

| レジメン名 | Brentuximab Vedotin | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--|--|----------|--|-----|-------|---------|-------|---------------|----------|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| 適応病名(癌腫) | 再発又は難治性の CD30 陽性のホジキンリンパ腫(HL) 及び末梢性T細胞リンパ腫(PTCL) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 適応分類 | <input checked="" type="checkbox"/> 進行・再発 <input type="checkbox"/> 術前化学療法 <input 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 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 単位 : mg/m ² 、mg/kg、mg/body、AUC | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 25%;">投与日</th> <th style="width: 50%;">抗癌剤名称</th> <th style="width: 25%;">投与量(単位)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>day 1</td> <td>ブレンツキシマブ ベドチン</td> <td>1.8mg/kg</td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </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 | ブレンツキシマブ ベドチン | 1.8mg/kg | | | | | | | | | | | | |
| 投与日 | 抗癌剤名称 | 投与量(単位) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| day 1 | ブレンツキシマブ ベドチン | 1.8mg/kg | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| * 催吐性リスク分類 → 高度 中等度 軽度 最小度 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| その他 | 末梢神経障害: Grade2,3で休薬→Grade1まで回復で1.2mg/kgに減量で再開 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| エビデンス資料 | J Clin Oncol. 2012 Jun 20;30(18):2183-9. PMID: 22454421 Lancet. 2015 May 9;385(9980):1853-62. PMID: 25796459 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |