

プロトコール名 GC療法(ゲムシタビン/シスプラチン併用療法)

- 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、15
2	シスプラチン(ランダ・CDDP)	70mg/m ²	div	120分	d2
3					

1コース期間(次コースまでの標準期間)	4週間
総コース数	効果のある限り
コース間での休薬の規定	白血球数3,000/mm ³ 未満又は、 血小板数が100,000/mm ³ 未満

減量規定・中止基準	血液毒性、神経毒性、腎毒性、その他の非血液毒性発現時の 用量調整あり
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	該当せず
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

- ・感染症のある患者
- ・脳転移のある患者
- ・妊娠中の患者
- ・授乳中の患者
- ・重篤な合併症のある患者
- ・重複癌のある患者
- ・胸水、腹水が著明な患者
- ・心機能異常のある患者
- ・両剤いずれかに過敏症のある患者

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