

| 対象疾患 | レジメン名                | 実施部門 | 抗がん剤適応分類 |
|------|----------------------|------|----------|
| 胆道癌  | GCS(short hydration) | 入院   | 進行・再発癌   |
|      |                      | 外来   |          |
|      |                      |      |          |

| No. | 抗癌剤(商品名) | 一般名              | 略称                      | 1日投与量(/m <sup>2</sup> ) | 投与方法 | 時間   | 投与日(d1,d8等) |
|-----|----------|------------------|-------------------------|-------------------------|------|------|-------------|
| 1   | ゲムシタビン   | ゲムシタビン           | GEM                     | 1000mg/m <sup>2</sup>   | 点滴静  | 30分※ | d1          |
| 2   | シスプラチン   | シスプラチン           | CDDP                    | 25mg/m <sup>2</sup>     | 点滴静  | 1時間  | d1          |
| 3   | テーエスワン   | テガフル・キメラシル・オテラシル | S-1                     | BSA<1.25, 80mg          | 内服   |      | 1週服用1週休薬    |
|     |          |                  | 1.25 ≤ BSA < 1.5, 100mg |                         |      |      |             |
|     |          |                  | BSA ≥ 1.5, 120mg        |                         |      |      |             |

投与間隔(1コース期間): 2週

総コース数:

前投薬:

特記事項: シスプラチンは、高度催吐性薬であるため、前投薬としてイメンドカプセル125mgをday1に80mgをday2,3に内服。尚、経口困難な場合は、プロイメンド150mgをday1に点滴静注。  
シスプラチン投与2~3日目は経口補水(1000mL以上)を指導する。  
※ゲムシタビンの点滴を60分以上かけて行うと副作用が増強する恐れあり。