

# Bev+Cape

対象 直腸癌再発

投与順	抗癌剤名	投与量	手技	投与時間・速度	投与日(d1,d8等)
1	ベバシズマブ	7.5mg/kg	DIV	90min→60min →30min	d1
2	カペシタビン	2000mg/m <sup>2</sup> /日 下記表参照	経口	1日2回 朝・夕食後	d1夕～d15朝

1コース期間	3週間																									
総コース数	PDまで																									
投与開始基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>・好中球 ≥ 1500</li> <li>・PLT ≥ 10万</li> <li>・T-Bil ≤ 2.0</li> <li>・AST、ALT ≤ 100</li> <li>・クレアチニン ≤ 1.5</li> <li>・Ccr30以上(30～50:慎重投与)</li> </ul>																									
減量規定・中止基準	<p>Grade3以上の有害事象 ベバシズマブ 創傷治療遅延、静脈血栓塞栓症、可逆性後白室脳症→治療まで休薬 Grade2,3のネフローゼ症候群→Grade1まで休薬</p> <p>消化管穿孔、動脈血栓塞栓症、高血圧脳症、クリーゼ、重度の出血、G4のネフローゼで中止再投与不可 尿蛋白1+となったらUTP/Ucre測定⇒UTP/Ucre: 1.0gを超えたら腎透析内科へコンサルトを検討</p> <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th colspan="2" style="text-align: left;">カペシタビン 投与量</th> <th colspan="2" style="text-align: left;">カペシタビン 減量時投与量</th> </tr> <tr> <th style="text-align: center;">体表面積</th> <th style="text-align: center;">1回量</th> <th colspan="2" style="text-align: center;">1回投与量</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1.36m<sup>2</sup>未満</td> <td style="text-align: center;">1,200mg</td> <td rowspan="2" style="text-align: center;">減量段階1 900mg</td> <td rowspan="2" style="text-align: center;">減量段階2 600mg</td> </tr> <tr> <td>1.36m<sup>2</sup>以上1.66m<sup>2</sup>未満</td> <td style="text-align: center;">1,500mg</td> </tr> <tr> <td>1.66m<sup>2</sup>以上1.96m<sup>2</sup>未満</td> <td style="text-align: center;">1,800mg</td> <td style="text-align: center;">1,200mg</td> <td rowspan="2" style="text-align: center;">900mg</td> </tr> <tr> <td>1.96m<sup>2</sup>以上</td> <td style="text-align: center;">21,00mg</td> <td style="text-align: center;">1,500mg</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td style="text-align: center;">1,200mg</td> </tr> </tbody> </table>	カペシタビン 投与量		カペシタビン 減量時投与量		体表面積	1回量	1回投与量		1.36m <sup>2</sup> 未満	1,200mg	減量段階1 900mg	減量段階2 600mg	1.36m <sup>2</sup> 以上1.66m <sup>2</sup> 未満	1,500mg	1.66m <sup>2</sup> 以上1.96m <sup>2</sup> 未満	1,800mg	1,200mg	900mg	1.96m <sup>2</sup> 以上	21,00mg	1,500mg				1,200mg
カペシタビン 投与量		カペシタビン 減量時投与量																								
体表面積	1回量	1回投与量																								
1.36m <sup>2</sup> 未満	1,200mg	減量段階1 900mg	減量段階2 600mg																							
1.36m <sup>2</sup> 以上1.66m <sup>2</sup> 未満	1,500mg																									
1.66m <sup>2</sup> 以上1.96m <sup>2</sup> 未満	1,800mg	1,200mg	900mg																							
1.96m <sup>2</sup> 以上	21,00mg	1,500mg																								
			1,200mg																							
2コース目以降の投与開始基準	投与開始基準に準じる																									
コース間での休薬の規定	なし																									
投与量の増量規定	副作用の程度により適宜増減																									
注意すべき副作用	下痢、口内炎、皮膚障害(HFS)、肝障害、高血圧、尿蛋白、消化管穿孔、創傷治癒遅延																									

## Bev + Cape

1コース期間 : 21日間

投与所要時間 : 2時間→1時間30分→1時間

ルート	Rp	薬剤名	標準投与量	投与方法	投与時間	day1	day8	day15
主管	1	生食 50mL ★ルートキープ用		div	15min	○		
	2	生食 100mL(生食250mL) アバスチン 【 】mg	7.5 mg/kg	div	90min→60min→ 30min	○		
	3	生食 50mL		div	15min	○		
内服薬	ゼローダ	コメント欄参照	経口	1日2回 朝・夕食後	day1 夕—day15 朝			

### コメント

アバスチンの希釈液: 初回は生食250mL、2回目以降生食100mL

\*初回投与時、保湿剤ヒルドイドクリーム処方。症状に応じてステロイド外用薬(リンデロンV軟膏<sup>®</sup>)の処方を検討。

### ゼローダ投与量

体表面積	1回量
1.36m <sup>2</sup> 未満	1.200mg
1.36m <sup>2</sup> 以上1.66m <sup>2</sup> 未満	1.500mg
1.66m <sup>2</sup> 以上1.96m <sup>2</sup> 未満	1.800mg
1.96m <sup>2</sup> 以上	21.00mg

Reference: