

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	胃癌 Pembro+FP療法 (S.hydration+infuserpump)	臨床区分	抗癌剤適応分類	登録日	2024年7月3日
疾患名	胃癌	<input checked="" type="checkbox"/> 日常診療 <input type="checkbox"/> 単施設自主研究 <input type="checkbox"/> 他施設自主研究 <input type="checkbox"/> 市販後臨床研究 <input type="checkbox"/> 治験	<input checked="" type="checkbox"/> 進行・再発化学療法 <input type="checkbox"/> 術後化学療法 <input type="checkbox"/> 術前化学療法 <input type="checkbox"/> 局所療法 <input type="checkbox"/> その他	1クール期間	21日
診療科名	消化器内科			実施回数	
登録医師名	住井 遼平				
適応	HER2(-)、進行再発胃癌の一次治療				

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	day2	day3	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
1	NaClリナ0.75g用100単位/mLリナ 100	1	本	点滴静注	メイン		●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-		
2	生理食塩液	250	mL	点滴静注	メイン		●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	血管確保用 ※開始から終了までECGモニターを装着すること	
3	生理食塩液 キイトルーダ点滴静注	100 200	mL mg	点滴静注	メイン	30min	●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	インラインフィルターを使用すること	
4	生理食塩液	50	mL	点滴静注	メイン		●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	キイトルーダ投与後フラッシュ用	
5	ソルテム3A輸液 静注用マグネソール	500 0.5	mL 管	点滴静注	メイン	60min	●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-		
6	アプレピタント	125	mg	経口			●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	シスプラチン投与の1時間～1時間半前に服用 ※内服が出来ない場合は点滴に切り替え	
7	アプレピタント	80	mg	経口			-	●	●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	午前中に服用	
8	ソルアセトD輸液 デキザード注射液 6.6mg	500 1.5	mL 瓶	点滴静注	メイン	60min	●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-		
9	ソルテム3A輸液 デキザード注射液 6.6mg	500 1	mL 瓶	点滴静注	メイン	60min	-	●	●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-		
10	生理食塩液 パロブゼドロン静注0.75mg	20 1	mL 瓶	静注	側管	緩徐に	●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-		
11	20%マンニトールS注射液	300	mL	点滴静注	メイン	30min	●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-		
12	生理食塩液 シスプラチン点滴静注液	250 80	mL mg/m2	点滴静注	メイン	90min	●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	全量500mLに調製する	
13	ソルテム3A輸液	500	mL	点滴静注	メイン	60min	●	●	●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-		
14	ソルアセトD輸液	500	mL	点滴静注	メイン	60min	●	●	●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-		
15	フルオロウラシル点滴静注 生理食塩液	4000 150	mg/m2 mL	持続点滴	ポート	120h	●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	1)インフューザーポンプ使用 2)全量250mLに調製(5日間持続) 3)1日800mg/m2	
16	NaClリナ0.75g用100単位/mLリナ 100	1	本	点滴静注	メイン		●	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-		

備考欄  
一次治療前に可能な限りPD-L1検査を実施することが望ましい

減量・中止基準

文献  
Pembrolizumab plus chemotherapy versus placebo plus chemotherapy for HER2-negative advanced gastric cancer (KEYNOTE-859): a multicentre, randomised, double-blind, phase 3 trial