

# 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    | CDDP + PTX ( Induction therapy : Weeks 1~3 ) ( 変法 )              |
| 診療科名     | 腫瘍内科   |
| 診療科責任者名  | 大山 優   |
| 適応がん種    | 膀胱癌  |
| 保険適応外の使用 | <input type="checkbox"/> 有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 |

| がん治療ワーキンググループ使用欄 |                    |
|------------------|--------------------|
| 登録番号             | Ur-044             |
| 登録日・更新日          | 2020年2月25日         |
| 削除日              |                    |
| 出典               | RTOG 0233 protocol |
| 入力者              | 田中 慎               |

投与順に記入(抗がん剤のみ)

|      | 薬剤名: 一般名<br>(薬剤名: 商品名)     | 規格               | 投与量算出式              | 投与経路   | 投与時間 | 施行日       |
|------|----------------------------|------------------|---------------------|--|------|-----------|
|      | 希釈液                        |                  |                     |  |      |           |
| No.1 | パクリタキセル注射液<br>(パクリタキセル注射液) | 30mg、100mg、150mg | 50mg/m <sup>2</sup> | <input type="checkbox"/> IV <input checked="" type="checkbox"/> DIV <input type="checkbox"/> CVポート <input type="checkbox"/> 側管 <input type="checkbox"/> その他( ) | 3時間  | day1、8、15 |
|      | 生理食塩液                      | 500mL            |                     |  |      |           |
| No.2 | シスプラチン注射液<br>(シスプラチン注)     | 10mg、50mg        | 45mg/m <sup>2</sup> | <input type="checkbox"/> IV <input checked="" type="checkbox"/> DIV <input type="checkbox"/> CVポート <input type="checkbox"/> 側管 <input type="checkbox"/> その他( ) | 2時間  | day1、8、15 |
|      | 生理食塩液                      | 500mL            |                     |  |      |           |

|            |  |
|------------|--|
| 1コースの期間    | 21日間   |
| 投与間隔の短縮規定  | <input type="checkbox"/> 短縮可能( 日 ) ・ <input checked="" 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>【開始基準】<br/>PS ≤ 1、Hb ≥ 10 g/dL、WBC ≥ 4,000 /mm<sup>3</sup>、ANC ≥ 1800 /mm<sup>3</sup>、plt ≥ 10万 /mm<sup>3</sup>、SCr &lt; 1.5 mg/dL、T-bil &lt; 2.0 mg/dL、CCr ≥ 60 mL/min</p> <p>【中止・延期基準】<br/>WBC &lt; 2,000 /mm<sup>3</sup>、ANC &lt; 1,000 /mm<sup>3</sup>、Hb &lt; 8.0 g/dL、Plt &lt; 5万 /mm<sup>3</sup>、T-Bil &gt; 2.0 mg/dL、AST &gt; 100 IU/L、ALT &gt; 100 IU/L、BUN &gt; 40 mg/dL、SCr &gt; 1.5 mg/dL<br/>上記以外でGrade3(CTCAEv5.0)以上の有害事象発現時</p> |
| 前投薬      | アプレピタント + 5-HT3拮抗薬 + デキサメタゾン + H1ブロッカー + H2ブロッカー  |
| その他の注意事項 | ・シスプラチンのハイドレーションは当院の標準化に従う。<br>(ただしパクリタキセル → シスプラチンの順に投与すること)<br>※投与時間、減量・中止基準に関しては他のレジメンに準ずる。  |

|     |      |
|-----|------|
| 記入者 | 田中 慎 |
| 確認者 | 池 成基 |