

がん化学療法(抗癌剤)レジメン登録票

通常審査 (2022 年 6 月 20 日)
 臨時審査 (20 年 月 日)
 申請日 : 2022 年 6 月 17 日
 改訂日 : 20 年 月 日
 登録確認日 : 20 年 月 日
 登録削除日 : 20 年 月 日

がん化学療法評価委員会記載欄	
診療科	腫瘍内科
IC D10 code	C18.0~C18.9
登録番号	23-97

診療科	申請責任医師	印
腫瘍内科	武藤 理	

レジメン名		略名	1クールの日数	
XELIRI+bevacizumab		XELIRI+BV	21d	
適応病名	大腸癌	所要時間	150-210分	
実施部署	<input checked="" type="checkbox"/> 外来、 <input checked="" type="checkbox"/> 病棟、 <input type="checkbox"/> その他()		放射線療法	<input checked="" type="checkbox"/> なし、 <input type="checkbox"/> あり
適応分類	<input type="checkbox"/> 初発、 <input checked="" type="checkbox"/> 進行・再発、 <input type="checkbox"/> 術後補助、 <input type="checkbox"/> 術前補助、 <input type="checkbox"/> 超大量、 <input type="checkbox"/> 遺伝子、 <input type="checkbox"/> その他()			
適応時表示コメント	<input checked="" type="checkbox"/> なし、 <input type="checkbox"/> あり	添付資料	<input type="checkbox"/> なし、 <input checked="" type="checkbox"/> あり	
臨床使用分類	<input checked="" type="checkbox"/> 治療 (エビデンスレベル <input type="checkbox"/> 1 <input checked="" type="checkbox"/> 2 <input type="checkbox"/> 3 <input type="checkbox"/> 4 <input type="checkbox"/> 5) <input type="checkbox"/> 研究 (<input type="checkbox"/> 多施設自主研究、 <input type="checkbox"/> 単施設自主研究、 <input type="checkbox"/> 市販後臨床試験、 <input type="checkbox"/> 治験、 <input type="checkbox"/> その他()			
エビデンス	<input checked="" type="checkbox"/> ガイドライン、 <input checked="" type="checkbox"/> 文献、 <input type="checkbox"/> その他			
ガイドライン文献名	Xu RH et al. Lancet Oncol 2018; 19: 660-71			
番号	抗癌剤名(商品名)・略号	1日投与量	投与方法	投与日(d1,d8等)
1	Capecitabine	800mg/m ² /回×2	p.o.	d1-14
2	CPT-11	200mg/m ²	d.i.v	d1
3	bevacizumab	7.5mg/kg	d.i.v	d1
4				
5				
6				
7				
8				
その他 (減量・増量規定など)				

癌化学療法処方

レジメン名 XELIRI+bevacizumab

(下に前投薬からの投与方法を記載)

Rp 医薬品名

① アバスチン注
生食

投与量
7.5mg/Kg
100mL

投与ルート
P

点滴時間・速度
初回90分
2回目60分
3回目以降30分

② パロノセトロン注
デキサート注

100mL
6.6mg

P

15分

③ イリノテカン注
5%ブドウ糖

200mg/m²
250mL

P

90分

④ 生食

20mL

V