

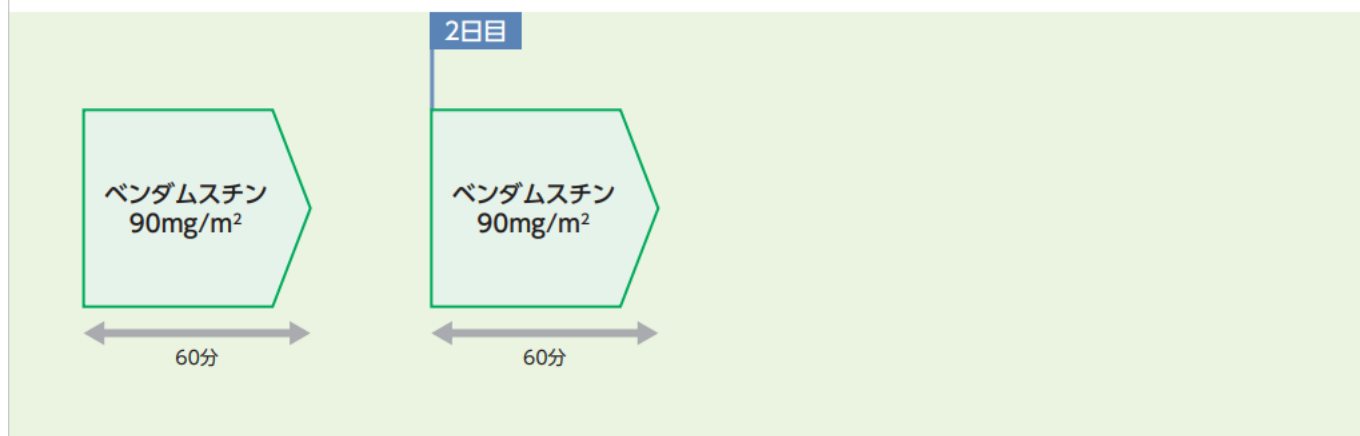
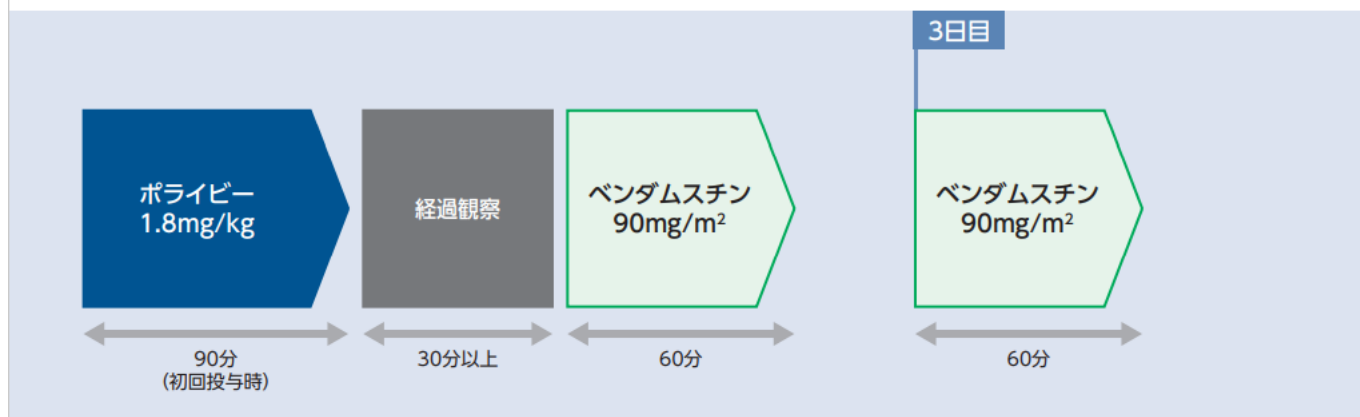
レジメン:ポラツズマブ+BR(ベンダムスチン/リツキシマブ)療法

3週間/1コースとして繰り返す。6コースまで

患者名: (ID:)体表面積: m² 身長: cm 体重: kg

対象疾患:悪性リンパ腫 その他(再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫)

	day1	day2	day3	day22	day23
ポラツズマブ 1.8 mg/kg	↓				↓		
ベンダムスチン 90 mg/m ²		↓	↓		↓	↓	
リツキシマブ BS375 mg/m ²	↓				↓		



ポライビーマブ 1.8 mg/kg × 【 】kg = 【 】 ÷ 【 】mg

ベンダムスチン 90 mg/m² × 【 】m² = 【 】 ÷ 【 】mg

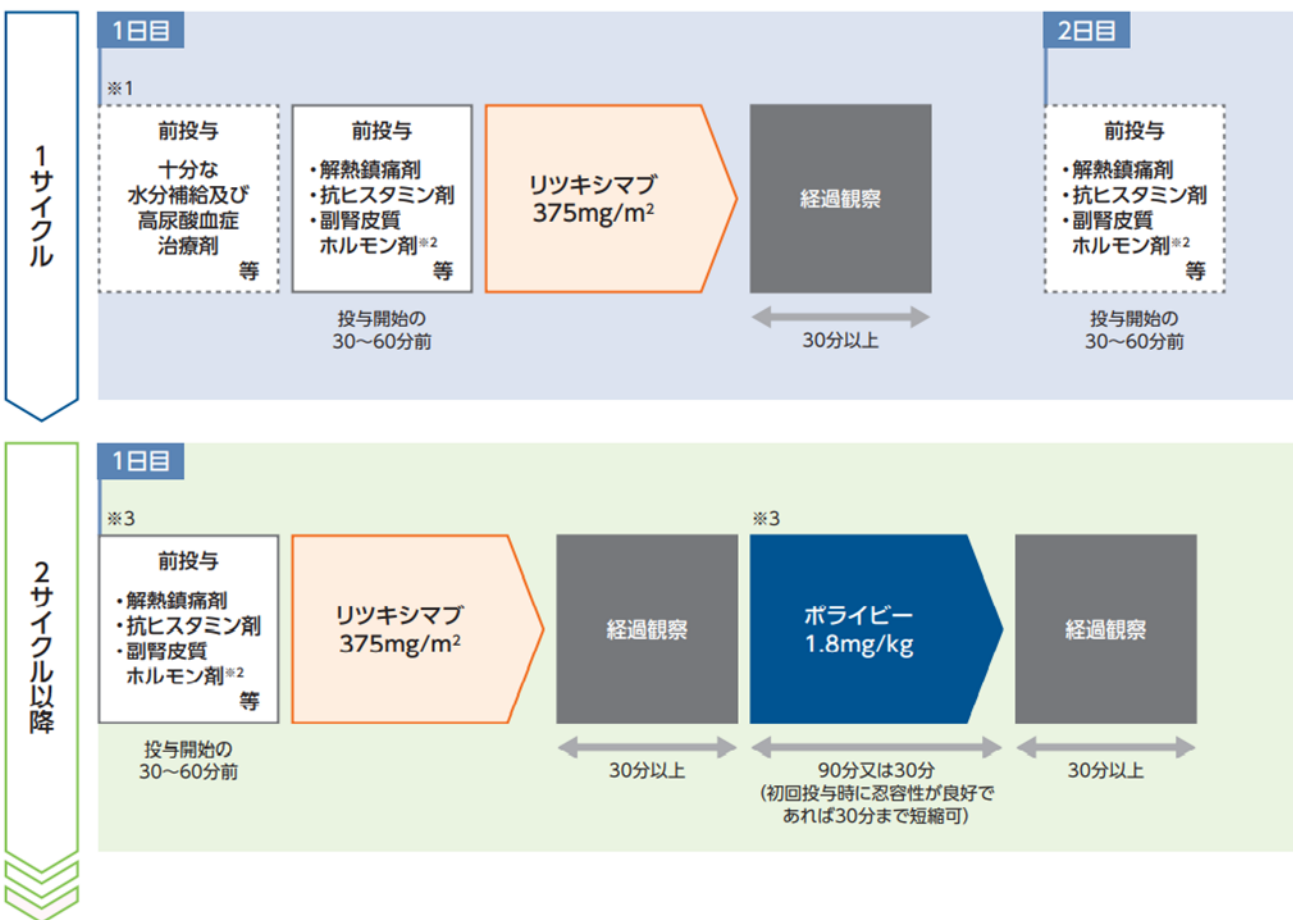
リツキシマブ 375 mg/m² × 【 】m² = 【 】 ÷ 【 】mg

DM :【 】

HBV:【 】

IP :【 】

ポライビー+ベンダムスチン+リツキシマブの投与例
(参考: GO29365試験、JO40762試験)



<備考>

① 日局注射用水（点滴静注用 30mg : 1.8mL、点滴静注用 140mg : 7.2mL）により溶解してポラツズマブ ベドチン（遺伝子組換え）を 20mg/mL の濃度にした後、静かにバイアルを回転させ、完全に溶解してください。

・ 変色、くもり又は粒子が溶解液に認められた場合は使用しないでください。

② 希釈後の濃度が 0.72mg/mL から 2.70mg/mL になるように、日局生理食塩液、5%ブドウ糖溶液のいずれかの輸液バッグを用いて、静かに輸液バッグを回転させて混和し希釈してください。

・ 溶解後速やかに希釈しない場合は、2~8℃で保存し、24 時間以内に投与してください。

・ 他剤と混和しないでください。

・ 抗体タンパクが凝集するおそれがあるので、希釈後に決して激しい振動を加えないでください。

注）本剤は抗体薬物複合体（ADC）製剤のため、凝集しやすい可能性があります。（⇒Q6 P53）

③ 調製後、希釈した液は速やかに使用してください。

・ やむを得ず希釈した液を保存する場合は、2~8℃で保存し、24 時間以内に使用してください。

・ 残液は廃棄してください

<文献>

J Clin Oncol 2020;38:155-165

平成 年 月 日

指示医サイン

指導医サイン

看護師サイン

* 投与量を確認するもので、指示書では有りません。

* 投与量を変更する場合は赤字で訂正、追加して下さい。

自治医科大学附属さいたま医療センター

がん化学療法小委員会

2021 年 6 月 18 日作成

