

登録番号	プロトコール名			
C92-2	急性骨髄性白血病寛解導入IDR-AraC療法			
診療科	血液内科	1クールの日数	28日	
審査日	2007年6月11日	所要時間	1440分	適応外使用 <input checked="" type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり
適応病名	急性骨髄性白血病	放射線療法	<input checked="" type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり	
実施部署	<input 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 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	Cytarabine(キロサイド)Ara-C	100 mg/sq	c.i.v	d1-7
2	Idarubicin(イダマイシン) IDR	12 mg/sq	div	d1-3
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 checked="" type="checkbox"/> 1 <input 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	The AML Collaborative Group : A systematic collaborative overview of randomized trials comparing idarubicin with daunorubicin (or other anthracyclines) as induction therapy for acute myeloid leukemia. British J Haematology 103 : 100-109, 1998			
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)	2コースを目安とする。			

プロトコールに関する解説	
プロトコールの解説はありません。	

## がん化学療法処方

プロトコール名		1クールの日数	
急性骨髄性白血病寛解導入IDR-AraC療法		28日	
投与日	薬品名 (※赤字は抗がん薬)	投与経路	投与時間
d1-3	① グラニセトロンバッグ1mg ② <span style="color: red;">イダマイシン</span> 12mg/m <sup>2</sup> + 生食100mL ③ <span style="color: red;">キロサイド</span> 50mg/m <sup>2</sup> + 生食500mL ④ <span style="color: red;">キロサイド</span> 50mg/m <sup>2</sup> + 生食500mL	div div div div	30分 30分 690分 690分
d4-7	① グラニセトロンバッグ1mg ② <span style="color: red;">キロサイド</span> 50mg/m <sup>2</sup> + 生食500mL ③ <span style="color: red;">キロサイド</span> 50mg/m <sup>2</sup> + 生食500mL	div div div	30分 720分 690分
プロトコール 適応時 表示コメント	2コースを目安とする。		
照射併用時 照射線量	グレイ (備考欄: )		