+ファモチジン注20mg+ヒドコルチゾン注100mg</p> <p>【制吐剤】 抗5-HT3制吐剤</p>
その他の注意事項	<p>* リツキシマブの投与方法は院内標準化に準拠する。</p> <p>・中樞神経浸潤予防のため、選択的に全8コースのday2またはday8にTripleITの実施を考慮しても良い。</p> <p>【Cycle 1, 3, 5, 7】 ・オンコピンの1日最大投与量は2mg/body ・ドキシルピシン塩酸塩の総投与量は500mg/m²以下とする。 ・メスナ 600mg/m²/dayをエンドキサン投与1時間前から開始し、day2-4まで24時間持続点滴し、最終投与終了12時間後まで継続する</p> <p>【Cycle 2, 4, 6, 8】 ・結膜炎予防のため、ステロイド点眼を投与する。</p> <p>【ハイドレーション】 MTX投与開始12時間以上前から、3L/day以上の補液が必要</p> <p>【尿アルカリ化】 炭酸水素ナトリウム(メイロン静注8.4%) 20-40mEq/500mL</p> <p>【ロイコボリンレスキュー】 ・ロイコボリンレスキューはMTX開始後24時間にロイコボリン51mg i.v.単回投与後から開始する。 ・MTXの血中濃度測定は投与開始後、(24h), 48h, 72hで実施する。 【高用量メトトレキサート療法における標準的なレスキューについて】を参照</p> <p>【MTX投与開始から排泄確認できるまで併用してはいけない薬剤】 ST合剤: 薬酸代謝阻害作用が協力的に作用 NSAIDs, アスピリン: 腎排泄遅延 ペニシリン系抗生剤, プロベネシド: 腎排泄競合阻害 シプロフロキサシン: 腎排泄遅延 PPI, テトラサイクリン, フェニトイン, バルビツール酸: 血中濃度上昇 フロセミド, サイアザイド系利尿剤: 尿を酸性化</p> <p>B型肝炎ウイルスキャリアの患者又は既往感染者(HBs抗原陰性、かつHBe抗体又はHBs抗体陽性)において、本剤の投与によりB型肝炎ウイルスの再活性化による肝炎があらわれることがあるので、本剤投与に先立って肝炎ウイルス感染の有無を確認し、本剤投与前に適切な処置を行うこと。本剤の治療開始後及び治療終了後は、継続して肝機能検査や肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うなど、B型肝炎ウイルスの再活性化の徴候や症状の発現に注意すること。</p>

記入者	伊勢崎 竜也
確認者	竹内 正美