

# 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	PTX+Topotecan
診療科名	産婦人科
診療科責任者名	大塚 伊佐夫
適応がん種	Stage IVB 治療抵抗性又は再発の子宮頸癌
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	Ut-016
登録日・更新日	2020年4月28日
削除日	
出典	アバスチン適正使用ガイド GOG-0240試験 ハイカムチン添付文書
入力者	今井 瑞稀

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	パクリタキセル (パクリタキセル注射液)	30mg, 100mg, 150mg	175mg/m <sup>2</sup>	□IV ■DIV ■CVポート □側管 □その他( )	3時間	day1
	生理食塩液	500mL				
No.2	ノギテカン塩酸塩 (ハイカムチン注射液)	1.1mg	0.75mg/m <sup>2</sup>	□IV ■DIV ■CVポート □側管 □その他( )	30分	day1-3
	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>初回治療開始基準</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>好中球数<math>\geq 1,500/\mu\text{L}</math></li> <li>血小板数<math>\geq 10万/\mu\text{L}</math></li> <li>血清クレアチニン濃度<math>\leq 1.2\text{mg/dL}</math> またはクレアチニンクリアランス計算値<math>\geq 60\text{mL/min}</math> (Jelliffeの式)</li> <li>総ビリルビン<math>\leq 1.5\text{mg/dl}</math></li> <li>AST<math>\leq 100\text{IU/L}</math></li> <li>ALT<math>\leq 100\text{IU/L}</math></li> <li>尿蛋白/尿クレアチニン比<math>&lt; 1.0</math></li> </ul> <p>中止・減量基準</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>前サイクルの第一日目から次々サイクルの一日目(6週間以内)に好中球数<math>\geq 1,500/\mu\text{L}</math>かつ血小板<math>\geq 100,000/\mu\text{L}</math>に回復しない場合中止する</li> </ul> <p>【パクリタキセル注射液】</p> <p>いずれかに該当する場合、減量する</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Grade4の血小板減少、Grade3以上の発熱性好中球減少症：一段階減量(140mg/m<sup>2</sup>)</li> <li>Grade2の末梢神経障害：二段階減量(105mg/m<sup>2</sup>)</li> <li>Grade2の肝機能障害：一段階減量(140mg/m<sup>2</sup>)</li> </ul> <p>いずれかに該当する場合、休薬する</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Grade3以上の末梢神経障害、肝機能障害、Grade2以上のその他非血液毒性</li> </ul> <p>【ハイカムチン注射液】</p> <p>Cor<math>\geq 20\text{mL/min}</math>の患者は、初回投与量を通常用量の半量とする Cor<math>\leq 20\text{mL/min}</math>の患者での十分な成績は得られていない 投与後、血液学的検査値の変動に十分留意し、次コースの投与量は患者の状態により適宜減量すること</p> <p>減量の目安</p> <table border="1"> <tr> <td>減量の段階</td> <td>投与量</td> </tr> <tr> <td>初回投与量</td> <td>0.75mg/m<sup>2</sup></td> </tr> <tr> <td>1段階減量</td> <td>0.60mg/m<sup>2</sup></td> </tr> <tr> <td>2段階減量</td> <td>0.45mg/m<sup>2</sup></td> </tr> </table>	減量の段階	投与量	初回投与量	0.75mg/m <sup>2</sup>	1段階減量	0.60mg/m <sup>2</sup>	2段階減量	0.45mg/m <sup>2</sup>
減量の段階	投与量								
初回投与量	0.75mg/m <sup>2</sup>								
1段階減量	0.60mg/m <sup>2</sup>								
2段階減量	0.45mg/m <sup>2</sup>								
前投薬	5-HT3拮抗薬、デキサメタゾン、ファモチジン、クロルフェニラミン(day2-3 はデキサメタゾンのみ)								
その他の注意事項	以下の患者は除外基準として設定されていたため、投与経験がない								

記入者	今井 瑞稀
確認者	松浦 拓人