

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 3週毎 PER+ TRA + DTX療法 | | | | | | | 登録日 | 2013年11月1日 | | | | | | | | | |
| 疾患名 | 乳癌 | | 臨床区分 | | | | | | | 抗がん剤適応分類 | | | | | | | | |
| 診療科名 | 乳腺・甲状腺外科 | | <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 | | | | | | | | | | | | | | | |
| 登録医師名 | 野村 長久 | | <input checked="" type="checkbox"/> 進行・再発化学療法 <input type="checkbox"/> 術後化学療法 <input type="checkbox"/> 術前化学療法 <input type="checkbox"/> 局所療法 <input type="checkbox"/> その他 | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1クール期間 | 21日 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 実施回数 | /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 | | | |
| 1 | 生理食塩液 | 250 | mL | 点滴静注 | メイン | | day1 | — | — | — | — | — | — | — | | — | | |
| 2 | 生理食塩液 | 250 | mL | 点滴静注 | 側管 | 60min | ● | — | — | — | — | — | — | — | — | 血管確保用 ※開始から終了までECGモニターを装着すること | | |
| 2 | パージェタ点滴静注 420mg | 840 | mg/body | | | | ● | — | — | — | — | — | — | — | — | — | — | 1) 初回投与時のみ840mg (2回目以降420mg) ※初回投与の忍容性が良好であれば、投与時間30minまで短縮可能 2) 投与終了後、60分の経過観察を行う。 ※初回投与の忍容性があれば、観察期間は30minまで短縮可能 |
| 3 | 生理食塩液 | 250 | mL | | | | ● | — | — | — | — | — | — | — | — | — | — | 1) 初回投与時のみ8mg/kg (2回目以降6mg/kg) ※初回投与の忍容性が良好であれば、投与時間30minまで短縮可能 |
| 3 | トラスツズマブBS点滴静注用 | 8 | mg/kg | 点滴静注 | 側管 | 90min | ● | — | — | — | — | — | — | — | — | | | |
| 3 | 2回目以降: 6 | mg/kg | ● | | | | — | — | — | — | — | — | — | — | — | — | — | |
| 4 | グラニセトロン点滴静注液3mg/パック | 1 | 袋 | 点滴静注 | 側管 | 30min | ● | — | — | — | — | — | — | — | — | | | |
| 4 | テキサート注射液 6.6mg | 2 | 瓶 | | | | ● | — | — | — | — | — | — | — | — | — | — | |
| 5 | 5%糖液 | 250 | mL | 点滴静注 | 側管 | 60min | ● | — | — | — | — | — | — | — | — | | | |
| 5 | ドセタキセル点滴静注液 | 75 | mg/m ² | | | | (55~75) | mg/m ² | ● | — | — | — | — | — | — | — | — | |
| 6 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

備考欄

減量・中止基準

【DTX減量基準】

- ・発熱性好中球減少症: 55mg/m²に減量
- ・好中球数<500/mm²が1週間を超えて持続: 55mg/m²に減量
- ・高度または次第に増悪する皮膚反応: 55mg/m²に減量

【DTX中止基準】

3週間を超えて投与を延期しても毒性の回復が認められず場合または下記のときは投与を中止する

- ・好中球数<500/mm³まで回復しない
- ・PLT≤10万まで回復しない
- ・末梢神経障害≥Grade3
- ・T-Bil: 正常値上限以下まで回復しない
- ・AST,ALT>正常上限×1.5かつALP>正常上限×2.5

参照: がん化学療法レジメンハンドブック第7版p300

文献

Pertuzumab, trastuzumab, and docetaxel for HER2-positive metastatic breast cancer (CLEOPATRA study): overall survival results from a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 study