

# 【No.160】 CBDCA/GEM/Pembro療法 (3週毎)

病名 \_\_\_\_\_ ID \_\_\_\_\_ 氏名 \_\_\_\_\_ (才)(男・女) ※化学療法承諾書要作成  
 身長 \_\_\_\_\_ cm 体重 \_\_\_\_\_ kg 体表面積 \_\_\_\_\_ m<sup>2</sup> PS 0・1・2・3・4  
 \_\_\_\_\_ 科 主治医 \_\_\_\_\_ 治療ライン \_\_\_\_\_ 次治療 服薬指導 依頼する・不要  
 HBs抗原(+) $\rightarrow$ HBV DNA( ), HBs抗原(-) $\rightarrow$ HBc抗体( ) HBs抗体( ) 確認医(科長) \_\_\_\_\_

**免疫チェックポイント阻害薬専用検査セットの実施について検討すること。**  
**(詳細はレジメンフォルダ内「検査項目一覧」参照)**  
**中止又は延期基準**  
 (キイトルーダ添付文書より抜粋、詳細は添付文書を参照)  
 ・Grade2以上の間質性肺疾患、大腸炎/下痢、肝機能障害、腎機能障害、  
 内分泌障害、Infusion reaction  
 ・Grade3以上の心筋炎、脳炎、ギラン・バレー症候群  
 ・上記以外のgrade4又は再発性のgrade3の副作用  
 ・副作用の処置としての副腎皮質ホルモン剤をプレドニゾン換算で10mg/日  
 相当量以下まで12週間以内に減量できない場合  
 ・12週間を超える休薬後もGrade1以下まで回復しない場合  
 ・白血球数2000/ $\mu$ L未満・血小板数7万/ $\mu$ L未満(ゲムシタビン)

コース	体重	D1	8	指示	受領

コース	体重	D1	8	指示	受領

D1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21

指示内容	点滴時間	計算式	実施日
		催吐リスク	
① ○ポート患者 生食20mlシリンジ(穿刺) 生食250mlでルート確保後、ロック ○末梢患者 生食250mlでルート確保後、ロック			指示 ● 受領 ● 入力 ● 実施 ●
② 生食100ml + キイトルーダ100mg 2V	30分	200mg/body	指示 ● 受領 ● 入力 ● 実施 ●
③ 生食100ml + {グラニセトロン1A or パロノセトロン1V} + デキササート _____ mg + ポララミン _____ A + {ファモチジン 1A or プロイメンド1V} ※プロイメンド使用の場合、①残液でフラッシュ。	30分		指示 ● 受領 ● 入力 ● 実施 ●
④ 生食100ml + ゲムシタビン _____ mg 変更1: _____ mg(変更日: _____) 変更2: _____ mg(変更日: _____)	30分	1000mg/m <sup>2</sup>	指示 ● 受領 ● 入力 ● 実施 ●
⑤ 5%Glu250ml + カルボプラチン _____ mg 変更1: _____ mg(変更日: _____) 変更2: _____ mg(変更日: _____) ※終了後①の残液でフラッシュ	60分	AUC=2	指示 ● 受領 ● 入力 ● 実施 ●
⑥ 生食20ml シリンジロック or ヘパリンシリンジロック (ポート患者のみ)			指示 (●) 受領 (●) 入力 (●) 実施 (●)

※化学療法実施当日の  
 2号紙に、実施の可否に  
 ついて記載すること。(記  
 載確認後ミキシング開始  
 となります。)

**3週毎(2投1休、d8はPembroなし)**

太枠内は原本に記入せず、カラーコピーして使用すること。

在庫確保のため投与2日前(休日を挟む場合は休前日)までに薬剤科へコピーを提出すること。