

催吐リスク Low

卵 ハイカムチン1.5/d1-5/c21d

| 薬剤名     | 投与経路 | 投与量               | 希釈液   | 点滴時間<br>(分) | 投与日(day)  |
|---------|------|-------------------|-------|-------------|-----------|
|         |      |                   | mg    |             |           |
|         |      |                   | mg    |             |           |
|         |      |                   | mg    |             |           |
| デキサメタゾン | 注射   | 6.6               | mg 生食 | 100 mL      | 30 1,2,3  |
| ハイカムチン  | 1.5  | mg/m <sup>2</sup> |       | mL          | 1,2,3,4,5 |
|         |      |                   |       | mL          |           |
|         |      |                   |       | mL          |           |
|         |      |                   |       | mL          |           |
|         |      |                   |       | mL          |           |

内服薬

day4,5 デキサメタゾン3.3mg

投与基準等

Ⅱ. 投与基準 (例:白血球 $\geq 2000/\text{mm}^3$ 、好中球 $\geq 1000/\text{mm}^3$ )

好中球 $> 1,500/\mu\text{l}$ ヘモグロビン $> 9\text{g/dl}$ 血小板 $> 100,000/\mu\text{l}$ .GOT and alkaline phosphatase  $< 2 \times$  institutional upper limit normal (ULN)ビリルビン $< \text{ULN}$ 血清クレアチニン  $< 2.5\text{mg/dl}$ 心機能 LVEF  $\geq 50\%$

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)  
重症好中球減少症の際には、次コースより 0.25mg/m<sup>2</sup>減量する  
クレアチニンクリアランスが 20~39mL/min まで増悪した際には投与量を 0.75mg/m<sup>2</sup>とする。

Ⅳ. 重大な副作用 (例:好中球減少 Grade3 以上37.5%)

Grade 3 以上

好中球減少 77%

白血球減少 50%

貧血 28%

血小板減少症 34%

脱毛 6%

添付参考資料(文献・ガイドライン・治験計画書・研究計画書)

J Clin Oncol 2001; 19: 3312