レジメンスケジュール

| | 診療科 | 口腔外科 | | | | |
|---------|------|--------------|--|--|--|--|
| 適応 頭頸部癌 | | | | | | |
| | レジメン | 頭頸部CDDP+RT療法 | | | | |

| 申請·改訂日 | 2021年8月 |
|--------|---------|
| 備考 | |

| クール関連 | | | | | | |
|-----------------|--|--|--|--|--|--|
| 放射線療法併用通常3コースまで | | | | | | |

使用した臨床データ 適正使用ガイド、がん化学療法レジメンハ ンドブック

| | | | | | | 全 | クール | | | | | | | | | | | | $\overline{}$ |
|---------------|------|-------------------|----------|------|--------------|------|------------|-----------------------------|-------|----------|--|----------|----------|--|--------------|---------|----------|-----|--|
| 投与順 | 抗がん剤 | 薬品名 | 投与量 | 投与方法 | 時間·速度 | 備考 | day1 | day2 | day3 | | | | | | • • • • | • • • • | | | day21 |
| | | 生理食塩液 | 500mL | | 90分 | | 火 ① | | | | | | | | | | | | _ |
| | | T-T/- / \ \ \ | | | 90分 | | | | | | | | | | | | | | . |
| | | 硫酸マグネシウム | 8mEq | 4 | | | 火② | | | | | | | | | | | | |
| | | 生理食塩液 | 500mL | | | | | | | <u> </u> | | <u> </u> | <u> </u> | | | | | ļ—— | - |
| | | マンニットール | 300mL | | 60分 | | 側① | | | | | | | | | | | | <u> </u> |
| | | アプレピタント | | | シスプラチン投与1時間前 | 点滴も可 | 125mg | 朝80mg | 朝80mg | | | | | | | | | | |
| | | デキサメタゾン注 | 9.9mg | | 30分 | | 側② | 6.6mg | 6.6mg | | | | | | | | | | _ |
| 右番号通り | | パロノセトロン注 | 0.75mg | 1 | | | 側② | | | | | | | | | | | | 終了 |
| メイン:メ 側管:側 | | 生理食塩液 | 100mL | | | | 側② | 0 | 0 | | | | | | | | | | |
| | 0 | シスプラチン | 100mg/m2 | | | | + | | | | | | | | | | | | |
| | - | 生理食塩液 | 500mL | 1 | 120分 | | 側③ | シスプラチン投与後数日間は飲水励行。補液追加も検討を。 | | | | | | | | | | | |
| | | 工生及塩水 | JOOIIL | | | | | | | | | | | | | | | | - |
| | | フロセミド | 20mg | | 15分 | | 側④ | | | | | | | | | | | | 1 |
| | | 生理食塩液 | 500mL | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | _ |
| | | 生理食塩液 | 500mL | | 240分 | | y 3 | 0 | 0 | | | | | | | | | | - 1 |
| | | 生理食塩液 | 500mL | | 240分 | | y 4 | 0 | 0 | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | <u>1 </u> |

| 腎障害時のシスプラチン+RT(3週ごと)投与量変更 | | | | | | | | |
|---------------------------|--------|--|--|--|--|--|--|--|
| Ccr(mL/min) | 投与量 | | | | | | | |
| 60以上 | 100%用量 | | | | | | | |
| 50~60 | 80%用量 | | | | | | | |
| 40~50 | 60%用量 | | | | | | | |
| 30~40 | 投与中止 | | | | | | | |
| 30未満 | 投与中止 | | | | | | | |

投与可能基準

シスプラチン

用量規制因子は腎障害、悪心・嘔吐、骨髄毒性である。例:白血球数3500/mm3以上、血小板100000/mm3以上、Ccr50mL/min以上。その他末梢神経障害(総投与量が300~400mg/m2を超えると頻度が高くなる、聴 覚障害に注意すること(がん化学療法レジメンハンドブックより)。