がん化学療法レジメン登録票

新規レジメン登録の際にはプロトコールの提出が必須です プロトコールがない場合は参考文献を提出してください

レジメン名	DOS
診療科名	腫瘍内科
診療科責任者名	大山 優
適応がん種	胃癌
保険適応外の使用	□有 ■無

がん治療ワーキンググループ使用欄		
登録番号	Ga-049	
登録日·更新日	2022年2月22日	
削除日		
出典	J Clin Oncol. 2021 Sep 10;39(26):2903- 2913	
入力者	船木 麻美	

投与順に記入(抗がん剤のみ)

	1メプルバール(7)	72 10 Mileson 1				
	薬剤名:一般名 (薬剤名:商品名) 希釈液	規格	投与量算出式	投与経路	投与時間	施行日
No.1	ドセタキセル (ドセタキセル点滴静注)	20mg, 80mg	50 mg/m²	□IV ■DIV ■CVポート □側管 □その他()	1時間	Day1
	生理食塩液	250mL				
No.2	オキサリプラチン (オキサリプラチン点滴静注液)	50mg, 100mg, 200mg	100mg/m^2	□IV ■DIV ■CVポート □側管 □その他()	2時間	Day1
	大塚糖液5%	250mL				
No.3	テガフール/ギメラシル/オテラシルカリウム (ティーエスワン配合OD錠)	20mg, 25mg	*1	□IV □DIV □CVポート □側管 ■その他(経口)	分2(朝・夕)	Day1∼14
	-	-				

1コースの期間		21日		
投与間隔の短縮規定	□短縮可能(日) • ■短縮不可能		
計算後の投与量上限値	口 短相 門 形(110%		
計算後の投与量下限値		50%		
計算後の技子里		30%		
	【投与開始基準】			
	好中球数	≥ 1500/ µ L		
	ヘモグロビン値	≥ 9.0g/dL		
	血小板数	≧10万/µL		
	AST	≤ 100IU/ μ L		
	ALT	≤ 150IU/ μ L		
	総ピリルピン	≤ 1.5mg/dL		
	血清クレアチニン値	≦1.5mg/dL		
	クレアチニンクリア			
	非血液毒性	Grade1		
	【減量中止基準】			
	項目	CTCAE v5.0 Grade	1段階減量	2段階減量
	好中球減少症	Grade4(ANC<500/μL)が7日以上持続		
	発熱性好中球減少症	Grade3, 4	全て:75%	全て:50%
	血小板減少症	出血を伴うGrade3(Plt<5万/μL), Grade4		
減量・中止基準	下痢、粘膜炎、	Grade2, 3	TS-1:75%	TS-1:50%
版里 十五至丰	口内炎、手足症候群	Grade4	TS-1:50%	TS-1のみ中止
	末梢神経障害	Grade2	オキサリプラチン:75%	中止
			ドセタキセル:75%	
		Grade3, 4	中止	F001
	その他の非血液毒性	Grade2, 3	全て:75%	全て:50%
		Grade4	中止	-
		投与量(mg/日)		
	1.25未満	80		
	1.25~1.5未満	100		
	1.5以上	120		
前投薬	5-HT ₃ 受容体拮抗型	型制吐剤 + デキサメタゾン+ファモチジ:	√20mg+クロルフェニ・	ラミン10mg
その他の注意事項				

記入者	船木 麻美
確認者	宮地 康僚