

# 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 <sup>2</sup> ) | 1.50 |

|          |   |   |   |
|----------|---|---|---|
| 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  | 肺癌         |
| 治療法 | タキソテール単独療法 |

|                 |  |
|-----------------|--|
|                 | 1                                      |
| 抗癌剤・商品名         | タキソテール                                 |
| 規格              | 20mg/0.5mL<br>80mg/2mL                 |
| 一般名             | ドセタキセル                                 |
| 一日投与量(規定)       | 60mg/m <sup>2</sup>                    |
| 患者情報から算出した一日投与量 | 90.07 mg                               |
| 実際の投与量          | 90 mg                                  |
|                 | 60 mg/m <sup>2</sup>                   |
| 投与日             | day1                                   |
| 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<br>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 | ○このレジメンは軽度催吐性リスク群です。推奨される経口制吐剤はありません。   |
| 禁忌    | 1.重篤な骨髄抑制のある患者<br>2.感染症を合併している患者<br>3.発熱を有し感染症の疑われる患者<br>4.本剤又はポリソルベート80含有製剤に対し重篤な過敏症の既往歴のある患者<br>5.妊婦又は妊娠している可能性のある患者  |
| 中止基準  | 投与前の好中球数: 1000/mm <sup>3</sup> 未満、血小板数: 75,000/mm <sup>3</sup> 未満 骨髄機能が回復するまでは投与延期 (JACCRO GC-07試験におけるコース開始前の投与基準に準拠)   |
| 副作用   | <p>●タキソテール</p> <p><b>重大</b> 1.骨髄抑制 2.ショック症状、アナフィラキシー 3.黄疸、肝不全、肝機能障害 4.急性腎障害 5.間質性肺炎、肺線維症 6.心不全 7.播種性血管内凝固症候群(DIC) 8.腸管穿孔、胃腸出血、虚血性大腸炎、大腸炎 9.イレウス 10.急性呼吸促迫症候群 11.急性膀胱炎 12.皮膚粘膜眼症候群、中毒性表皮壊死症、多形紅斑 13.心タンポナーデ、肺水腫、浮腫・体液貯留 14.心筋梗塞、静脈血栓塞栓症 15.感染症 16.抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)</p> <p><b>その他</b> (50%以上) 食欲不振、脱毛、全身倦怠感<br/>(5~50%未満) 悪心・嘔吐、下痢、口内炎、しびれ感、AST(GOT)・ALT(GPT)・Al-P・LDH上昇、発熱、浮腫、総蛋白・アルブミン異常<br/>(5%未満、頻度不明) 添付文書参照</p> |
| 備考    |   |

# タキソテール単独療法 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      | <b>指示医師:</b><br><b>タキソテール(                    mg )</b><br>一般名(ドセタキセル)                     |                                    |    | <b>抗癌剤用量</b><br>計画書設定量<br>計画書設定量より減量<br>計画書設定量より増量<br>減量・増量理由 | 抗がん剤以外の<br>薬剤の変更・追加 |    |
|         | <input type="checkbox"/> 投与決定 <input type="checkbox"/> 未決定 <input type="checkbox"/> 延期・中止 |                                    |    |   | 投与<br>開始時間          | 調剤 |
| 投与指示    | 本体  | 側管                                 |    |   |                     |    |
|         | 生食250mL   |                                    |    | 2時間かけて点滴 【125mL/h】  |                     |    |
|         |   | 生食100mL +ラモセトロン1A<br>+デカドロン    2 A |    | 30分かけて点滴 【200mL/h】  |                     |    |
|         |   | 5%ブドウ糖250mL<br>+タキソテール             |    | 60分かけて点滴 【    250   mL/h】                                     |                     |    |
| 本体終了後抜去 |   |                                    |    |   |                     |    |