

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)	70	体表面積 (m ²)	1.73

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	サイラムザ+タキソテル併用療法

	1	2
抗癌剤・商品名	サイラムザ	タキソテル
規格	500mg/50mL 100mg/10mL	80mg/2mL 20mg/0.5mL
一般名	ラムシルマブ	ドセタキセル
一日投与量(規定)	10mg/kg	60mg/m ²
患者情報から算出した一日投与量	700 mg	103.91 mg
実際の投与量	600 mg	100 mg
	8.6 mg/kg	57.7 mg/m²
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 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.本剤の成分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 2.妊婦又は妊娠している可能性のある婦人 3.重篤な骨髄抑制のある患者 4.感染症を合併している患者 5.発熱を有し感染症の疑われる患者
中止基準	投与前の好中球数:1500/mm ³ 未満、血小板数:100,000/mm ³ 未満 骨髄機能が回復するは投与延期(国内第Ⅱ相試験(JVCG試験)の投与基準に準拠)
副作用	<p>●サイラムザ</p> <p>重大 1.動脈血栓塞栓症(1.5%)、静脈血栓塞栓症(6.1%) 2.Infusion reaction(5.7%) 3.消化管穿孔(1.5%) 4.好中球減少症(60.9%)、白血球減少症(27.9%)、発熱性好中球減少症(6.4%) 5.うつ血性心不全(1.3%) 6.創傷治癒障害(0.6%) 7.瘻孔(0.5%) 8.可逆性後白質脳症症候群(0.1%) 9.ネフローゼ症候群(0.3%)、蛋白尿(18.1%) 10.間質性肺疾患(1.7%)</p> <p>その他 血小板減少症、下痢、腹痛、食欲減退、AST(GOT)増加、ALT(GPT)増加、高血圧、QT延長、呼吸困難、咳嗽、上気道感染、咽頭炎、低アルブミン血症、低ナトリウム血症、低リン酸血症、血中クレアチニン増加、敗血症、発疹、皮膚乾燥、手掌・足底発赤知覚不全症候群、潮紅、ざ瘡様皮膚炎、疲労/無力症、末梢性浮腫、頭痛、発熱、体重減少、粘膜の炎症、関節痛、眼瞼浮腫、顔面浮腫、流涙増加</p> <p>●タキソテル</p> <p>重大 1.骨髄抑制 2.ショック症状(0.2%)、アナフィラキシー(0.2%) 3.黄疸、肝不全、肝機能障害(頻度不明) 4.急性腎不全(0.1%未満) 5.間質性肺炎(0.6%)、肺線維症(0.1%未満) 6.心不全(0.1%未満) 7.播種性血管内凝固症候群(DIC)(0.2%) 8.腸管穿孔(0.1%未満)、胃腸出血(0.4%)、虚血性大腸炎(頻度不明)、大腸炎(0.1%未満) 9.イレウス(0.2%) 10.急性呼吸促迫症候群(0.1%未満) 11.急性膵炎(頻度不明) 12.皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、中毒性表皮壊死症(Lyell症候群)、多形紅斑(0.1%未満) 13.心タンポナーデ(頻度不明)、肺水腫(0.1%未満)、浮腫・体液貯留(0.7%) 14.心筋梗塞(0.1%未満)、静脈血栓塞栓症(頻度不明) 15.感染症(2.5%) 16.抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)(頻度不明)</p> <p>その他 食欲不振、悪心・嘔吐、下痢、口内炎、便潜血、腹痛、腹部膨満感、便秘、舌炎、口内乾燥、胃・十二指腸潰瘍、食道炎、しゃっくり、アレルギー、発赤、そう痒感、潮紅、脱毛、皮疹、色素沈着、爪疾患(爪剥離、変形、変色、爪下出血、爪下血腫、爪下膿瘍等)、皮膚剥離、手足症候群、皮膚エリテマトーデス、強皮症様変化、しびれ感、頭痛、意識喪失、見当識障害、めまい、昏迷、難聴、耳鳴、味覚異常、不眠、傾眠、羞明、視力異常、視覚障害(閃光、光のちらつき、暗点)、流涙、結膜炎、涙道閉塞、黄斑浮腫、筋肉痛、関節痛、筋力低下・脱力感、背部痛、痙攣、AST(GOT)・AL(GPT)・AI-P・LDH上昇、γ-GTP上昇、総ビリルビン上昇、蛋白尿、K・Na・Cl・Caの異常、BUN上昇、クレアチニン上昇、尿糖、血尿、乏尿、頻尿、血圧低下、血圧上昇、不整脈、動悸、頻脈、呼吸困難、咽頭炎、咳嗽、血痰、全身倦怠感、発熱、浮腫、総蛋白・アルブミン異常、A/G比・CK(CPK)異常、静脈炎、疼痛、胸痛、全身痛、熱感、腰痛、鼻出血、ほてり、脱水</p>
備考	

サイラムザ+タキソテール併用療法 観察記録

所要時間:3時間

氏名: ID() 年齢: (才)

施行日	クール目	施行前内服薬()	入外()		
医師	指示医師: サイラムザ(mg) 一般名(ラムシルマブ) タキソテール(mg) 一般名(ドセタキセル)		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	
	<input type="checkbox"/> 投与決定 <input type="checkbox"/> 未決定 <input type="checkbox"/> 延期・中止			投与 開始時間	
投与指示	本体	側管			
	生食250mL		3時間かけて点滴【83mL/h】		
	生食100mL +ラモセトロン1A +デカドロン 3 A +ポララミン1A		30分かけて点滴【200mL/h】		
	生食250mL+サイラムザ 【全量250mLに調製する】		60分かけて点滴【250mL/hr】 ※フィルター付き点滴ラインを使用		
	5%ブドウ糖250mL +タキソテール		60分かけて点滴【250mL/hr】		
本体終了後抜去					