

**【がん種】** [非小細胞肺癌](#)  
**【レジメン名】** weekly nab-PTX  
**【登録番号】** 100266  
**【1コースの期間】** 3週間  
**【投与間隔調整規定】** コース間: -1日、day8, 15: ±1日  
**【総コース数】** PDまで  
**【催吐性リスク】** 軽度: アブラキサン  
**【抗がん剤の組織障害性】** ビシカント(起壊死性): アブラキサン  
**【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、黄斑浮腫、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、

**【必要な検査】** 一般採血.  
**【根拠論文】** J Thorac Oncol. 2021;16:1523-1532.

**【点滴の時間】** [day1]2時間5分  
**【その他】** 特定生物由来製品である. 同意を取得する.

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日						
					1	...	8	...	15	...	21
1	生理食塩液 250mL	1 B	メイン	キープ&フラッシュ	○		○		○		
3	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	○		○		○		
4	生理食塩液 50mL	1 B	側管	全開	○		○		○		
5	生理食塩液 100mL アブラキサン点滴静注用 投与直前に溶解	1 B 100 mg/m2	側管	30分 フィルター使用禁止 5mg/mLの濃度に調製	○		○		○		

【weekly nab-PTX減量・休薬・中止基準】

J Thorac Oncol. 2021;16:1523-1532.

減量	アブラキサン
開始量	100mg/m <sup>2</sup>
1段階	80mg/m <sup>2</sup>
2段階	60mg/m <sup>2</sup>
3段階	中止

有害事象	Grade	減量
好中球数減少	4	アブラキサンを1段階減量する。
血小板数減少	4	アブラキサンを1段階減量する。
非血液毒性	3以上	アブラキサンを1段階減量する。

有害事象	Grade	休薬
好中球数減少	2以上	day1はGrade1以下になるまでアブラキサン投与延期
	3以上	day8, 15はGrade2以下になるまでアブラキサン投与延期
貧血	3以上	Grade2以下になるまで投与延期
血小板数減少	2以上	day1はGrade1以下になるまでアブラキサン投与延期
	3以上	day8, 15はGrade2以下になるまでアブラキサン投与延期