

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

催吐リスク 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