

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	プレントキシマブ ベドチン (PTCL)
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	再発または難治性のCD30陽性の末梢性T細胞リンパ腫
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	PTCL-006
登録日・更新日	2020年2月25日
削除日	
出典	アドセトリス添付文書
入力者	伊勢崎 竜也

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	プレントキシマブ ベドチン (遺伝子組換え) (アドセトリス点滴静注用)	50mg	1.8mg/kg **	<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()	30分	Day1
	生理食塩液	100mL*				

1コースの期間	21日
投与間隔の短縮規定	<input checked="" type="checkbox"/> 短縮可能(1 日) ・ <input 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>【プレントキシマブベドチンの減量・中止基準】</p> <p>●好中球減少症 1,000/mm³ 以上 1,000/mm³ 未満</p> <p>・同一用法・用量で、投与を継続する。 ・ベースライン又は1,000/mm³に回復するまで休薬する。</p> <p>●末梢神経障害 Grade 1 (機能障害はなく、知覚障害、反射消失のみ) ・同一用法・用量で、投与を継続する。</p> <p>Grade 2 (機能障害はあるが、日常生活に支障はない) または Grade 3 (日常生活に支障がある) ・ベースライン又はGrade 1以下に回復するまで休薬する。回復した場合は、1.2mg/kgに減量して投与を再開する。</p> <p>Grade 4 (障害をきたす感覚ニューロパチー、生命を脅かす又は麻痺を来す運動ニューロパチーがある) ・投与中止する。</p>
前投薬	なし
その他の注意事項	<p>・原則、16サイクルまで</p> <p>*希釈後の薬液濃度が0.4~1.2mg/mLとなる液量とする **体重が100kgを超える場合は100kgとして計算する。</p> <p>・プレオマイシンとの併用禁忌</p>

記入者	伊勢崎 竜也
確認者	竹内 正美