

レジメン名

CBDCA+PTX

出典 N Engl J Med 2006;355:2542-50.
Lung Cancer 76(2012) 362-367

実施部署区分

入院 外来 処置

対象疾患

NSCLC(非扁平上皮肺がん)

進行・再発
補助療法(術前・術後)

原則PS0-1を対象とする

投与減量の基準

その他			

投与中止の基準

WBC	2000/mm ³ 未満	PLT	5万/mm ³ 未満
ANC	1000/mm ³ 未満	Hb	8.0g/dL未満
AST,ALT	200IU/L以上	T-bil	3.0mg/dL以上
その他			

1クール期間 21日

総クール数 4-6クール

(次のクールまでの標準期間)

出典には中止基準設けられていないため、Grade3以上の有害事象である上記の値で登録とした。

薬剤名・略号	1日投与量	投与方法	投与速度(時間)	投与日(d1, d8等)
パクリタキセル	200mg/m ²	輸液500mL	3時間	d1
カルボプラチン	AUC4-6(GFR+25)	5%TZ250mL	60-90分	d1
カルボプラチンの投与量計算に用いるGFRはCockcroft-GaultとeGFR×BSA/(1.73×0.715)のうち低い値を採用。安定性の観点から、カルボプラチンの希釈液は5%TZを基本とする。				

1日投与順 (経時的にプレ Medikation・ポスト Medikation、 溶解液まで含む)
day1 ①グラニセトン3mgハック+デキサート16.5mg+ホラ ラミン5mg+アモキシシリン20mg(30min) ②パクリタキセル200mg/m ² +輸液500mL(3hr) DEHPフリーのインラインフィルターを用いて 投与 ③CBDCA+5%糖液250mL(60-90min) ④生食50mL(フラッシュ用)