

化学療法計画書

ID							
氏名							
生年月日							
実施部署				発行日			
身長 (cm)	160	体重 (kg)	50	体表面積 (m ²)	1.50	CLcr	100

指示医師:			
指導医師:			
投与開始予定日:	年	月	日
投与終了日:	年	月	日

病名	非小細胞肺癌
治療法	カルボプラチン+TS-1併用療法

	1	2	
抗癌剤・商品名	カルボプラチン	ティーエスワン配合OD錠	
規格	50mg/5mL 150mg/15mL 450mg/45mL	20mg 25mg	
一般名	カルボプラチン	テガフル・ギメラシル・オテラシル	
一日投与量(規定)	AUC*5	体表面積	一日投与量
患者情報から算出した一日投与量	625 mg	1.25 m²未満	80mg/日
実際の投与量	625 mg	1.25 m²以上1.5 m²未満	100mg/日
	5 *AUC	1.5 m²以上	120mg/日
投与日	day1	day1-14	
1クール期間	21日間		
予定クール数			
検査スケジュール	原則的に投与日に化学療法施行前セット 検査データに応じて臨時に検査実施		

適応基準	非小細胞肺癌
推奨経口剤	○このレジメンは中等度催吐性リスク群です。 ※5HT3受容体拮抗薬+点滴デカドロン(点滴レジメン組込み)以外に以下の経口制吐剤を推奨します。 デカドロン: day2、3、4: 8mg/日 イメド: day1(抗癌剤投与前) 125mg、day2・day3 80mg/日はオプションとして使用可。 ただし、デカドロン投与量を半減すること。
禁忌	1.重篤な骨髄抑制のある患者 2.本剤又は他の白金を含む薬剤に対し、重篤な過敏症の既往歴のある患者 3.妊婦又は妊娠している可能性のある婦人 4.重篤な腎障害のある患者 5.重篤な肝障害のある患者 6.他のフッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤(これらの薬剤との併用療法を含む)を投与中の患者 7.フルシトシンを投与中の患者
中止基準	投与前の好中球数: 1000/mm ³ 未満、血小板数: 50,000/mm ³ 未満 骨髄機能が回復するまでは投与延期 (CTCAE ver4.0 における Grade3 の血液毒性に準拠)
副作用	●カルボプラチン 重大 1.汎血球減少等の骨髄抑制 2.ショック、アナフィラキシー 3.間質性肺炎 4.急性腎障害、ファンコニー症候群 5.肝不全、肝機能障害、黄疸 6.消化管壊死、消化管穿孔、消化管出血、消化管潰瘍 7.出血性腸炎、偽膜性大腸炎 8.麻痺性イレウス 9.脳梗塞、肺梗塞 10.血栓・塞栓症 11.心筋梗塞、うっ血性心不全 12.溶血性尿毒症症候群 13.急性呼吸窮迫症候群 14.播種性血管内凝固症候群(DIC) 15.急性膵炎 16.難聴 17.白質脳症 18.腫瘍崩壊症候群 その他 (10%以上または頻度不明) 悪心・嘔吐、食欲不振、蕁麻疹、ALT上昇、脱毛、全身倦怠感、無力症、尿酸上昇、悪寒、脱水、体重減少、アルブミン低下、呼吸困難 (1~10%未満) 下痢、口内炎、腹痛、便秘、血尿、蛋白尿、発疹、末梢神経障害、頭痛、AST上昇、Al-P上昇、ビリルビン上昇、LDH上昇、γ-GTP上昇、血清ナトリウム、カリウム、クロール、カルシウム、リン、マグネシウム等の異常、発熱、浮腫 ●TS-1 重大 1.骨髄抑制、溶血性貧血 2.播種性血管内凝固症候群(DIC) 3.劇症肝炎等の重篤な肝障害 4.脱水症状 5.重篤な腸炎 6.間質性肺炎 7.心筋梗塞、狭心症、不整脈、心不全 8.重篤な口内炎、消化管潰瘍、消化管出血、消化管穿孔 9.急性腎障害、ネフローゼ症候群 10.中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群 11.白質脳症等を含む精神神経障害 12.急性膵炎 13.横紋筋融解症 14.嗅覚脱失 15.涙道閉塞 その他 (5%以上) 白血球減少、好中球減少、血小板減少、赤血球減少、ヘモグロビン減少、ヘマトクリット値減少、リンパ球減少、AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、ビリルビン上昇、Al-P上昇、食欲不振、悪心・嘔吐、下痢、口内炎、味覚異常、色素沈着、発疹、全身倦怠感、LDH上昇、総蛋白減少、アルブミン低下
備考	

カルボプラチン+TS-1併用療法 観察記録

所要時間: 2時間

氏名: ID() 年齢: (才)

施行日		クール	回目	施行前内服薬()	入外()									
医師	指示医師: カルボプラチン (mg) 一般名(カルボプラチン)	抗癌剤用量 計画書設定量 計画書設定量より減量 計画書設定量より増量 減量・増量理由			抗がん剤以外の薬剤の変更・追加									
	□延期・中止				<table border="1"> <tr> <th>投与開始時間</th> <th>調剤</th> <th>実施</th> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	投与開始時間	調剤	実施						
投与開始時間	調剤	実施												
投与指示	<table border="1"> <tr> <th>本体</th> <th>側管</th> </tr> <tr> <td>生食250mL</td> <td></td> </tr> <tr> <td>生食100mL +アロキシ1V +デカドロン 3 A</td> <td></td> </tr> <tr> <td>生食250mL+カルボプラチン</td> <td></td> </tr> </table>	本体	側管	生食250mL		生食100mL +アロキシ1V +デカドロン 3 A		生食250mL+カルボプラチン				2時間かけて点滴【125mL/hr】		
	本体	側管												
	生食250mL													
	生食100mL +アロキシ1V +デカドロン 3 A													
生食250mL+カルボプラチン														
			30分かけて点滴【200mL/hr】											
			1時間かけて点滴【 mL/hr】											
	本体終了後抜去													