

ID:	=患者情報!B1			( CBDCA+GEM+キイトルーダ(200) ) 療法				施行日	クール	
患者氏名	=患者情報!B2		殿					入院/外来	入力日	年
年齢	性別	=患者情報!B6	=患者情報!B7	=患者情報!B8	入院/外来	入力日	年	月	日	
疾患名						開始日	年	月	日	
クール	キイトルーダ:3週間毎 CBDCA、GEM:2投1休 1クール3週					診療科				
適応基準	<input checked="" type="checkbox"/> 1st Line <input type="checkbox"/> 2nd Line <input type="checkbox"/> 3rd Line以降 <input type="checkbox"/> 術前 <input type="checkbox"/> 術後補助 <input checked="" type="checkbox"/> 進行 <input checked="" type="checkbox"/> 再発					医師名				
身長	cm	体重	kg	体表面積	0.00	m2	告知の有無	P S	同意書取得	<input type="checkbox"/> 済
重要	B型肝炎の再活性化(de novo B型肝炎)対策として、右記の検査が未実施の場合は、全例スクリーニング対象となります。化学療法開始前or初回投与時に測定して下さい。 <small>※詳細については、『化学療法により発生するB型肝炎対策～浦添総合病院バージョン～』をご参照下さい。</small>								<input type="checkbox"/> HBs抗原	
									<input type="checkbox"/> HBs抗体	
								<input type="checkbox"/> Hbc抗体		
薬品名	単位	薬品名	単位	薬品名	単位			外来 化療 加算	<input checked="" type="checkbox"/> A <input type="checkbox"/> B <input type="checkbox"/> 対象外	
CBDCA	AUC 2	GEM 1000	<input checked="" type="checkbox"/> mg/m <sup>2</sup> <input type="checkbox"/> mg/body	ヘムフロリスマフ 200	<input type="checkbox"/> mg/m <sup>2</sup> <input checked="" type="checkbox"/> mg/body					

★ キイトルーダ+CBDCA+GEM併用(Day1) ★				
順番	医薬品名	投与量	投与部位	投与スケジュール
★	テキサート注(3.3mg)	9.9mg	D.I.V (メイン)	15分
	A アロキシン点滴静注バッグ (0.75mg/50mL/袋)	1袋		
★	生理食塩液(50mL)	50mL	D.I.V	10分
	ヘムフロリスマフ注 [キイトルーダ]	200 mg	D.I.V	30分
	生食液(50mL)	50 mL		
	生理食塩液(50mL)	50mL	D.I.V	10分
★	ゲムシタピン注(GEM)	mg	D.I.V	30分
	5%ブドウ糖液(100mL)	100mL		
	C カルボプラチン注(CBDCA)	mg	D.I.V	60分
	生食液(250mL)	250mL		
	生食液(100mL)	100mL	D.I.V	30分

○ CBDCA+GEM(Day8) ○				
順番	医薬品名	投与量	投与部位	投与スケジュール
○	テキサート注(3.3mg)	9.9mg	D.I.V (メイン)	15分
	A アロキシン点滴静注バッグ (0.75mg/50mL/袋)	1袋		
○	ゲムシタピン注(GEM)	mg	D.I.V	30分
	5%ブドウ糖液(100mL)	100mL		
	C カルボプラチン注(CBDCA)	mg	D.I.V	60分
	生食液(250mL)	250mL		
	生食液(100mL)	100mL	D.I.V	30分

**薬剤師へ;キイトルーダ混注時は必ずフィルター付きプライミングセットを使用して下さい。**

	1-①	1-②	2-①	2-②	3-①	3-③	4-①	4-②	5-①	5-②	確認者	監査者		
Day	1	8	...	22	29	...	43	50	...	64			71	...
	★	○		★	○		★	○		★	○		★	○
キイトルーダ	↓			↓			↓			↓				
CBDCA	↓	↓		↓	↓		↓	↓		↓	↓		↓	↓
GEM	↓	↓		↓	↓		↓	↓		↓	↓		↓	↓

**注意事項など**  
 ※免疫チェックポイント阻害薬併用であるため、2日目以降のステロイドをなくし、投与初日の支持療法をアロキシン注として作成した。