

| | | | | |
|-------------------------------|--|-------------|--|--|
| 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 エスワンタイホウ 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 | | | |