

プロトコール名 ネダプラチン/ドセタキセル分割療法

- 進行・再発癌 術後補助化学療法 術前補助化学療法
 大量化学療法 局所療法 その他()

投与順	抗癌剤名(商品名・略号)	1日投与量	投与法	投与時間	投与日(d1, d8等)
1	ネダプラチン(アクプラ・CDGP)	40mg/m ²	div	120分	d1, d15
2	ドセタキセル(タキソテール・DOC)	30mg/m ²	div	90分	d1, d15
3					

1コース期間 (次コースまでの標準期間)	2週間
総コース数	4コース
コース間での休薬の規定	骨髄抑制が※Grade 3以上

減量規定・中止基準	骨髄抑制が※Grade 3以上の場合 回復後3割減量
投与量の増量規定	なし
投与期間の短縮規定	なし
コースによる変化	なし
1日の中での抗癌剤投与順	アクプラ⇒タキソテール
プレメディケーション・ポストメディケーション	プレメディケーション カイトリルバック3mg+デカドロン8mg

(※NCI-CTC 2.0)

患者条件

- ・FP療法またはFAP療法が無効あるいはその後再発したことが画像上確認されている
- ・年齢が20歳以上70歳以下 ・PS 0~2
- ・重篤な合併症を有しない ・前治療終了から1ヵ月以上の間隔がある
- ・白血球数4,000/mm³以上(好中球2,000/mm³以上)
- ・血小板50,000/mm³以上 ・ヘモグロビン量8.0g/dL以上 ・総ビリルビン1.5mg/dL以下

除外規定

- ・重篤な骨髄抑制のある患者
- ・重篤な腎障害のある患者
- ・本剤又はホリルバート80含有製剤, 他の白金を含む薬剤に対し重篤な過敏症の既往歴のある患者
- ・発熱を有し感染症の疑われる患者
- ・妊婦又は妊娠している可能性のある患者