

- 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	ゲムシタピン (GEM)	1000mg/m <sup>2</sup>	div	30分	d1, d8, d15
2	カルボプラチン (CBDCA)	AUC4.5	div	60分	d1
3					

1コース期間 (次コースまでの標準期間)	28日
総コース数	PDまたは副作用が許容できなくなるまで
コース間での休薬の規定	WBC<3000/mm <sup>3</sup> または、血小板数<10万/mm <sup>3</sup> の時は1週間延期

減量規定・中止基準	(2回目以降) 下記の場合にGEM800mg/m <sup>2</sup> CBDCA AUC4に減量する ・骨髄抑制のためd8のGEMが中止となる場合 ・2コース連続で1週間の延期がある場合または、2週間の延期がある場合
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→CBDCA
プレメディケーション・ポストメディケーション	day1 div デキササート3.3mg+グラニセロン注1mg po アプレピタント125mg day2-3 po アプレピタント80mg

CTCAE v5.0

患者条件

- ・PS 0~1
- ・主要臓器機能が十分保たれている患者

除外規定

- ・PS3以上
- ・重篤な骨髄抑制のある患者、血小板が7万以下の患者
- ・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
- ・本剤又は他の白金製剤に対し重篤な過敏症の既往歴がある患者

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。
- ・PS2
- ・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

その他(特記事項)