

登録番号	プロトコール名			
C91261A1	慢性リンパ性白血病 ベネトクラクス療法(用量漸増期)			
診療科	血液内科	1クールの日数	35日	
審査日	2021年7月26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	慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)	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	ベネトクラクス(ベネクレクスタ)	20mg	po	d1-7
2	ベネトクラクス(ベネクレクスタ)	50mg	po	d8-14
3	ベネトクラクス(ベネクレクスタ)	100mg	po	d15-21
4	ベネトクラクス(ベネクレクスタ)	200mg	po	d22-28
5	ベネトクラクス(ベネクレクスタ)	400mg	po	d29-35
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	N Engl J Med 2018; 378:1107-1120 Int J Hematol 2021; 113:370-80			
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>患者の状態、減量基準により適宜減量する。</p> <p>ベネトクラクス投与開始前から、高尿酸血症治療剤の投与を行うこと。</p> <p><CYP3A阻害剤との併用時のベネトクラクスの用量調節基準></p> <ul style="list-style-type: none"> • 中程度のCYP3A阻害剤との併用時 ベネトクラクスを半量以下に減量すること。 • 強いCYP3A阻害剤との併用時 ベネトクラクスを併用しないこと。 			

プロトコールに関する解説	

がん化学療法処方

プロトコール名		1クールの日数	
慢性リンパ性白血病 ベネクラクス療法(用量漸増期)		35日	
投与日	薬品名(※赤字は抗がん薬)	投与経路	投与時間
d1-7 d8-14 d15-21 d22-28 d29-35	① ベネクレスト 20mg 1日1回食後 ② ベネクレスト 50mg 1日1回食後 ③ ベネクレスト 100mg 1日1回食後 ④ ベネクレスト 200mg 1日1回食後 ⑤ ベネクレスト 400mg 1日1回食後	p.o. p.o. p.o. p.o. p.o.	
プロトコール 適応時 表示コメント			
照射併用時 照射線量	グレイ (備考欄:)		