

プロトコール名 TS-1/カルボプラチン併用療法

- 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	投与法	投与時間	投与日(d1, d8等)
1	カルボプラチン(カルボプラチン・CBDCA)	AUC=5	div	90分	d1
2	S1(TS-1・テガフル/ギメラシ オテラシルカリウム)	80mg/m ² 朝夕分2 <1.25m ² : 80mg/日 1.25~1.5m ² : 100mg/日 >1.5m ² : 120mg/日	PO		d1夜~d15朝 (2週内服1週休薬)

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	最大6コース
コース間での休薬の規定	G3以上の血液毒性、G2以上の非血液毒性

減量規定・中止基準	4日間以上続くG4の好中球減少、FN、G3以上の非血液毒性
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	なし
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 グラニセトロン3mg、デキサメタゾン6.6mg

患者条件

- ・PS 0~2
- ・主要臓器に機能に大きな異常がない

除外規定

- ・骨髄機能抑制のある患者
- ・感染症を合併している患者
- ・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
- ・他のフッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤
- ・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

- ・他のフッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤(5-FU、UFT、フトラフル、フルツロン、ミフロール、ゼローダ等)投与中止後に本剤を投与する場合、7日以上間隔をあけること。