

レジメン登録フォーマット

| | | | | | |
|-------------|--|-----------------------|-------------------|-------------|---------------|
| 申請年月日 | 2021年11月10日 | | 使用開始日 | | |
| 登録診療科 | 血液内科 | 申請医師 | 松永一美 | 化学療法委員会承認年月 | 年 月 |
| レジメン名 | ビーリンサイト(体重45kg以上)(神経学的事象出現時) 1-5サイクル目【計5回】 4日/3日交互 | | | | |
| 疾患名 | B細胞性急性リンパ性白血病 | 再発又は難治性のB細胞性急性リンパ性白血病 | | | |
| 適応分類 | 進行・再発、寛解導入療法、 地固め療法 | 適応の備考 | 神経学的事象が出現した場合に用いる | | |
| 1コース日数 | 42 | 日間 | 総コース数 | 5 | コース 催吐性リスク 軽度 |
| 抗がん剤投与量・投与日 | ビーリンサイト9μg/day day1~28 | | | | |

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 | 29 | ~ | 42 | | | |
|---|--------|-------------|-----------------|-------|---|---|---|---|---|---|---|---|---|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|---|----|--|--|--|
| 1 | 主ルート | 生食50mL | 1 本 / body | 30 分 | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 中心静脈注射 | テキサト注6.6mg | 2 本 / body | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | テキサト注1.65mg | 2 本 / body | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | 主ルート | 生食250mL | 1 本 / body | 96 時間 | ● | | | | | | | ● | | | | | | | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 中心静脈注射 | 生食20mL | 1 本 / body | | ● | | | | | | | ● | | | | | | | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | 注射用水100mL | 1 本 / body | | ● | | | | | | | ● | | | | | | | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | ビーリンサイト | 41.33 μg / body | | ● | | | | | | | ● | | | | | | | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1日あたりの投与量は9μg 投与速度は、投与時間が72時間の場合は3.3mL/hr、96時間の場合は2.5mL/hr | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | 主ルート | 生食250mL | 1 本 / body | 72 時間 | | | | | ● | | | | | | | | | | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 中心静脈注射 | 生食20mL | 1 本 / body | | | | | | ● | | | | | | | | | | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | 注射用水100mL | 1 本 / body | | | | | | ● | | | | | | | | | | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | ビーリンサイト | 31.31 μg / body | | | | | | ● | | | | | | | | | | | ● | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1日あたりの投与量は9μg 投与速度は、投与時間が72時間の場合は3.3mL/hr、96時間の場合は2.5mL/hr | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

【投与上の注意】

- ・神経学的事象出現時は、ビーリンサイト(神経学的事象出現時)のレジメンを用いること。
- ・ビーリンサイト:投与速度は、投与時間が72時間の場合は3.3mL/hr、96時間の場合は2.5mL/hrとする。
- ・ビーリンサイト:設定した時間が経過したら、残破棄して新しいものに交換すること(残破棄せず全量投与すると過量投与となるため)。
- ・ビーリンサイト:投与ルートは薬剤溶解液で満たしておく。
- ・ビーリンサイト:輸液バッグ交換時等にフラッシュを行わないこと(カテーテルロックの際のフラッシュ等は許容)。
- ・ビーリンサイト:ビーリンサイト投与後の直接のヘパリンロックは禁止(ヘパリンロック前に生食でフラッシュすること)。
- ・0.2μmのインラインフィルターを使用して投与すること。

【調製手順】

- ①生食250mLバッグに生食20mLを加え、合計270mLとする
- ②①で調製した生食バッグに輸液安定化剤5.5mLを泡立たないように注入、攪拌する
- ③新しいシリンジを用い、ビーリンサイト1Vにつき注射用水3mLで溶解(この時、振らずにゆっくりと攪拌)し、必要量をとる
- ④調製済みの輸液バッグから、薬液250mLを秤取し、携帯型精密持続輸液ポンプのカセットに充填する。