

登録番号	プロトコール名			
C84-17	PTCL BV-CHP療法			
診療科	血液内科	1クールの日数	21日	
審査日	2020年4月27日	所要時間	180分	適応外使用 <input checked="" type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり
適応病名	末梢性T細胞リンパ腫	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 checked="" 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	Brentuximab vedotin (アドセトリス)	1.8 mg/kg	div.	d1
2	cyclophosphamide(エンドキサン)	750 mg/m2	div.	d1
3	doxorubicin hydrochloride (ドキシソルビシン)	50 mg/m2	div.	d1
4	prednisolone (プレドニン)	100 mg/body	p.o.	d1-5
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	Blood. 2018;131:2120-24. J Clin Oncol. 2014;32:3137-43. Lancet. 2019;393:229-40.			
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)	最大6コース			

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	
PTCL BV-CHP療法		21日	
投与日	薬品名 (※赤字は抗がん薬)	投与経路	投与時間
day1-5 day1	プレドニン 100mg (朝) 1) アロキシ 0.75 mg + 生食 50mL 2) 生食 50mL (フラッシュ用) 3) アトセトリス 1.8 mg/kg + 生食 100mL 1バイアルあたり10.5mLの注射用水で溶解。 溶解後の濃度は5mg/mL。 溶解した必要量を最終濃度0.4~1.2mg/mLとなるように調製する。 4) 生食 50mL (フラッシュ用) 5) ドキシルピシン 50 mg/m ² + 生食 100mL 6) エンドキサン 750 mg/m ² + 生食 250mL 7) 生食 50mL (フラッシュ用)	p.o. div. div. div. div. div. div. div.	15分 5分 30分 5分 30分 90分 5分
プロトコール 適応時 表示コメント	最大6コース		
照射併用時 照射線量			