

レジメン登録フォーマット

申請年月日		使用開始日	
登録診療科	消化器内科・外科	申請医師	化学療法委員会承認# 平成 25 年 12 月
レジメン名	GEM+CDDP(胆道がん)(ホスアプレビタント)		
疾患名	胆道がん	適応の備考	
適応分類	進行再発		
1コース日数	21 日間	総コース数	有効な限り コース催吐性リス#高度
抗がん剤投与量・投与日	シスプラチン25mg/m ² day1,8、ゲムシタビン1000mg/m ² day1,8		
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
1	側管	ソルアセトF500mL	1 本 / body																						
	点滴静注	硫酸Mg補正液1mEq/mL20mL 主ルートと同時開始 シスプラチン開始までに必ず終了する	8 mL / body	90 分	●							●													
2	主ルート	生食250mL	1 本 / body	30 分	●							●													
	点滴静注	ホスアプレビタント注150mg	1 本 / body		●							●													
3	主ルート	ハロ/セトン注パック0.75mg50mL	1 本 / body	30 分	●							●													
	点滴静注	テキサート注射液6.6mg/2ml テキサート注射液1.65mg/0.5mL	1 本 / body 2 本 / body		●							●													
4	主ルート	20%マンニトール注「YD」300mL	0.66 本 / body	30 分	●							●													
	点滴静注	100mLすてる(投与量は200mL)																							
5	主ルート	生食250mL	1 本 / body		●							●													
	点滴静注	シスプラチン	25 mg / m ²	60 分	●							●													
6	主ルート	生食100mL	1 本 / body	30 分	●							●													
	点滴静注	ゲムシタビン	1000 mg / m ²		●							●													
7	主ルート	生食50mL	1 本 / body	5 分	●							●													
	点滴静注																								
8	主ルート	生食100mL	1 本 / body	30 分	●							●													
	点滴静注	テキサート注射液6.6mg/2ml	1 本 / body		●							●													
9	主ルート	生食100mL	1 本 / body	30 分		●	●						●	●											
	点滴静注	テキサート注射液6.6mg/2ml	2 本 / body			●	●						●	●											

※並行して投与する場合は、コメントを入力する。(例:Rp2とRp3を同時に投与開始する。)

【投与上の注意】

ゲムシタビン: 100mLで希釈し、30分で投与。

シスプラチン: 希釈は生食のみ。

シスプラチン: 腎毒性軽減のためhydrationが必要。

【減量基準】

項目	GEM	CDDP
グレード4(500/mm ³ 未満)の好中球数減少	1000→800mg/m ²	変更なし
2万/mm ³ 未満の血小板減少または血小板輸血の実施	1000→800mg/m ²	変更なし
実施医療機関の基準値上限の10倍を超えるAST/ALT上昇	1000→800mg/m ²	変更なし
実施医療機関の基準値上限の1.5倍を超える血清CRE上昇	変更なし	休薬