

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ルの提出が必須です
プロトコ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 | Pembrolizumab+CapeOX |
| 診療科名 | 腫瘍内科 |
| 診療科責任者名 | 大山 優 |
| 適応がん種 | 治癒切除不能な進行・再発の胃癌 |
| 保険適応外の使用 | <input type="checkbox"/> 有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 |
| 入院外来区分 | <input checked="" type="checkbox"/> 入院 <input type="checkbox"/> 外来 |

| がん治療ワーキンググループ使用欄 | |
|------------------|--------------------------------|
| 登録番号 | Ga-51 |
| 登録日・更新日 | 2024年6月25日 |
| 削除日 | |
| 出典 | Lancet Oncol 2023; 24: 1181-95 |
| 入力者 | 船木 麻美 |

投与順に記入(抗がん剤のみ)

| | 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 | ペムブロリズマブ(遺伝子組換え) (キイトルーダ点滴静注) 生理食塩液 | 100mg 100mL*1 | 200mg/body | <input type="checkbox"/> IV <input checked="" type="checkbox"/> DIV <input checked="" type="checkbox"/> CV <input type="checkbox"/> 側管 <input type="checkbox"/> その他() | 30分 | day1 |
| No.2 | オキサリプラチン (オキサリプラチン点滴静注液) 大塚糖液5% | 50mg、100mg、 200mg 250mL | 130mg/m ² | <input type="checkbox"/> IV <input checked="" type="checkbox"/> DIV <input checked="" type="checkbox"/> CV <input type="checkbox"/> 側管 <input type="checkbox"/> その他() | 2時間 | day1 |
| No.3 | カペシタビン (カペシタビン錠) - | 300mg - | ※1 | <input type="checkbox"/> IV <input type="checkbox"/> DIV <input type="checkbox"/> CV <input type="checkbox"/> 側管 <input checked="" type="checkbox"/> 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 | <input checked="" type="checkbox"/> 短縮可能(3日)・ <input type="checkbox"/> 短縮不可能 |
| 計算後の投与量上限値 | 110% |
| 計算後の投与量下限値 | 50% |

| 減量・中止基準 | <p><投与開始基準></p> <table border="1"> <tr><td>好中球数</td><td>≧1500/μL</td></tr> <tr><td>ヘモグロビン値</td><td>≧9.0g/dL</td></tr> <tr><td>血小板数</td><td>≧7.5万/μL</td></tr> <tr><td>AST</td><td>≧100IU/μL</td></tr> <tr><td>ALT</td><td>≧150IU/μL</td></tr> <tr><td>血清クレアチニン値</td><td>≧1.5mg/dL</td></tr> <tr><td>クレアチンクリアランス</td><td>≧60mL/min</td></tr> <tr><td>非血液毒性</td><td>Grade1</td></tr> </table> | 好中球数 | ≧1500/μL | ヘモグロビン値 | ≧9.0g/dL | 血小板数 | ≧7.5万/μL | AST | ≧100IU/μL | ALT | ≧150IU/μL | 血清クレアチニン値 | ≧1.5mg/dL | クレアチンクリアランス | ≧60mL/min | 非血液毒性 | Grade1 | |
|---|---|--------------------------------------|----------|---------|----------|----------|-----------|---------------------------|---|--------|-----------|-----------|----------------|-------------|-----------|--------|----------|---|
| | 好中球数 | ≧1500/μL | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | ヘモグロビン値 | ≧9.0g/dL | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 血小板数 | ≧7.5万/μL | | | | | | | | | | | | | | | | |
| AST | ≧100IU/μL | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ALT | ≧150IU/μL | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 血清クレアチニン値 | ≧1.5mg/dL | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| クレアチンクリアランス | ≧60mL/min | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 非血液毒性 | Grade1 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| <p><減量基準></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>オキサリプラチン</th> <th>カペシタビン</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>好中球数減少</td> <td><1000/μL</td> <td><1000/μL</td> </tr> <tr> <td>発熱性好中球数減少</td> <td><1000/μL かつ 腋高温で38°C以上</td> <td><1000/μL かつ 腋高温で38°C以上</td> </tr> <tr> <td>血小板数減少</td> <td><5万/μL</td> <td><5万/μL</td> </tr> <tr> <td>末梢神経障害を除く非血液毒性</td> <td>Grade3以上</td> <td>Grade2以上</td> </tr> <tr> <td>末梢神経障害</td> <td>Grade2以上</td> <td>-</td> </tr> </tbody> </table> | | オキサリプラチン | カペシタビン | 好中球数減少 | <1000/μL | <1000/μL | 発熱性好中球数減少 | <1000/μL かつ 腋高温で38°C以上 | <1000/μL かつ 腋高温で38°C以上 | 血小板数減少 | <5万/μL | <5万/μL | 末梢神経障害を除く非血液毒性 | Grade3以上 | Grade2以上 | 末梢神経障害 | Grade2以上 | - |
| | オキサリプラチン | カペシタビン | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 好中球数減少 | <1000/μL | <1000/μL | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 発熱性好中球数減少 | <1000/μL かつ 腋高温で38°C以上 | <1000/μL かつ 腋高温で38°C以上 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 血小板数減少 | <5万/μL | <5万/μL | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 末梢神経障害を除く非血液毒性 | Grade3以上 | Grade2以上 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 末梢神経障害 | Grade2以上 | - | | | | | | | | | | | | | | | | |
| <p><オキサリプラチンの減量時の用量(目安)></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>減量段階</th> <th>オキサリプラチンの投与量 (mg/m²)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>開始時投与量</td> <td>130</td> </tr> <tr> <td>1段階減量</td> <td>100</td> </tr> <tr> <td>2段階減量</td> <td>85</td> </tr> <tr> <td>3段階減量 または 次投与日まで継続する Grade3の末梢神経障害</td> <td>投与中止</td> </tr> </tbody> </table> | 減量段階 | オキサリプラチンの投与量 (mg/m ²) | 開始時投与量 | 130 | 1段階減量 | 100 | 2段階減量 | 85 | 3段階減量 または 次投与日まで継続する Grade3の末梢神経障害 | 投与中止 | | | | | | | | |
| 減量段階 | オキサリプラチンの投与量 (mg/m ²) | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 開始時投与量 | 130 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1段階減量 | 100 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2段階減量 | 85 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3段階減量 または 次投与日まで継続する Grade3の末梢神経障害 | 投与中止 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| <p>参考:カペシタビンの減量時の用量</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>減量段階</th> <th>カペシタビンの投与量 (mg/m²/回)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>開始時投与量</td> <td>1000</td> </tr> <tr> <td>1段階減量</td> <td>750</td> </tr> <tr> <td>2段階減量</td> <td>500</td> </tr> <tr> <td>3段階減量</td> <td>投与中止</td> </tr> </tbody> </table> | 減量段階 | カペシタビンの投与量 (mg/m ² /回) | 開始時投与量 | 1000 | 1段階減量 | 750 | 2段階減量 | 500 | 3段階減量 | 投与中止 | | | | | | | | |
| 減量段階 | カペシタビンの投与量 (mg/m ² /回) | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 開始時投与量 | 1000 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1段階減量 | 750 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2段階減量 | 500 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3段階減量 | 投与中止 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 嘔吐リスク | 中等度 制吐療法は「がん化学療法における制吐療法の標準化」を参照する | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 前投薬 | ファモチジン注20mg+クロルフェニラミン注10mg | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 支持療法(その他) | なし | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| その他の注意事項 | HER2陰性の患者に投与すること。 術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない。 ※1: 日局生理食塩液又は日局5%ブドウ糖注射液の点滴バッグに注入し、最終温度を1~10mg/mLとする。 -インラインフィルター(0.2~5μm)を使用して投与。 【免疫チェックポイント阻害薬有害事象対応マニュアル】を参照 | | | | | | | | | | | | | | | | | |