## 化学療法計画書

ID					
氏名					
生年 月日					
		発行	日		
身長 (cm)	160	体重 (kg)	50	体表面積 (m²)	1.50

指示医師:			
指導医師:			
投与開始予定日:	年	月	日
投与終了日:	年	月	日

病名	悪性リンパ腫
治療法	R-THP-COP療法

その他 添付文書参照

備考

	1	2	3	4	5	
 抗癌剤·商品名	リツキサン	オンコビン	ピノルビン	エンドキサン	 プレドニゾロン	
規格	100mg/10mL 500mg/50mL	1mg	10mg 20mg	100mg 500mg	1mg 5mg	
一般名	リツキシマブ	ビンクリスチン	ピラルビシン	シクロフォスファミド	プレドニゾロン	
一日投与量(規定)	375mg/ <b>m</b> ²	1.4mg/㎡ (1回量上限: <mark>2mg</mark> /body)	50mg/m <sup>*</sup> (総投与量上限: <mark>950mg/m</mark> *)	750mg/ <b>m</b> i	100mg/day	
患者情報から算出した 一日投与量	562.92 mg	562.92 mg 2 mg		1125.84 mg 100 mg		
実際の投与量	560 <sub>mg</sub>	2 mg	75 mg	1120 mg	100 mg	
	373.1 mg/m2	1.3 mg/m2	50 mg/m2	746.1 mg/m2		
投与日		day1−5				
1クール期間	21日間					
予定クール数						
検査スケジュール	原則的に投与日に化学療法施行前セット 検査データに応じて臨時に検査実施					

検査スク	ケジュール	原則的に技与口に化子療法施行則セット 検査データに応じて臨時に検査実施
適応基準	非ホジキン	性悪性リンパ腫
推奨経口剤	※5HT3受容 イメンド:	メンは高度催吐性リスク群です。 学体拮抗薬(点滴レジメン組み込み済)以外に以下の経口制吐剤を推奨します。 1日目(点滴開始前)125mg、2日目,3日目:80mg/日 ドはレジメン内にプレドニゾロンが組み込まれているため不要。
禁忌	2.脱髄性ショ 3.心機能異 4.ペントスタ	分又はマウスタンパク質由来製品に対する重篤な過敏症又はアナフィラキシ一反応の既往歴のある患者 ャルコー・マリー・トゥース病の患者 常又はその既往歴のある患者 チンを投与中の患者 症を合併している患者
中止基準		子中球数:1000/mm3未満、血小板数:50,000/mm3未満: 骨髄機能が回復するまでは投与延期 er.4.0 における grade3 の血液毒性に準拠)
副作用	きます。 1	神経障害(神経麻痺、筋麻痺、痙攣等)(25.5%)、2.骨髄抑制(汎血球減少(0.7%)、白血球減少(29.8%)、 (減少(19.8%)、貧血(5.7%))、3.錯乱、昏睡(頻度不明)、4.イレウス(頻度不明)、5.消化管出血、消化管穿孔(頻度不明)、 尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)(頻度不明)、7.アナフィラキシー(頻度不明)、8.心筋虚血(頻度不明)、 塞(頻度不明)、10.難聴(頻度不明)、11.呼吸困難及び気管支痙攣(頻度不明)、12.間質性肺炎(0.5%)、 機能障害、黄疸(0.5%) (5.8%(3.7%)、四肢疼痛(3.2%)、筋萎縮(2.1%)、眩暈(1.1%)、排尿困難(1.1%) (1.1%)、per (0.1~5%未満)、2.汎血球減少(0.3%)等の骨髄抑制、3.ショック(0.1%未満)、4.間質性肺炎(0.1%未満)、6. (6.1%)、膀胱注入時) (7.1%)、膀胱注入時) (7.1%)、皮炎、水腫、水腫、水腫、水腫、水腫、水腫、水腫、水腫、水腫、水腫、水腫、水腫、水腫、

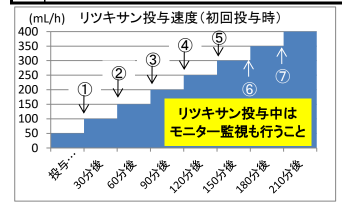
重大 1. 誘発感染症、感染症の増悪 2. 続発性副腎皮質機能不全、糖尿病 3. 消化管潰瘍、消化管穿孔、消化管出血 4. 膵炎 5. 精神変調、うつ状態、痙攣 6. 骨粗鬆症、大腿骨及び上腕骨等の骨頭無菌性壊死、ミオパチー 7. 緑内障、後嚢白内障、中心性療療機脈絡膜症、多発性後極部網膜色素上皮症 8.血栓症 9.心筋梗塞、脳梗塞、動脈瘤 10.硬膜外脂肪腫 11.腱断裂

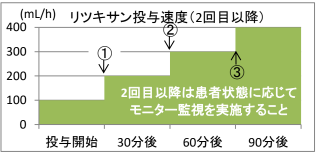
## 悪性リンパ腫 R-THP-COP療法 観察記録

所要時間:

氏名: ID( ) 年齢: ( 才)

八口		ID (	, ,	·MT. ( 1 / L			М.
施行	日	クール	回目	施行前内服薬(	入	外(	)
	指示医師: リツキサン( 一般名(リツキシオンコピン( 一般名(ビンクリアリア) とフルビン( 一般名(ピラルヒエンドキサン(	mg ) リスチン) mg )		抗癌剤用量 計画書設定量より減量 計画書設定量より増量 減量・増量理由		ん剤以 の変更・	-
	本体				投与開始時間	調剤	実施
投与指示	生食500mL	カロナール (200mg) 2錠 プレドニゾロン (5mg)		ツキサン投与終了時に終わるように点滴    経口内服 			
		ポララミン 1A 生食500mL+ <b>リツキサン</b> 【※1mg/mLとなるように	調製】	静注 ※下表参照			
指示	生食500mL			2時間30分かけて点滴【200mL/hr】			
,,,		生食100mL +アロキシ 1V	/	30分かけて点滴【200mL/hr】			
		生食50mL+ <b>オンコビン</b>		全開で投与			
		5%ブドウ糖100mL+ <b>ピノ</b>	ルビン	30分かけて点滴【200mL/hr】			
		生食500mL+ <b>エンドキサン</b>		60分かけて点滴【500mL/hr】			
	本体終了後抜去						





悪性リンパ腫 R-THP-COP療法 観察記録(リツキサンなし)

所要時間:2時間30分

年齢: ( 才) 氏名: ID(

施行	日	クール 回目	施行前内服薬(	) 入	外(	)
医師	指示医師: オンコビン( 一般名(ビンク) ピノルビン( 一般名(ピラル エンドキサン( 一般名(シクロ) プレドニゾロン(	mg ) ビシン) mg ) フォスファミド)	抗癌剤用量 計画書設定量 計画書設定量より減量 計画書設定量より増量 減量・増量理由		ん剤以 の変更・	
	口投与涉 本体	快定 口未決定 口延期·中止 側管		投与開始時間	調剤	実施
	プレドニゾロン	(5mg)	経口内服			
	生食500mL		2時間30分かけて点滴【200mL/hr】			
投与		生食100mL + アロキシ 1V	30分かけて点滴【200mL/hr】			
与指		生食50mL+ <b>オンコビン</b>	全開で投与			
示		5%ブドウ糖100mL+ <b>ピノルビン</b>	30分かけて点滴【200mL/hr】			
		生食500mL+ <b>エンドキサン</b>	60分かけて点滴【500mL/hr】			
	本体終了後抜去	-				