

化学療法プロトコール審査結果報告書

申請診療科名 泌尿器科

平成26年1月27日

申請診療科長 羽瀨 友則 殿

診療科申請医師 成田 伸太郎 殿

申請年月日 平成25年 12月 9日

化学療法プロトコール審査委員会委員長

登録名 尿路上皮癌 - GCis 21days

対象病名 尿路上皮癌

実施場所 入院 外来

申請のありました上記がん化学療法プロトコールについて、審査の結果下記のとおりと判定いたしましたので通知いたします。

記

1. 判定結果 承認する, 条件付で承認する, 承認しない

2. 血液毒性等

血液毒性	grade3	grade4	grade3/4	()
(好中球減少)	[28.6] %	[4.8] %	[33.3] %	[] %
(血小板減少)	[4.8] %	[0] %	[4.8] %	[] %
(貧血)	[0] %	[0] %	[0] %	[] %
非血液毒性	grade3	grade4	grade3/4	()
(感染)	[4.8] %	[0] %	[4.8] %	[] %
(悪心)	[28.6] %	[0] %	[28.6] %	[] %
(発疹)	[4.8] %	[0] %	[4.8] %	[] %
(脱毛)	[0] %	[0] %	[0] %	[] %
()	[] %	[] %	[] %	[] %
()	[] %	[] %	[] %	[] %
催吐リスク	<input checked="" type="checkbox"/> 高度 <input type="checkbox"/> 中等度 <input type="checkbox"/> 軽度 <input type="checkbox"/> 最小度			
制吐療法	<input checked="" type="checkbox"/> 院内ガイドラインに準拠する <input type="checkbox"/> ()			

3. 臨床使用分類

<input checked="" type="checkbox"/> 治療	エビデンスレベル	<input type="checkbox"/> 1	<input type="checkbox"/> 2	<input type="checkbox"/> 3	<input checked="" type="checkbox"/> 4	<input type="checkbox"/> 5	<input type="checkbox"/> 6
<input type="checkbox"/> 研究	<input type="checkbox"/> 多施設自主研究、 <input type="checkbox"/> 単施設自主研究、 <input type="checkbox"/> 市販後臨床試験、 <input type="checkbox"/> その他						

4. 条件の内容

day 8 にテカドンを入札。
 1日最大投与量 → GBM 2.4g、 CDDP → 150mg / 73。

5. オーダリング可能日 平成 年 月 日より入力可能
 上記条件確認次第入力可能

6	薬剤名 (一般名・商品名) デカドロン	1回投与量 (単位) 4 mg	溶解液 (1回量)
	1日投与回数 2x	投与方法・投与時間 経口	1回最大投与量 (単位) 4 mg
7	薬剤名 (一般名・商品名) 硫酸マグネシウム	1回投与量 (単位) 8 mEq	溶解液 (1回量) ソルデム 3A 200 mL
	1日投与回数 1x	投与方法・投与時間 点滴静注・2時間	1回最大投与量 (単位)

※制吐剤やアレルギー予防薬等の支持療法薬剤についてもご記入下さい。

2. 投与スケジュール

Day	1	2	3	4	5	6	7	8	9
薬剤1 ジェムザール	↓							↓	
薬剤2 シスプラチン		↓							
薬剤3 アロキシ		↓							
薬剤4 プロイメンド		↓							
薬剤5 デカドロン(点滴)		↓							
薬剤6 デカドロン(経口)			↓	↓	↓				
薬剤7 硫酸マグネシウム		↓							

◎休薬期間を含めた1クールの日数 21 日

3. 添付資料

エビデンス	■ ガイドライン、■ 文献、□ その他 ()
ガイドライン 又は、文献名	1) NCCN guidelines Version1.2014 Bladder Cancer 2) Phase II Trial of Neoadjuvant Gemcitabine and Cisplatin in Patients with Resectable Bladder Carcinoma Herchenhorn D., Dienstmann R. et al. International Braz J Urol 33(5): 630-638, 2007 3) Adamo V, et al. Phase II study of gemcitabine and cisplatin in patients with advanced or metastatic bladder cancer: long-term follow-up of a 3-week regimen. Oncology. 2005;69(5):391-8.