

**【がん種】** [乳癌](#)  
**【レジメン名】** CBDCA+GEM  
**【登録番号】** 100170  
**【1コースの期間】** 3週間  
**【投与間隔調整規定】** 【コース間】-2日、【コース内】day8: ±1日  
**【総コース数】** 進行・再発: PDまで(CBDCA+GEM+Pembrolizumab終了後から)  
**【催吐性リスク】** 中等度: カルボプラチン、軽度: ゲムシタピン  
**【抗がん剤の組織障害性】** イリタント(炎症性): ゲムシタピン、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】** 白血球減少、好中球数減少、貧血、血小板数減少、アレルギー反応、発熱、疲労、間質性肺炎、悪心、嘔吐、食欲不振、口腔粘膜炎、味覚不全、下痢、便秘、脱毛、湿疹  
  
**【必要な検査】** 一般採血、間質性肺炎の確認  
**【根拠論文】** Lancet 2020;396:1817-28.  
**【点滴の時間】** [day1, 8]3時間  
**【その他】** 対象患者: PD-L1+(CPS≥10)かつER-かつPgR-かつHER2-。

| Rp | 薬剤名   | 量                        | 投与方法 | 投与時間      | 投与日 |   |   |     |   |   |    |     |    |  |  |  |  |
|----|---|--------------------------|------|-----------|-----|---|---|-----|---|---|----|-----|----|--|--|--|--|
|    |   |                          |      |           | 1   | 2 | 3 | ... | 8 | 9 | 10 | ... | 21 |  |  |  |  |
| 1  | 生理食塩液 250mL   | 1 B                      | メイン  | キープ&フラッシュ | ○   |   |   |     |   | ○ |    |     |    |  |  |  |  |
| 2  | 生理食塩液 100mL<br>アロキン静注 0.75mg<br>デカドロン注射液 1.65mg/0.5mL<br>デカドロン注射液 6.6mg/2mL | 1 B<br>1 V<br>2 A<br>1 V | 側管   | 30分       | ○   |   |   |     |   | ○ |    |     |    |  |  |  |  |
| 3  | 生理食塩液 100mL<br>ゲムシタピン点滴静注用「ヤクルト」  | 1 B<br>1000 mg/m2        | 側管   | 30分       | ○   |   |   |     |   | ○ |    |     |    |  |  |  |  |
| 4  | 5%ブドウ糖液 250mL<br>カルボプラチン点滴静注液「NK」   | 1 B<br>AUC2              | 側管   | 1時間       | ○   |   |   |     |   | ○ |    |     |    |  |  |  |  |
| 5  | デカドロン錠 4mg  | 1 錠/回                    | 内服   | 1日2回朝食後   |     | ○ | ○ |     |   |   | ○  | ○   |    |  |  |  |  |

【CBDCA+GEM減量・休薬・中止基準】

Lancet 2020; 396: 1817-28. プロトコール

| 減量  | ゲムシタピン                | カルボプラチン |
|-----|-----------------------|---------|
| 開始量 | 1000mg/m <sup>2</sup> | AUC2    |
| 1段階 | 800mg/m <sup>2</sup>  | AUC1.5  |
| 2段階 | 600mg/m <sup>2</sup>  | AUC1    |
| 3段階 | 中止                    | 中止      |