

## 国立病院機構 福山医療センター レジメン登録・管理表

レジメン名称	乳癌 GEM療法						臨床区分	抗癌剤適応分類						登録日	2012年12月1日				
疾患名	乳癌									<input checked="" type="checkbox"/> 日常診療	<input type="checkbox"/> 進行・再発化学療法					1クール期間	21日		
診療科名	乳腺・甲状腺外科									<input type="checkbox"/> 単施設自主研究	<input type="checkbox"/> 術後化学療法								
登録医師名	野村 長久			<input type="checkbox"/> 他施設自主研究	<input type="checkbox"/> 術前化学療法					<input type="checkbox"/> 市販後臨床研究	<input type="checkbox"/> 局所療法								
				<input type="checkbox"/> 治験	<input type="checkbox"/> その他										実施回数	/回			
Rp	薬品名称	標準投与量	単位	投与方法	ルート	投与時間	投与日										注意コメント		
							day1	-	-	day8	-	-	-	-	-	-		-	
1	生理食塩液	100	mL	点滴静注	メイン		●	-	-	●	-	-	-	-	-	-	血管確保用		
	生理食塩液	100	mL				●	-	-	●	-	-	-	-	-	-		-	
	テキサート注射液 6.6mg	1	瓶				●	-	-	●	-	-	-	-	-	-		-	
2	生理食塩液	100	mL	点滴静注	側管	15min	●	-	-	●	-	-	-	-	-	-			
	ゲムシタビン点滴静注用	1250	mg/m <sup>2</sup>				●	-	-	●	-	-	-	-	-	-		-	
3						30min	●	-	-	●	-	-	-	-	-	-			
							●	-	-	●	-	-	-	-	-	-			
4																			
5																			

## 備考欄

## 文献

## 減量・中止基準

【投与基準】  
投与当日のWBC $\geq$ 2000/mm<sup>3</sup>かつPLT $\geq$ 7万/mm<sup>3</sup>

## 【減量基準】

- ・発熱性好中球減少症
- ・PLT<25000/mm<sup>3</sup>もしくは、血小板減少に伴う出血のため血小板輸血を実施した場合
- ・非血液毒性 $\geq$ Grade3（悪心、嘔吐、食欲不振を除く）  
上記いずれかに当てはまれば次コ-スから1000mg/m<sup>2</sup>へ減量。  
1000mg/m<sup>2</sup>で同様の事象が発生すれば、800mg/m<sup>2</sup>へ減量。Day8までの間に上記基準を満たせば、Day8の投与は省略する。

参考：がん化学療法レジメンハンドブック第7版 p310