

レジメン名	オラパリブ(前立腺がん)
診療科名	泌尿器科
診療科責任者名	安倍 弘和
適応がん種	BRCA遺伝子変異陽性の遠隔転移を有する去勢抵抗性前立腺がん
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	Ur-052
登録日・更新日	2021年3月2日
削除日	
出典	リムバーザ添付文書 リムバーザ適正使用のガイド(前立腺がん) N Engl J Med 2020; 383: pp. 2345-2357.
入力者	阿部 誠也

投与順に記入(抗がん剤のみ)

	薬剤名	規格	投与量算出式	ルート	投与時間	施行日
No.1	オラパリブ (リムバーザ錠)	100mg、150mg	300mg/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2回	連日

1コースの期間	設定なし
投与間隔の短縮規定	設定なし
計算後の投与量上限値	300mg/回
計算後の投与量下限値	200mg/回

減量・中止基準	<p>【開始基準】 Hb\geq9g/dL、ANC\geq1500/μL、Plt\geq7.5万、T-Bil\leq1.5ULN、AST,ALT\leq2.5ULN、SCr\leq1.5ULN</p> <p>【減量基準】 HbがGrade3以上 Hb\geq9g/dLになるまで最大4週間休薬 1回目の再開\rightarrow減量せず。2回目の再開時250mg/回へ減量。3回目の再開時200/回へ減量。 ANCがGrade3以上 Grade1以下になるまで休薬 1回目の再開\rightarrow減量せず。2回目の再開時250mg/回へ減量。3回目の再開時200/回へ減量。 Plt減少Grade3以上 Grade1以下になるまで最大4週間休薬 再開時減量せずに投与。 上記以外の副作用 Grade3以上 Grade1以下になるまで休薬 再開時減量せずに投与。</p>
---------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

前投薬	なし
-----	----

その他の注意事項	<p>【BRCA遺伝子変異陽性の遠隔転移を有する去勢抵抗性前立腺癌】</p> <p>■ 投与対象の患者</p> <p>(BRCA遺伝子変異陽性のmCRPC)</p>  <p>以下の条件を満たすmCRPCが本剤による治療対象となります</p> <ul style="list-style-type: none"> ● ARATによる治療歴がある ● 承認された体外診断用医薬品等を用いた検査により、BRCA遺伝子変異を有することが確認されている <p>・100mg錠と150mg錠の生物学的同等性は示されていないため、300mgを投与する際は100mg錠を使用しないこと。</p> <p>・腎機能障害患者における用量調節(海外添付文書) CrCL>51mL/min 1回300mg 1日2回 31<CrCL<50mL/min 1回200mg 1日2回 CrCL<30mL/min 使用経験なし</p> <p>・併用注意薬剤: CYP3A誘導・阻害作用を有する薬剤 中等度以上のCYP3A阻害剤を併用する際には減量も考慮する</p> <p>・BRCAanalysis診断システムがコンパニオン診断薬等として製造販売承認されている。</p>
----------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

記入者	阿部 誠也
確認者	安倍 弘和