

レジメン番号	レジメン名	薬剤名	投与量		投与方法	投与時間	投与日	1コースの日数	催吐リスク	備考
C24-1	胆道がんGEM	ゲムシタビン	1000	mg/㎡	点滴静注	30分	Day1、8、15	28日	軽度	
C24-2	胆道がんGEM + CDDP	ゲムシタビン	1000	mg/㎡	点滴静注	30分	Day1、8	21日	中等度	
		シスプラチン	25	mg/㎡	点滴静注	60分	Day1、8			
C24-3	胆道がんGEM + S-1	ゲムシタビン	1000	mg/㎡	点滴静注	30分	Day1	21日	中等度	体表面積 1.25未満：60mg/body/日 1.25-1.5未満：80 mg/body/日 1.50以上：100 mg/body/日
		S-1	60	mg/㎡/day	内服 朝・夕食後		Day1-14			
C24-4	胆道がんGEM + CDDP+S-1	ゲムシタビン	1000	mg/㎡	点滴静注	30分	Day1、8	21日	中等度	
		シスプラチン	25	mg/㎡	点滴静注	60分	Day1、8			
		S-1	80	mg/㎡/day	内服 朝・夕食後		Day1-14			
C24-5	胆道がんDUR+GEM + CDDP	デュルバルマブ	1500	mg/body	点滴静注	60分	Day1	21日	中等度	9コース目から DUR単剤(4週毎)
		ゲムシタビン	1000	mg/㎡	点滴静注	30分	Day1、8			
		シスプラチン	25	mg/㎡	点滴静注	60分	Day1、8			
C24-6	胆道がんPEMB+GEM + CDDP	ペンブロリズマブ	200	mg/body	点滴静注	30分	Day1	21日	中等度	9コース目から PEMB + GEM
		ゲムシタビン	1000	mg/㎡	点滴静注	30分	Day1、8			
		シスプラチン	25	mg/㎡	点滴静注	60分	Day1、8			

催吐リスク 分類	高度リスク	90%を超える患者に吐き気が発現する	NK1受容体拮抗薬、5HT3拮抗薬、DEX併用
	中等度リスク	30～90%の患者に吐き気が発現する	5HT3拮抗薬、DEX併用
	軽度リスク	10～30%の患者に吐き気が発現する	DEX
	最小度リスク	吐き気が発現しても10%未満である	制吐薬なし