

レジメン名	TCbHP(DTX+CBDCA+Trastuzumab+Pertuzumab)																				
適応病名(癌腫)	乳癌(HER2陽性)																				
適応分類	<input type="checkbox"/> 進行・再発 <input checked="" type="checkbox"/> 術前化学療法 <input checked="" type="checkbox"/> 術後化学療法 <input type="checkbox"/> その他																				
1クール日数	21 日 (休薬期間含む)																				
経口抗癌剤併用	<input type="checkbox"/> あり( ) <input checked="" type="checkbox"/> なし																				
<table border="1"> <thead> <tr> <th>投与日</th> <th>抗癌剤名称</th> <th>投与量(単位)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>day 1</td> <td>ドセタキセル</td> <td>75 mg/m<sup>2</sup></td> </tr> <tr> <td>day 1</td> <td>カルボプラチン</td> <td>AUC 6</td> </tr> <tr> <td>day 1</td> <td>トラスツズマブ</td> <td>8 mg/kg</td> </tr> <tr> <td>day 1</td> <td>ペルツズマブ</td> <td>840 mg/body</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>				投与日	抗癌剤名称	投与量(単位)	day 1	ドセタキセル	75 mg/m <sup>2</sup>	day 1	カルボプラチン	AUC 6	day 1	トラスツズマブ	8 mg/kg	day 1	ペルツズマブ	840 mg/body			
投与日	抗癌剤名称	投与量(単位)																			
day 1	ドセタキセル	75 mg/m <sup>2</sup>																			
day 1	カルボプラチン	AUC 6																			
day 1	トラスツズマブ	8 mg/kg																			
day 1	ペルツズマブ	840 mg/body																			
* 催吐性リスク分類    →    高度 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">中等度</span> 軽度    最小度																					
その他	術前化学療法は、pCR率の向上のみなので弱く推奨される。 術後化学療法は、再発リスクの高いHER2陽性浸潤性乳癌に対して施行。 Trastuzumabは初回のみ8mg/kg、2回目以降は6mg/kg。 投与予定日より1週間を超えた後に投与する際は、改めて初回投与量で投与を行う。 Pertuzumabは初回のみ840mg/body、2回目以降は420mg/body。 前回投与日から6週間以上のときには、改めて初回投与量で投与を行う。 催吐性リスク分類はガイドラインでは中等度に分類されているが、高度に準じて対応。																				
エビデンス資料	N Engl J Med. 2017 Jul 13;377(2):122-131.(PMID:28581356) Lancet Oncol. 2018 Jan;19(1):115-126.(PMID: 29175149)																				