

登録No. G-007
 登録名 GCS療法
 催吐性リスク 中等度
 適応疾患 胆道癌
 投与スケジュール

	薬剤	投与量	最大投与量	投与日	投与経路	投与時間	備考
Rp.1	S-1	基準量		d1~7	p.o.	分2 朝夕食後	1週投与1週休薬
Rp.2	パロノセトロン0.75mg ¹ ック デキサメタゾン	50mL/body 9.9mg/body		d1	d.i.v.	30min	
Rp.3	ゲムシタピン 5%ブドウ糖液	1000mg/m ² 100mL/body		d1	d.i.v.	30min	60分以上かけて投与すると副作用増強の恐れあり
Rp.4	KN1号	500mL/body		d1	d.i.v.	60min	
Rp.5	シスプラチン 生食	25mg/m ² 250mL/body		d1	d.i.v.	60min	
Rp.6	生食	500mL/body		d1	d.i.v.	60min	

1クールの間 2週間
 その他（副作用・PS規定等）

- ECOG PS 0-1および2の一部良好な症例
- 十分な骨髄機能および臓器機能が保たれている
- 開始基準： Neutr \geq 1500/mm³、Plt \geq 10万/mm³、T-Bil \leq 3 \times ULN、AST/ALT \leq 5 \times ULN、Scr \leq 1.5 \times ULN、Ccr \geq 45mL/min
- GEM減量規準： Neutr $<$ 500/mm³、Plt $<$ 5万/mm³→1段階ごとに20%減量
- S-1減量規準： S-1と因果関係のあるGrade 3以上の食欲不振、悪心、下痢、疲労、口内炎など
- S-1の投与量： ①Ccr \geq 60mL/min \rightarrow BSA \geq 1.5m²：120mg/日、1.25m² \leq BSA $<$ 1.5m²：100mg/日、BSA $<$ 1.25m²：80mg/日
- ②45mL/min \leq Ccr $<$ 60mL/min \rightarrow 1段階減量（120mg \rightarrow 100mg、100mg \rightarrow 80mg、80mg \rightarrow 60mg）
- CDDP中止基準： Scr $>$ 1.5 \times ULN、末梢神経障害：G2以上、聴力障害：G2以上
- 主な有害事象 骨髄抑制、食欲不振、悪心・嘔吐、口内炎、下痢、聴力障害