

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
C25-1	膵がんGEM	ゲムシタビン	1000 mg/㎡	点滴静注	30分	Day1、8、15	28日	軽度	
C25-5	膵がんnab-PTX + GEM	アブラキサン	125 mg/㎡	点滴静注	30分	Day1、8、15	28日	中等度	
		ゲムシタビン	1000 mg/㎡	点滴静注	30分	Day1、8、15			
C25-7	膵がんnal-IRI + 5-FU/l-LV	リボソーマルイリノテカン	70 mg/㎡	点滴静注	90分	Day1	14日	中等度	UGT1A1*6 もしくは*28 のホモ接合体またはヘテロ接合体を有する場合、nal-IRIは50mg/㎡で開始
		レボホリナート	200 mg/㎡	点滴静注	120分	Day1			
		フルオロウルシル	2400 mg/㎡	持続静注	46時間	Day1			
C25-8	膵がんGEM+S-1 (術前化学療法)	ゲムシタビン	1000 mg/㎡	点滴静注	30分	Day1	21日	中等度	
		S-1	80 mg/㎡/day	内服 朝・夕食後		Day1-14			
C25-9	膵がんmodFOLFIRINOX	オキサリプラチン	85 mg/㎡	点滴静注	120分	Day1	14日	高度	
		レボホリナート	200 mg/㎡	点滴静注	120分	Day1			
		イリノテカン	150 mg/㎡	点滴静注	90分	Day1			
		フルオロウルシル	2400 mg/㎡	持続静注	46時間	Day1			
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				