

【がん種】 [卵巣癌](#)
【レジメン名】 CBDCA+PLD
【登録番号】 252315
【1コースの期間】 4週間
【総コース数】 進行・再発:PDまで(ドキシル生涯投与量500mg/m2まで)
【催吐性リスク】 中等度:カルボプラチン、軽度:ドキシル
【抗がん剤の組織障害性】 イリタント(炎症性):ドキシル, カルボプラチン
【投与量に制限のある薬剤】 ドキシル:生涯に500mg/m2まで
【主な有害事象】 編集中

【必要な検査】 編集中
【根拠論文】 J Clin Oncol 28:3323-3329, 2010. Br J Cancer 107:588-591, 2012.

【点滴の時間】 [day1]約3時間40分程度
【費用】 編集中
【その他】 ドキシル:使用直前に調製(2~8°C保存で24時間以内に投与終了, 投与の1時間前に冷蔵庫から取り出し室温に戻してから使用する). 90mg以上の場合は5%ブドウ糖500mLに希釈する.

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	生理食塩液 100mL アロキシン静注 0.75mg デカドロン注射液 1.65mg/0.5mL デカドロン注射液 6.6mg/2mL	1 B 1 V 2 A 1 V	側管	全開	○				
3	5%ブドウ糖液 100mL	1 B	側管	30分	○				
4	5%ブドウ糖液 250mL ドキシル注	1 B 30 mg/m2	側管	1mg/分 フィルター使用禁止	○				
5	5%ブドウ糖液 250mL カルボプラチン点滴静注液「NK」	1 B AUC5	側管	1時間	○				
6	デカドロン錠 4mg	1 錠/回	内服	1日2回朝食後		○	○		