

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+XELOX療法 | 臨床区分 | 抗癌剤適応分類 | 登録日 | 2012年8月4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 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 | 岩川 和秀 | | | | |
| 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 | - | - | - | - | - | day14 | - | - | - | - | - | |
| 1 | カベシタピン錠300mg | | 錠 | 経口 | | | ● | → | → | → | → | → | 休 | | | | 備考欄参照 | | |
| 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3mgバック デキザード注射液 6.6mg | 1 2 | 袋 瓶 | 点滴静注 | 側管 | 30min | ● | - | - | - | - | - | - | - | - | - | | | |
| 4 | 生理食塩液 ヘパシスマブ点滴静注 | 100 7.5 | mL mg/kg | 点滴静注 | 側管 | 90min | ● | - | - | - | - | - | - | - | - | - | | | |
| 5 | 5%糖液 オキザリプラチン点滴静注液 | 250 130 | mL mg/m ² | 点滴静注 | 側管 | 120min | ● | - | - | - | - | - | - | - | - | - | カベシタピンが処方されているか確認す | | |
| 6 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

備考欄
カベシタピン 2×(14)MA 内服処方
1.36m²未満 1200mg/回、1.36m²以上1.66m²未満 1500mg/回、
1.66m²以上1.96m²未満 1800mg/回 1.96m²以上 2100mg/回

文献

減量・中止基準

<カベシタピン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
 <血液毒性発現時の休薬・減量・再開基準>
 Grade3 以上の血液毒性が発現すれば休薬
 Grade1以下に軽快後に以下の投与基準で再開

| Grade | 発現回数 | Capecitabine | L-OHP |
|--------|------|--------------|--------------------------|
| Grade3 | 1 | 1段階減量 | 100mg/m ² |
| | 2 | 2段階減量 | 85mg/m ² |
| Grade4 | 1 | 中止または2段階減量 | 中止または85mg/m ² |

<2コース目以降の投与開始基準>
 好中球数 1500/mm³以上
 血小板数 75000/mm³以上

<非血液毒性発現時の休薬・減量・再開基準>
 Grade2以上であれば休薬する。
 Grade1以下に軽快後、以下の投与基準で再開

| Grade | 発現回数 | Capecitabine | L-OHP |
|--------|------|--------------|----------------------|
| Grade2 | 1 | 変更なし | 変更なし |
| | 2 | 1段階減量 | 変更なし |
| | 3 | 2段階減量 | 変更なし |
| Grade3 | 1 | 1段階減量 | 100mg/m ² |
| | 2 | 2段階減量 | 85mg/m ² |
| Grade4 | 1 | 中止または2段階減量 | 85mg/m ² |

<Capecitabine: 減量時の投与量(1回用量)>

| BSA | 1.41m ² 未満 | 1.41m ² 以上 1.51m ² 未満 | 1.51m ² 以上 1.81m ² 未満 | 1.81m ² 以上 2.11m ² 未満 | 2.11m ² 以上 |
|-------|-----------------------|--|--|--|-----------------------|
| 1段階減量 | 900mg | 1200mg | 1200mg | 1500mg | 1500mg |
| 2段階減量 | 600mg | 600mg | 900mg | 900mg | 1200mg |