

【がん種】 [乳癌](#)
 【レジメン名】 TAM
 【登録番号】 100123
 【1コースの期間】 連日
 【投与間隔調整規定】 -1日
 【総コース数】 術後補助:[TAM単剤の場合]5~10年間まで,[TAM+Abemaciclib施行後の場合]TAM+Abemaciclib開始から合計5~10年間まで、進行・再発:PDまで
 【催吐性リスク】 分類なし:タモキシフェン
 【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】 ほてり、間質性肺炎、血栓塞栓症、無月経、不規則月経、子宮体癌

【必要な検査】 一般採血
 【根拠論文】 Lancet 353:1993-2000, 1999. Lancet 359:2131-2139, 2002. N Engl J Med 353:2747-2757, 2005. N Engl J Med 350:1081-1092, 2004. Lancet 381:805-816, 2013. Br J Cancer 76:270-277, 1997. J Clin Oncol 2020; 38:3987-98.

【点滴の時間】 -
 【その他】 対象患者:ER+.

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日	
					連日	
1	タモキシフェン錠「日医工」	20 mg/回	内服	1日1回食後	○	○

【TAM減量・休業・中止基準】
なし