

レジメン登録内容

診療科：腫瘍内科

対象疾患：肝胆臓がん

申請医師：

コード： 0-4004

レジメン名： GEM/CDDP (weekly)

承認日： 2009/10/15

1コース： 21日間 標準コース数： 1 回

Rp	処方	DOSE	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21
1	点滴静注 - メイン																						
	ソリューゲンF注500mL【Bag】	1 袋/body	↓							↓													
	時間：1時間																						
2	点滴静注 - メイン																						
	グラニセトロン点滴静注3mgバッグ/50mL	1 Bag/body	↓							↓													
	デキサート注射液6.6mg/2mL●	1 V/body	↓							↓													
	速度：全開で																						
3	点滴静注 - メイン																						
	ゲムシタビン点滴静注用	1000 mg/m ²	↓							↓													
	5%ブドウ糖注 100mL ●	1 本/body	↓							↓													
	時間：30分																						
4	点滴静注 - メイン																						
	シスプラチン注	25 mg/m ²	↓							↓													
	生理食塩液 500mL	1 本/body	↓							↓													
	時間：1時間																						
	シスプラチン上限値：30mg/m ²																						
5	点滴静注（詳細指定な - メイン																						
	ラシックス注 20mg/2mL	1 A/body	↓							↓													
	生理食塩液注 50mL	1 本/body	↓							↓													
	速度：全開で																						

EBM：

JW.Valle, et al:Gemcitabine with or without cisplatin in patients(pts) with advanced or metastatic biliary tract cancer(A BC): Results of a multicancer, randomized phase III trial(the UK ABC-02 trial). J Clin Oncol 27:15s, 2009(suppl;abstr4503)

レジメン登録内容

2 / 2

診療科：腫瘍内科

対象疾患：肝胆膵がん

申請医師：

コード：0-4004

承認日：2009/10/15

レジメン名：GEM/CDDP (weekly)

1コース：21日間 標準コース数：1回

その他：

重篤な副作用の主な発現状況 (Grade3以上)

好中球減少56.1%、血小板減少39%、ヘモグロビン減少36.6%、白血球減少29.3%、ALT上昇24.4%

* 臨床試験データに基づく