

催吐リスク DTX moderate

卵、体、頸 (DOC75+CBDCA5)d1/c21d

薬剤名	投与経路	投与量	希釈液				点滴時間 (分)	投与日(day)
			mg	mg	mg	mg		
パロノセトロン	注射	0.75	mg				1	
デキサメタゾン	注射	16.5	mg	生食	100	mL	30	1
ドセタキセル	75	mg/m ²		生食	250	mL	60	1
カルボプラチン	5	AUC		5%糖液	250	mL	60	1
						mL		
						mL		
						mL		

内服薬

デキサメタゾン 8mg 分2 朝昼食後 day2,3,4
(浮腫予防)

投与基準等

Ⅱ. 投与基準 (例:白血球 $\geq 2000/\text{mm}^3$ 、好中球 $\geq 1000/\text{mm}^3$)白血球 $\geq 3,000/\mu\text{L}$ 好中球 $\geq 1,500/\mu\text{L}$ 血小板 $\geq 100,000/\mu\text{L}$ 血清クレアチニン < 1.6 ビリルビン $< 1.5 \times \text{ULN}$

Ⅲ. 減量基準 (例: Grade3 以上の好中球減少時、次回より投与量を80%に減量)
Grade4 の好中球減少が続いた場合、ドセタキセルを 60 mg/m²に減量
Grade4 の血小板減少が起こった場合、カルボプラチンを AUC4 に減量

Ⅳ. 重大な副作用 (例:好中球減少 Grade3 以上37. 5%)

Grade3-4 好中球減少 94%

血小板減少 9%

貧血 11%

Grade4 好中球減少+発熱性好中球減少症 11%

7日間以上の Grade4 好中球減少 14%

添付参考資料(文献・ガイドライン・治験計画書・研究計画書)

Journal of the National Cancer Institute, Vol. 96, No. 22, November 17, 2004

Journal of Clinical Oncology, Vol 19, No 7 (April 1), 2001: pp 1901-1905