

登録No. I-018  
 登録名 GEM/CDDP療法  
 催吐性リスク 高度  
 適応疾患 胆道癌  
 投与スケジュール

	薬剤	投与量	最大投与量	投与日	投与経路	投与時間	備考
Rp.1	パロノセトロンバッグ デキサメタゾン	50mL/body 9.9mg/body		d1、8	d.i.v.	30min	アプレピタント併用
Rp.2	ゲムシタピン 5%ブドウ糖液	1000mg/m <sup>2</sup> 100mL/body		d1、8	d.i.v.	30min	60分以上かけると副作用増強のおそれあり
Rp.3	ラクテック メトクロプラミド	500mL/body 10mg/body		d1、8	d.i.v.	2hr	
Rp.4	シスプラチン 生食	25mg/m <sup>2</sup> 500mL/body		d1、8	d.i.v.	2hr	
Rp.5	ラクテック	500mL/body		d1、8	d.i.v.	2hr	

1クールの間 3週間  
 その他（副作用・PS規定等）

副作用：骨髄抑制、貧血 PS：0～1 入院で施行

コース開始時の中止基準(d1)

Neutr<1500/mm<sup>3</sup>、Plt<10万/mm<sup>3</sup>、Ccr<45mL/min、T-Bil>3.6、AST>200、ALT>225

コース内の中止基準(d8)

Neutr<1000/mm<sup>3</sup>、Plt<7万/mm<sup>3</sup>、Ccr<45mL/min、T-Bil>3.6、AST>200、ALT>225

減量基準

Neutr<500/mm<sup>3</sup>、Plt<2万/mm<sup>3</sup>または血小板輸血実施、AST>400、ALT>450

GEM：1000mg/m<sup>2</sup>→800mg/m<sup>2</sup> CDDP：変更なし

Scr>1.56mg/dL、G2以上の末梢神経障害および難聴・聴力障害

GEM：変更なし、CDDP：休薬