

【がん種】 [原発不明癌](#)  
 【レジメン名】 CBDCA+PTX  
 【登録番号】 300101  
 【1コースの期間】 3週間  
 【総コース数】 進行:6コースまで  
 【催吐性リスク】 中等度:カルボプラチン、軽度:パクリタキセル  
 【抗がん剤の組織障害性】 ビシカント(起壊死性):パクリタキセル、イリタント(炎症性):カルボプラチン  
 【投与量に制限のある薬剤】 なし  
 【主な有害事象】 編集中

【必要な検査】 編集中  
 【根拠論文】 J Clin Oncol 18:3101-3107, 2000. British Journal of Cancer 100:44-49, 2009.

【点滴の時間】 [day1]5時間35分  
 【費用】 編集中  
 【その他】 対象患者:アルコール不耐性ではない

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日				
					1	2	3	...	21
1	生理食塩液 250mL	1 B	メイン	キープ&フラッシュ	○				
2	レスタミン錠 10mg	5 錠/回	内服	1日1回 パクリタキセル投与30分前	○				
3	生理食塩液 50mL デカドロン注射液 6.6mg/2mL ファモチジン注射用 20mg	1 B 3 V 1 A	側管	全開 開始時にレスタミン内服	○				
4	生理食塩液 100mL アロキン静注 0.75mg	1 B 1 V	側管	30分	○				
5	生理食塩液 500mL パクリタキセル注「NK」	1 B 200 mg/m2	側管	3時間 フィルター使用(DEHPフリー)	○				
6	5%ブドウ糖液 250mL カルボプラチン点滴静注「NK」	1 B AUC6	側管	1時間	○				
7	デカドロン錠 4mg	1 錠/回	内服	1日2回朝食後		○	○		