

|                               |  |                      |  |  |
|-------------------------------|--|----------------------|--|--|
| 登録番号                          | プロトコール名  |                      |  |  |
| C16-66                        | 胃癌術後補助S-1+DTX療法  |                      |  |  |
| 診療科                           | 腫瘍内科、総合外科  | 1クールの日数              | 21 日   |  |
| 審査日                           | 2019年7月29日   | 所要時間                 | 110分   | 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                             | ドセタキセル (ドセタキセル)  | 40 mg/m <sup>2</sup> | d.i.v.   | d1   |
| 2                             | S-1 (エスワンタイホウ)   | 80-120 mg/日          | p.o.   | d1-14  |
| 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) | d1-14にS-1内服。1.25m <sup>2</sup> 未満:80mg/日、1.25~1.5m <sup>2</sup> 未満:100mg/日、1.5m <sup>2</sup> ~:120mg/日。<br>1コース目はS-1単独で実施し、2コース目からDTX併用。<br>S-1とDTXの併用療法を6コース実施後、S-1単独療法(4投2休)に移行する(計1年間)。<br>【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+DTX療法         |   | 21 日                       |                  |
| 投与日                     | 薬品名 (※赤字は抗がん薬)  | 投与経路                       | 投与時間             |
| d1                      | ① 生食50ml + デキサート6.6mg<br>② 5%ブドウ糖250ml + <b>ドセタキセル</b> 40mg/m <sup>2</sup><br>③ 生食50ml<br>(フラッシュ用)  | d.i.v.<br>d.i.v.<br>d.i.v. | 15分<br>90分<br>5分 |
| d1-14                   | ① <b>エスワンタイホウ</b> 80-120mg/日<br>d15-21休薬  | p.o.                       |                  |
| プロトコール<br>適応時<br>表示コメント | d1-14にS-1内服。1.25 m <sup>2</sup> 未満:80mg/日、1.25~1.5 m <sup>2</sup> 未満:100mg/日、1.5 m <sup>2</sup> ~:120mg/日。<br>1コース目S-1単独、2コース目からドセタキセル併用。<br>S-1+DTX療法6コース実施後、S-1単独療法に移行。 |                            |                  |
| 照射併用時<br>照射線量           |   |                            |                  |