- ※本レジメン集は外来化学療法加算の算定を行っているレジメンのみを掲載。※当加算を取れない治療法や削除となったレジメン等のため、登録記号・番号に欠番がある場合あり。

 M尿路上皮がん1
 GEM単剤療法

| | 路上皮がん2 | | | | | | |
|--|---------------------|---|------------------------|--|---|----------------------------------|--|
| 対象疾患 尿路上皮がん | | | レジメン名 GEM+CDDP療法(GC療法) | | | | |
| 1コー | -スの期間(休 | 薬期間含む) | 21 日 | | | | |
| 総コ | ース数 | 6コース | | | | | |
| Rp. | | 薬剤名 | 1日投与量 | 投与法 | 投与時間 | 投与日 | |
| 1 | オランザピン | | 1 T | 経口 | \setminus | day 2~5 (Max day 2~7) | |
| 2 | | (ルートキープ用) | 1 P | 点滴静注 | ゆっくり | day 1, 2, 8 | |
| 3 | 生食1000 ml | | 1 P | 点滴静注 | 4時間 | day 2 | |
| 4 | | ト125 mg (day 2) 、 80 mg (day 3~4) タント未使用の場合 | 1 Cap | 経口 | | day 2 (125 mg) , day 3~4 (80 mg) | |
| | 生食100 mL | | 1 P | | | day 1, 2, 8 | |
| | デキサメタゾ | | 1 V | 1 | | uu 1 1 2 0 | |
| 5 | デキサメタゾ | | 2 A | 点滴静注 | 30分 | | |
| | パロノセトロン | | 1 V | ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,, | 2074 | day 2 | |
| | | ント未使用の場合 | 1 V | | | · | |
| 6 | デキサメタゾ | $\frac{\text{4 mg}}{\text{4 mg}}$ | 2 T | 経口 | | day 3~5 | |
| 7 | ゲムシタビン | | 1000 mg/m^2 | 点滴静注 | 30分 | day 1、8 | |
| | 生食100 mL | | 1 P | | | , · | |
| 8 | シスプラチン | | 70 mg/m^2 | 点滴静注 | 2時間 | day 2 | |
| 9 | 生食500 mL 20%マンニト | | 1 P 0.66 P | 点滴静注 | 30分 | dov. 2 | |
| | フロセミド20r | | 1 A | 静注 | 30万 | day 2 day 2 | |
| | 生食1000 ml | rig | 1 P | | | i | |
| 11 | 生食500 mL | | 1 P | 点滴静注 | 6時間 | day 2 ※備考欄参照 | |
| 12 | 生食50 mL(| | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1, 8 | |
| | 1管外漏出 | 2 | 1 | | | | |
| | リスク分類 | | GEM | : 炎症性 CI | JDP: 炎症性 | <u> </u> | |
| | 上性リスク分類 | | レジメン全体: | 高度(GEM: | 軽度 CDD | P:高度) | |
| | ラインフィルター の要不要 | | | 不要 | | | |
| ※オランザピンは、1日最大10 mgまで増量可能。day 2は抗がん剤投与前の投与できなは日中の眠気軽減目的のため、眠前ではなく夕食後投与とされている。また、糖原禁忌であり、糖尿病リスク因子を有する患者や75歳以上の高齢者に対する投与の安れていないため、血糖上昇や傾眠などの有害事象に注意が必要である。 ※NK1受容体拮抗薬は、ホスネツピタント235 mg/dayをday 2またはアプレピタント1252、抗がん剤投与開始1時間~1時間30分前)、80 mg/day(day 3~4、午前中)のいずる。 ※CDDP総投与量200~300 mg/m²を超える場合は蓄積性の神経毒性注意。 ※Rp.11のハイドレーションのday3以降は、Dr.が適宜注射オーダーで処方するとのこ記載上はday2のみとなっている。 | | | | | れている。また、糖尿病患者には 者に対する投与の安全性は確立さ 更である。 はアプレピタント125 mg/day (day 4、午前中) のいずれかを投与す 毒性注意。 | | |

削除 MTX+VBR+DXR+CDDP療法(M-VAC療法)

M尿路上皮がん4

MMC膀注療法

外来化学療法加算算定不可

| | 対色広東 | | | | | | | | |
|-----|------------------|-----------------------------------|-------------|------------------------|------|-------|--|--|--|
| | | | レジメン名 | ジメン名 Pembro単剤療法(3週間隔法) | | | | | |
| 1コー | -スの期間(休 | 薬期間含む) | 21日 | | | | | | |
| 総コ | ース数 | 制限なし | | | | | | | |
| Rp. | | 薬剤名 | 1日投与量 | 投与法 | 投与時間 | 投与日 | | | |
| 1 | | (ルートキープ用) | 1 P | 点滴静注 | ゆっくり | day 1 | | | |
| 2 | | マブ (Pembro) | 200 mg/body | - 点滴静注 | 30分 | day 1 | | | |
| | 生食100 mL | | 1 P | 一点的野生 | 30)) | uay 1 | | | |
| 3 | 生食50 mL(| フラッシュ用) | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1 | | | |
| | 血管外漏出 リスク分類 | | | Pembro: 非炎症性 | | | | | |
| 催吐 | 上性リスク分類 | | | Pembro:最 | 小度 | | | | |
| イン | ラインフィルター の要不要 | Pembro投与のため、0.2~5 μmインラインフィルターを使用 | | | | | | | |
| | 備考欄 | | | | | | | | |

| 対象疾患 尿路上皮がん レジメン名 Pembro単剤療法(6週間隔法) | | | | | | | | |
|-------------------------------------|------------------|-----------------------------------|--------------|----------|------|-------|--|--|
| | | 尿路上皮がん | | | | | | |
| 1コー | ースの期間(休 | (薬期間含む) | 42 日 | | | | | |
| 総コ | 総コース数制限なし | | | | | | | |
| Rp. | | 薬剤名 | 1日投与量 | 投与法 | 投与時間 | 投与日 | | |
| 1 | | (ルートキープ用) | 1 P | 点滴静注 | ゆっくり | day 1 | | |
| 2 | | マブ(Pembro) | 400 mg/body | - 点滴静注 | 30分 | day 1 | | |
| | 生食100 mL | | 1 P | 尽怕伊在 | 3073 | day i | | |
| 3 | 生食50 mL(| フラッシュ用) | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1 | | |
| | 血管外漏出 リスク分類 | | Pembro: 非炎症性 | | | | | |
| 催吐 | 土性リスク分類 | | | Pembro:最 | 小度 | | | |
| イン | ラインフィルター の要不要 | Pembro投与のため、0.2~5 μmインラインフィルターを使用 | | | | | | |
| | 備考欄 | | | | | | | |

DXR膀注療法

外来化学療法加算算定不可

| 111/// | MI水路上及がん8 | | | | | | | | |
|-----------------|--|---|----------------------|-------|------|--------------|--|--|--|
| | | レジメン名 | EV単剤療法 | | | | | | |
| 1コースの期間(休薬期間含む) | | | 28日 | 28日 | | | | | |
| 総コ | ース数 | 制限なし | | | | | | | |
| Rp. | | 薬剤名 | 1日投与量 | 投与法 | 投与時間 | 投与日 | | | |
| 1 | | (ルートキープ用) | 1 P | 点滴静注 | ゆっくり | day 1, 8, 15 | | | |
| 2 | 生食100 mL | | 1 P | 点滴静注 | 30分 | day 1, 8, 15 | | | |
| | デキサメタゾ | ン6.6 mg | 1 V | 忠何盱任 | 30)) | day 1, 8, 13 | | | |
| 3 | 生食50 mL(| フラッシュ用) | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1, 8, 15 | | | |
| | エンホルツマ | ァブ ベドチン(EV) | 1.25 mg/kg ※備考欄参照 | | | | | | |
| 4 | 注射用水20 | mI. | ※備考欄参照 | 点滴静注 | 30分 | day 1, 8, 15 | | | |
| | 生食50 mL | | 1 P | 1 | | | | | |
| 5 | 生食50 mL(| フラッシュ用) | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1, 8, 15 | | | |
| | 1.管外漏出 リスク分類 | EV:炎症性 分類はないが、炎症性とする施設が多いとのことで、当院でも炎症性とする。 | | | | | | | |
| 催吐 | 上性リスク分類 | | | EV:軽度 | | | | | |
| インラ | ラインフィルター の要不要 | | | 不要 | | | | | |
| | (備考欄) ※最大投与量は通常投与で125 mg、1段階減量時で100 mg、2段階減量時で75 mg、3段階減まで50 mgであるので注意が必要である。 ※EVの溶解に用いる注射用水は、EV 20 mgVは1V当たり2.3 mL、30 mgVは1V当たり3.3 mLでり、溶解後のEV濃度は10 mg/mLとなるようにされている。 | | | | | | | | |

| M尿路上皮がん9 | | | | | | | | |
|-------------|---|-----------|----------|------|------|-------|--|--|
| 対象疾患 尿路上皮がん | | レジメン名 | Ave単剤療法 | | | | | |
| 1コー | -スの期間(休 | 薬期間含む) | 14日 | | | | | |
| 総コ | ース数 | 制限なし | | | | | | |
| Rp. | | 薬剤名 | 1日投与量 | 投与法 | 投与時間 | 投与日 | | |
| 1 | 生食100 mL | (ルートキープ用) | 1 P | 点滴静注 | ゆっくり | day 1 | | |
| 2 | アセトアミノフ | /エン200 mg | 3 T | 経口 | | day 1 | | |
| 3 | ジフェンヒドラ | ラミン10 mg | 5 T | 経口 | | day 1 | | |
| 4 | アベルマブ(| (Ave) | 10 mg/kg | 点滴静注 | 2時間 | day 1 | | |
| 4 | 生食250 mL | | 1 P | 点個財任 | | day 1 | | |
| 5 | 生食50 mL(| フラッシュ用) | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1 | | |
| | □管外漏出 リスク分類 | | Ave:非炎症性 | | | | | |
| 催吐 | 上性リスク分類 | | Ave:最小度 | | | | | |
| | インラインフィルター の要不要 Ave投与のため、0.2 μmインラインフィルターを使用 | | | | | | | |
| | 備考欄 ※Ave投与時間は添付文書上1時間以上とされているが、メーカーよりインフュージョンリアクション 予防のため2時間以上での投与を推奨とのことで2時間としている。 | | | | | | | |

| 対象疾患 尿路上皮がん | | レジメン名 | ンジメン名 術後補助Nivo単剤療法(2週間隔法) | | | | | | |
|-------------|------------------|-------------------------------------|---------------------------|---------|------|-------|--|--|--|
| 1コー | -スの期間(休 | 薬期間含む) | 14日 | | | | | | |
| 総コ | ース数 | 投与期間は12ヶ月間ま | で | | | | | | |
| Rp. | | 薬剤名 | 1日投与量 | 投与法 | 投与時間 | 投与日 | | | |
| 1 | | (ルートキープ用) | 1 P | 点滴静注 | ゆっくり | day 1 | | | |
| 2 | ニボルマブ(| | 240 mg/body | 点滴静注 | 30分 | day 1 | | | |
| | 生食100 mL | | 1 P | 小仙田工 | 30) | uay 1 | | | |
| | 生食50 mL(| フラッシュ用) | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1 | | | |
| | L管外漏出 リスク分類 | | Nivo:非炎症性 | | | | | | |
| 催吐 | 上性リスク分類 | | | Nivo:最/ | 小度 | | | | |
| | ラインフィルター の要不要 | Nivo投与のため、0.2又は0.22 μmインラインフィルターを使用 | | | | | | | |
| | 備考欄 | | | | | | | | |

| 対象疾患 尿路上皮がん | | | レジメン名 | 術後補助Nivo単剤療法(4週間隔法) | | | | | |
|-------------------|------------------|-------------------------------------|-------------|---------------------|------|-------|--|--|--|
| 1コー | -スの期間(休 | 薬期間含む) | 28日 | | | | | | |
| 総コ | ース数 | 投与期間は12ヶ月間ま | で | | | | | | |
| Rp. | | 薬剤名 | 1日投与量 | 投与法 | 投与時間 | 投与日 | | | |
| 1 | | (ルートキープ用) | 1 P | 点滴静注 | ゆっくり | day 1 | | | |
| 2 | ニボルマブ(| | 480 mg/body | 点滴静注 | 30分 | day 1 | | | |
| | 生食100 mL | | 1 P | 小型即工 | 30) | uay 1 | | | |
| | 生食50 mL(| フラッシュ用) | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1 | | | |
| | L管外漏出 リスク分類 | | Nivo: 非炎症性 | | | | | | |
| 催吐性リスク分類 Nivo:最小度 | | | | | | | | | |
| | ラインフィルター の要不要 | Nivo投与のため、0.2又は0.22 μmインラインフィルターを使用 | | | | | | | |
| | 備考欄 | | | | | | | | |

| M尿路上皮がん12 対象疾患 | | | | | | |
|---|--|----------------------|------------------------|----------|---------|--|
| | | | 21日 | | | |
| | | 6コース | | | | |
| Rp. | | 薬剤名 | 1日投与量 | 投与法 | 投与時間 | 投与日 |
| | 生食100 mL | (ルートキープ用) | 1 P | 点滴静注 | ゆっくり | day 1, 8 |
| 2 | アプレピタント125 mg(day 1)、 80 mg(day 2~3) ※ホスネツピタント未使用の場合 | | 1 Cap | 経口 | | day 1 (125 mg) 、day 2~3 (80 mg) |
| | 生食100 mL | | 1 P | | | |
| | デキサメタゾ | ン1.65 mg | 3 A | | | |
| 3 | パロノセトロン | | 1 V | 点滴静注 | 30分 | day 1 |
| | ホスネツピタ ※アプレピタ | ント235 mg ント未使用の場合 | 1 V | | | |
| 4 | 生食100 mL | | 1 P | 点滴静注 | 20/\ | Jan. 0 |
| 4 | デキサメタゾ | ∠6.6 mg | 1 V | - 尽倘盱任 | 30分 | day 8 |
| 5 | デキサメタゾ | ン4 mg(※備考欄参照) | 1 T | 経口 | | day 2~3 |
| 6 | ゲムシタビン 生食100 mL | (GEM) | 1000 mg/m ² | 点滴静注 | 30分 | day 1, 8 |
| | | CCBDCA) | AUC 5 | | ., | |
| 7 | | 主射液250 mL | 1 P | - 点滴静注 | 60分 | day 1 |
| 8 | 生食50 mL(| | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1, 8 |
| Щ | 1管外漏出 | | GEM: | 炎症性 CB | | • |
| | 上性リスク分類 | レジメン全体:中等 | 等度(高度に準じる | S)(GEM:軽 | 度 CBDCA | :中等度(高度に準じる)) |
| | ラインフィルター の要不要 | | | 不要 | | |
| ※NK ₁ 受容体拮抗薬は、ホスネツピタント235 mg/dayをday 1またはアプレピタント125 mg/day(1、抗がん剤投与開始1時間~1時間30分前)、80 mg/day(day 2~3、午前中)のいずれかを投与る。 《day2~3のデキサメタゾン4 mg/dayの経口投与は、オプション扱いである。 ※CBDCA投与量計算は、Calvert式 投与量(mg)=目標AUC(min·mg/mL)×(GFR(mL/min)+25)を用る。また、ここでのGFRは125 (mL/min) が最大とされ、そのためCBDCAの1回当たりの最大投与量 最大投与量(mg)=目標AUC(min·mg/mL)×150 (mL/min) で計算され、本レジメンでは750 mgとなる。 | | | | | | 3、午前中)のいずれかを投与すいである。 ng/mL) × (GFR _(mL/min) +25)を用い CAの1回当たりの最大投与量は、 |

| WI <i>I</i> K | 路上及かん13 | | | | | | | |
|--|--|-----------|---------------------------------------|---------------------------|------------------------|----------|--|--|
| 対象疾患 尿路上皮がん | | | レジメン名 | EV+Pembro療法(Pembro 3週間隔法) | | | | |
| 1コースの期間(休薬期間含む) | | | 21 日 | | | | | |
| 総コ | 総コース数制限なし | | | | | | | |
| Rp. | | 薬剤名 | 1日投与量 | 投与法 | 投与時間 | 投与日 | | |
| 1 | 生食100 mL | (ルートキープ用) | 1 P | 点滴静注 | ゆっくり | day 1, 8 | | |
| 2 | 生食100 mL | | 1 P | 点滴静注 | 30分 | day 1, 8 | | |
| | デキサメタゾ | <u> </u> | 1 V | | | day 1, 6 | | |
| 3 | 生食50 mL(| フラッシュ用) | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1, 8 | | |
| 4 | エンホルツマブ ベドチン(EV) 注射用水20 mL 生食50 mL | | 1.25 mg/kg ※備考欄参照 ※備考欄参照 1 P | 点滴静注 | 30分 | day 1, 8 | | |
| 5 | 生食50 mL(| フラッシュ用) | 1 P | 点滴静注 | 30分 ※備考欄参照 | day 1 | | |
| 6 | 6 ペムブロリズマブ (Pembro) 生食100 mL | | 200 mg/body 1 P | 点滴静注 | 30分 | day 1 | | |
| 7 | 生食50 mL(| フラッシュ用) | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1, 8 | | |
| 血管外漏出 リスク分類 ※メーカーより明確な分類はないが、炎症性とする施設が多い | | | | | | | | |
| 催吐 | 上性リスク分類 | | レジメン全体:軽 | E度(EV:軽) | 度 Pembro | :最小度) | | |
| | ラインフィルター の要不要 | Pe | embro投与のため、 | 0.2~5 μm | インラインフィ | パルターを使用 | | |
| ※最大投与量は通常投与で125 mg、1段階減量時で100 mg、2段階減量時で75 mg、3段階減で50 mgであるので注意が必要である。 ※EVの溶解に用いる注射用水は、EV 20 mgVは1V当たり2.3 mL、30 mgVは1V当たり3.3 mLり、溶解後のEV濃度は10 mg/mLとなるようにされている。 ※EVとPembroの間のフラッシュの投与時間は、忍容性の確認が取れれば2回目以降は15分に縮可能である。 | | | | | L、30 mgVは1V当たり3.3 mLであ | | | |

| 1/1//// | 昭工及がん14 | | | | | | | | | |
|---------|---|---------------|--------------------------------|---------------------------|-------------------|------------------|--|--|--|--|
| 1 1 1 1 | | | レジメン名 | EV+Pembro療法(Pembro 6週間隔法) | | | | | | |
| 1コー | -スの期間(休 | 薬期間含む) | 42日 | | | | | | | |
| 総コ | 総コース数制限なし | | | | | | | | | |
| Rp. | | 薬剤名 | 1日投与量 | 投与法 | 投与時間 | 投与日 | | | | |
| 1 | 生食100 mL | (ルートキープ用) | 1 P | 点滴静注 | ゆっくり | day 1, 8, 22, 29 | | | | |
| 2 | 生食100 mL | | 1 P | 点滴静注 | 30分 | day 1, 8, 22, 29 | | | | |
| | デキサメタゾ | | 1 V | 尽间即任 | 30); | day 1, 8, 22, 29 | | | | |
| 3 | 生食50 mL(| フラッシュ用) | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1, 8, 22, 29 | | | | |
| 4 | エンホルツマ 注射用水20 | ァブ ベドチン(EV)mL | 1.25 mg/kg ※備考欄参照 ※備考欄参照 | 点滴静注 | 30分 | day 1, 8, 22, 29 | | | | |
| | 生食50 mL | | 1 P | | | | | | | |
| 5 | 生食50 mL(フラッシュ用) | | 1 P | 点滴静注 | 30分 ※備考欄参照 | day 1 | | | | |
| 6 | 6 ペムブロリズマブ (Pembro) 生食100 mL | | 400 mg/body 1 P | 点滴静注 | 30分 | day 1 | | | | |
| 7 | 生食50 mL(| フラッシュ用) | 1 P | 点滴静注 | 全開 | day 1, 8, 22, 29 | | | | |
| | L管外漏出 リスク分類 | ※メーカーより明確な | | | ro:非炎症性 施設が多いと | 生とで、当院でも炎症性とする。 | | | | |
| 催吐 | 上性リスク分類 | | レジメン全体:軭 | E度(EV:軽 | 变 Pembro | :最小度) | | | | |
| | ラインフィルター の要不要 | Pe | embro投与のため、 | 0.2~5 μm | インラインフィ | ィルターを使用 | | | | |
| | ※最大投与量は通常投与で125 mg、1段階減量時で100 mg、2段階減量時で75 mg、3段階減量時で50 mgであるので注意が必要である。 ※EVの溶解に用いる注射用水は、EV 20 mgVは1V当たり2.3 mL、30 mgVは1V当たり3.3 mLであり、溶解後のEV濃度は10 mg/mLとなるようにされている。 ※EVとPembroの間のフラッシュの投与時間は、忍容性の確認が取れれば2回目以降は15分に短縮可能である。 | | | | | | | | | |