

NO <b>9020</b>		レジメン名		<b>BiWeekly PTX/GEM</b>									
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】尿路上皮がん			PAC/GEM	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20年7月1日 改訂						
1・パクリタキセル 150 mg/m <sup>2</sup> DAY1			-	380~	1.2~								
2・ゲムシタビン 2500 mg/m <sup>2</sup> DAY1			-	-	-								
★アルコール含有説明要			WBC基準	HGB基準	PLT基準								
14日(2週)1クール			2000	-	75000								
1	パクリタキセルNK	150 mg/m <sup>2</sup> ×	m <sup>2</sup> =	mg	mg/BODY								
2	ゲムシタビン	2500 mg/m <sup>2</sup> ×	m <sup>2</sup> =	mg	mg/BODY								
NO	薬品1	規格	本数	薬品2(規格本数)	時間・投与法								
①	レスタミンコーワ5錠	内服	(前投与 オーダー不要)	②デカドロン	と同時に内服								
①	デキサメタゾン 6.6mg		2 本	★生食50mL	①レスタミンコーワと同時に 15分で点滴								
②	(ただし初回投与時のみデキサメタゾン 6.6mg 3本)												
	ファモチジン20mg		1 本										
③	グラニセトロン「NK」1mg		1 本		②デキサメタゾン終了後~ 30分で点滴								
④	パクリタキセルNK( )mg	100mg	本	生食500mL	③グラニセトロン終了後~ 2時間で点滴								
		30mg	本										
⑤	ゲムシタビン( )mg	1000mg	本	5%ブドウ糖100mL (ただしGEM4000mgを超える場合は5%ブドウ糖20mL1本追加)	④パクリタキセル終了後~ 必ず30分で点滴								
		200mg	本										
⑥	生食50mL		1 本		⑤ゲムシタビン終了~ 全開で点滴								
<b>【看護師注意事項】</b>													
○点滴セットはJMS社製JY-PFC341F7を使用													
○特にパクリタキセルNKはアナフィラキシーショック等過敏症の多い薬剤であることに留意する。													
またその過敏症は初回投与に最も頻度が高く、投与開始10分以内に好発することが知られている。													
(添付文書上の記載……投与開始1時間は頻回にバイタルサインのモニタリングを行う等、患者の状態を十分観察する)													
★14万円/14日1クール				★3時間15分				200807更新					
月日	うら面備考あり			指示	指示医	受け	監査	払い	払監	調製	調監	前確	実施
				①~⑥	DAY1								
				休み	DAY8								

【NO 920備考】【医師注意事項】	
<b>1・施行前</b>	
PSO~2 血算(前回治療骨髄抑制遷延の評価) 肝機能検査(パクリタキセルNK投与量評価) 腎機能 心電図 胸部Xp スパイロ・BGA(IPの有無)	
<b>2・施行中</b>	
1)各サイクル前に下記の検査実施 血算 肝機能(T-Bil, GOT, GPT) 腎機能(クレアチニン) 2)CT検査 2クール後、5クール後、8クール後、10クール後にCT検査実施(計10クールで終了) 3)投与延期基準 白血球数2000未満または血小板数75000未満で1週間治療延期 4)対処 白血球数2000未満でG-CSF投与	
<b>3・減量基準</b>	
1)前クールで白血球数2000未満または血小板75000未満を認めた場合	PACおよびGEM →85%→70%→60%と段階に減量
2)前クールで重篤な神経障害を認めた場合 CTCAE Ver3 グレードⅢ(日常生活に支障がある神経障害)	PAC →85%→70%→60%と段階に減量
3)肝機能障害時 GOT<330 且つ GPT<440 且つ 1. 2<T-Bil<1. 5 GOT<330 且つ GPT<440 且つ 1. 5≤T-Bil<2. 5 GOT<330 且つ GPT<440 且つ 2. 5≤T-Bil<6. 0 GOT≥380 または GPT≥440 または T-Bil≥6	PACおよびGEM →80%量へ減量 PACおよびGEM →60%量へ減量 PACおよびGEM →40%量へ減量 →中止