

催吐リスク Moderate

尿 (CBDCA4/d1+GEM1000/d1,8)c21d

薬剤名	投与経路	投与量	希釈液	点滴時間 (分)	投与日(day)
パロノセトロン	注射	0.75	mg		1
デキサメタゾン	注射	6.6	mg 生食	100 mL	30
ゲムシタビン	1000	mg/m ²	生食	100 mL	30
カルボプラチン	5	AUC	5%糖液	250 mL	60
				mL	
				mL	
				mL	

内服薬

デキサメタゾン 8mg 分2 朝昼食後 day2,3

投与基準等

Ⅱ. 投与基準 (例:白血球 $\geq 2000/mm^3$ 、好中球 $\geq 1000/mm^3$)

好中球 $\geq 1,000/mm^3$

血小板 $\geq 100,000/mm^3$.

クレアチニンクリアランス $\geq 30mL/min$

Ⅲ. 減量基準（例：Grade3以上の好中球減少時、次回より投与量を80%に減量）
発熱性好中球減少症 次回より両薬剤の投与量を75%に減量
血小板 \leq 50,000/mm³(Grade3) 次回より両薬剤の投与量を75%に減量
好中球 \leq 500/mm³(Grade4) 次回よりDay10-14に予防的G-CSFを考慮

Ⅳ. 重大な副作用（例：好中球減少 Grade3以上37.5%）

貧血 Grade3以上 18%

血小板減少 Grade3以上 23%

好中球減少 Grade3以上 52%

発熱性好中球減少症 11%

添付参考資料(文献・ガイドライン・治験計画書・研究計画書)

Bamias A, Mouloupoulos LA, Koutras A, et al. The combination of gemcitabine and carboplatin as first-line treatment in patients with advanced urothelial carcinoma. A Phase II study of the Hellenic Cooperative Oncology Group. Cancer. 2006;106(2):297-303.