

【がん種】 [乳癌](#)
【レジメン名】 Trastuzumab Deruxtecan
【登録番号】 100158
【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:エンハーツ
【抗がん剤の組織障害性】 イリタント(炎症性):エンハーツ
【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、注入に伴う反応、疲労、間質性肺炎、心不全、QT間隔延長、悪心、嘔吐、食欲不振、口腔粘膜炎、味覚異常、下痢、便秘、脱毛

【必要な検査】 編集中
【根拠論文】 N Engl J Med 382:610-621, 2020.

【点滴の時間】 [day1]初回3時間10分、2回目～2時間10分

【費用】 編集中

【その他】 エンハーツ:正式採用品ではないため「限定使用薬品申請書」の薬剤部への提出が必要。対象患者:HER2+かつトラスツズマブ及びタキサン系抗悪性腫瘍剤、カドサイラによる化学療法の治療歴がある。

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日				
					1	2	3	...	21
1	5%ブドウ糖液 250mL	1 B	メイン	キープ&フラッシュ	○				
2	グラニセトロン点滴静注液バッグ 3mg/100mL	1 B	側管	30分	○				
	デカドロン注射液 1.65mg/0.5mL	2 A							
	デカドロン注射液 6.6mg/2mL	1 V							
3	5%ブドウ糖液 100mL	1 B	側管	全開	○				
4	5%ブドウ糖液 100mL	1 B	側管	初回90分、2回目～30分	○				
	エンハーツ点滴静注用	5.4 mg/kg							
	注射用水 20mL	1 A							
調製開始から4時間以内に投与終了									
5	デカドロン錠 4mg	1 錠/回	内服	1日2回朝食後		○	○		