

【がん種】 [乳癌](#)
【レジメン名】 Eribulin
【登録番号】 100138
【1コースの期間】 3週間
【総コース数】 進行・再発:PDまで
【催吐性リスク】 軽度:ハラヴェン
【抗がん剤の組織障害性】 ノンビシカント(非壊死性):ハラヴェン
【投与量に制限のある薬剤】 なし
【主な有害事象】 白血球減少、好中球数減少、貧血、血小板数減少、疲労、間質性肺炎、悪心、嘔吐、食欲不振、口腔粘膜炎、味覚異常、下痢、便秘、末梢性感覚ニューロパチー、末梢性運動ニューロパチー、筋肉痛、関節痛、脱毛

【必要な検査】 編集中
【根拠論文】 Lancet 377:914-923, 2011.

【点滴の時間】 [day1, 8]1時間35分
【費用】 編集中
【その他】 対象患者: アルコール不耐性ではない、アントラサイクリン, タキサンを含む化学療法施行後の増悪若しくは再発例に使用. ハラヴェン: 調製後6時間以内に投与を終了する.

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日				
					1	...	8	...	21
1	生理食塩液 250mL	1 B	メイン	キープ&フラッシュ	○		○		
2	生理食塩液 100mL デカドロン注射液 6.6mg/2mL	1 B 1 V	側管	30分	○		○		
3	生理食塩液 50mL ハラヴェン静注	1 B 1.4 mg/m2	側管	全開	○		○		