

患者ID: \_\_\_\_\_ プロトコール名: CBDCA+PTX 投与歴: 初回・継続

患者氏名: \_\_\_\_\_ 投与開始日: 平成 年 月 日 前回投与日: 平成 年 月 日

生年月日: \_\_\_\_\_

身長: \_\_\_\_\_ cm 体重: \_\_\_\_\_ kg

体表面積: \_\_\_\_\_ m<sup>2</sup>

確認印	プロトコール	書記	薬局	看護師	医師
			確認印	確認印	確認印

メインボトル	薬剤名	1回量	規格・計量	回数→ 投与速度												
					日	日	日	日	日	日	日	日				
① ポート開通確認用 生理食塩液10mlシリンジ: 1本																
② ラクテック500ml					キープ											
③ 生食20ml	ガスター	20 mg	20mgアンプル: 1A	静注												
	デカトロン	24 mg	8mgバイアル: ( )													
	ホウラミン	5 mg	5mgアンプル: 1A													
④ 生食100ml	グラニセトロンシリンジ	3 mg	3mgシリンジ: 1本	30分												
⑤ 5%ブドウ糖500ml	タキソール	mg	30mgバイアル: ( )	3時間												
	(200mg/m <sup>2</sup> )		100mgバイアル: ( )													
⑥ 5%ブドウ糖250ml	パラプラチン (AUC=6)	mg	50mgバイアル: ( )	30分												
			150mgバイアル: ( )													
			450mgバイアル: ( )													

※デカトロン: 12mg以上(順次半減、最低1mgまで減量可)、(参考)初回: 16mg、②~⑧: 8mg、⑨以降: 4mg

※タキソール: 200ml以上の生食 or 5%ブドウ糖で希釈、1時間以上かけて投与

⑦ ※生食50mlフラッシュ					全開											

【処方(院内処置算定)】	下記該当欄にチェック
・専用ルート(0.22μm以下フィルター付きライン使用)	
・自己抜針用生理食塩液10mlシリンジ: 1本	
・	
・	

【院外処方(化学療法のレジメンとして含む薬剤)】	下記該当欄にチェック
・デカトロン0.5mg: - - (8mg/Day、Day2,3,4)	

【自宅での副作用対応】	下記該当欄にチェック
・(発熱時):	
・(嘔気時):	
・	
・	
・	
・	

【適応基準】

1. 非小細胞肺癌(進行再発、術後補助化学療法)
2. PS 0~2
3. 以下の骨髄・肝・腎機能を有する症例  
白血球数: 3,000~12,000/mm、ヘモグロビン: 9.0以上、血小板数: 100,000/mm以上、  
総ビリルビン: 1.8mg/dL以下、AST/ALT: 100U/L以下、  
クレアチニンクリアランス: 60ml/min以上
4. 心電図正常

【適応基準(高齢者の場合)】

1. 75歳以上は個別に検討
2. 前治療の多い3rd lineは施行しない
3. 70~74歳: 症例ごとに検討
4. 前治療での副作用が許容されている(参考にする)
5. PS 0
6. 前治療の減量、治療延期が許容内

標準スケジュール	Day	1	8	15	21	(1サイクル=21~28日)		1
前投薬		↑						↑
タキソール	200mg/m <sup>2</sup>	↑						↑
パラプラチン	AUC=6	↑						↑

★投与基準不適合項目にチェック

【投与基準】	日	日	日	日	日	日	日	日	〈備考〉
白血球数: 4000/2000以上									
血小板数: 75,000/mm <sup>3</sup> 以上(目安)									
※総ビリルビン: 5.0未満(中止減量基準参照)									
※AST/ALT: ULN×10未満(中止減量基準参照)									
※CCr: Carvert式再計算									
間質性肺炎または肺線維症を認めない									
多量の腹水、胸水を認めない									
感染を疑わせる38℃以上の発熱がない									
非血液毒性(食欲低下を除く)がGrade2以下									

※上記基準すべてを満たすまで投与延期

【減量基準】

※WBC=1000未満、重篤な末梢神経障害出現時は次回の投与量を減量

レベル	CBDCA	PTX
0	AUC=6	200mg/m <sup>2</sup>
1	AUC=5	(180mg/m <sup>2</sup> )
2	AUC=4	(150mg/m <sup>2</sup> )

※CBDCA: 腎機能障害時(Carvert式再計算)  
 CBDCA(mg/body)=target AUC(mg/ml × min) × [GFR(ml/min)+25]

GFR(男性)=(140-年齢) × 体重/72 × 1/sCr  
 GFR(女性)=男性GFR × 0.85

PTX: 肝機能障害時

GOT・GPT: 400未満	かつ	T-Bil: 1.5~2.4	25%減量
GOT・GPT: 400未満	かつ	T-Bil: 2.5~6.0	50%減量
GOT・GPT: 400以上	または	T-Bil: 6.1以上	中止

確認印	計数	計量	立会監査	計数	計量	立会監査	計数	計量	立会監査

確認印	計数	計量	立会監査	計数	計量	立会監査	計数	計量	立会監査