

|         |         |
|---------|---------|
| レジメン名   | GEM+S-1 |
| 対象疾患    | 膵臓癌、胆道癌 |
| 1クールの日数 | 21日     |
| 目標コース数  | 可能な限り継続 |

|    | 抗がん剤名   | 略号  | 1日投与量 | 単位                | 投与方法 | 投与時間 | 投与日      |
|----|---|-----|-------|-------------------|------|------|----------|
| 1  | ゲムシタビン  | GEM | 1000  | mg/m <sup>2</sup> | div  | 30分  | d1,8     |
| 2  | エスワン  | S-1 | 下記参照  |                   | po   |      | d1夕～d15朝 |
| 3  |   |     |       |                   |      |      |          |
| 4  |   |     |       |                   |      |      |          |
| 5  |   |     |       |                   |      |      |          |
| 6  |   |     |       |                   |      |      |          |
| 補足 | エスワンの1日量…1.25m <sup>2</sup> 未満：80mg 1.25m <sup>2</sup> 以上1.5m <sup>2</sup> 未満：100mg 1.5m <sup>2</sup> 以上：120mg<br>(最高75mg/回、最低40mg/回) |     |       |                   |      |      |          |

|       |   |
|-------|---|
| 催吐リスク | 中等度   |
| 前投薬   | グラニセトロン注3mg、デカドロン注9.9mg   |
| 減量規定  | ゲムシタビン：白血球数2,000/mm <sup>3</sup> 未満、または血小板数が70,000/mm <sup>3</sup> 未満で投与延期し、骨髄機能が回復後、適宜減量し再開<br>エスワン：腎障害（Ccr60以上80未満；必要に応じて1段階減量、Ccr30以上60未満；1段階以上の減量、30～40未満は2段階減量が望ましい） |
| 主な副作用 | 骨髄抑制、悪心・嘔吐、食欲不振、倦怠感、発疹、口内炎、味覚異常、下痢、色素沈着、流涙  |
| 参考文献  | 適正使用ガイド（ジェムザール、ティーエスワン）<br>制吐薬適正使用ガイドライン（日本癌治療学会）   |
| その他   | ゲムシタビン：30分かけて点滴静注を行う（60分以上かけて行うと副作用が増強した報告あり）   |

投与スケジュール

| Day ( 1,8 ) |   |                             |      |
|-------------|---|-----------------------------|------|
| 滴下順         | 手技・薬品名・規格   | 用量                          | 投与時間 |
| 1           | 点滴末梢 メイン1<br>生理食塩液250mL<br><br>1日1回 (持続)                                  | 1本                          | 持続   |
| 2           | 点滴末梢 メイン1側管1<br>グラニセトロン注バッグ3mg<br>デカドロン注6.6mg<br>デカドロン注1.65mg<br><br>1日1回 | 1本<br>1本<br>2本              | 15分  |
| 3           | 点滴末梢 メイン1側管1<br>生理食塩液100mL<br>ゲムシタビン注<br><br>1日1回                         | 1本<br>1000mg/m <sup>2</sup> | 30分  |