

【がん種】 [頭頸部癌](#)
【レジメン名】 weekly PTX+Cmab
【登録番号】 272025
【1コースの期間】 1週間
【投与間隔調整規定】 -1日
【総コース数】 進行・再発:PDまで
【催吐性リスク】 軽度:パクリタキセル、最小度:アービタックス
【抗がん剤の組織障害性】 ビシカント(起壊死性):パクリタキセル、ノンビシカント(非壊死性):アービタックス
【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、低マグネシウム血症、注入に伴う反応、アレルギー反応、傾眠、疲労、間質性肺炎、悪心、嘔吐、食欲不振、口腔粘膜炎、味覚不全、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、ざ瘡様皮疹、そう痒症、皮膚乾燥、皮膚疼痛、爪囲炎
【必要な検査】 一般採血、血清Mg.
【根拠論文】 Ann Oncol 2012;23:1016-22.
【点滴の時間】 [day1]初回4時間35分、2回目～3時間35分
【その他】 対象患者:アルコール不耐性ではない。

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日		
					1	...	7
1	生理食塩液 250mL	1 B	メイン	キープ&フラッシュ	○		
2	レスタミン錠 10mg	5 錠/回	内服	1日1回 パクリタキセル投与30分前	○		
3	生理食塩液 50mL デカドロン注射液 1.65mg/0.5mL デカドロン注射液 6.6mg/2mL ファモチジン注射用 20mg	1 B 1 A 1 V 1 A	側管	全開 開始時にレスタミン内服	○		
4	生理食塩液 100mL	1 B	側管	30分	○		
5	生理食塩液 250mL アービタックス注射液 初回400mg/m2、2回目～250mg/m2	1 B - mg/m2	側管	初回2時間、2回目～1時間	○		
6	生理食塩液 250mL パクリタキセル注「NK」	1 B 80 mg/m2	側管	1時間 フィルター使用(DEHPフリー)	○		

【weekly PTX+Cmab減量・休薬・中止基準】

Ann Oncol 2012;23:1016-22.

減量	アービタックス	パクリタキセル
1段階	200mg/m ²	60mg/m ²
2段階	150mg/m ²	40mg/m ²
3段階	中止	中止

有害事象	Grade	用量調整
皮膚障害	3≦	アービタックス1段階減量を考慮
注入に伴う反応	3≦	アービタックス中止
血液毒性	4	パクリタキセル1段階減量
神経毒性	3≦	パクリタキセル1段階減量
その他の非血液毒性	3≦	パクリタキセル1段階減量