

| 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  | 膀胱がんGEM                 | ゲムシタピン       | 1000 mg/m <sup>2</sup>    | 点滴静注        | 30分  | Day1、8、15 | 28日     | 軽度    |  |
| C25-5  | 膀胱がんnab-PTX+GEM         | アブラキサン       | 125 mg/m <sup>2</sup>     | 点滴静注        | 30分  | Day1、8、15 | 28日     | 中等度   |  |
|        |                         | ゲムシタピン       | 1000 mg/m <sup>2</sup>    | 点滴静注        | 30分  | Day1、8、15 |         |       |  |
| C25-7  | 膀胱がんnal-IRI+5-FU/l-LV   | リポソーマルイリノテカン | 70 mg/m <sup>2</sup>      | 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/m <sup>2</sup> で開始 |
|        |                         | レボホリナート      | 200 mg/m <sup>2</sup>     | 点滴静注        | 120分 | Day1      |         |       |  |
|        |                         | フルオロウルシル     | 2400 mg/m <sup>2</sup>    | 持続静注        | 46時間 | Day1      |         |       |  |
| C25-8  | 膀胱がんGEM+S-1<br>(術前化学療法) | ゲムシタピン       | 1000 mg/m <sup>2</sup>    | 点滴静注        | 30分  | Day1      | 21日     | 中等度   |  |
|        |                         | S-1          | 80 mg/m <sup>2</sup> /day | 内服<br>朝・夕食後 |      | Day1-14   |         |       |  |
| C25-9  | 膀胱がんmodFOLFIRINOX       | オキサリプラチン     | 85 mg/m <sup>2</sup>      | 点滴静注        | 120分 | Day1      | 14日     | 高度    |  |
|        |                         | レボホリナート      | 200 mg/m <sup>2</sup>     | 点滴静注        | 120分 | Day1      |         |       |  |
|        |                         | イリノテカン       | 150 mg/m <sup>2</sup>     | 点滴静注        | 90分  | Day1      |         |       |  |
|        |                         | フルオロウルシル     | 2400 mg/m <sup>2</sup>    | 持続静注        | 46時間 | Day1      |         |       |  |

|             |        |                    |                         |
|-------------|--------|--------------------|-------------------------|
| 催吐リスク<br>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                   |