

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 Trastuzumab+SP(S-1+CDDP)療法(S,hydration) | 臨床区分 | 抗癌剤適応分類 | 登録日 | 2013年8月15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 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 | (2023/2/3改訂) | |
| 診療科名 | 外科 | | | 1クール期間 | 21日 |
| 登録医師名 | 磯田 健太 | | | 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 | day2 | day3 | - | - | - | day14 | - | - | - | |
| 1 | S-1 | 80~120 | mg | 経口 | | | ● | → | → | → | → | → | 休 | | | | 備考欄参照 |
| 2 | 生理食塩液 | 100 | 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 | 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 | ● | - | - | - | - | - | - | - | - | - | |
| 4 | アプレヒタントカプセル125mg | 1 | Cap | 経口 | | | ● | - | - | - | - | - | - | - | - | - | 抗がん剤投与1時間~1時間30分前に内服 (内服不可の場合は、ホスアプレヒタン 2日目以降、午前中内服) |
| 5 | アプレヒタントカプセル80mg | 1 | Cap | 経口 | | | - | ● | ● | - | - | - | - | - | - | - | |
| 6 | 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 | ● | - | - | - | - | - | - | - | - | - | |
| 7 | 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 | - | ● | ● | - | - | - | - | - | - | - | |
| 8 | 生理食塩液 パロブセトロン静注0.75mg | 20 1 | mL 瓶 | 静注 | 側管 | 緩徐に | ● | - | - | - | - | - | - | - | - | - | |
| 9 | 20%マンニトールS注射液 | 300 | mL | 点滴静注 | メイン | 30min | ● | - | - | - | - | - | - | - | - | - | |
| 10 | 生理食塩液 ドラスツスマブ注射用 | 250 6~8 | mL mg/kg | 点滴静注 | メイン | 90min | ● | - | - | - | - | - | - | - | - | - | 初回投与時のみ8mg/kg 2回目以降 6mg/kg 初回：90min 2回目以降：30minも可 |
| 11 | 生理食塩液 シスプラチン点滴静注液 | 適宜 60 | mL mg/m ² | 点滴静注 | メイン | 120min | ● | - | - | - | - | - | - | - | - | - | 1) S-1 が処方されているか確認すること 2) 全量500mLに調製 |
| 12 | ソルテム3A輸液 | 500 | mL | 点滴静注 | メイン | 60min | ● | ● | ● | - | - | - | - | - | - | - | |
| 13 | ソルアセトD輸液 | 500 | mL | 点滴静注 | メイン | 60min | ● | ● | ● | - | - | - | - | - | - | - | |
| 14 | | | | | | | | | | | | | | | | | |

備考欄
S-1 2×(14)MA 内服処方
1.25m²未満 80mg/日、1.25m²以上1.5m²未満 100mg/日、1.5m²以上 120mg/日

文献

減量・中止基準
【減量の目安】
(S-1)
・BSA<1.25m²未満
初回40mg/回→休薬
・1.25m²≦BSA<1.5m²
初回50mg/回→40mg/回→休薬
・1.5m²≦BSA
初回60mg/回→50mg/回→40mg/回→休薬

(CDDP)
10mg/m²単位を目安として減量

【腎障害時の投与量変更例(S-1, CDDP)】
Cr≧80→初回基準量
60≦Cr<80→初回基準量 (必要に応じて1段階減量)
※Cr<50における試験結果はない

参照：がん化学療法レジメンハンドブック改訂第7版 P399