

# プロトコルマスター内容

プロトコル名称 ハーセプチン+XELOX 【初回】

同一グループ ハーセプチン+XELOX 【初回】

疾患名	胃癌	承認区分	承認済
診療科	内科	承認日時	
投薬日数	15日	承認者	加藤 遥平
休薬日数	6日	承認取消日時	
最大クール数	無制限	承認取消者	
心機能の確認	任意	更新者	加藤 遥平
体表面積 (m <sup>2</sup> ) 計算式	DuBois式		
有効開始日	2021/ 4/ 1	有効終了日	

腎機能の値による実投与量の割合	かけない		
CCr 0~25 mL/min	%	GFR 0~25 mL/min	%
CCr 25~50 mL/min	%	GFR 25~50 mL/min	%
CCr 50~75 mL/min	%	GFR 50~75 mL/min	%
CCr 75~100 mL/min	%	GFR 75~100 mL/min	%

腎機能の検査結果値による警告	無し		
BUN mg/dL	以上	Scr mg/dL	以上

肝機能の検査結果値による警告	無し		
AST U/L	以上	ALT U/L	以上
T-Bil mg/dL	以上		

CBCの検査結果値による警告	無し		
白血球 個/μl	以下	リンパ球 /%	以下
好中球 個/μl	以下	血小板 個/μl	以下

日前までの検査結果を参照

RpNo	薬剤名/手技/コメント	1回投与量 (補正単位)	速度指示	day (1)	day (2)	day (3)	day (4)	day (5)	day (6)	day (7)
Rp 01	イメンドカプセル125mg .. 1日1回 化学療法前投与	1 C		朝						
処方	院内									
Rp 01	イメンドカプセル80mg .. 1日1回 朝食後	1 C			朝	朝				
Rp 02	ゼロダ錠300mg 0.000m <sup>2</sup> ~ 1.360m <sup>2</sup> 2400mg 1.360m <sup>2</sup> ~ 1.660m <sup>2</sup> 3000mg 1.660m <sup>2</sup> ~ 1.960m <sup>2</sup> 3600mg 1.960m <sup>2</sup> ~ 9999.999m <sup>2</sup> 4200mg 【減量】 0.000m <sup>2</sup> ~ 1.360m <sup>2</sup> 減量段階1 1800mg 減量段階2 1200mg 1.360m <sup>2</sup> ~ 1.660m <sup>2</sup> 減量段階1 2400mg 減量段階2 1800mg 減量段階3 1200mg 1.660m <sup>2</sup> ~ 1.960m <sup>2</sup> 減量段階1 3000mg 減量段階2 2400mg 減量段階3 1800mg 1.960m <sup>2</sup> ~ 9999.999m <sup>2</sup> 減量段階1 3600mg 減量段階2 3000mg 減量段階3 2400mg .. 1日2回 朝・夕食後			夕	朝夕	朝夕	朝夕	朝夕	朝夕	朝夕
Rp 03	デカドロン錠 4mg .. 1日2回 朝・昼食後	2 錠			朝昼	朝昼	朝昼			

続き有り

コメント

参考文献

# プロトコールマスター内容

2 / 4

発行日時 2022/7/20 11:04

プロトコール名称 ハーセプチン+XELOX 【初回】

同一グループ ハーセプチン+XELOX 【初回】

疾患名	胃癌	承認区分	承認済
診療科	内科	承認日時	
投薬日数	15日	承認者	加藤 遥平
休薬日数	6日	承認取消日時	
最大クール数	無制限	承認取消者	
心機能の確認	任意	更新者	加藤 遥平
体表面積 (m <sup>2</sup> ) 計算式	DuBois式		
有効開始日	2021/ 4/ 1	有効終了日	

腎機能の値による実投与量の割合	かけない		
CCr 0~25 mL/min	%	GFR 0~25 mL/min	%
CCr 25~50 mL/min	%	GFR 25~50 mL/min	%
CCr 50~75 mL/min	%	GFR 50~75 mL/min	%
CCr 75~100 mL/min	%	GFR 75~100 mL/min	%

腎機能の検査結果値による警告	無し		
BUN mg/dL	以上	Scr mg/dL	以上

肝機能の検査結果値による警告	無し		
AST U/L	以上	ALT U/L	以上
T-Bil mg/dL	以上		

CBCの検査結果値による警告	無し		
白血球 個/ $\mu$ l	以下	リンパ球 /%	以下
好中球 個/ $\mu$ l	以下	血小板 個/ $\mu$ l	以下

.....  
 日前までの検査結果を参照

RpNo	薬剤名/手技/コメント	1回投与量 (補正単位)	速度指示	day (1)	day (2)	day (3)	day (4)	day (5)	day (6)	day (7)
Rp 01	点滴注射 (化学療法投与ルート) テルモ生食 100ml	ルートキープ 1 袋		10:00						
Rp 02	点滴注射 (化学療法投与ルート) 15分かけて アキソ点滴静注バッグ0.75mg 50ml !!デキサート注射液3.3mg 1ml	キープ側管から div 1 袋 3 A		10:00						
Rp 03	点滴注射 (化学療法投与ルート) 90分かけて ハーセプチン注射用 大塚生食注 250ml	キープ側管から div 8 mg/kg 1 袋		10:15						
Rp 04	点滴注射 (化学療法投与ルート) 大塚糖液5% 100ml	ルートキープ 1 瓶		11:45						
Rp 05	点滴注射 (化学療法投与ルート) 2時間かけて エルプラット点滴静注液 大塚糖液5% 250ml	キープ側管から div 130 mg/m <sup>2</sup> 1 袋		11:45						
		続き有り								

コメント

参考文献

# プロトコルマスター内容

プロトコル名称 ハーセプチン+XELOX 【初回】

同一グループ ハーセプチン+XELOX 【初回】

疾患名	胃癌	承認区分	承認済
診療科	内科	承認日時	
投薬日数	15日	承認者	加藤 遥平
休薬日数	6日	承認取消日時	
最大クール数	無制限	承認取消者	
心機能の確認	任意	更新者	加藤 遥平
体表面積 (m <sup>2</sup> ) 計算式	DuBois式		
有効開始日	2021/ 4/ 1	有効終了日	

腎機能の値による実投与量の割合	かけない		
CCr 0~25 mL/min	%	GFR 0~25 mL/min	%
CCr 25~50 mL/min	%	GFR 25~50 mL/min	%
CCr 50~75 mL/min	%	GFR 50~75 mL/min	%
CCr 75~100 mL/min	%	GFR 75~100 mL/min	%

腎機能の検査結果値による警告	無し		
BUN mg/dL	以上	Scr mg/dL	以上

肝機能の検査結果値による警告	無し		
AST U/L	以上	ALT U/L	以上
T-Bil mg/dL	以上		

CBCの検査結果値による警告	無し		
白血球 個/μl	以下	リンパ球 /%	以下
好中球 個/μl	以下	血小板 個/μl	以下

.....  
 日前までの検査結果を参照

RpNo	薬剤名/手技/コメント	1回投与量 (補正単位)	速度指示	day (8)	day (9)	day (10)	day (11)	day (12)	day (13)	day (14)
処方	院内									
Rp 02	ゼローダ錠300mg			朝夕	朝夕	朝夕	朝夕	朝夕	朝夕	朝夕
	0.000m <sup>2</sup> ~ 1.360m <sup>2</sup>	2400mg								
	1.360m <sup>2</sup> ~ 1.660m <sup>2</sup>	3000mg								
	1.660m <sup>2</sup> ~ 1.960m <sup>2</sup>	3600mg								
	1.960m <sup>2</sup> ~ 9999.999m <sup>2</sup>	4200mg								
	<b>【減量】</b>									
	0.000m <sup>2</sup> ~ 1.360m <sup>2</sup>									
	減量段階1	1800mg								
	減量段階2	1200mg								
	1.360m <sup>2</sup> ~ 1.660m <sup>2</sup>									
	減量段階1	2400mg								
	減量段階2	1800mg								
	減量段階3	1200mg								
	1.660m <sup>2</sup> ~ 1.960m <sup>2</sup>									
	減量段階1	3000mg								
	減量段階2	2400mg								
	減量段階3	1800mg								
	1.960m <sup>2</sup> ~ 9999.999m <sup>2</sup>									
	減量段階1	3600mg								
	減量段階2	3000mg								
	減量段階3	2400mg								
	.. 1日2回 朝・夕食後									

続き有り

コメント

参考文献

# プロトコルマスター内容

4 / 4

発行日時 2022/7/20 11:04

プロトコル名称 ハーセプチン+XELOX 【初回】

同一グループ ハーセプチン+XELOX 【初回】

疾患名	胃癌	承認区分	承認済
診療科	内科	承認日時	
投薬日数	15日	承認者	加藤 遥平
休薬日数	6日	承認取消日時	
最大クール数	無制限	承認取消者	
心機能の確認	任意	更新者	加藤 遥平
体表面積 (m <sup>2</sup> ) 計算式	DuBois式		
有効開始日	2021/ 4/ 1	有効終了日	

腎機能の値による実投与量の割合	かけない		
CCr 0~25 mL/min	%	GFR 0~25 mL/min	%
CCr 25~50 mL/min	%	GFR 25~50 mL/min	%
CCr 50~75 mL/min	%	GFR 50~75 mL/min	%
CCr 75~100 mL/min	%	GFR 75~100 mL/min	%

腎機能の検査結果値による警告	無し		
BUN mg/dL	以上	Scr mg/dL	以上

肝機能の検査結果値による警告	無し		
AST U/L	以上	ALT U/L	以上
T-Bil mg/dL	以上		

CBCの検査結果値による警告	無し		
白血球 個/μl	以下	リンパ球 /%	以下
好中球 個/μl	以下	血小板 個/μl	以下

.....  
 日前までの検査結果を参照

RpNo	薬剤名/手技/コメント	1回投与量 (補正単位)	速度指示	day (15)						
処方	院内									
Rp 02	ゼローダ錠300mg			朝						
	0.000m <sup>2</sup> ~ 1.360m <sup>2</sup>	2400mg								
	1.360m <sup>2</sup> ~ 1.660m <sup>2</sup>	3000mg								
	1.660m <sup>2</sup> ~ 1.960m <sup>2</sup>	3600mg								
	1.960m <sup>2</sup> ~ 9999.999m <sup>2</sup>	4200mg								
	<b>【減量】</b>									
	0.000m <sup>2</sup> ~ 1.360m <sup>2</sup>									
	減量段階1	1800mg								
	減量段階2	1200mg								
	1.360m <sup>2</sup> ~ 1.660m <sup>2</sup>									
	減量段階1	2400mg								
	減量段階2	1800mg								
	減量段階3	1200mg								
	1.660m <sup>2</sup> ~ 1.960m <sup>2</sup>									
	減量段階1	3000mg								
	減量段階2	2400mg								
	減量段階3	1800mg								
	1.960m <sup>2</sup> ~ 9999.999m <sup>2</sup>									
	減量段階1	3600mg								
	減量段階2	3000mg								
	減量段階3	2400mg								
	.. 1日2回 朝・夕食後									
		—以下余白—								

コメント

参考文献