

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	ゲムシタピン	1000 mg/m ²	点滴静注	30分	Day1、8、15	28日	軽度	
C24-2	胆道がんGEM+CDDP	ゲムシタピン	1000 mg/m ²	点滴静注	30分	Day1、8	21日	中等度	
		シスプラチン	25 mg/m ²	点滴静注	60分	Day1、8			
C24-3	胆道がんGEM+S-1	ゲムシタピン	1000 mg/m ²	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/m ² /day	内服 朝・夕食後		Day1-14			
C24-4	胆道がんGEM+CDDP+S-1	ゲムシタピン	1000 mg/m ²	点滴静注	30分	Day1	14日	中等度	
		シスプラチン	25 mg/m ²	点滴静注	60分	Day1			
		S-1	80 mg/m ² /day	内服 朝・夕食後		Day1-7			
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)
		ゲムシタピン	1000 mg/m ²	点滴静注	30分	Day1、8			
		シスプラチン	25 mg/m ²	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
		ゲムシタピン	1000 mg/m ²	点滴静注	30分	Day1、8			
		シスプラチン	25 mg/m ²	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