

NO 1061		レジメン名		PEM+CBDCA+Pembro						
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 <sup>2</sup>	ml/min (mg/dl)			
【適応がん種】 NSCLC			Pembro/PEM/CBDCA			CCr補正	GOT補正	T-Bil補正	【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	
1・キイトルーダ 200 mg/body DAY1						45未満禁	95以上禁	1.8以上禁		
2・ペムトレキセド 500 mg/m <sup>2</sup> DAY1						カルパート使用				
3・カルボプラチン AUC5 DAY1 【カルパートの式: 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		
NO	薬品1	規格	本数	薬品2(規格本数)	時間・投与法					
	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	生理食塩水		1本	50mL	15分					
③	キイトルーダ	200mg	1本	★生食100mL	30分で点滴					
④	生理食塩水		1本	50mL	5分で点滴(フラッシュ)					
⑤	デキサート 6.6mg		1.5本	★生食50mL	全開で点滴					
⑥	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							
⑦	パロノセトロンパック		1本		③ペムトレキセド終了後~30分で点滴					
⑧	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							
⑨	★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 <sup>2</sup> →375mg/m <sup>2</sup> 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 <sup>2</sup> →250mg/m <sup>2</sup> 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)										
【看護師注意点】										
キイトルーダ:インラインフィルター(0.2~5μm)を使用すること。										
202207更新										
月日	指示	指示医	受け	監査	払い	払監	調製	調監	前確	実施
	投与中であるか確認	①(ペムトレキセド投与7日前より) DAY-7								
		②③④⑤⑥⑦⑧⑨ DAY1								
初回・2回目投与時はday15, 21に血算を考慮すること。										