FAX送付先:058-249-0011(岐阜県総合医療センター) 平成 年 月 日

ゼローダ®錠 適正使用のためのチェックシート (継続用・胃)

■患	者氏名			■月日:大・昭・平	年 月 日
■店	舗名		_	川師	
		合、必要な情報は記 る場合、その項目	は		□ 持参なし □ 記載なし ジメン名 □ その他
	治療スケジュールの □ C法:14 投 7 休	確認			
	体表面積(m²)	1.36 未満	1.36 以上 1.66 未満	1.66 以上 1.96 未満	1.96 以上
	1 回用量(mg)	1,200	1,500	1,800	2,100
	処方日数と休薬期間 □ 今回の処方日数(i □ 変更なし [は前回の処方と同し □ 変更あり □ 処方日数は搭 □ 超過しな	g与スケジュールのst い → <mark>疑義照会</mark>	見程日数を超過しない 5変更:口 あり 口	
	□ 最終服用日から減 □ 確保されてい □ 確保されてい 体重増減の確認	る ない → 疑義照		り 口 なし)	口 非実施
	体里垣滅の確認□ 増減あり → (6へ □ 増減な	il → 6^		
	体表面積(DuBois st □ JCOG のウェブサ 身 長 体 重		jcog.jp/doctor/too	ol/calc.html)にアク] ⇒ 1回用量	rセスして計算 mg ①
	腎機能の評価と減量 □ クレアチニンク! Ccr推定値(mL/mir	Jアランス(Ccr) 、 (140-	推定値(Cockcroft- 年齢)×体重(kg) クレアチニン値(mg/dL) (女性は×0.85)		mL/min
	□ 患者さんの腎機 □ 腎機能は正常 □ <mark>腎機能障害の ○ でで値(mL/m ○ 51以上 ○ 30-50 ○ 30未満</mark>	常 ⇒ 減量7 あり 	要 1回用量	mg mg	科:適正使用ガイド) 接の1回用量 mg ②

	□ 今回の投与重(F回用重)は①または②を超過しないか? □ 超過しない
	□ 超週しない □ 超過している → 疑義照会(上記の減量基準は参考情報であることを把握のこと) □ 実施(処方変更:□ あり □ なし) □ 非実施
7.	併用禁忌薬の確認 □ 前回の処方後にテガフール・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤の処方がないか □ 処方なし □ 処方あり → 疑義照会 □ 実施(処方変更:□ あり □ なし) □ 非実施
8.	 併用注意薬の確認 □ ワルファリン製剤は併用していないか? □ 併用あり → ワルファリンの作用増強による出血症状が発現する可能性を説明し、症状が現れた場合は、速やかに医師に連絡するよう指導 □ 不明 □ フェニトイン製剤は併用していないか? □ 併用なし □ 併用あり → フェニトインの作用増強により、中毒症状(嘔気・嘔吐、眼振、運動障害)が発現する可能性を説明し、症状が現れた場合は速やかに医師に連絡するよう指導 □ 不明
9.	手足症候群の予防薬処方の確認 □ 保湿クリーム剤、VB ₆ 製剤が処方されているか? または OTC 等の使用が指示されているか? □ 処方または指示あり □ 処方・指示なし → 疑義照会 □ 実施 (処方または指示:□ あり □ なし) □ 非実施
10.	副作用評価と減量・休薬 【術後補助化学療法 (オキサリプラチン併用) の場合】 □ グレード 2 以上 (表 1、表 2 参照) の副作用が発現していないか? □ 発現なし □ 前回の処方時に副作用による減量・休薬が行われていたか? □ 行われていない □ 行われていた → 図 2、表 5 を参照 □ 発現あり → 図 2、表 5 を参照 □ 今回の投与量は図 2、表 5 の基準に照合して適正(基準範囲内)か? □ 適正である □ 適正でない → 疑義照会 □ 実施(処方変更:□ あり □ なし) □ 非実施
11.	副作用評価と減量・休薬 【進行・再発患者への治療(シスプラチン併用)の場合】 □ グレード 2 以上(表 1、表 2 参照)の副作用(非血液毒性)が発現していないか? □ 発現なし □ 前回の処方時に副作用による減量・休薬が行われていたか? □ 行われていない □ 行われていた → 表 4-2、表 5 を参照 □ 発現あり → 表 4-2、表 5 を参照 □ 今回の投与量は表 4-2、表 5 の基準に照合して適正(基準範囲内)か? □ 適正である □ 適正でない → 疑義照会 □ 実施(処方変更:□ あり □ なし) □ 非実施
	 ブレード3以上(表2参照)の副作用(血液毒性)が発現していないか? 一発現なし 一前回の処方時に副作用による減量・休薬が行われていたか? 一行われていない 一行われていた → 表6、表5を参照 一発現あり → 表6、表5を参照 一今回の投与量は表6、表5の基準に照合して適正(基準範囲内)か? 一適正である 一適正でない → 疑義照会 一実施(処方変更: □あり □なし) □ 非実施

お手数ですが記入後のシートはFAX送信(058-249-0011)をお願いします