

化学療法計画書

ID							
氏名							
生年月日							
実施部署			発行日				
身長 (cm)	160	体重 (kg)	50	体表面積 (m ²)	1.50	Ccr (mL/min)	50.0

指示医師:			
指導医師:			
投与開始予定日:	年	月	日
投与終了日:	年	月	日

病名	非小細胞肺癌
治療法	【術前】オプジーボ+アリムタ+カルボプラチン併用療法

	1	2	3
抗癌剤・商品名	オプジーボ	アリムタ	カルボプラチン
規格	240mg/24mL 120mg/12mL	100mg 500mg	50mg/5mL 150mg/15mL 450mg/45mL
一般名	ニボルマブ	ペメトレキセド	カルボプラチン
一日投与量(規定)	360mg/body	500mg/m ²	AUC * 5
患者情報から算出した一日投与量	360 mg	750.56 mg	375 mg
実際の投与量	360 mg	750 mg	375 mg
	360 mg	499.6 mg/m²	AUC*5
投与日	day1		
1クール期間	21日間		
予定クール数			
検査スケジュール	原則的に投与日にICI施行前セット 検査データに応じて随時検査実施		

適応基準	扁平上皮癌を除く非小細胞肺癌の術前化学療法
推奨経口剤	○このレジメンは高度催吐性リスク群です。 ※アロカリス+5HT3受容体拮抗薬+点滴デカドロン(点滴レジメン組込み)以外に以下の経口制吐剤を推奨します。 デカドロン: 投与2,3,4,5日目: 8mg/日 必要に応じてオランザピン5mg/日はオプションとして使用可
禁忌	1.本剤の成分又は他の白金を含む薬剤に対し重篤な過敏症の既往歴のある患者 2.高度な骨髄抑制のある患者 3.妊婦又は妊娠している可能性のある女性 4.重篤な腎障害のある患者
中止基準	投与前の好中球数: 1000/mm ³ 未満、血小板数: 50,000/mm ³ 未満 骨髄機能が回復するまでは投与延期 (CTCAE ver.4.0 における Grade3 の血液毒性に準拠)
副作用	<p>●オプジーボ</p> <p>重大 1.間質性肺疾患 2.重症筋無力症、心筋炎、筋炎、横紋筋融解症 3.大腸炎、小腸炎、重度の下痢 4.1型糖尿病 5.重篤な血液障害 6.劇症肝炎、肝不全、肝機能障害、肝炎、硬化性胆管炎 7.甲状腺機能障害 8.下垂体機能障害 9.神経障害 10.腎障害 11.副腎障害 12.脳炎 13.重度の皮膚障害 14.静脈血栓塞栓症 15.Infusion reaction 16.血球貪食症候群 17.結核 18.肺炎</p> <p>その他 (5%以上) 貧血、好中球減少症、血小板減少症、白血球減少症、下痢、悪心、嘔吐、便秘、口内炎、腹痛、疲労、発熱、無力症、食欲減退、高リパーゼ血症、高アマラーゼ血症、関節痛、筋肉痛、味覚異常、頭痛、そう痒症、発疹、丘疹性皮疹、脱毛症、高血圧</p> <p>●アリムタ</p> <p>重大 1.骨髄抑制 2.感染症 3.間質性肺炎 4.ショック、アナフィラキシー 5.重度の下痢 6.脱水 7.腎不全 8.中毒性表皮壊死融解症 (TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群)</p> <p>その他 (20%以上または頻度不明) 食欲不振、悪心、嘔吐、大腸炎、AST上昇、ALT上昇、血中LDH上昇、血中AI-P上昇、発疹、倦怠感、発熱、CRP上昇、放射線照射リコール反応、溶血性貧血</p> <p>(5~20%) 血糖値上昇、頭痛、めまい、感覚神経障害、ほてり、便秘、下痢、口内炎・咽頭粘膜炎症、消化不良、ビリルビン上昇、γ-GTP上昇、そう痒症、アルブミン低下、電解質異常、尿潜血陽性、蛋白尿、総蛋白減少、BUN上昇、疲労、体重減少、熱感、白血球増多、好中球増多、血小板増多、浮腫</p> <p>●カルボプラチン</p> <p>重大 1.汎血球減少等の骨髄抑制 2.ショック、アナフィラキシー 3.間質性肺炎 4.急性腎障害、ファンコニー症候群 5.肝不全、肝機能障害、黄疸 6.消化管壊死、消化管穿孔、消化管出血、消化管潰瘍 7.出血性腸炎、偽膜性大腸炎 8.麻痺性イレウス 9.脳梗塞、肺梗塞 10.血栓・塞栓症 11.心筋梗塞、うっ血性心不全 12.溶血性尿毒症症候群 13.急性呼吸窮迫症候群 14.播種性血管内凝固症候群 (DIC) 15.急性肺炎 16.難聴 17.白質脳症 18.腫瘍崩壊症候群</p> <p>その他 (10%以上または頻度不明) 悪心・嘔吐、食欲不振、蕁麻疹、ALT上昇、脱毛、全身倦怠感、無力症、尿酸上昇、寒寒、脱水、体重減少、アルブミン低下、呼吸困難</p> <p>(1~10%未満) 下痢、口内炎、腹痛、便秘、血尿、蛋白尿、発疹、末梢神経障害、頭痛、AST上昇、AI-P上昇、ビリルビン上昇、LDH上昇、γ-GTP上昇、血清ナトリウム、カリウム、クロール、カルシウム、リン、マグネシウム等の異常、発熱、浮腫</p>
備考	●アリムタ開始1週間前より葉酸0.5g(パンビタン末として1g)の連日経口内服およびビタミンB12 1mg(メチコパール2A)9週間毎の筋注を行うこと

オブジーボ+アリムタ+カルボプラチン併用療法 観察記録

所要時間:2時間30分

氏名: ID() 年齢: (才)

施行日	クール	回目	施行前内服薬()	入外()
医師	指示医師:		抗癌剤用量 計画書設定量 計画書設定量より減量 計画書設定量より増量 減量・増量理由	抗がん剤以外の薬剤の変更・追加
	オブジーボ (mg) 一般名(ニボルマブ)	アリムタ (mg) 一般名(ペトレキセド)		
	カルボプラチン (mg) 一般名(カルボプラチン)			
	<input type="checkbox"/> 投与決定 <input type="checkbox"/> 未決定 <input type="checkbox"/> 延期・中止			投与開始時間 調剤 実施
投与指示	本体	側管		
	生食 250mL		2時間30分かけて点滴【100mL/hr】	
		生食100mL+オブジーボ	30分かけて点滴【 200 mL/h】 ※フィルター付き点滴ラインを使用	
		生食 100mL +パロノセトン1V +デカドロン 3 A	30分かけて点滴【200mL/hr】	
		生食100mL+アリムタ	10分かけて点滴【500mL/hr】	
	5%ブドウ糖 250mL +カルボプラチン	1時間かけて点滴 【 250 mL/h】		
本体終了後抜去				