

疾患名 乳 癌

プロトコール名 TC療法(タキソテル/エンドキサン)

- 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	投与方法	投与時間	投与日(d1, d8等)
1	ドセタキセル(タキソテル・DOC)	70mg/m ²	div	1時間	d1
2	シクロフォスファミド(エンドキサン・CPA)	600mg/m ²	div	30分	d1
3					
4					
5					
6					

1コース期間 (次コースまでの標準期間)	3週間
総コース数	繰り返す(術後補助の場合 4コース)
コース間での休薬の規定	好中球<1,000/mm ³ の場合は投与を延期する

減量規定・中止基準	※Grade4の好中球減少が生じた場合は次回投与量を2割減量する
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	DOC → CPA
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4mg, デカドロン8mgを投与する

患者条件

※NCI-CTC v2

- ・PS 0~2
- ・主要臓器の機能が保たれている
- ・白血球 $\geq 4,000/mm^3$ ・好中球 $\geq 2,000/mm^3$ ・血小板数 $\geq 10万/mm^3$ ・ヘモグロビン $\geq 9.5g/dL$
- ・血清総ビリルビン $\leq 1.5mg/dL$ ・ALT, AST施設基準の1.5倍以下
- ・血清クレアチニン $\leq 1.5mg/dL$

除外規定

- ・重篤な骨髄抑制のある患者
- ・感染症を合併している患者
- ・発熱を有し感染症の疑われる患者
- ・本剤又はポリソルベート80含有製剤注に対し重篤な過敏症の既往歴のある患者
- ・ペントスタチンを投与中の患者
- ・妊婦又は妊娠している可能性のある患者