

パクリタキセル療法(3週投与1週休薬)(乳)

外科 管理番号 D3
処方医:
適応: 乳癌
4週毎に繰り返す

Table with 28 columns representing days of treatment, with markers for drug administration on days 1, 8, and 15.

身長: cm 体重: kg 体表面積 m^2 心電図モニター必要時あり
[投与スケジュール] (クール目)
DAY 1 (月 日) DAY 8 (月 日) DAY 15 (月 日)

Main treatment schedule table with columns for '本管' (Main) and '側管' (Side), detailing drug names and dosages for Day 1, Day 8, and Day 15.

*デキサートは、過敏症等なければ 2回目4.95mg、3回目以降1.65mg まで減量可能

[適正使用基準]

- 1. PS (Performance Status)が0~2である
2. 感染症またはその疑い(CRP異常、発熱、白血球増多)がない
3. ポリオキシエチレンヒマシ油含有製剤に対し過敏症の既往歴がない
4. 生理機能が十分に保持され、下の基準を満たす

[DLF] パクリタキセル:
白血球・好中球
および末梢神経障害
肝障害時用量調節

Table of laboratory test results including WBC, Neut, PLT, HGB, GOT, GPT, Tbil, Cr, and BUN with their respective normal ranges.

心電図が正常である(心疾患・重篤な不整脈がない)

[骨髄抑制を考慮した投与量の調節]

パクリタキセル:WBC4000未満・Neut2000未満で投与中止

[前回投与後にWBC1000以下または重篤な末梢神経障害(Grade III以上)を起こしたとき]

Table showing dosage reduction stages from '通常' (Normal) to '3段階' (3 stages) with corresponding dosage values.

Table with conditions for dosage reduction (e.g., TBIL 1.5~5.0 or GOT 60~180) and the resulting action (50% reduction or stop).

[今回の投与量] [累積投与量]
mg/body mg/body
mg/body mg/body
mg/body mg/body

[DLFを除く重大な副作用]

- ・ショック、アナフィラキシー様症状〔呼吸困難・胸痛・低血圧・頻脈・徐脈・潮紅・血管浮腫・発汗等〕
- ・急性呼吸窮迫症候群〔呼吸困難・低酸素症・胸部X線異常等〕
- ・間質性肺炎、肺繊維症〔発熱・咳・呼吸困難・胸部X線異常等〕
- ・心筋梗塞、うっ血性心不全、心伝導障害、肺塞栓、血栓性静脈炎、脳卒中、肺水腫
- ・難聴、耳鳴
- ・消化管壊死、腸管穿孔、消化管出血、消化管潰瘍〔腹痛・嘔吐・吐血・下血等〕
- ・重篤な腸炎〔激しい腹痛・下痢等〕
- ・腸管閉塞、腸管麻痺〔食欲不振・悪心嘔吐・著しい便秘・腹痛・腹部膨満感等〕
- ・肝機能障害、黄疸〔食欲不振・倦怠感・黄疸等〕
- ・膵炎〔腹痛・腰背痛・血清アミラーゼ値上昇等〕
- ・急性腎不全〔むくみ・尿量低下・検査値異常等〕
- ・皮膚粘膜症候群、中毒性表皮壊死症〔紅斑・発熱・関節痛・下痢等〕
- ・播種性血管内凝固症候群(DIC)