

レジメン登録フォーマット

| | | | | | | | |
|-------------|---|----|-------|----------------------|-------------|-----------|------------------------|
| 申請年月日 | 平成30年5月14日 | | 使用開始日 | | | | |
| 登録診療科 | 血液内科 | | 申請医師 | 上田 周二 | 化学療法委員会承認年月 | 平成 30年 6月 | |
| レジメン名 | R-FND | | | | | | |
| 疾患名 | 非ホジキンリンパ腫 | | 適応の備考 | CD20陽性のB細胞性非ホジキンリンパ腫 | | | |
| 適応分類 | | | | | | | |
| 1コース日数 | 28 | 日間 | 総コース数 | 8 | コース | 催吐性リスク | day1,3,4: 最小度、day2: 軽度 |
| 抗がん剤投与量・投与日 | リツキシマブ375mg/m ² day1、フルダラ25mg/m ² day2-4、ノバントロン10mg/m ² day2、デキサメタゾン20mg/body day2-6 | | | | | | |

治療スケジュール・投与日程（投与日は●） (day)

| 投与順 | ルート・方法 | 薬剤名 | 投与量 | 投与時間 | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 | 13 | 14 | 15 | 16 | 17 | 18 | 19 | 20 | 21 | 22 | 23 | 24 | 25 | 26 | 27 | 28 | |
|-----|--------|---|-------|---------------------|-----|---|---|---|---|---|---|---|---|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|--|
| 1 | 主ルート | 生食500mL | 0.675 | 本 / m ² | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 点滴静注 | リツキシマブ注 | 375 | mg / m ² | 下記 | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | 10倍に希釈する。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | 主ルート | グラニセトン点滴静注バッグ | 1 | 本 / body | | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 点滴静注 | デキサート注6.6mg | 2 | 本 / body | 30分 | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 点滴静注 | デキサート注1.65mg | 2 | 本 / body | | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | 主ルート | 生食100mL | 1 | 本 / body | | | ● | ● | ● | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 点滴静注 | デキサート注6.6mg | 2 | 本 / body | 30分 | | ● | ● | ● | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 点滴静注 | デキサート注1.65mg | 2 | 本 / body | | | ● | ● | ● | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 4 | 主ルート | 生食100mL | 1 | 本 / body | | | ● | ● | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 点滴静注 | フルダラ注 | 25 | mg / m ² | 60分 | | ● | ● | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 点滴静注 | 注射用水100mL | 1 | 本 / body | | | ● | ● | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | iV当たり注射用水2.5mLで溶解(20mg/mL)し、必要量を生食100mL以上で希釈。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 5 | 主ルート | 生食100mL | 1 | 本 / body | | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 点滴静注 | ノバントロン注 | 10 | mg / m ² | 30分 | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 6 | 主ルート | 生食50mL | 1 | 本 / body | 5分 | ● | ● | ● | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 点滴静注 | | | / | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 7 | 経口投与 | ポララミン錠2mg | 1-3 | 錠 / body | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 経口投与 | ジクロフェナクNa錠25mg | 1 | 錠 / body | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | リツキシマブ投与の30分前 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

【投与上の注意】

デキサート: デキサート16.5mgは、デキサメタゾン20mgに相当する。
 デキサート: デキサート16.5mgは、内服(デカドロン錠20mg)でも可能。
 リツキシマブ: 前投薬としてポララミン(2)1~3錠、ジクロフェナクNa(25)1錠を内服する。
 リツキシマブ: 初回はECGモニターをつける。
 リツキシマブ: 投与速度は初回は25mL/h×1h、100mL/h×1h、残りは200mL/hとする。
 リツキシマブ: 2回目以降はinfusion reaction が初回になれば100mL/h×1h、残りは200mL/hとする。
 2019.12改訂: デキサート投与時間 30分