

NO 1046		レジメン名		PEM/CBDCA								
病棟	患者番号	氏名	癌種	ステージ	PS	クール数	指示医師名					
						~						
			年齢	身長	体重	体表面積	GFR(血清クレアチニン値)					
			歳	cm	kg	m ²	ml/min (mg/dl)					
【適応がん種】 NSCLC・悪性胸膜中皮腫			PEM/CBDCA		CCr補正	GOT補正	T-Bil補正					
1・ペムトレキセド 500 mg/m ² DAY1					45未満禁	95以上禁	1.8以上禁					
2・カルボプラチン AUC4~5 DAY1					カルバート使用							
【カルバートの式: CBDCA量(mg)=(GFR+25)×AUC】					好中球基準	HGB基準	PLT基準					
21日1クール					2000以上	9以上	100000以上					
					PS基準	前治療	年齢					
					0~2	1~2	20~75歳					
【病状】 1 全て説明している 2 病名は説明しているが、詳しい病状については説明していない 3 未告知である 【治療】 1 抗癌剤による治療・予防と説明 2 抗癌剤とは言わず治療薬と説明 3 抗癌剤とは言わず予防薬と説明 4 薬に関しては説明していない 平成21年10月1日 改訂												
NO	薬品1	規格	本数	薬品2(規格本数)	時間・投与方法							
	パンピタン末 1g 1日1回			ペムトレキセド投与7日前より最終投与から22日目まで連日投与								
①	メチコパール注(500μg) 2A 筋注			ペムトレキセド投与7日前より最終投与から22日目まで9週毎に投与	オーダー(処方箋)で投薬							
②	デキサート 6.6mg		1.5 本	★生食50mL	全開で点滴							
③	ペムトレキセド ()mg	500mg	本	生食100mL	②デキサート終了後~10分間で点滴							
		100mg	本									
④	パロノセトロンバック		1 本		③ペムトレキセド終了後~30分で点滴							
⑤	カルボプラチン()mg	450mg	本	5%ブドウ糖500mL	④パロノセトロン終了後~1時間30分で点滴							
		150mg	本									
		50mg	本									
⑥	★生食50mL		1 本		⑤カルボプラチン終了後~全開で点滴							
【減量基準】 ★ペムトレキセド前コースにて下記のいずれかを経験した場合は 500mg/m ² →375mg/m ² への減量を考慮すること。 ○白血球 1000未満。 ○好中球 500未満。 ○血小板 50000未満。 ○発熱を伴う好中球減少症。 ○Grade3以上の非血液毒性。(粘膜炎以外) ○Grade3以上もしくは入院を要する下痢。 ○副作用により次コースの開始が前コースの第30日以降に延期された場合。 ★ペムトレキセド前コースにて下記のいずれかを経験した場合は 500mg/m ² →250mg/m ² への減量を考慮すること。 ○血小板 50000未満で出血を伴った場合。 ○Grade2以上の神経毒性。 ○Grade3以上の粘膜炎。(口内炎・消化管粘膜炎・結膜炎など)												
202201改訂												
月日	指示			指示医	受け	監査	払い	払監	調製	調監	前確	実施
	① (ペムトレキセド投与 DAY-7 7日前より)											
	②③④⑤⑥ DAY1											
投与中であるか確認												