

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	Gem+Pac
診療科名	泌尿器科
診療科責任者名	太田 智則
適応がん種	膀胱腫瘍 腎盂尿管腫瘍
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	Ur-17
登録日・更新日	2009年4月15日
削除日	
出典	J Clin Oncol 2001;19:3018
入力者	安室 修

投与順に記入(抗がん剤のみ)

	薬剤名	規格	投与量算出式	ルート	投与時間	施行日
No.1	タキソール注	30,100mg	200mg/m ²	IV DIV IVHポート 側管 その他()	3時間	Day1
	生理食塩液	250mL				
No.2	ジェムザール注	200mg,1g	1000mg/m ²	IV DIV IVHポート 側管 その他()	30分	Day1,8,15
	生理食塩液	100mL				

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	110%
計算後の投与量下限値	50%
減量・中止基準	<p>【Day8,15継続基準】 3,000/mm³<WBC 7.5万/mm³<Plt 【Day8,15減量・中止基準】 2,000<WBC<3,000/mm³ 75%量に減量 WBC<2,000/mm³ 投与中止 【コース継続基準】 3,000/mm³<WBC 10万/mm³<Plt 基準を満たさない時は1週延期</p> <p>発熱性好中球減少症があった場合、次コースのPacおよびGemは75%量に減量 Grade3もしくは4の非血液学的可逆的有害事象があった場合、1週もしくはGrade2まで改善するまで延期し次コースのPacおよびGemは75%量に減量 Grade3もしくは4の急性過敏反応があった場合、該当薬剤を中止 Grade3もしくは4の非血液学的不可逆的有害事象があった場合、投与中止</p>
前投薬	デキサメタゾンNa20mg(PO):パクリタキセル投与12時間前と4時間前もしくは デキサメタゾンNa20mg(IV):パクリタキセル投与30分前 ジフェンヒドラミン50mg,ファモチジン20mg(IV):パクリタキセル投与30分前
その他の注意事項	放射線との併用は避ける Gemによる血管痛がある場合、5%ブドウ糖への変更が可能

記入者	安室 修
確認者	太田 智則