

【がん種】 [乳癌](#)
【レジメン名】 XC
【登録番号】 100137
【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】 中等度:エンドキサン、軽度:カペシタビン
【抗がん剤の組織障害性】 -
【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、脱毛、手掌・足底発赤知覚不全症候群、出血性膀胱炎

【必要な検査】 編集中
【根拠論文】 Anti Cacer Drugs 21:453-458, 2010.

【点滴の時間】 -
【費用】 編集中
【その他】 カペシタビン投与量:BSA<1.31m2:1800mg/日, 1.31m2≤BSA<1.64m2:2400mg/日, BSA≥1.64m2:3000mg/日.

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日				
					1	...	14	...	21
1	カペシタビン錠「日医工」	1657 mg/m2/日	内服	1日2回朝夕食後	○	○	○		
2	エンドキサン錠	65 mg/m2/日	内服	1日2回朝夕食後	○	○	○		