

治療計画書

療法名 ライブリバント(体重80kg以上)+カルボプラチン+ペトレキセド(2サイクル目)

療法

1サイクル 3 週

EGFR遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺がん

注射 内服 放射線	Rp	商品名	用量(/回)	投与ルート	投与時間																																
			照射部位	照射量	用法	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28				
注射	1	パロノセトロン	0.75 mg	点滴	30分																																
		アロカリス	235 mg																																		
		デキサート	9.9 mg			●																															
注射	2	生理食塩液	50 ml	点滴	5分																																
						●																															
注射	3	ペトレキセド	500 mg/m ²	点滴	10分																																
		生理食塩液	100 ml			●																															
注射	4	生理食塩液	50 ml	点滴	5分																																
						●																															
注射	5	カルボプラチン	※AUC5	点滴	60分																																
		生理食塩液	250 ml			●																															
		※最大750mg																																			
注射	6	生理食塩液	50 ml	点滴	10分																																
						●																															
注射	7	ライブリバント	1750 mg	点滴	125ml/時																																
		生理食塩液	250 ml			●																															
			全量250mlに調製																																		
注射	8	生理食塩液	50 ml	点滴	30分																																
						●																															
注射	9	メチコパール	1 mg	筋注		ペトレキセド初回投与の少なくとも7日前に、ビタミンB12として1回1mgを筋肉内投与する。その後、ペトレキセド投与期間中及び投与中止後22日目まで9週ごと(3コースごと)に1回投与する。																															
内服	1	デカドロン	4 mg	1日1(～2)回朝(昼)食後		●	●																														
内服	2	パンピタン(葉酸0.5mg/g)	1 g	1日1回連日投与	ペトレキセド初回投与の7日以上前から1日1回0.5mgを連日経口投与し、最終投与日から22日目まで継続																																
内服	3	カロナー	1000 mg	ライブリバント30～60分前	●																																
内服	4	レスタミンコーワ錠	30～50 mg	ライブリバント30～60分前	●																																
内服	5																																				
内服	6																																				
放射線			Gy																																		
特記事項																																					
ペトレキセドによる重篤な副作用軽減のため葉酸およびビタミンB12を投与する(添付文書参照)。 ライブリバント: インラインフィルター(0.2～0.22 μm)を使用すること。																																					
減量規定																																					
薬品名	ライブリバント																																				
標準投与量	1750 mg																																				
1段階減量	1400 mg																																				
2段階減量	1050 mg																																				
3段階減量	中止																																				