

【胃癌レジメン】

| レジメン名 | 投薬スケジュール（投与時間） | 1クール日数 | 催吐性リスク | 経口前投薬 |
|-----------------------|--|--------|--------|----------|
| BiweeklyCPT-11 | イリノテカン：150mg/m ² /D1（90分） | 14日 | 中等度リスク | － |
| CapeOX | オキサリプラチン：130mg/m ² /D1（2時間） カペシタビン：2000mg/m ² /D1-14 | 21日 | 中等度リスク | － |
| CapeOX+Her（CDDP不適患者用） | カペシタビン：2000mg/m ² /D1-14 オキサリプラチン：130mg/m ² /D1（2時間） トラスツズマブ：（初回）8mg/kg/D1（90分） （2回目以降）6mg/kg/D1（30分） | 21日 | 中等度リスク | － |
| CDDP（D8）+S-1 | S-1：80mg/m ² /D1-21 シスプラチン：60mg/m ² /D8（2時間） | 35日 | 高度リスク | － |
| CPT-11+CDDP | イリノテカン：70mg/m ² /D1，15（90分） シスプラチン：80mg/m ² /D1（2時間） | 28日 | 高度リスク | － |
| CPT-11+S1 | イリノテカン：80mg/m ² /D1，15（90分） S-1：80mg/m ² /D1-21 | 28日 | 中等度リスク | － |
| DCS | S-1：80mg/m ² /D1-14 シスプラチン：60mg/m ² /D1（2時間） ドセタキセル：40mg/m ² /D1（60分） | 28日 | 高度リスク | － |
| DOC（60） | ドセタキセル：60mg/m ² /D1（60分） | 21日 | 軽度リスク | － |
| DOC+S1 | ドセタキセル：40mg/m ² /D1（90分） S-1：80mg/m ² /D1-14 | 21日 | 軽度リスク | － |
| DOC+フルツロン | ドセタキセル：40mg/m ² /D1（60分） フルツロン：600mg/m ² /D1-14 | 14日 | 軽度リスク | － |
| HERBIS-1 | S-1：80mg/m ² /D1-14 シスプラチン：60mg/m ² /D1（2時間） トラスツズマブ：（初回）8mg/kg/D1（90分） （2回目以降）6mg/kg/D1（30分） | 21日 | 高度リスク | － |
| I-LV+5FU | レボホリナート：250mg/m ² /D1,8,15,22,29,36（2時間） フルオロウラシル：600mg/m ² /D1,8,15,22,29,36（ポーラス） | 49日 | 軽度リスク | － |
| mFOLFOX6 | オキサリプラチン：85mg/m ² /D1（2時間） レボホリナート：200mg/m ² /D1（2時間） フルオロウラシル：400mg/m ² /D1（ポーラス） フルオロウラシル2400mg/m ² /D1（46時間） | 14日 | 中等度リスク | － |
| MTX+5FU | メソトレキセート：100mg/m ² /D1（ポーラス） フルオロウラシル：600mg/m ² /D1（ポーラス） ロイコポリン：10mg/m ² （MTX投与後24時間から6回） | 7日 | 軽度リスク | － |
| SOX | オキサリプラチン：130mg/m ² /D1（2時間） S-1：80mg/m ² /D1-14 | 21日 | 中等度リスク | － |
| weeklyPTX | パクリタキセル：80mg/m ² /D1，8，15（60分） | 28日 | 軽度リスク | レスタミン錠5錠 |
| weeklyアブラキサン | アブラキサン：100mg/m ² /D1，8，15（30分） | 28日 | 軽度リスク | － |

| レジメン名 | 投薬スケジュール（投与時間） | 1クール日数 | 催吐性リスク | 経口前投薬 |
|------------------------|---|--------|--------|------------------------|
| w P T X + S 1 | パクリタキセル：50mg/m ² /D1, 8（60分） S-1：80mg/m ² /D1-14 | 21日 | 軽度リスク | レスタミン錠5錠 |
| w P T X + サイラムザ | パクリタキセル：80mg/m ² /D1, 8, 15（60分） サイラムザ：8mg/kg/D1, 15（60分） | 28日 | 軽度リスク | レスタミン錠5錠 |
| w P T X + フルツロン | パクリタキセル：50mg/m ² /D1, 8（60分） フルツロン：600mg/m ² /D1-14 | 21日 | 軽度リスク | － |
| アブラキサン | アブラキサン：260mg/m ² /D1（30分） | 21日 | 軽度リスク | － |
| アブラキサン+サイラムザ | アブラキサン：100mg/m ² /D1, 8, 15（30分） サイラムザ：8mg/kg/D1, 15（60分） | 28日 | 軽度リスク | レスタミン錠5錠 （サイラムザ投与時） |
| エンハーツ | エンハーツ：6.4mg/kg/D1（30分（初回90分）） | 21日 | 中等度リスク | － |
| オブジーボ（2週毎・三次治療以降） | オブジーボ：240mg/body/D1（30分） | 14日 | 最小度リスク | － |
| オブジーボ（4週毎・三次治療以降） | オブジーボ：480mg/body/D1（30分） | 28日 | 最小度リスク | － |
| カペシタビン+CDDP（XP） | カペシタビン：2000mg/m ² /D1-14 シスプラチン：80mg/m ² /D1（2時間） | 21日 | 高度リスク | － |
| カペシタビン+CDDP（XP）+3週毎HER | カペシタビン：2000mg/m ² /D1-14 シスプラチン：80mg/m ² /D1（2時間） トラスツズマブ：（初回）8mg/kg/D1（90分） （2回目以降）6mg/kg/D1（30分） | 21日 | 高度リスク | － |
| サイラムザ | サイラムザ：8mg/kg/D1（60分） | 14日 | 最小度リスク | レスタミン錠5錠 |