

NO 1061 レジメン名 アリムタ/CBDCA+ペムプロリスマブ(キイトルーダ)

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	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・アリムタ 500 mg/m <sup>2</sup> DAY1	カルバート使用			
3・カルボプラチン AUC5 DAY1 【カルバートートの式: 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

①	パンビタン末 1g 1日1回 メチコパール注(500μg) 2A 筋注 オーダー(処方箋)で投薬			アリムタ投与7日前より最終投与から22日目まで連日投与 アリムタ投与7日前より最終投与から22日目まで9週毎に投与
②	生食注		1 本	50mL 15分
③	キイトルーダ	200mg	1本	★生食100mL 30分で点滴
④	生食注		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	アリムタ ( )mg	500mg 100mg	本 本	生食100mL ②デキサート終了後~ 10分間で点滴
⑦	アロキシバック		1 本	③アリムタ終了後~ 30分で点滴
⑧	カルボプラチン「NK」( )mg	450mg 150mg 50mg	本 本 本	5%ブドウ糖500mL ④アロキシ終了後~ 1時間30分で点滴
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**

★アリムタ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。

★アリムタ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。

クール数( )

			201905申請								
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(アリムタ投与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。											

クール数( )

			201905申請								
月日	指示		指示医	受け	監査	払い	払監	調製	調監	前確	実施
	②③④⑤⑥⑦⑧⑨ DAY1										