

レジメン名

nogitecan

出典 ハイカムテン インタビューフォーム  
後期第II相試験

実施部署区分

入院 外来 処置

対象疾患

小細胞肺癌  
進行・再発  
補助療法(術前・術後)  
初発

投与増量・減量の基準

CLcr	40mL/min未満:0.5mg/m <sup>2</sup> /日に減量を検討
WBC PLT	・投与後、WBCおよびPLTの最低値がWBC2,000/mm <sup>3</sup> 以上、PLT5万/mm <sup>3</sup> 以上の場合、次コースの用量を1.2mg/m <sup>2</sup> /日に増量可能 ・投与後、WBCまたはPLTの最低値がWBC1,000/mm <sup>3</sup> 未満、PLT3万/mm <sup>3</sup> 未満を認めた場合、次コース以降の用量を0.8mg/m <sup>2</sup> /日に減量

投与中止の基準

WBC	2,000/mm <sup>3</sup>	PLT	5万/mm <sup>3</sup>
CLcr	20mL/min未満		
その他	※出典はWBC4,000/mm <sup>3</sup> 未満、PLT10万/mm <sup>3</sup> 未満であるが、制限が厳しいためGrade3の血液毒性として上記の値で登録		

1クール期間 21日

総クール数 PDまで

(次のクールまでの標準期間)

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)
ノギテカン(ハイカムテン)	1mg/m <sup>2</sup>	NS100mL	30分	d1-5

1日投与順 (経時的にプレ Medikation・ポスト Medikation、 溶解液まで含む)
day1-5 ①デキササート6.6mg+生食100mL(15-30min) ②ハイカムテン1mg/m <sup>2</sup> +生食100mL(30min) ③生食50mL(フラッシュ用)