

国立病院機構 福山医療センター レジメン登録・管理表

| | | |
|--------|---|--|
| レジメン名称 | 乳癌 早期TNBC (NAC①) Pembrolizumab+weekly (PTX+CBDCA) 療法 | |
| 疾患名 | 乳癌 | |
| 診療科名 | 乳腺・甲状腺外科 | |
| 登録医師名 | 三好 和也 | |
| 適応 | 高リスクの早期TNBC ^① の術前療法① (^① : T1cN1-2またはT2-4N0-2のトリプルネガティブ乳癌) | |

| |
|--|
| 臨床区分 |
| <input checked="" type="checkbox"/> 日常診療 |
| <input type="checkbox"/> 単施設自主研究 |
| <input type="checkbox"/> 他施設自主研究 |
| <input type="checkbox"/> 市販後臨床研究 |
| <input type="checkbox"/> 治験 |

| |
|--|
| 抗癌剤適応分類 |
| <input type="checkbox"/> 進行・再発化学療法 |
| <input type="checkbox"/> 術後化学療法 |
| <input checked="" type="checkbox"/> 術前化学療法 |
| <input type="checkbox"/> 局所療法 |
| <input type="checkbox"/> その他 |

| | |
|--------|------------|
| 登録日 | 2022年12月7日 |
| 1クール期間 | 21日 |
| 実施回数 | 4回 |

| Rp | 薬品名称 | 標準投与量 | 単位 | 投与方法 | ルート | 投与時間 | 投与日 | | | | | | | | | | 注意コメント |
|----|----------------------------------|-------|--------|------|-----|------|------|---|------|---|-------|---|---|---|---|---|--|
| | | | | | | | day1 | — | day8 | — | day15 | — | — | — | — | — | |
| 1 | 生理食塩液 | 250 | mL | | | | ● | — | ● | — | ● | — | — | — | — | — | 血管確保用（フィルター付ルートを使用すること） ※開始から終了までECGモニターを装着すること |
| 2 | 生理食塩液 | 100 | mL | | | | ● | — | — | — | — | — | — | — | — | — | 最終濃度：1～10mg/mL以上 インラインフィルターを使用すること。 キイトルーダ投与前後生食でフラッシュ |
| 3 | 生理食塩液 | 50 | mL | | | | ● | — | — | — | — | — | — | — | — | — | キイトルーダ後ルート洗浄用 |
| 4 | レスタミンコーウ錠 10mg | 5 | 錠 | | | | ● | — | ● | — | ● | — | — | — | — | — | パクリタキセル投与開始30分前までに内 |
| 5 | 生理食塩液 | 100 | mL | | | | ● | — | ● | — | ● | — | — | — | — | — | レスタミンと同時投与（レスタミン内服不可患者には医師に確認） |
| 6 | デキサミド注射液 6.6mg ファモチジン注射液 20mg | 1 | 瓶 管 | | | | ● | — | ● | — | ● | — | — | — | — | — | |
| 7 | グラニセトロン点滴静注液3mg/パック | 1 | 袋 | | | | ● | — | ● | — | ● | — | — | — | — | — | |
| 8 | 生理食塩液 | 250 | mL | | | | ● | — | ● | — | ● | — | — | — | — | — | インラインフィルターを使用すること。 |
| | バクリタキセル注 | 80 | mg/m2 | | | | | | | | | | | | | | |
| | 生理食塩液 | 250 | mL | | | | | | | | | | | | | | 最大：225mg |
| | カルボプラチナ点滴静注液 | 1.5 | AUC | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | |

備考欄

※4コース終了後はNAC②（Pembrolizumab+ACまたはEC療法）へ移行する
※キイトルーダとパクリタキセルはフィルターを使用する。
※パクリタキセルが継続不可となった場合は、NAC②に移行すること（カルボプラチナ+キイトルーダ2剤の併用は認められない）

減量・中止基準

各薬剤の添付文書・適正使用ガイド参照

文献

KEYNOTE-522試験