

国立病院機構 福山医療センター レジメン登録・管理表

レジメン名称	大腸癌 BEV+XELIRI療法		臨床区分	抗癌剤適応分類	登録日	2016年8月3日	
疾患名	大腸癌		<input checked="" type="checkbox"/> 日常診療 <input type="checkbox"/> 単施設自主研究 <input type="checkbox"/> 他施設自主研究 <input type="checkbox"/> 市販後臨床研究 <input type="checkbox"/> 治験	<input checked="" type="checkbox"/> 進行・再発化学療法 <input type="checkbox"/> 術後化学療法 <input type="checkbox"/> 術前化学療法 <input type="checkbox"/> 局所療法 <input type="checkbox"/> その他	1クール期間	21日	
診療科名	外科				実施回数	/回	
登録医師名	宮宗 秀明						
適応	大腸癌						

Rp	薬品名称	標準投与量	単位	投与方法	ルート	投与時間	投与日								注意コメント	
							day1	-	-	-	-	-	day15	-		-
1	カベシタピン錠300mg	1600	mg/m <sup>2</sup>	経口			●	→	→	→	→	→	休			day1 夕食後~day15 朝食後まで
2	生理食塩液	100	mL	点滴静注	メイン		●	-	-	-	-	-	-	-	-	血管確保用 ※開始から終了までECGモニターを装着すること
3	グラニセトロン点滴静注液3mgバック デキサメタゾン注射液 6.6mg	1 1.5	袋 瓶	点滴静注	側管	15min	●	-	-	-	-	-	-	-	-	
4	生理食塩液 ヘパジスマブ点滴静注	100 7.5	mL mg/kg	点滴静注	側管	90min	●	-	-	-	-	-	-	-	-	初回90min 忍容性があれば、2回目 60min 3回目以降30min
5	5%糖液 イリリテカン点滴静注液	500 200	mL mg/m <sup>2</sup>	点滴静注	側管	90min	●	-	-	-	-	-	-	-	-	カベシタピンが処方されているか確認する
6																

備考欄  
 カベシタピン 1600mg/m<sup>2</sup>/day(800mg/m<sup>2</sup>/回) 2×(14)MA 夕食後より開始  
 (day1~day15)  
 《体表面積》  
 1.31m<sup>2</sup>未満=1800mg/day、1.31m<sup>2</sup>以上1.69m<sup>2</sup>未満=2400mg/day  
 1.69m<sup>2</sup>以上2.07m<sup>2</sup>未満=3000mg/day、2.07m<sup>2</sup>以上=3600mg/day

文献  
 A Phase I / II Study of XELIRI Plus Bevacizumab as Second-Line Chemotherapy for Japanese Patients With Metastatic Colorectal Cancer (BIX Study)

減量・中止基準

<Capecitabineの腎障害の目安と対処法>  
 eCCR<30ml/min: 投与禁忌  
 eCCR 30~50ml/min: 75%用量  
 eCCR 51~80ml/min: 減量不要  
 <減量基準>  
 下記の有害事象が発現した場合は1段階ずつ2段階まで減量

減量理由	Grade
好中球減少、血小板減少	Grade3以上
2週間以上持続する好中球減少 または血小板減少	Grade2
2週間以上持続する下痢 または口腔軟膜炎	Grade2
手足症候群	Grade2以上
その他の非血液毒性 (手足症候群、高血圧、脱毛、体重減少を除く)	Grade3以上

<Capecitabine減量時の1回投与量>

BSA	1.26m <sup>2</sup> 未満	1.26m <sup>2</sup> 以上 1.76m <sup>2</sup> 未満	1.76m <sup>2</sup> 以上 2.07m <sup>2</sup> 未満	2.07m <sup>2</sup> 以上 2.26m <sup>2</sup> 未満	2.26m <sup>2</sup> 以上
1段階減量	600mg	900mg	1200mg	1200mg	1500mg
2段階減量	600mg	600mg	600mg	900mg	900mg

白血球数<3000/mm<sup>3</sup>または血小板数<10000の場合は、投与を中止または延期