

入院のみ 外来のみ ○共通	適応がん種	レジメン名(略語)	臨床使用分類	抗癌剤適応分類	1コース期間
	非小細胞肺癌	S-1+CBDCA 療法	◯日常診療	術前化学療法	3週間
			臨床試験承認済・審議中	術後補助療法	
			治療承認済・審議中	◯進行・再発	予定総コース
		その他( )			4~6コース

☆上記のうち該当箇所○を付けてください

処方No	薬品名(商品名)、溶解液の種類と量	1回投与量	投与時間又は用法	投与日(d1,8など)	投与経路
1	生理食塩液	200 mL	150分	d1	末梢静脈(主①)
2 <sup>*1)</sup>	Dex	3A			
	グラニセトロンバッグ	1mg/100mL	15分	d1	点滴静注(側管)
3	カルボプラチン 生理食塩液	AUC5 500mL	2時間	d1	点滴静注(側管)
4	TS-1	40mg/m <sup>2</sup> ×2	朝、夕食後	d1-14 (2投1休)	経口

留意点および急性期有害事象等	<p>&lt;投与基準&gt; WBC&gt;3000/mm<sup>3</sup>、Hb&gt;8.0g/dl、PLT&gt;100,000/mm<sup>3</sup>、T-Bil&lt;1.5mg/dl、GOT、GPT&lt;施設基準上限2.5倍、血中クレアチニン1.5mg/dl以下、Ccr≥60mL/min、心電図または心エコーで正常、PaO<sub>2</sub>&gt;70mg、Ccr&gt;60mL/mL、PS&lt;2</p> <p>・フルシトシン投与中の患者は禁止である。 ・本剤投与中止後、他のフッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤あるいは抗真菌剤フルシトシンの投与を行う場合は少なくとも7日以上の間隔をあけること。</p> <p>&lt;有害事象&gt; 好中球減少 (G3/4:18.3%/2.9)、白血球減少 (G3/4:5%/0.4%)、貧血 (G3/4:15.5%/3.6%)、血小板減少 (G3/4:19.4%/13.3%)、下痢 (G3/4:3.2%/0%)</p> <p>&lt;減量基準&gt; ・前クールでG4の血液毒性が出現した場合は 次回20% 減量 (CBDCAはAUC4)</p> <p>&lt;TS-1&gt; 腎機能障害時の減量基準 Ccr≥80: 初回基準量、60≤Ccr&lt;80: 初回基準量(必要に応じて1段階減量)、30≤Ccr&lt;60: 原則として1段階以上の減量、Ccr&lt;30: 投与不可。(高度腎機能障害では、ギメラシルの排泄遅延が生じるため投与を控えること。)</p> <p>・増減量の段階を40mg、50mg、60mg、75mg/回とする。 ※減量した場合でも、最低投与量は40mg/回とし、40mg/回以下は休薬とする。(40mg/回×2未満の投与量では5-FUの有効血中濃度を長時間維持することが困難と考えられる。)</p> <p>&lt;CBDCA&gt; ・Calvert 式より算出 &lt;その他注意&gt; ・*1: 中等度催吐性リスクCBDCA含有レジメンであるので、day1~3 においてイメンド125mg-80mg-80mg の併用をオプションとする。その際、相互作用により Dex の血中濃度が約 2 倍となるため day1 の Dex を 4.95mg、day2 は必要時処方とする。</p> <p>&lt;CBDCA&gt; ・含イオウアミノ酸輸液中で分解が起こるため、アミノ酸輸液との配合は避ける。</p> <p>&lt;TS-1&gt; ・S1投与初期に口内炎、下痢、血液障害等が強く発現する場合、非常に稀であるがDPD欠損症を認める時がある。 ・フェニトイン、ワルファリンとの間に相互作用(作用増強)の報告があるので併用の際には注意する。</p>
----------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

参考文献	Phase III trial comparing oral S-1 plus carboplatin with paclitaxel plus carboplatin in chemotherapy-naïve patients with advanced non-small-cell lung cancer: results of a west Japan oncology group study. J Clin Oncol. 2010 Dec 20;28(36):5240-6.
------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

夜間、帰宅時、対応医師への連絡先	平日の日中は呼吸器外来(3111,3112) 夜間や休日は当直(8029,8019)
------------------	-----------------------------------------------