

プロトコール名 CDDP/GEM併用療法

- 進行・再発癌
 術後補助化学療法
 術前補助化学療法
 大量化学療法
 局所療法
 その他()

投与順	抗癌剤名(商品名・略号)	1日投与量	投与方法	投与時間	投与日(d1, d8等)
1	ゲムシタビン(ジェムザール・GEM)	1000mg/m ²	div	30分	d1, 8
2	シスプラチン(ランダ・CDDP)	25mg/m ²	div	120分	d1, 8
3					

1コース期間(次コースまでの標準期間)	3週間
総コース数	効果のある限り継続
コース間での休薬の規定	白血球数2,000/mm ³ 未満又は、血小板数が70,000/mm ³ 未満

減量規定・中止基準	有害事象の有無、効果の有無
投与量の増量規定	なし
投与期間の短縮規定	なし
コースによる変化	なし
1日の中での抗癌剤投与順	GEM → CDDP
プレメディケーション・ポストメディケーション	プレメディケーション カイトリルバック3mg、デカドロン8mg

患者条件(初回条件)

- ・PS 0~1
- ・主要臓器機能に大きな異常がない

除外規定

- ・PS 3以上
- ・重篤な腎障害のある患者
- ・重篤な骨髄抑制のある患者
- ・白金を含む薬剤に対し、重篤な過敏症の既往歴のある患者
- ・胸部単純X線写真で明らかで、かつ臨床症状のある間質性肺炎又は肺線維症のある患者
- ・胸部への放射線療法を施行している患者
- ・妊婦又は妊娠している可能性のある婦人

実施上の注意点

- ・GEMによる肺障害を疑わせる間質性肺炎出現時はGEMの再投与を中止し、ステロイド投与を行う
- 慎重投与
- ・PS 2
 - ・骨髄抑制のある患者
 - ・肝障害、腎障害のある患者
 - ・75歳以上の高齢者
 - ・感染症を合併している患者