

登録番号	プロトコール名			
C90-58	多発性骨髄腫 Kd療法(once weekly) C1			
診療科	血液内科	1クールの日数	28 日	
審査日	2020年5月18日	所要時間	35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"/> その他()			
番号	抗がん薬名	1日投与量	投与法	投与日(d1, d8等)
1	カルフィルゾミブ(カイプロリス)	20mg/sq	d.i.v.	day1
2	カルフィルゾミブ(カイプロリス)	70mg/sq	d.i.v.	day8,15
3	デキサメタゾン(レナデックス)	40mg	po	day1,8,15,22
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	Lancet Oncol. 2018 Jul;19(7):953-964.			
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 Kd療法 (once weekly) 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	① 5%ブドウ糖 50ml(プライミング用) ② カイプロリス 20mg/sq + 5%ブドウ糖 100ml 10mg/Vは注射用水5mLで溶解、40mg/Vは注射用水20mLで溶解。 溶解後の濃度は2mg/mL。 ③ 5%ブドウ糖 50ml(フラッシュ用)	点滴静注 点滴静注	30分
day8,15	① 5%ブドウ糖 50ml(プライミング用) ② カイプロリス 70mg/sq + 5%ブドウ糖 100ml 10mg/Vは注射用水5mLで溶解、40mg/Vは注射用水20mLで溶解。 溶解後の濃度は2mg/mL。 ③ 5%ブドウ糖 50ml(フラッシュ用)	点滴静注 点滴静注 点滴静注	30分 5分
day1,8,15,22	レナデックス錠 40mg	経口	1日1回
プロトコール 適応時 表示コメント	day1,8,15,22 レナデックス錠40mg経口投与。 カイプロリス:BSA>2.2m ² →2.2m ² で計算。Ccr<15→休薬。		
照射併用時 照射線量			