

診療科
血液内科

疾患名
高リスクAML

レジメ名
ビキセオス(寛解導入療法1サイクル目)

投与間隔
1サイクル 2週間 計 1サイクル

商品名	一般名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日								
						day1	day2	day3	day4	day5	day	day	day	day
ビキセオス	ダウノルピシン・シタラビン リポソーム製剤	CPX-351	100ユニット(DNR44mg, Ara-C100mg)/m2	点滴(中心静脈)	90分	●		●		●				

備考(実施手順、使用器具、予測される副作用とその対応、休薬・減量・中止基準、患者への注意事項等)

- ・本剤の用量単位である1ユニットには、ダウノルピシン0.44mg及びシタラビン1mgが含まれる。
- ・1サイクル目に寛解に到達しなかった患者で、本剤への忍容性が良好な場合、1サイクル目の投与開始から2~5週間後に、2サイクル目として本剤を1、3日目に点滴静注する。
- ・day1、3、5にグラニセトロン3mgを点滴静注する。

登録年月日
2024年 12月 日

登録No.
590