

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 ² /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"> ・好中球 ≥ 1500 ・PLT ≥ 10万 ・T-Bil ≤ 2.0 ・AST、ALT ≤ 100 ・クレアチニン ≤ 1.5 ・Ccr30以上 (30～50: 慎重投与) 																														
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> <tr> <th></th> <th></th> <th style="text-align: center;">減量段階1</th> <th style="text-align: center;">減量段階2</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1.36m²未満</td> <td style="text-align: center;">1,200mg</td> <td rowspan="2" style="text-align: center;">900mg</td> <td rowspan="2" style="text-align: center;">600mg</td> </tr> <tr> <td>1.36m²以上1.66m²未満</td> <td style="text-align: center;">1,500mg</td> </tr> <tr> <td>1.66m²以上1.96m²未満</td> <td style="text-align: center;">1,800mg</td> <td rowspan="2" style="text-align: center;">1,200mg</td> <td rowspan="2" style="text-align: center;">900mg</td> </tr> <tr> <td>1.96m²以上</td> <td style="text-align: center;">21,00mg</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td rowspan="2" style="text-align: center;">1,500mg</td> <td rowspan="2" style="text-align: center;">1,200mg</td> </tr> <tr> <td></td> <td></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				減量段階1	減量段階2	1.36m ² 未満	1,200mg	900mg	600mg	1.36m ² 以上1.66m ² 未満	1,500mg	1.66m ² 以上1.96m ² 未満	1,800mg	1,200mg	900mg	1.96m ² 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																													
		減量段階1	減量段階2																												
1.36m ² 未満	1,200mg	900mg	600mg																												
1.36m ² 以上1.66m ² 未満	1,500mg																														
1.66m ² 以上1.96m ² 未満	1,800mg	1,200mg	900mg																												
1.96m ² 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[®])の処方を検討。

ゼローダ投与量

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

Reference: