

登録番号	プロトコール名			
C16-67	胃癌術後補助S-1維持療法			
診療科	腫瘍内科、総合外科	1クールの日数	42 日	
審査日	2019年7月29日	所要時間	-	適応外使用 <input checked="" type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり
適応病名	胃癌 stage III	放射線療法	<input checked="" type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり	
実施部署	<input checked="" type="checkbox"/> 外来 <input checked="" type="checkbox"/> 病棟 <input type="checkbox"/> その他()			
適応分類	<input type="checkbox"/> 初発 <input type="checkbox"/> 進行・再発 <input checked="" type="checkbox"/> 術後補助 <input type="checkbox"/> 術前補助 <input type="checkbox"/> その他()			
番号	抗がん薬名	1日投与量	投与法	投与日(d1、d8等)
1	S-1 (エスワンタイホウ)	80-120 mg/日	p.o.	d1-28
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
エビデンスレベル	<input checked="" type="checkbox"/> 治療 (エビデンスレベル <input type="checkbox"/> 1 <input checked="" type="checkbox"/> 2 <input type="checkbox"/> 3 <input type="checkbox"/> 4 <input type="checkbox"/> 5 <input type="checkbox"/> 6)			
ガイドライン文献名	Yoshida et al. Addition of Docetaxel to Oral Fluoropyrimidine Improves Efficacy in Patients With Stage III Gastric Cancer: Interim Analysis of JACCRO GC-07, a Randomized Controlled Trial.J Clin Oncol. 2019 May 20;37(15):1296-1304.			
その他(減量・増量規定、プロトコールに関する補足説明など)	d1-28にS-1内服。1.25㎡未満:80mg/日、1.25~1.5㎡未満:100mg/日、1.5㎡~:120mg/日。 S-1とDTXの併用療法を6コース実施後に当プロトコールに移行する(計1年間)。 【増減量基準】添付文書の記載に従う。			

プロトコールに関する解説	
<p>プロトコールに関する解説はありません。</p>	

がん化学療法処方

プロトコール名		1クールの日数	
胃癌術後補助S-1維持療法		42 日	
投与日	薬品名 (※赤字は抗がん薬)	投与経路	投与時間
d1-28	① エスワнтаイホウ 80-120 mg/日 d29-42休薬	p.o.	
プロトコール 適応時 表示コメント	d1-28にTS-1内服。1.25㎡未満:80mg/日、1.25~1.5㎡未満:100mg/日、1.5㎡~:120mg/日。 S-1・DTX併用療法を6コース実施後に当プロトコールに移行する(計1年間)。		
照射併用時 照射線量			