

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療法		臨床区分	抗癌剤適応分類	登録日	2013年11月1日	
疾患名	乳癌		<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	<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	
診療科名	乳腺・甲状腺外科				実施回数	/回	
登録医師名	野村 長久						

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	—	—	—	—	—	—	—	—	—	
1	生理食塩液	250	mL	点滴静注	メイン		●	—	—	—	—	—	—	—	—	—	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	生理食塩液	250	mL	点滴静注	側管	60min	●	—	—	—	—	—	—	—	—	—	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
	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	側管	90min	●	—	—	—	—	—	—	—	—	—	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
	トラスツズマブBS点滴静注用	8	mg/kg														
4																	

備考欄

減量・中止基準

文献

Phase II Trial of Pertuzumab and Trastuzumab in Patient With Human Epidermal Growth Factor Receptor 2-Positive Metastatic Breat Cancer That Progressed During Prior Trastuzumab Therapy