

登録番号	プロトコール名			
C50-88	乳癌アベマシクリブ療法(フルベストラント併用)			
診療科	総合外科	1クールの日数	28日	
審査日	2019年2月25日	所要時間	—	適応外使用 <input checked="" type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり
適応病名	手術不能又は再発乳癌		放射線療法	<input checked="" type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり
実施部署	<input checked="" type="checkbox"/> 外来 <input checked="" type="checkbox"/> 病棟 <input type="checkbox"/> その他()			
適応分類	<input type="checkbox"/> 初発 <input checked="" type="checkbox"/> 進行・再発 <input type="checkbox"/> 術後補助 <input type="checkbox"/> 術前補助 <input type="checkbox"/> その他()			
番号	抗がん薬名	1日投与量	投与方法	投与日(d1、d8等)
1	アベマシクリブ(バージニオ)	300mg	po	d1-28
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
エビデンスレベル	<input checked="" type="checkbox"/> 治療 (エビデンスレベル <input type="checkbox"/> 1 <input checked="" type="checkbox"/> 2 <input type="checkbox"/> 3 <input type="checkbox"/> 4 <input type="checkbox"/> 5 <input type="checkbox"/> 6)			
ガイドライン文献名	J Clin Oncol. 2017 Sep 1;35(25):2875-2884.			
その他(減量・増量規定、プロトコールに関する補足説明など)	<p>内分泌療法剤との併用において、通常、成人にはアベマシクリブとして1回150 mgを1日2回経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。</p> <p>【増減量基準】 1段階減量は100 mg 1日2回、2段階減量は50 mg 1日2回。</p> <p>フルベストラント:500mg 2筒を、初回、2週後、4週後、その後4週ごとに1回、左右の臀部に1筒ずつ筋肉内投与する。</p>			

プロトコールに関する解説
<p>プロトコールに関する解説はありません。</p>

がん化学療法処方

プロトコール名		1クールの日数	
乳癌アベマシクリブ療法(フルベストラント併用)		28日	
投与日	薬品名(※赤字は抗がん薬)	投与経路	投与時間
d1-28	① ベージニオ 150mg 1日2回	内服	—
プロトコール 適応時 表示コメント	フルベストラント:500mg 2筒を、初回、2週後、4週後、その後4週ごとに1回、左右の臀部に1筒ずつ筋肉内投与する。		
照射併用時 照射線量	グレイ (備考欄:)		