

プロトコールマスター内容

1 / 1

発行日時

プロトコール名称 ハーセプチン+パージェタ

同一グループ

疾患名	乳癌	承認区分
診療科	外科	承認日時
投薬日数	1日	承認者
休薬日数	20日	承認取消日時
最大クール数	無制限	承認取消者
心機能の確認	必須	更新者
体表面積 (m ²) 計算式	DuBois式	
有効開始日	2020/ 5/21	有効終了日

腎機能の値による実投与量の割合	かけない			
CCr 0~25 mL/min	%	GFR 0~25 mL/min	%	
CCr 25~50 mL/min	%	GFR 25~50 mL/min	%	
CCr 50~75 mL/min	%	GFR 50~75 mL/min	%	
CCr 75~100 mL/min	%	GFR 75~100 mL/min	%	

腎機能の検査結果値による警告	無し			
BUN mg/dL	無し	Scr mg/dL		以上

肝機能の検査結果値による警告	無し			
AST IU/L	無し	ALT IU/L		以上
T-Bil mg/dL	以上			

CBCの検査結果値による警告	無し			
白血球 *10 ³ 個/mm ³	以下	リンパ球 個/mm ³		以下
好中球 個/mm ³	以下	血小板 個/mm ³		以下

日前までの検査結果を参照

		day (1)						
注射								
Rp 01	点滴注射 1本目 テルモ生食 250mL *★ハーセプチン 初回840mg/Body	点滴 30分~60分 1袋 420 mg/Body	00:00					
Rp 02	点滴注射 2本目 テルモ生食 250mL ★ハーセプチン 初回8mg/kg	点滴 30分~90分 1袋 6 mg/kg	00:00					
Rp 03	点滴注射 3本目 生理食塩液 PL「フル」 50mL	フラッシュ用 1瓶	00:00					
		-以下余白-						