

| | | | | |
|-------------------------------|---|---------|--|--|
| 登録番号 | プロトコール名 | | | |
| C90-33 | 多発性骨髄腫 KLd療法(C1) | | | |
| 診療科 | 血液内科 | 1クールの日数 | 28日 | |
| 審査日 | 2017年1月30日 | 所要時間 | 20分 | 適応外使用 <input checked="" type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり |
| 適応病名 | 多発性骨髄腫 | 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 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"/> 超大量、 <input type="checkbox"/> 遺伝子、 <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 | カルフィルゾミブ(カイプロリス®)・K | 20mg/sq | d.i.v. | day1,2 |
| 2 | カルフィルゾミブ(カイプロリス®)・K | 27mg/sq | d.i.v. | day8,9,15,16 |
| 3 | レナリドミド(レブラミド®)・L | 25mg | p.o. | day1-21 |
| 4 | デキサメタゾン(レナデックス®)・d | 40mg | p.o. | day1,8,15,22 |
| 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 | Carfilzomib, Lenalidomide, and Dexamethasone for Relapsed Multiple Myeloma (N Engl J Med 2015; 372:142-152) | | | |
| 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) | カイプロリス減量規定;体表面積が2.2m2を超える場合、体表面積2.2m2として算出。クレアチニンクリアランス(Ccr)が15mL/分未満となった場合には、本剤を休薬。Ccrが15mL/分以上まで回復した場合には、投与の再開を検討。透析を要する場合には、再開時の用量として20mg/m2を超えないこととし、また透析後に投与。 | | | |

| | |
|----------------------------|--|
| 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 | |
|-------------------------|---|--------------|-----------|
| 多発性骨髄腫 KLD療法(C1) | | 28日 | |
| 投与日 | 薬品名(※赤字は抗がん薬) | 投与経路 | 投与時間 |
| day1,2 | ① 5%glu 50mL(プライミング用) ② カイプロリス 20mg/sq + 5%glu 50mL 10mg製剤の場合は5mL、40mg製剤の場合は20mLの 注射用水で2mg/mLの濃度にて溶解 ③ 5%glu 50mL(フラッシュ用) | 点滴静注 点滴静注 | 5分 10分 |
| day8,9,15,16 | ① 5%glu 50mL(プライミング用) ② カイプロリス 27mg/sq + 5%glu 50mL 10mg製剤の場合は5mL、40mg製剤の場合は20mLの 注射用水で2mg/mLの濃度にて溶解 ③ 5%glu 50mL(フラッシュ用) | 点滴静注 点滴静注 | 5分 10分 |
| day1,8,15,22 | レナデックス錠 40mg | 経口 | 1日1回 |
| day1-21 | レブラミドカプセル 25mg | 経口 | 1日1回 |
| プロトコール 適応時 表示コメント | レナデックス錠40mg内服(d1,8,15,22)。レブラミドカプセル25mg内服(d1-21)。 カイプロリス減量規定;体表面積が2.2m2を超える場合、体表面積2.2m2として算出。クレアチニンクリアランス(Ccr)が15mL/分未満となった場合には、本剤を休薬。Ccrが15mL/分以上まで回復した場合には、投与の再開を検討。透析を要する場合には、再開時の用量として20mg/m2を超えないこととし、また透析後に投与。 | | |
| 照射併用時 照射線量 | グレイ (備考欄:) | | |