

(胃がん021)CapeOX内服

化学療法登録書

患者ID @PATIENTID

患者氏名 @PATIENTNAME

診療科 @USERSECTION 医師名 @USERNAME

レジメン開始予定日(必ず入力)

年

月

日

CapeOX療法	21日/1コース				
					次コース
	day1	day2		day22	day23
オキサリプラチン	↓			↓	
カペシタビン		14日投与		(7日休薬)	
【参考】					
オキサリプラチン	130mg/m ² /day				
カペシタビン	2000mg/m ² /day 分2朝夕食後				

*レジメン開始後、投与スケジュール変更(休薬・減量等)コメント欄

薬剤部調製用(医師は投与量入力不要)

①day01					
療法プロトコール					
Rp.1	生理食塩液	100ml			
	アロカリス	1V			
	デキサート	1A			
	パロノセトロン	1V	30分	点滴	
Rp.2	5%ブドウ糖	250ml			
	オキサリプラチン	()mg	2時間	点滴	
Rp.3	生理食塩液	50ml	15分	点滴	
					21病日に休薬完了
②day01(2回目以降)・・・登録書・指示書抜き					

表2: CapeOX療法におけるカペシタビンの減量基準

有害事象	程度
血小板減少	50,000/mm ³ 未満
好中球減少	1,000/mm ³ 未満
発熱性好中球減少症	Grade 3以上
その他の非血液毒性	Grade 2以上*

*:カペシタビン投与に起因するGrade 2以上の非血液毒性が発現した場合はGrade 1以下に回復するまで休薬し、減量して投与を再開する。

表3: CapeOX療法におけるオキサリプラチンの減量基準

有害事象	程度	次回オキサリプラチン投与量
血小板減少	50,000/mm ³ 未満	1回目発現時: 100mg/m ² に減量 2回目発現時: 85mg/m ² に減量
好中球減少	1,000/mm ³ 未満	
発熱性好中球減少症	Grade 3以上	
非血液毒性	Grade 3以上	
感覚性神経毒性	コースを超えて継続するGrade 2	OGSG1403では、75mg/m
	7日以上継続するGrade 3	
	コースを超えて継続するGrade 3	オキサリプラチン中止