

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+ VNR療法 |  | 臨床区分<br><input checked="" type="checkbox"/> 日常診療<br><input type="checkbox"/> 単施設自主研究<br><input type="checkbox"/> 他施設自主研究<br><input type="checkbox"/> 市販後臨床研究<br><input type="checkbox"/> 治験 | 抗癌剤適応分類<br><input checked="" type="checkbox"/> 進行・再発化学療法<br><input type="checkbox"/> 術後化学療法<br><input type="checkbox"/> 術前化学療法<br><input type="checkbox"/> 局所療法<br><input type="checkbox"/> その他 | 登録日    | 2016年11月9日 |    |
| 疾患名    | 乳癌                      |  |                                                                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                 | 1クール期間 | 21日        |    |
| 診療科名   | 乳腺・内分泌外科                |  |                                                                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                 |        | 実施回数       | /回 |
| 登録医師名  | 高橋 寛敏                   |  |                                                                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                 |        |            |    |

| 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 | — | — | — | — | — | — |                                                                                                                             |
| 1  | 生理食塩液            | 250   | mL      | 点滴静注 | メイン |       | ●    | — | — | ●    | — | — | — | — | — | — | 血管確保用<br>※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            | 250   | mL      | 点滴静注 | メイン | 60min | ●    | — | — | —    | — | — | — | — | — | — | 1) 初回投与時のみ840mg (2回目以降420mg)<br>※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<br>2) 投与終了後、60分の経過観察を行う。<br>※初回投与の忍容性があれば、観察期間は30minまで短縮可能 |
|    | パージェタ点滴静注 420mg  | 840   | mg/body |      |     |       |      |   |   |      |   |   |   |   |   |   |                                                                                                                             |
| 3  | 生理食塩液            | 250   | mL      | 点滴静注 | メイン | 90min | ●    | — | — | —    | — | — | — | — | — | — | 1) 初回投与時のみ8mg/kg (2回目以降6mg/kg)<br>※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                                                          |
|    | トラスツスマブ点滴静注用     | 8     | mg/kg   |      |     |       |      |   |   |      |   |   |   |   |   |   |                                                                                                                             |
| 4  | 生理食塩液            | 1     | 袋       | 点滴静注 | メイン | 15min | ●    | — | — | ●    | — | — | — | — | — | — |                                                                                                                             |
|    | デキサメタゾン注射液 6.6mg | 1     | 瓶       |      |     |       |      |   |   |      |   |   |   |   |   |   |                                                                                                                             |
| 5  | 生理食塩液            | 50    | mL      | 点滴静注 | メイン | 全開    | ●    | — | — | ●    | — | — | — | — | — | — |                                                                                                                             |
|    | ロゼウス静注液          | 25    | mg/m2   |      |     |       |      |   |   |      |   |   |   |   |   |   |                                                                                                                             |
| 6  | 生理食塩液            | 250   | mL      | 点滴静注 | メイン | 全開    | ●    |   |   | ●    |   |   |   |   |   |   | 静脈炎予防の為ロゼウス終了後全開で全量投与すること                                                                                                   |
|    |                  |       |         |      |     |       |      |   |   |      |   |   |   |   |   |   |                                                                                                                             |

備考欄

※JBCRG M05 (PRECIOUS) 試験を行う場合

★ハーシェタ：何らかの理由により、予定された投与が遅れた場合、前回投与日から6週間未満のときには、維持投与量 420 mgを投与する。前回投与日から6週間以上のときには、初回投与量の840 mgで投与を行い、以降は維持投与量 420 mgを3週間隔で投与する。（添付文書と同様）

★ハーセプチン：何らかの理由により、予定された投与が遅れた場合、前回投与日から6週間未満のときには、維持投与量 6 mg/kg を投与する。前回投与日から6週間以上のときには、初回投与量の8 mg/kg で投与を行い、以降は維持投与量 6 mg/kg を3週間隔で投与する。（添付文書と異なる。）

減量・中止基準

※JBCRG M05 (PRECIOUS) 試験を行う場合は、臨床研究実施計画書に沿って減量・中止を行うこと。

文献