

# 管理 No.101 【CDDP+TS-1併用療法】 2023 年 12 月 14 日改訂

疾患名：HER2陰性進行再発胃がん(1次) 1クール：35日 総クール数：PDあるいはPS悪化まで

## 1. 薬剤

抗癌剤一般名	商品名	標準投与量	投与日	用量規制毒性
シスプラチン	シスプラチン	60mg/m <sup>2</sup>	Day8	腎障害
S-1	ティーエスワン	80mg/m <sup>2</sup>	Day1-21	血液毒性(グレード3以上)、消化器症状(グレード2以上)

## 2. レジメン

投与日	ルート	投与時間	使用薬剤名	標準投与量	備考
Day1-21	内服(1日2回)		ティーエスワン	80 mg/m <sup>2</sup>	
Day7	点滴静注	24時間	YD ソリタ T3 500mL	4本	
Day8	点滴静注	2時間	5%ブドウ糖液 500mL 10%塩化ナトリウム注 20mL	2本 1本	シスプラチン投与開始2時間前より
Day8	内服(1日1回)	午前中	イメンド cap(125)	1Cap	シスプラチン投与開始1時間前より 点滴中に、イメンドカプセル(125) 1cap 内服
Day8	点滴静注	30分	ハロ/セロン(0.75mg/5mL) デカドロン(3.3mg/1mL) 生食 50mL	1V 3A	
Day8	点滴静注	30分	フロセミド(20mg/2mL) 生食 50mL	1A	シスプラチン投与開始30分前より
Day8	点滴静注	2時間	シスプラチン 生食 400mL	60mg/m <sup>2</sup>	
Day8	点滴静注	30分	フロセミド(20mg/2mL) 生食 50mL	1A	シスプラチン投与終了時より
Day8	点滴静注	2時間	5%ブドウ糖液 500 m <sup>2</sup> 10%塩化ナトリウム注 20mL 生食 50mL	2本 1本	シスプラチン投与終了時より 必要時さらに輸液
Day8	点滴静注	18時間	YD ソリタ T3 500mL	3本	5%ブドウ糖液に続いて、翌朝まで
Day9	点滴静注	24時間	YD ソリタ T3 500mL	4本	
Day9	点滴静注	30分	デカドロン(3.3mg/1mL) 生食 50mL	2A	
Day9-10	内服(1日1回)	朝	イメンド cap(80)	1cap	

## 3. 初回投与基準

- PS 規定: PS 0~2
- ヘモグロビン $\geq 9.0$ g/dl、白血球数 3500~12000/mm<sup>3</sup>、好中球数 $\geq 2000$ /mm<sup>3</sup>、血小板数 $\geq 10$ 万/mm<sup>3</sup>
- 総ビリルビン $\leq 2$ ×正常値、AST、ALT $< 2$ ×正常値、クレアチニン $<$ 正常値、(クレアチニンクリアランス $\geq 80$ ml/min)

## 4. 休薬基準(休薬を考慮する値・症状など)

- 白血球数 $< 2000$ /mm<sup>3</sup>、好中球数 $< 1000$ /mm<sup>3</sup>、血小板数 $< 5$ 万/mm<sup>3</sup>
- AST、ALT $\geq 2$ ×正常値、クレアチニン $\geq$ 正常値、(クレアチニンクリアランス $< 60$ ml/min)
- グレード2以上の下痢、口内炎、悪心、嘔吐、食欲不振などの消化器症状

## 5. 休薬後再開基準(休薬が7日以内ならば同一コースとして、8日以上ならば次コースとして再開する)

- 白血球数 $\geq 3000$ 、好中球数 $\geq 1500$ /mm<sup>3</sup>、血小板数 $\geq 7.5$ 万
- AST、ALT $< 2$ ×正常値、クレアチニン $<$ 正常値、(クレアチニンクリアランス $\geq 60$ ml/min)
- 下痢、口内炎、悪心、嘔吐、食欲不振などの消化器症状が回復している。

## 6. 減量基準(以下の値、症状が出現した場合、次回再開時減量を考慮する。)

- 白血球数 $< 1000$ /mm<sup>3</sup>、好中球数 $< 500$ /mm<sup>3</sup>、血小板数 $< 2.5$ 万/mm<sup>3</sup>
- AST、ALT $\geq 2$ ×正常値、クレアチニン $\geq$ 正常値、(クレアチニンクリアランス $< 60$ ml/min)
- 下痢、口内炎、その他の非血液学的項目がグレード3以上、悪心、嘔吐、食欲不振などの消化器症状がグレード4以上  
TS-1 減量の目安 120mg/day $\rightarrow$ 100mg/day $\rightarrow$ 80mg/day $\rightarrow$ 休薬または投与期間の短縮  
CDDP 減量の目安 10mg/m<sup>2</sup>単位を目安とし減量