

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 10a 登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	m FOLFOX 6
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓															↓	
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓															↓	
フルオロウラシル	5-FU	400 mg/m ²	急速静注	5分		↓														↓															↓	
フルオロウラシル	5-FU	2400 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓															↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	グラニセトロン 3mg/100mL	デキサト 3.3mg 2A	30分
3	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ²	同時投与 2時間
4	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	
5	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	同時投与終了後に全開で
6	5% ブドウ糖液 適量	5-FU 2400mg/m ²	携帯型持続ポンプで46時間かけて
携帯型持続ポンプの5%ブドウ糖は5-FUとの合計で96mLとする			
※入院の場合 持続5-FU:2400mg/m ² /生食1000mLx1回(46時間かけて)			

特記事項	
休薬・減量・中止基準	休薬: DEB-NTC Grade2以上の末梢神経障害 減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: Grade2以上の血液毒性およびGrade3以上の過敏症
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐: 5HT ₃ 拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・過敏反応: H ₁ 、H ₂ 拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・末梢神経障害: 寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮
注意事項	エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る 2020.4携帯型持続ポンプ変更(バクスターからニプロ)のため、希釈液と合計容量変更
主要文献	Tournigand C, et al. J. Clin Oncol 2004;22:229-37. Goldberg RM, et al. J. Clin Oncol 2004;22:23-30.

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 12a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	m FOLFOX 6 + Bev
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
アバステン	Bev	5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓														↓																↓	
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
フルオロウラシル	5-FU	400 mg/m ²	急速静注	5分		↓														↓																↓	
フルオロウラシル	5-FU	2400 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓																↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 50mL	血管確保用	15分
2	生理食塩液 100mL	アバステン 5 mg/kg	※初回90分、以後60分→30分まで短縮可
3	グラニセロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 2A	30分
4	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ²	同時投与 2時間
5	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	
6	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	同時投与終了後に全開で
7	5% ブドウ糖液 適量	5-FU 2400mg/m ²	携帯型持続ポンプで46時間かけて
携帯型持続ポンプの5%ブドウ糖は5-FUとの合計で96mLとする			
※入院の場合 持続5-FU: 2400mg/m ² /生食1000mLx1回(46時間かけて)			

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: 重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿、Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・過敏反応: H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・末梢神経障害: 寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮 ※アバステン関連の重篤な副作用(消化管穿孔、腫瘍関連出血、血栓塞栓症、高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ)に関しては、アバステン緊急対応ガイド参照
注意事項	・エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る ・アバステンはブドウ糖との混合により力価が低下するため、混合を避け、同じ点滴ラインを用いた同時投与も避けること。 ・2020.4携帯型持続ポンプ変更(バクスターからニプロ)のため、希釈液と合計容量変更
主要文献	・アバステン適正使用ガイドp. 54 ・Howard S. Hochster. Bevacizumab in Combination With Chemotherapy, Seminars in Oncology 2006.08.005

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 14a 登録年月日 2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	m FOLFOX 6 + p-mab
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
ベクティビックス	p-mab	6mg/kg	点滴静注	60分		↓														↓																↓	
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
フルオロウラシル	5-FU	400 mg/m ²	急速静注	5分		↓														↓																↓	
フルオロウラシル	5-FU	2400 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓																↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 100mL	ベクティビックス 6mg/kg <u>(前後生食フラッシュ)</u>	60分
2	グラニセロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 2A	30分
3	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ²	同時投与 2時間
4	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	
5	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	同時投与終了後に全開で
6	5% ブドウ糖液 適量	5-FU 2400mg/m ²	携帯型持続ポンプで46時間かけて
携帯型持続ポンプの5%ブドウ糖は5-FUとの合計で96mLとする			
※入院の場合 持続5-FU:2400mg/m ² /生食1000mLx1回(46時間かけて)			

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・過敏反応: H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・末梢神経障害: 寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮 ・皮膚症状には保湿クリーム、ステロイド外用薬、ミノサイクリン内服などで対応し日焼け対策も行うこと
注意事項	・エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る ・ベクティビックスはDEHPフリーのフィルター付きのラインで点滴し、前後生食でフラッシュすること ・2020.4携帯型持続ポンプ変更(バクスターからニプロ)のため、希釈液と合計容量変更
主要文献	・ベクティビックス適正使用ガイドp. 25-41 ・Siena S, et al. PRIME trial.2010 ASCO Gastrointestinal Cancers Symposium, 2010. (Abstr 283)

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 20a

登録年月日
2015/1/1

確認	診療科 外科	氏名 部長：古池真也	印	がん種 大腸癌	レジメン名称(略号) FOLFOX 4
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
アイソボリン	Q-LV	100 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓	↓													↓	↓														↓	↓
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓															↓	
フルオロウラシル	5-FU	400 mg/m ²	急速静注	5分		↓	↓													↓	↓													↓	↓	
フルオロウラシル	5-FU	600 mg/m ²	持続静注	22時間		↓	↓													↓	↓													↓	↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
<1日目>			
1	グラニセロン 3mg/100mL	デキサト 3.3mg 2A	30分
3	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 100mg/m ²	同時投与 2時間
4	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	
5	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	アイソボリン終了後に全開で
6	生理食塩液 適量	5-FU 600mg/m ²	22時間かけて
<2日目>			
1	グラニセロン 3mg/100mL	デキサト 3.3mg 1A	30分
2	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 100mg/m ²	2時間
3	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	アイソボリン終了後に全開で
4	生理食塩液 適量	5-FU 600mg/m ²	22時間かけて

特記事項	
休薬・減量・中止基準	休薬：DEB-NTC Grade2以上の末梢神経障害 減量：Grade2以上の血液・非血液毒性 中止：Grade2以上の血液毒性およびGrade3以上の過敏症
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐：5HT ₃ 拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・過敏反応：H ₁ 、H ₂ 拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・末梢神経障害：寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮
注意事項	エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る
主要文献	・de Gramont A, et al. J Clin Oncol 2000; 18: 2938-47. ・Goldberg RM, et al. J Clin Oncol 2004; 22: 23-30.

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 21a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	FOLFOX 4 + Bev
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
アバスタチン	Bev	5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓														↓																↓
アイソボリン	ℓ-LV	100 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓	↓													↓	↓														↓	↓
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓															↓	
フルオロウラシル	5-FU	400 mg/m ²	急速静注	5分		↓	↓													↓	↓														↓	↓
フルオロウラシル	5-FU	600 mg/m ²	持続静注	22時間		↓	↓													↓	↓														↓	↓

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
<1日目>			
		血管確保用生食 50mL	15分かけて(200mL/
1	生理食塩液 100mL	アバスタチン 5 mg/kg	※初回90分、以後60分→30分まで短縮可
2	グラニセロン 3mg/100mL	デキサト 3.3mg 2A	30分
3	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 100mg/m ²	同時投与 2時間
4	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	
5	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	アイソボリン終了後に全開で
6	生理食塩液 適量	5-FU 600mg/m ²	22時間かけて
<2日目>			
1	グラニセロン 3mg/100mL	デキサト 3.3mg 1A	30分
2	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 100mg/m ²	2時間
3	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	アイソボリン終了後に全開で
4	生理食塩液 適量	5-FU 600mg/m ²	22時間かけて

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: 重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿、Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・過敏反応: H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・末梢神経障害: 寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮 ※アバスタチン関連の重篤な副作用(消化管穿孔、腫瘍関連出血、血栓塞栓症、高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ)に関しては、アバスタチン緊急対応ガイド参照
注意事項	・エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る ・アバスタチンはブドウ糖との混合により力価が低下するため、混合を避け、同じ点滴ラインを用いた同時投与も避けること。
主要文献	・アバスタチン適正使用ガイドp. 38 ・Leonard BS, Stephen C., et al. J Clin Oncol 2008; 26:2013-2019.

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 22a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	FOLFOX 4 + p-mab
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
ベクティビックス	p-mab	6mg/kg	点滴静注	60分		↓														↓																↓	
アイソボリン	ℓ-LV	100 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓	↓													↓	↓														↓	↓	
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓															↓		
フルオロウラシル	5-FU	400 mg/m ²	急速静注	5分		↓	↓													↓	↓													↓	↓		
フルオロウラシル	5-FU	600 mg/m ²	持続静注	22時間		↓	↓													↓	↓													↓	↓		

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
<1日目>			
1	生理食塩液 100mL	ベクティビックス 6mg/kg <u>(前後生食フラッシュ)</u>	60分
2	グラニセロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 2A	30分
3	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 100mg/m ²	同時投与 2時間
4	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	
5	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	アイソボリン終了後に全開で
6	生理食塩液 適量	5-FU 600mg/m ²	22時間かけて
<2日目>			
1	グラニセロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 1A	30分
2	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 100mg/m ²	2時間
3	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	アイソボリン終了後に全開で
4	生理食塩液 適量	5-FU 600mg/m ²	22時間かけて

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量：Grade2以上の血液・非血液毒性 中止：Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐：5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・過敏反応：H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・末梢神経障害：寒冷刺激の指導およびStop&Goの考慮 ・皮膚症状には保湿クリーム、ステロイド外用薬、ミノサイクリン内服などで対応し日焼け対策も行うこと
注意事項	・エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る ・ベクティビックスはDEHPフリーのフィルター付きのラインで点滴し、前後生食でフラッシュすること
主要文献	・ベクティビックス適正使用ガイドp. 25-41 ・Siena S, et al. PRIME trial.2010 ASCO Gastrointestinal Cancers Symposium, 2010. (Abstr 283)

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 23a

登録年月日
2015/7/15

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	内科	部長：古池真也		大腸癌	mFOLFOXIRI (外来用)
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31		
イリノテカン	CPT-11	150 mg/m ²	点滴静注	90分		↓														↓																	↓	
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																	↓	
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																	↓	
フルオロウラシル	5-FU	2400 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓																	↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	ケラセトロン 3mg/100mL	アロキサ 1V + テキサト 3.3mg 3A	30分
2	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
3	生理食塩液 250mL	イリノテカン 150mg/m ² イリノテカンは単独投与	90分
4	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	2時間
4'	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ² 同時投与	
5	5% ブドウ糖液 適量	5-FU 2400mg/m ²	携帯型持続ポンプで 46時間かけて
携帯型持続ポンプの5%ブドウ糖は5-FUとの合計で96mLとする			

特記事項	
休薬・減量・中止基準	詳細は最新の添付文書をご参照ください
主な副作用とその対策	<ul style="list-style-type: none"> 悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 過敏反応: H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 末梢神経障害: 寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮 急性下痢: 抗コリン薬 遅発性下痢: ロペラミド + 半夏瀉心湯
注意事項	<ul style="list-style-type: none"> 遅発性の下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) イリノテカン投与終了後アイソボリンとエルプラットの同時投与を行う エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る 2020.4携帯型持続ポンプ変更(バクスターからニプロ)のため、希釈液と合計容量変更
主要文献	<ul style="list-style-type: none"> 消化器がん化学療法レジメンハンドブック(2版)p.120-122 Sunakawa Y, et al: A phase I study of infusional 5-fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin and irinotecan in japanese patients with advanced colorectal cancer who harbor UGT1A1 *1/*1:*1/*6 or *1/*28. Oncology 82:242-248, 2012. Falcone A, et al: Phase III trial of infusional fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin, and irinotecan(FOLFIRI) as first-line treatment for metastatic colorectal cancer: the Gruppo Oncologico Nord Ovest. J Clin Oncol. 25:1670-1676, 2007.

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 24a

登録年月日
2015/7/15

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	内科	部長：古池真也		大腸癌	mFOLFOXIRI (入院用)
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
イリノテカン	CPT-11	150 mg/m ²	点滴静注	90分		↓														↓																↓	
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓															↓		
フルオロウラシル	5-FU	2400 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓															↓		

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
<1日目>			
1	ケラニセトロン 3mg/100mL	アロキサ 1V + テキサト 3.3mg 3A	30分
2	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
3	生理食塩液 250mL	イリノテカン 150mg/m ² イリノテカンは単独投与	90分
4	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	2時間
4'	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ² 同時投与	
5	生理食塩液 1000mL	5-FU 2400mg/m ²	46時間かけて

特記事項	
休薬・減量・中止基準	詳細は最新の添付文書をご参照ください
主な副作用とその対策	<ul style="list-style-type: none"> 悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 過敏反応: H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 末梢神経障害: 寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮
注意事項	<ul style="list-style-type: none"> 遅発性の下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) イリノテカン投与終了後アイソボリンとエルプラットの同時投与を行う エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る
主要文献	<ul style="list-style-type: none"> 消化器がん化学療法レジメンハンドブック(2版)p.120-122 Sunakawa Y, et al: A phase I study of infusional 5-fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin and irinotecan in japanese patients with advanced colorectal cancer who harbor UGT1A1 *1/*1: *1/*6 or *1/*28. Oncology 82:242-248, 2012. Falcone A, et al: Phase III trial of infusional fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin, and irinotecan(FOLFIRI) as first-line treatment for metastatic colorectal cancer: the Gruppo Oncologico Nord Ovest. J Clin Oncol. 25:1670-1676, 2007.

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 25a

登録年月日
2015/12/16

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	内科	部長：古池真也		大腸癌	mFOLFOXIRI + Bev (外来用)
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31		
アバスタチン	Bev	5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓														↓																		
イリノテカン	CPT-11	150 mg/m ²	点滴静注	90分		↓														↓																		
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																		
アイソボリン	Q-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																		
フルオロウラシル	5-FU	2400 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓																		

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 50mL	血管確保用	15分
2	生理食塩液 100mL	アバスタチン 5 mg/kg	※初回90分、以後60分→30分まで短縮可
3	ケラニセロン 3mg/100mL	アロカス 1V + テキサト 3.3mg 3A	30分
4	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
5	生理食塩液 250mL	イリノテカン 150mg/m ² イリノテカンは単独投与	90分
6	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	2時間
7	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ² 同時投与	
8	5% ブドウ糖液 適量	5-FU 2400mg/m ²	携帯型持続ポンプで46時間かけて
携帯型持続ポンプの5%ブドウ糖は5-FUとの合計で96mLとする			

特記事項	
休薬・減量・中止基準	詳細は最新の添付文書をご参照ください
主な副作用とその対策	<ul style="list-style-type: none"> ・悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・過敏反応: H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・末梢神経障害: 寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮 ・急性下痢: 抗コリン薬 ・遅発性下痢: ロペラミド + 半夏瀉心湯
注意事項	<ul style="list-style-type: none"> ・遅発性下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける ・イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) ・イリノテカン投与終了後アイソボリンとエルプラットの同時投与を行う ・エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る ・2020.4携帯型持続ポンプ変更(ハクスターからコプロ)のため、希釈液と合計容量変更
主要文献	<ul style="list-style-type: none"> ・消化器がん化学療法レジメンハンドブック(2版)p.123-125 ・Sunakawa Y, et al: A phase I study of infusional 5-fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin and irinotecan in Japanese patients with advanced colorectal cancer who harbor UGT1A1 *1/*1:*1/*6 or *1/*28. <i>Oncology</i> 82:242-248, 2012. ・Falcone A, et al: Phase III trial of infusional fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin, and irinotecan(FOLFIRI) as first-line treatment for metastatic colorectal cancer: the Gruppo Oncologico Nord Ovest. <i>J Clin Oncol</i>. 25:1670-1676, 2007.

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 26a 登録年月日 2015/12/16

診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
内科	部長：古池真也		大腸癌	mFOLFOXIRI + Bev (入院用)
作成/確認	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
アバスタチン	Bev	5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓														↓																↓	
イリノテカン	CPT-11	150 mg/m ²	点滴静注	90分		↓														↓																↓	
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
フルオロウラシル	5-FU	2400 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓																↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
<1日目>			
1	生理食塩液 50mL	血管確保用	15分
2	生理食塩液 100mL	アバスタチン 5 mg/kg	※初回90分、以後60分 →30分まで短縮可
3	ケラセトロン 3mg/100mL	アロカリス 1V + テキサト 3.3mg 3A	30分
4	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
5	生理食塩液 250mL	イリノテカン 150mg/m ² イリノテカンは単独投与	90分
6	5%ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	2時間
7	5%ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ² 同時投与	
8	生理食塩液 1000mL	5-FU 2400mg/m ²	46時間かけて

特記事項	
休薬・減量・中止基準	詳細は最新の添付文書をご参照ください
主な副作用とその対策	<ul style="list-style-type: none"> 悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 過敏反応: H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 末梢神経障害: 寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮 急性下痢: 抗コリン薬 遅発性下痢: ロペラミド + 半夏瀉心湯
注意事項	<ul style="list-style-type: none"> 遅発性の下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること (*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) イリノテカン投与終了後アイソボリンとエルプラットの同時投与を行う エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る
主要文献	<ul style="list-style-type: none"> 消化器がん化学療法レジメンハンドブック(2版)p.123-125 Sunakawa Y, et al: A phase I study of infusional 5-fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin and irinotecan in japanese patients with advanced colorectal cancer who harbor UGT1A1 *1/*1:*1/*6 or *1/*28. Oncology 82:242-248, 2012. Falcone A, et al: Phase III trial of infusional fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin, and irinotecan(FOLFIRI) as first-line treatment for metastatic colorectal cancer: the Gruppo Oncologico Nord Ovest. J Clin Oncol. 25:1670-1676, 2007.

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 271a 登録年月日 2023/10/13

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	内科	部長：古池真也		大腸癌	FOLFOXIRI (外来用)
作成/確認	薬剤部	荒木寛也/澤柳直樹 ・米山英二	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
イリノテカン	CPT-11	165 mg/m ²	点滴静注	90分		↓														↓																↓	
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
フルオロウラシル	5-FU	3200 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓																↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	ケラセトロン 3mg/100mL	アロキサ 1V + テキサト 3.3mg 3A	30分
2	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
3	生理食塩液 250mL	イリノテカン 165mg/m ² イリノテカンは単独投与	90分
4	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	2時間
4'	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ² 同時投与	
5	5% ブドウ糖液 適量	5-FU 3200mg/m ²	携帯型持続ポンプで 46時間かけて
携帯型持続ポンプの5%ブドウ糖は5-FUとの合計で127mLとする			

特記事項	
休薬・減量・中止基準	詳細は最新の添付文書をご参照ください
主な副作用とその対策	<ul style="list-style-type: none"> 悪心嘔吐：5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 過敏反応：H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 末梢神経障害：寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮 急性下痢：抗コリン薬 遅発性下痢：ロペラミド + 半夏瀉心湯
注意事項	<ul style="list-style-type: none"> 遅発性の下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) イリノテカン投与終了後アイソボリンとエルプラットの同時投与を行う エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る 携帯型持続ポンプはNIPRO製150mL用シュアフューザー(SFS-3.5-15(P))を使用。 イリノテカン90分投与、持続ポンプ46時間投与(2024.2 第84回化学療法委員会にて決定)
主要文献	<ul style="list-style-type: none"> 消化器がん化学療法レジメンハンドブック(2版)p.120-122 Sunakawa Y, et al: A phase I study of infusional 5-fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin and irinotecan in japanese patients with advanced colorectal cancer who harbor UGT1A1 *1/*1:*1/*6 or *1/*28. Oncology 82:242-248, 2012. Falcone A, et al: Phase III trial of infusional fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin, and irinotecan(FOLFIRI) as first-line treatment for metastatic colorectal cancer : the Gruppo Oncologico Nord Ovest. J Clin Oncol. 25:1670-1676, 2007.

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 272a 登録年月日 2023/10/13

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	内科	部長：古池真也		大腸癌	FOLFOXIRI (入院用)
作成/確認	薬剤部	荒木寛也/澤柳直樹 ・米山英二	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
イリノテカン	CPT-11	165 mg/m ²	点滴静注	90分		↓														↓																↓	
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
フルオロウラシル	5-FU	3200 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓																↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
<1日目>			
1	ケラニセトロン 3mg/100mL	アロキサ 1V + テキサト 3.3mg 3A	30分
2	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
3	生理食塩液 250mL	イリノテカン 165mg/m ² イリノテカンは単独投与	90分
4	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	2時間
4'	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ² 同時投与	
5	生理食塩液 1000mL	5-FU 3200mg/m ²	46時間かけて

特記事項	
休薬・減量・中止基準	詳細は最新の添付文書をご参照ください
主な副作用とその対策	<ul style="list-style-type: none"> 悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 過敏反応: H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 末梢神経障害: 寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮 急性下痢: 抗コリン薬 遅発性下痢: ロペラミド + 半夏瀉心湯
注意事項	<ul style="list-style-type: none"> 遅発性の下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) イリノテカン投与終了後アイソボリンとエルプラットの同時投与を行う エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る イリノテカン90分投与、持続ポンプ46時間投与(2024.2 第84回化学療法委員会にて決定)
主要文献	<ul style="list-style-type: none"> 消化器がん化学療法レジメンハンドブック(2版)p.120-122 Sunakawa Y, et al: A phase I study of infusional 5-fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin and irinotecan in japanese patients with advanced colorectal cancer who harbor UGT1A1 *1/*1: *1/*6 or *1/*28. Oncology 82:242-248, 2012. Falcone A, et al: Phase III trial of infusional fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin, and irinotecan(FOLFIRI) as first-line treatment for metastatic colorectal cancer: the Gruppo Oncologico Nord Ovest. J Clin Oncol. 25:1670-1676, 2007.

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 273a 登録年月日 2023/10/13

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	内科	部長：古池真也		大腸癌	FOLFOXIRI + Bev (外来用)
作成/確認	薬剤部	荒木寛也/澤柳直樹 ・米山英二	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
アバスタチン	Bev	5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓														↓															↓	
イリノテカン	CPT-11	165 mg/m ²	点滴静注	90分		↓														↓															↓	
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓															↓	
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓															↓	
フルオロウラシル	5-FU	3200 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓															↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 50mL	血管確保用	15分
2	生理食塩液 100mL	アバスタチン 5 mg/kg	※初回90分、以後60分→30分まで短縮可
3	ケラセトロン 3mg/100mL	アロカス 1V + テキサト 3.3mg 3A	30分
4	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
5	生理食塩液 250mL	イリノテカン 165mg/m ²	イリノテカンは単独投与
6	5%ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ²	同時投与
7	5%ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ²	
8	5%ブドウ糖液 適量	5-FU 3200mg/m ²	
携帯型持続ポンプの5%ブドウ糖は5-FUとの合計で127mLとする			

特記事項	
休薬・減量・中止基準	詳細は最新の添付文書をご参照ください
主な副作用とその対策	<ul style="list-style-type: none"> 悪心嘔吐：5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 過敏反応：H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 末梢神経障害：寒冷刺激の指導およびStop&Goの考慮 急性下痢：抗コリン薬 遅発性下痢：ロペラミド + 半夏瀉心湯
注意事項	<ul style="list-style-type: none"> 遅発性の下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) イリノテカン投与終了後アイソボリンとエルプラットの同時投与を行う エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る 携帯型持続ポンプはNIPRO製150mL用シユアフューザー(SFS-3.5-15(P))を使用。 イリノテカン90分投与、持続ポンプ46時間投与(2024.2 第84回化学療法委員会にて決定)
主要文献	<ul style="list-style-type: none"> 消化器がん化学療法レジメンハンドブック(2版)p.123-125 Sunakawa Y, et al: A phase I study of infusional 5-fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin and irinotecan in japanese patients with advanced colorectal cancer who harbor UGT1A1 *1/*1:*1/*6 or *1/*28. Oncology 82:242-248, 2012. Falcone A, et al: Phase III trial of infusional fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin, and irinotecan(FOLFIRI) as first-line treatment for metastatic colorectal cancer: the Gruppo Oncologico Nord Ovest. J Clin Oncol. 25:1670-1676, 2007.

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 274a 登録年月日 2023/10/13

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	内科	部長：古池真也		大腸癌	FOLFOXIRI + Bev (入院用)
作成/確認	薬剤部	荒木寛也/澤柳直樹 ・米山英二	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
アバスタチン	Bev	5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓														↓																↓	
イリノテカン	CPT-11	165 mg/m ²	点滴静注	90分		↓														↓																↓	
エルプラット	L-OHP	85 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
フルオロウラシル	5-FU	3200 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓																↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
<1日目>			
1	生理食塩液 50mL	血管確保用	15分
2	生理食塩液 100mL	アバスタチン 5 mg/kg	※初回90分、以後60分 →30分まで短縮可
3	ケラセトン 3mg/100mL	アロカス 1V + テキサト 3.3mg 3A	30分
4	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
5	生理食塩液 250mL	イリノテカン 165mg/m ² イリノテカンは単独投与	90分
6	5%ブドウ糖液 200mL	エルプラット 85mg/m ² } 同時投与	2時間
7	5%ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ² }	2時間
8	生理食塩液 1000mL	5-FU 3200mg/m ²	46時間かけて

特記事項	
休薬・減量・中止基準	詳細は最新の添付文書をご参照ください
主な副作用とその対策	<ul style="list-style-type: none"> ・悪心嘔吐:5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・過敏反応:H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・末梢神経障害:寒冷刺激の指導およびStop&Goの考慮 ・急性下痢:抗コリン薬 ・遅発性下痢:ロベラミド + 半夏瀉心湯
注意事項	<ul style="list-style-type: none"> ・遅発性の下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける ・イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること (*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) ・イリノテカン投与終了後アイソボリンとエルプラットの同時投与を行う ・エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る ・イリノテカン90分投与、持続ポンプ46時間投与(2024.2 第84回化学療法委員会にて決定)
主要文献	<ul style="list-style-type: none"> ・消化器がん化学療法レジメンハンドブック(2版)p.123-125 ・Sunakawa Y, et al: A phase I study of infusional 5-fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin and irinotecan in japanese patients with advanced colorectal cancer who harbor UGT1A1 *1/*1:*1/*6 or *1/*28. Oncology 82:242-248, 2012. ・Falcone A, et al: Phase III trial of infusional fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin, and irinotecan(FOLFIRI) as first-line treatment for metastatic colorectal cancer: the Gruppo Oncologico Nord Ovest. J Clin Oncol. 25:1670-1676, 2007.

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 30a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	FOLFIRI
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓															↓	
イリノテカン	CPT-11	150 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓															↓	
フルオロウラシル	5-FU	400 mg/m ²	急速静注	5分		↓														↓															↓	
フルオロウラシル	5-FU	2400 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓															↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	グリセロール 3mg/100mL	デキサト 3.3mg 2A	30分
2	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ²	同時投与 2時間
3	5% ブドウ糖液 200mL	イリノテカン 150mg/m ²	
4	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	同時投与終了後に全開で
5	5% ブドウ糖液 適量	5-FU 2400mg/m ²	携帯型持続ポンプで46時間かけて
携帯型持続ポンプの5%ブドウ糖は5-FUとの合計で96mLとする			
※入院の場合 持続5-FU:2400mg/m ² /生食1000mLx1回(46時間かけて)			

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐: 5HT ₃ 拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・急性下痢: 抗コリン薬 ・遅発性下痢: ロペラミド + 半夏瀉心湯
注意事項	・遅発性の下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける ・イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) ・2020.4携帯型持続ポンプ変更(バクスターからニプロ)のため、希釈液と合計容量変更
主要文献	・Douillard JY, et al. Lancet 2000; 355: 1041-7. ・Tournigand C, et al. J Clin Oncol 2004; 22: 229-37.

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 32a

登録年月日
2015/1/1

診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	部長：古池真也		大腸癌	FOLFIRI + Bev
作成／確認	藤井友和／西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31		
アバスチン	Bev	5 mg/kg	点滴静注	90分※																↓																	↓	
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間																↓																	↓	
イリノテカン	CPT-11	150 mg/m ²	点滴静注	2時間																↓																	↓	
フルオロウラシル	5-FU	400 mg/m ²	急速静注	5分																↓																	↓	
フルオロウラシル	5-FU	2400 mg/m ²	持続静注	46時間																↓																	↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	血管確保用生食 50mL	15分かけて(200mL/h)	※初回90分、以後60分→30分まで短縮可
	生理食塩液 100mL	アバスチン 5mg/kg	
2	グラニセロン 3mg/100mL	テキサト 3.3mg 2A	30分
3	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ²	同時投与 2時間
4	5% ブドウ糖液 200mL	イリノテカン 150mg/m ²	
5	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	同時投与終了後に全開で
6	5% ブドウ糖液 適量	5-FU 2400mg/m ²	携帯型持続ポンプで46時間かけて
携帯型持続ポンプの5%ブドウ糖は5-FUとの合計で96mLとする			
※入院の場合 持続5-FU: 2400mg/m ² /生食1000mLx1回(46時間かけて)			

特記事項	
休業・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: 重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿、Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・急性下痢: 抗コリン薬 ・遅発性下痢: ロペラミド + 半夏瀉 ※アバスチン関連の重篤な副作用(消化管穿孔、腫瘍関連出血、血栓塞栓症、高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ)に関しては、アバスチン緊急対応ガイド参照
注意事項	・遅発性の下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける ・イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) ・アバスチンはブドウ糖との混合により力価が低下するため、混合を避け、同じ点滴ラインを用いた同時投与も避けること。 ・2020.4携帯型持続ポンプ変更(バクスターからニプロ)のため、希釈液と合計容量変更
主要文献	・Charles S., et al. J Clin Oncol 2007; 25:4779-4786.

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 34a 登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	FOLFIRI + p-mab
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
ベクティビックス	p-mab	6mg/kg	点滴静注	60分		↓														↓																↓
アイソボリン	ℓ-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓
イリノテカン	CPT-11	150 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓
フルオロウラシル	5-FU	400 mg/m ²	急速静注	5分		↓														↓																↓
フルオロウラシル	5-FU	2400 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓																↓

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 100mL	ベクティビックス 6mg/kg <u>(前後生食フラッシュ)</u>	60分
2	グラニセロン 3mg/100mL	デキサト 3.3mg 2A	30分
3	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ²	同時投与 2時間
4	5% ブドウ糖液 200mL	イリノテカン 150mg/m ²	
5	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	同時投与終了後に全開で
6	5% ブドウ糖液 適量	5-FU 2400mg/m ²	携帯型持続ポンプで46時間かけて
携帯型持続ポンプの5%ブドウ糖は5-FUとの合計で96mLとする			
※入院の場合 持続5-FU: 2400mg/m ² /生食1000mLx1回(46時間かけて)			

特記事項	
休業・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	<ul style="list-style-type: none"> 悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 急性下痢: 抗コリン薬 遅発性下痢: ロペラミド + 半夏瀉 皮膚症状には保湿クリーム、ステロイド外用薬、ミノサイクリン内服などで対応し日焼け対策も行うこと
注意事項	<ul style="list-style-type: none"> 遅発性の下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) ベクティビックスはDEHPフリーのフィルター付きのラインで点滴し、前後生食でフラッシュすること 2020.4携帯型持続ポンプ変更(ハスターからニプロ)のため、希釈液と合計容量変更
主要文献	<ul style="list-style-type: none"> ベクティビックス適正使用ガイドp. 25-41 Peeters M, et al. Patient-reported outcomes (PRO). 2010 ASCO Gastrointestinal Cancers Symposium, 2010. (Abstr 282)

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 382a 登録年月日 2017/3/15

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	FOLFIRI + サイラムザ
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一 澤柳直樹/辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
サイラムザ	-	8 mg/kg	点滴静注	1時間		↓														↓																↓
アイソボリン	Q-LV	200 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓															↓	
イリリテカン	CPT-11	150 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓															↓	
フルオロウラシル	5-FU	400 mg/m ²	急速静注	5分		↓														↓															↓	
フルオロウラシル	5-FU	2400 mg/m ²	持続静注	46時間		↓														↓															↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1		レスタミン錠10mg 5錠	サイラムザ開始30分前内服
2	グラニセトロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 3A	30分
3	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
4	生理食塩液 250mL (サイラムザと同量の生食を抜いて調製：全量250mL)	サイラムザ 8mg/kg	初回60分、以後30分まで短縮可
5	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
6	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 200mg/m ²	同時投与 2時間
7	5% ブドウ糖液 200mL	イリリテカン 150mg/m ²	
7	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	同時投与終了後に全開で
9	5% ブドウ糖液 適量	5-FU 2400mg/m ²	携帯型持続ポンプで46時間かけて
	携帯型持続ポンプの5%ブドウ糖は5-FUとの合計で96mLとする ※入院の場合 持続5-FU:2400mg/m ² /生食1000mLx1回(46時間かけて)		

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量：Grade2以上の血液・非血液毒性 中止：重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿、Grade3以上の血液毒性、非血液毒性 (詳細は添付文書を参照してください)
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐：5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・急性下痢：抗コリン薬 ・遅発性下痢：ロベラミド + 半夏瀉心湯 ※サイラムザ関連の重篤な副作用(消化管穿孔、出血、血栓塞栓症、高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ)に関しては、サイラムザ適正使用ガイド参照
注意事項	・遅発性の下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける ・イリリテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) ・サイラムザはDEHPフリーのフィルター付きラインで点滴 ・サイラムザはブドウ糖との混合により力価が低下するため、混合を避け、同じ点滴ラインを用いた同時投与も避けること。 ・2020.4携帯型持続ポンプ変更(バクスターからニプロ)のため、希釈液と合計容量変更
主要文献	・Charles S., et al. J Clin Oncol 2007; 25:4779-4786. (FOLFIRI) ・サイラムザ適正使用ガイド Taberner, J. et al.: The Lancet Oncol., 16(5), 499(2015)

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 41a 登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	XELOX + Bev
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 21日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31			
ゼローダ錠 300mg		1000 mg/m ² /回	経口投与	朝夕食後		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓			
アバスタチン	Bev	7.5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓																					↓												
エルプラット	L-OHP	130 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓																					↓												
<ゼローダ投与量:C法> 1.36m ² 未満 1回量 1200mg 1.36m ² 以上～1.66m ² 未満 1回量 1500mg 1.66m ² 以上～1.96m ² 未満 1回量 1800mg 1.96m ² 以上 1回量 2100mg																																							

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	血管確保用生食 50mL 生理食塩液 100mL	15分かけて(200mL/h) アバスタチン 7.5 mg/kg	※初回90分、以後60分 →30分まで短縮可
2	グラニセトロン 3mg/100mL	デキササート 3.3mg 2A	30分
3	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 130 mg/m ²	2時間

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: 重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿、Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	<ul style="list-style-type: none"> 悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 過敏反応: H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 末梢神経障害: 寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮 手足症候群: ゼローダの減量、休薬、対症療法 ※アバスタチン関連の重篤な副作用(消化管穿孔、腫瘍関連出血、血栓塞栓症、高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ)に関しては、アバスタチン緊急対応ガイド参照
注意事項	<ul style="list-style-type: none"> エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る アバスタチンはブドウ糖との混合により力価が低下するため、混合を避け、同じ点滴ラインを用いた同時投与も避けること。 内服開始7日以内に禁忌薬の処方が無いことを確認すること。
主要文献	<ul style="list-style-type: none"> アバスタチン適正使用ガイド Jim Cassidy, et al. J Clin Oncol 2008; 26:2006-2012.

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 42a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	XELOX
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 21日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
ゼローダ錠 300mg		1000 mg/m ² /回	経口投与	朝夕食後		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
エルプラット	L-OHP	130 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓																				↓										
<ゼローダ投与量:C法> 1.36m ² 未満 1回量 1200mg 1.36m ² 以上～1.66m ² 未満 1回量 1500mg 1.66m ² 以上～1.96m ² 未満 1回量 1800mg 1.96m ² 以上 1回量 2100mg																																				

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	グラニセトン 3mg/100mL	デキサト 3.3mg 2A	30分
2	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 130 mg/m ²	2時間

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: 重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿、Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・過敏反応: H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・末梢神経障害: 寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮 ・手足症候群: ゼローダの減量、休薬、対症療法 ・アーピタックスの皮膚症状には保湿クリームとダラシンTゲルなどで対応
注意事項	・エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る ・内服開始7日以内に禁忌薬の処方が無いことを確認すること。
主要文献	・Jim Cassidy, et al. J Clin Oncol 2008; 26:2006-2012.

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 43a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	XELIRI + Bev
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 21日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31		
ゼローダ錠 300mg		800 mg/m ² /回	経口投与	朝夕食後		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	～ 7日間休薬 ～						↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
アバスチン	Bev	7.5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓																					↓											
イリノテカン	CPT-11	200 mg/m ²	点滴静注	90分		↓																				↓												

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	血管確保用生食 50mL 生理食塩液 100mL	15分かけて(200mL/h) アバスチン 7.5 mg/kg	※初回90分、以後60分→30分まで短縮可
2	グラニセロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 2A	30分
3	生理食塩液 500mL	イリノテカン 200mg/m ²	90分

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量：Grade2以上の血液・非血液毒性 中止：重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿、Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐：5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・急性下痢：抗コリン薬 ・遅発性下痢：ロペラミド + 半夏瀉心湯 ※アバスチン関連の重篤な副作用(消化管穿孔、腫瘍関連出血、血栓塞栓症、高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ)に関しては、アバスチン緊急対応ガイド参照
注意事項	・アバスチンはブドウ糖との混合により力価が低下するため、混合を避け、同じ点滴ラインを用いた同時投与も避けること。 ・内服開始7日以内に禁忌薬の処方が無いことを確認すること。 ・遅発性の下痢に対し、乳酸菌製剤の投与は避ける ・イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮)
主要文献	・アバスチン適正使用ガイド ・Yamaguchi, et al. WCGC 2012 Abst. NoP-0244

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 44a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	ゼロータ + Bev
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 21日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
ゼロータ錠 300mg		1000 mg/m ² /回	経口投与	朝夕食後		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	～ 7日間休薬 ～					↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
アバスタチン	Bev	7.5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓																				↓											
<ゼロータ投与量:C法> 1.36m ² 未満 1回量 1200mg 1.36m ² 以上～1.66m ² 未満 1回量 1500mg 1.66m ² 以上～1.96m ² 未満 1回量 1800mg																																					

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 50mL	血管確保用	15分
2	生理食塩液 100mL	アバスタチン 7.5 mg/kg	※初回90分、以後60分 →30分まで短縮可
3	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: 重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿、Grade3以上の血液毒性、非血液毒性
主な副作用とその対策	・手足症候群: ゼロータの減量、休薬、対症療法 ※アバスタチン関連の重篤な副作用(消化管穿孔、腫瘍関連出血、血栓塞栓症、高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ)に関しては、アバスタチン緊急対応ガイド参照
注意事項	・アバスタチンはブドウ糖との混合により力価が低下するため、混合を避け、同じ点滴ラインを用いた同時投与も避けること。 ・内服開始7日以内に禁忌薬の処方が無いことを確認すること。
主要文献	・アバスタチン適正使用ガイド ・ゼロータ適正使用ガイド

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 451a 登録年月日 2019/3/20

診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也	大腸癌	ロンサーフ + Bev
作成/確認	薬剤部	藤井友和 / 西川隆一・澤柳直樹	1クール 14日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31				
ロンサーフ	TAS-102	約 70 mg/day 下表参照	経口投与	朝夕食後		↓	↓	↓	↓	↓	～ 休薬 ～										↓	↓	↓	↓	↓	～ 休薬 ～										↓	↓	↓		
アバスタチン	Bev	5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓															↓																			↓

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 50mL	血管確保用	15分
2	生理食塩液 100mL	アバスタチン 5 mg/kg	※初回90分、以後60分 →30分まで短縮可
3	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
	体表面積(m ²)	初回基準量 (トリフルリジン相当量)	
	1.07未満	35mg/回(70mg/日)	
	1.07以上～1.23未満	40mg/回(80mg/日)	
	1.23以上～1.38未満	45mg/回(90mg/日)	
	1.38以上～1.53未満	50mg/回(100mg/日)	
	1.53以上～1.69未満	55mg/回(110mg/日)	
	1.69以上～1.84未満	60mg/回(120mg/日)	
	1.84以上～1.99未満	65mg/回(130mg/日)	
	1.99以上～2.15未満	70mg/回(140mg/日)	
	2.15以上	75mg/回(150mg/日)	

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: 重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿、Grade3以上の血液毒性、非血液毒性
主な副作用とその対策	※アバスタチン関連の重篤な副作用(消化管穿孔、腫瘍関連出血、血栓塞栓症、高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ)に関しては、アバスタチン緊急対応ガイド参照
注意事項	・アバスタチンはブドウ糖との混合により力価が低下するため、混合を避け、同じ点滴ラインを用いた同時投与も避けること。 ・内服開始7日以内に禁忌薬の処方が無いことを確認すること。
主要文献	・オキサリプラチン、イリリテカン、ヘパシスマブ、アービタックス、ベクテビックス 既治療進行再発大腸癌(サードライン) ・TAS-102 plus bevacizumab for patients with metastatic colorectal cancer refractory to standard therapies(C-TASK FORCE): an investigator-initiated, open-label, single-arm, multicentre, phase 1/2 study

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 45a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	SOX
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 21日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
ティーエスワン	S-1	80 mg/m ²	経口投与	朝夕食後		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
エルプラット	L-OHP	130 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓																					↓									
<TS-1投与量> 1.25㎡未満 80mg/day 1.25㎡以上～1.5㎡未満 100mg/day 1.5㎡以上 120mg/day																																				

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	グラニセロン 3mg/100mL	デキサト 3.3mg 2A	30分
2	5%ブドウ糖液 200mL	エルプラット 130 mg/m ²	2時間

特記事項	
休薬・減量・中止基準	休薬：DEB-NTC Grade2以上の末梢神経障害 減量：Grade2以上の血液・非血液毒性 中止：Grade2以上の血液毒性およびGrade3以上の過敏症
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐：5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・過敏反応：H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・末梢神経障害：寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮
注意事項	・エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る ・内服開始7日以内に禁忌薬の処方が無いことを確認すること。
主要文献	

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 46a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	SOX + Bev
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 21日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
ティーエスワン	S-1	80 mg/m ²	経口投与	朝夕食後		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
アバスチン	Bev	7.5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓																					↓									
エルプラット	L-OHP	130 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓																				↓										
<TS-1投与量> 1.25m ² 未満 80mg/day 1.25m ² 以上～1.5m ² 未満 100mg/day 1.5m ² 以上 120mg/day																																				

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	血管確保用生食 50mL 15分かけて(200mL/ 生理食塩液 100mL	アバスチン 7.5 mg/kg	※初回90分、以後60分 →30分まで短縮可
1	グラニセロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 2A	30分
2	5% ブドウ糖液 200mL	エルプラット 130 mg/m ²	2時間

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 休薬: DEB-NTC Grade2以上の末梢神経障害 中止: 重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿、Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・過敏反応: H1、H2拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・末梢神経障害: 寒冷刺激の指導およびStop & Goの考慮 ※アバスチン関連の重篤な副作用(消化管穿孔、腫瘍関連出血、血栓塞栓症、高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ)に関しては、アバスチン緊急対応ガイド参照
注意事項	・エルプラットの希釈は5%ブドウ糖液に限る ・アバスチンはブドウ糖との混合により力価が低下するため、混合を避け、同じ点滴ラインを用いた同時投与も避けること。 ・内服開始7日以内に禁忌薬の処方が無いことを確認すること。
主要文献	SOFT試験 実施中 まだ、確立したエビデンスはありません。

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 47a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	S-1 + Bev
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 21日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
ティーエスワン	S-1	80-120 mg/day	経口投与	朝夕食後		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	～ 7日間休業 ～						↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
アバステン	Bev	7.5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓																				↓											
<TS-1投与量> 1.25㎡未満 80mg/day 1.25㎡以上～1.5㎡未満 100mg/day 1.5㎡以上 120mg/day																																					

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 50mL	血管確保用	15分
2	生理食塩液 100mL	アバステン 7.5 mg/kg	※初回90分、以後60分→30分まで短縮可
3	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜

特記事項	
休業・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: 重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿、Grade3以上の血液毒性、非血液毒性
主な副作用とその対策	※アバステン関連の重篤な副作用(消化管穿孔、腫瘍関連出血、血栓塞栓症、高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ)に関しては、アバステン緊急対応ガイド参照
注意事項	・アバステンはブドウ糖との混合により力価が低下するため、混合を避け、同じ点滴ラインを用いた同時投与も避けること。 ・内服開始7日以内に禁忌薬の処方が無いことを確認すること。
主要文献	CCOG 1105 試験 オキサリプラチン、イリリテカン、ペバシズマブ既治療KRAS遺伝子変異型進行再発大腸癌(サードライン)

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 50a
登録年月日 2015/1/1

診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認 外科	部長：古池真也		大腸癌	IRIS
作成/確認 薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 28日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31			
ティーエスワン	S-1	80 mg/m ² /Day	経口投与	朝夕食後		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	～ 休業 ～												↓	↓	↓					
イリノテカン	CPT-11	100 mg/m ²	点滴静注	90分		↓														↓																	↓		
<TS-1投与量> 1.25m ² 未満 80mg/day 1.25m ² 以上～1.5m ² 未満 100mg/day 1.5m ² 以上 120mg/day																																							

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	グラニセロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 2A	30分
2	5% ブドウ糖液 200mL	イリノテカン 100mg/m ² (day 1,15)	90分

特記事項	
休業・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・急性下痢: 抗コリン薬 ・遅発性下痢: ロペラミド + 半夏瀉心湯
注意事項	・遅発性の下痢に対し、乳酸菌製剤の投与は避ける ・イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) ・内服開始7日以内に禁忌薬の処方が無いことを確認すること。
主要文献	Komatsu Y, et al. J Clin Oncol Proc 2006 ASCO Annual Meeting, Part1.24(18S)

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 52a

登録年月日
2015/1/1

確認	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
作成/確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	IRIS + Bev
	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 28日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日																																	
						1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31		
アバステン	Bev	5 mg/kg	点滴静注	90分※		↓																															↓	
ティーエスワン	S-1	80 mg/m ² /Day	経口投与	朝夕食後		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	
イリテカン	CPT-11	100 mg/m ²	点滴静注	90分		↓																															↓	
<TS-1投与量> 1.25m ² 未満 80mg/day 1.25m ² 以上～1.5m ² 未満 100mg/day 1.5m ² 以上 120mg/day																																						

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	血管確保用生食 50mL 生理食塩液 100mL	アバステン 5 mg/kg	※初回90分、以後60分→30分まで短縮可
2	グラニセロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 2A	30分
3	生理食塩液 500mL	イリテカン 100mg/m ²	90分

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量：Grade2以上の血液・非血液毒性 中止：Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢、重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿
主な副作用とその対策	<ul style="list-style-type: none"> 悪心嘔吐：5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 急性下痢：抗コリン薬 遅発性下痢：ロペラミド + 半夏瀉心湯 ※アバステン関連の重篤な副作用(消化管穿孔、腫瘍関連出血、血栓塞栓症、高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ)に関しては、アバステン緊急対応ガイド参照
注意事項	<ul style="list-style-type: none"> アバステンはブドウ糖との混合により力価が低下するため、混合を避け、同じ点滴ラインを用いた同時投与も避けること。 内服開始7日以内に禁忌薬の処方が無いことを確認すること。 遅発性の下痢に対し、乳酸菌製剤の投与は避ける イリテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮)
主要文献	<ul style="list-style-type: none"> アバステン適正使用ガイド イリテカンハンドブック

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 55a 登録年月日 2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	2wCPT-11
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
イリノテカン	CPT-11	150 mg/m ²	点滴静注	90分		↓														↓																	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	グラニセトン 3mg/100mL	デキサト 3.3mg 2A	30分
2	生理食塩液 500mL	イリノテカン 150mg/m ²	90分

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量：Grade2以上の血液・非血液毒性 中止：Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐：5HT3拮抗薬+ステロイド [※] の前投薬 ・急性下痢：抗コリン薬 ・遅発性下痢：ロペラミド + 半夏瀉心湯
注意事項	・遅発性の下痢に対し、乳酸菌製剤の投与は避ける ・イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮)
主要文献	・Siena S, et al. Gastrointestinal Cancer Symposium(Abstract#353),2007

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 56a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	2wCPT-11 + wCetu
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31												
アービタックス (初回)	Cetu	400 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓																																										
アービタックス (2回目以降)		250 mg/m ²		1時間										↓								↓																					↓					
イリノテカン	CPT-11	150 mg/m ²	点滴静注	90分		↓															↓																										↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
<1日目>			
1	グラニセロン 3mg/100mL	テキサート 3.3mg 2A + ポララミン 1A フラッシュ用生食 50mL	30分
2	生理食塩液 250mL	アービタックス 400mg/m ² (初回) 250mg/m ² (2回目以降)	2時間(初回) 1時間(2回目以降)
3	生理食塩液 100mL	フラッシング + 経過観察用	1時間(初回) 30分(2回目以降)
5	生理食塩液 500mL	イリノテカン 150mg/m ²	90分
<8日目>			
1	グラニセロン 3mg/100mL	テキサート 3.3mg 2A + ポララミン 1A フラッシュ用生食 50mL	30分
2	生理食塩液 250mL	アービタックス 250mg/m ² (2回目以降)	1時間(2回目以降)
3	生理食塩液 100mL	フラッシング + 経過観察用	30分(2回目以降)

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・急性下痢: 抗コリン薬 ・遅発性下痢: ロペラミド + 半夏瀉心湯 ・皮膚症状には保湿クリーム、ステロイド外用薬、ミノサイクリン内服などで対応し日焼け対策も行うこと
注意事項	・遅発性の下痢に対し、乳酸菌製剤の投与は避ける ・イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) ・2019/5～前投薬のステロイド6A→2Aへ減量(製薬会社確認、他施設参照)
主要文献	・アービタックス添付文書 ・Siena S, et al.. Gastrointestinal Cancer Symposium(Abstract#353),2007

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 58a 登録年月日
2018/7/18

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	2wCPT-11 + p-mab
作成/確認	薬剤部	澤柳直樹/西川隆一 ・藤井友和	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
ベクティビックス	p-mab	6mg/kg	点滴静注	60分		↓														↓																↓	
イリリテカン	CPT-11	150 mg/m ²	点滴静注	90分		↓														↓																↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 100mL	ベクティビックス 6mg/kg <u>(前後生食フラッシュ)</u>	60分
2	グラニセロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 2A	30分
3	生理食塩液 500mL	イリリテカン 150mg/m ²	90分

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: Grade3以上の血液毒性、Grade3以上の過敏症および重篤な下痢
主な副作用とその対策	<ul style="list-style-type: none"> 悪心嘔吐: 5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 急性下痢: 抗コリン薬 遅発性下痢: ロペラミド + 半夏瀉心湯 皮膚症状には保湿クリーム、ステロイド外用薬、ミノサイクリン内服などで対応し日焼け対策も行うこと
注意事項	<ul style="list-style-type: none"> 遅発性の下痢に対し、乳酸菌製剤の投与は避ける イリリテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること(*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) ベクティビックスの投与に際してはフィルター付きのライン(PVCフリーライン)を使用し、前後生食でフラッシュすること
主要文献	<ul style="list-style-type: none"> ベクティビックス適正使用ガイド Komatsu Y, et al. J Clin Oncol Proc 2006 ASCO Annual Meeting, Part1.24(18S)

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 59a

登録年月日
2021/9/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	2wCPT-11 + サイラムザ
作成/確認	薬剤部	荒木寛也/ 澤柳直樹・米山英二	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
サイラムザ	-	8 mg/kg	点滴静注	1時間		↓														↓																↓	
イリノテカン	CPT-11	150 mg/m ²	点滴静注	90分		↓														↓																↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1		レスタミン錠10mg 5錠	サイラムザ開始30分前内服
2	グラニセロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 2A	30分
3	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
4	生理食塩液 250mL (サイラムザと同量の生食を抜いて調製：全量250mL)	サイラムザ 8mg/kg	初回60分、以後30分まで短縮可
5	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜
7	生理食塩液 500mL	イリノテカン 150mg/m ²	90分
8	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量：Grade2以上の血液・非血液毒性 中止：重度の出血、血栓塞栓症、コントロール不能の高血圧、高度の蛋白尿、Grade3以上の血液毒性、非血液毒性 (詳細は添付文書を参照してください)
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐：5HT3拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・急性下痢：抗コリン薬 ・遅発性下痢：ロベラミド + 半夏瀉心湯 ※サイラムザ関連の重篤な副作用(消化管穿孔、出血、血栓塞栓症、高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ)に関しては、サイラムザ適正使用ガイド参照
「大腸癌治療ガイドライン2019年版」では推奨されていない。 ガイドライン上の推奨レジメンを全て使用した後にのみ考慮すること。	
注意事項	・遅発性の下痢に対し乳酸菌製剤の投与は避ける ・イリノテカンはUGT1A1遺伝子多型の検査結果をもとに投与量を設定すること (*6もしくは*28のホモ接合体および複合ヘテロ接合体の場合は50%に減量し、ヘテロ接合体の場合は70%に減量することを考慮) ・サイラムザはDEHPフリーのフィルター付きラインで点滴 ・サイラムザはブドウ糖との混合により力価が低下するため、混合を避け、同じ点滴ラインを用いた同時投与も避けること。
主要文献	・サイラムザ適正使用ガイド Taberero, J. et al.: The Lancet Oncol., 16(5), 499(2015)

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 65a 登録年月日
2019/5/15

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	Cetu
作成/確認	薬剤部	澤柳直樹/西川隆一 ・藤井友和	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31				
アービタックス (初回)	Cetu	400 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓																																		
アービタックス (2回目以降)		250 mg/m ²		1時間										↓							↓																			↓

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 100mL	デキサート 3.3mg 2A + ポララミン 1A フラッシュ用生食 50mL	30分
2	生理食塩液 250mL	アービタックス 400mg/m ² (初回) 250mg/m ² (2回目以降)	2時間(初回) 1時間(2回目以降)
3	生理食塩液 100mL	フラッシング + 経過観察用	1時間(初回) 30分(2回目以降)

特記事項	
休薬・減量・中止基準	中止：Grade3以上のinfusion reactionが発現した場合およびGrade3以上の皮膚症状が発現した場合
主な副作用とその対策	・皮膚症状には保湿クリーム、ステロイド外用薬、ミノサイクリン内服などで対応し日焼け対策も行うこと
注意事項	・2019/5～前投薬のステロイド6A→2Aへ減量(製薬会社確認、他施設参照)
主要文献	・アービタックス添付文書 ・アービタックス適正使用ガイド第7版 ・改訂第5版がん化学療法レジメンハンドブック

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 67a 登録年月日
2019/5/15

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	p-mab
作成/確認	薬剤部	澤柳直樹/西川隆一 ・藤井友和	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31		
ベクティビックス	p-mab	6mg/kg	点滴静注	60分		↓														↓																	↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 50mL	血管確保用	15分
2	生理食塩液 100mL	ベクティビックス 6mg/kg	60分
3	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜

特記事項	
休薬・減量・中止基準	中止：Grade3以上の低マグネシウム血症、infusion reactionが発現した場合、および皮膚症状が発現した場合
主な副作用とその対策	・皮膚症状には保湿クリーム、ステロイド外用薬、ミノサイクリン内服などで対応し日焼け対策も行うこと
注意事項	・ベクティビックスはDEHPフリーのフィルター付きのラインで点滴し、前後生食でフラッシュすること
主要文献	・ベクティビックス適正使用ガイド Komatsu Y, et al. J Clin Oncol Proc 2006 ASCO Annual Meeting, Part1.24(18S)

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 681a 登録年月日
2022/7/7

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称 (略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	3wHER+ ^h ルツス マブ ^h
作成/確認	薬剤部	澤柳直樹 / 荒木寛也・米山英二	/	1クール21日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
パージェタ (初回)	-	840 mg	点滴静注	1時間		↓ (初回のみ)																														
パージェタ (2回目以降)	-	420 mg	点滴静注	30分		↓ (2回目以降)																														
ハーセプチン (初回)	HER	8 mg/kg	点滴静注	90分		↓ (初回のみ)																														
ハーセプチン (2回目以降)	HER	6 mg/kg	点滴静注	30分		↓ (2回目以降)																														

Rp	補液 (名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度等
1	生理食塩液 50mL	血管確保用	15分
2	生理食塩液 250mL	パ ^h -ジ ^h ェ ^h タ 840mg/body (初回)	初回 1時間
		パ ^h -ジ ^h ェ ^h タ 420mg/body (2回目以降)	忍容性が確認できれば 30分まで短縮できる
3	生理食塩液 100mL	経過観察用	初回 1時間 忍容性が確認できれば 30分まで短縮できる
4	生理食塩液 250mL	ハ ^h -セ ^h プ ^h チ ^h ン 8 mg/kg (初回)	90分
		ハ ^h -セ ^h プ ^h チ ^h ン 6 mg/kg (2回目以降)	2回目以降30分まで 短縮可

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量・休薬：Grade2以上の血液・非血液毒性 中止：明らかな心不全症状が現れた場合 Grade3以上の血液毒性およびGrade3以上の過敏症
主な副作用とその対策	・ infusion reaction (発熱、嘔気、嘔吐、頭痛、咳、めまい、無力症) = 初回の40%に出現：対症療法
注意事項	・ HER、パ ^h -ジ ^h ェ ^h タはアンスサイクリン系薬剤投与歴のある患者では心不全等の心障害があらわれるおそれがあるため慎重投与。 ・ HER、パ ^h -ジ ^h ェ ^h タは溶解/希釈時に泡立ちやすいので要注意
主要文献	・ パージェタ、ハーセプチン添付文書 ・ パージェタ適正使用ガイド「がん化学療法後に増悪したHER2陽性の治療切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌に用いる際に」 (TRIUMPH試験)

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 701a 登録年月日
2022/6/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	ビラフトビ+メクトビ+Cetu
作成/確認	薬剤部	澤柳直樹/荒木寛也 ・米山英二	/	1クール 7 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31					
アービタックス (初回)	Cetu	400 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓																																			
アービタックス (2回目以降)		250 mg/m ²		1時間										↓							↓							↓											↓		
ビラフトビ		300mg/Day	経口投与	1日1回		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
メクトビ		90mg/Day	経口投与	1日2回		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 100mL	デキサト 3.3mg 2A + ポララミン 1A	30分
		フラッシュ用生食 50mL	
2	生理食塩液 250mL	アービタックス 400mg/m ² (初回) 250mg/m ² (2回目以降)	2時間(初回) 1時間(2回目以降)
3	生理食塩液 100mL	フロンシング + 経過観察用	1時間(初回) 30分(2回目以降)

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: G3以上の血液・非血液毒性 中止: G3以上…infusion reaction、血清CK上昇(添付文書参照) G2以上…網膜疾患、ぶどう膜炎、AST・ALT増加(2剤または3剤併用時で対応が異なるため添付文書参照)、皮膚炎(症状が継続または悪化する場合は)、手掌・足底発赤知覚不全症候群(14日を超えて継続する場合) G1以上…網膜静脈閉塞、心電図QT延長は添付文書参照 左室駆出率減少(添付文書参照) 上記以外の副作用はG3(G2が継続する場合休薬を考慮)
主な副作用とその対策	・皮膚症状には保湿クリーム、ステロイド外用薬、ミノサイクリン内服などで対応し日焼け対策も行うこと
注意事項	・2019/5～前投薬のステロイド6A→2Aへ減量(製薬会社確認、他施設参照)
主要文献	・アービタックス適正使用ガイド第7版 ・改訂第5版がん化学療法レジメンハンドブック ・ビラフトビ・メクトビ適正使用ガイド、添付文書

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 703a 登録年月日 2023/8/2

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	ビラフトビ+メクトビ+2w-Cetu
作成/確認	薬剤部	澤柳直樹/荒木寛也 ・米山英二	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
アービタックス	Cetu	500 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
ビラフトビ		300mg/Day	経口投与	1日1回		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
メクトビ		90mg/Day	経口投与	1日2回		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 100mL	デキサト 3.3mg 2A + ポララミン 1A	30分
		フラッシュ用生食 50mL	
2	生理食塩液 250mL (アービタックスと同量の生食を抜いて調製:全量250mL)	アービタックス 500mg/m ²	2時間
3	生理食塩液 100mL	フラッシング + 経過観察用	1時間(初回) 30分(2回目以降)

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: G3以上の血液・非血液毒性 中止: G3以上…infusion reaction、血清CK上昇(添付文書参照) G2以上…網膜疾患、ぶどう膜炎、AST・ALT増加(2剤または3剤併用時で対応が異なるため添付文書参照)、皮膚炎(症状が継続または悪化する場合)、手掌・足底発赤知覚不全症候群(14日を超えて継続する場合) G1以上…網膜静脈閉塞、心電図QT延長は添付文書参照 左室駆出率減少(添付文書参照) 上記以外の副作用はG3(G2が継続する場合休薬を考慮)
主な副作用とその対策	・皮膚症状には保湿クリーム、ステロイド外用薬、ミノサイクリン内服などで対応し日焼け対策も行うこと
注意事項	・2019/5～前投薬のステロイド6A→2Aへ減量(製薬会社確認、他施設参照)
主要文献	・アービタックス適正使用ガイド第7版 ・改訂第5版がん化学療法レジメンハンドブック ・ビラフトビ・メクトビ適正使用ガイド、添付文書

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 705a 登録年月日 2022/6/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	ビラフトビ + Cetu
作成/確認	薬剤部	澤柳直樹 / 荒木寛也 ・米山英二	/	1クール 7 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31					
アービタックス (初回)	Cetu	400 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓																																			
アービタックス (2回目以降)		250 mg/m ²		1時間									↓								↓							↓												↓	
ビラフトビ		300mg/Day	経口投与	1日1回		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 100mL	デキサト 3.3mg 2A + ポララミン 1A	30分
		フラッシュ用生食 50mL	
2	生理食塩液 250mL	アービタックス 400mg/m ² (初回) 250mg/m ² (2回目以降)	2時間(初回) 1時間(2回目以降)
3	生理食塩液 100mL	フラッシング + 経過観察用	1時間(初回) 30分(2回目以降)

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量：G3以上の血液・非血液毒性 中止：G3以上…infusion reaction、血清CK上昇(血清クレアチニン上昇を伴う場合) G2以上…網膜疾患、ぶどう膜炎、AST・ALT増加(ビリルビン上昇を伴わず、14日を超えて継続する場合)、AST・ALT増加(ビリルビン上昇を伴う場合)、皮膚炎、14日を超えて続く手掌・足底発赤知覚不全症候群 G1以上…網膜静脈閉塞、心電図QT延長(添付文書参照) 上記以外の副作用はG3(G2が継続する場合休薬を考慮)
主な副作用とその対策	・皮膚症状には保湿クリーム、ステロイド外用薬、ミノサイクリン内服などで対応し日焼け対策も行うこと
注意事項	・2019/5～前投薬のステロイド6A→2Aへ減量(製薬会社確認、他施設参照)
主要文献	・アービタックス適正使用ガイド第7版 ・改訂第5版がん化学療法レジメンハンドブック ・ビラフトビ・メクトビ適正使用ガイド、添付文書

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 707a 登録年月日
2023/8/2

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	ビラフトビ+2w-Cetu
作成/確認	薬剤部	澤柳直樹/荒木寛也 ・米山英二	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
アービタックス	Cetu	500 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓														↓																↓	
ビラフトビ		300mg/Day	経口投与	1日1回		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	生理食塩液 100mL	デキサト 3.3mg 2A + ポララミン 1A	30分
		フラッシュ用生食 50mL	
2	生理食塩液 250mL (アービタックスと同量の生食を抜いて調製:全量250mL)	アービタックス 500mg/m ²	2時間
3	生理食塩液 100mL	フラッシング + 経過観察用	1時間(初回) 30分(2回目以降)

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: G3以上の血液・非血液毒性 中止: G3以上…infusion reaction、血清CK上昇(血清クレアチニン上昇を伴う場合) G2以上…網膜疾患、ぶどう膜炎、AST・ALT増加(ビリルビン上昇を伴わず、14日を超えて継続する場合)、AST・ALT増加(ビリルビン上昇を伴う場合)、皮膚炎、14日を超えて続く手掌・足底発赤知覚不全症候群 G1以上…網膜静脈閉塞、心電図QT延長(添付文書参照) 上記以外の副作用はG3(G2が継続する場合休薬を考慮)
主な副作用とその対策	・皮膚症状には保湿クリーム、ステロイド外用薬、ミノサイクリン内服などで対応し日焼け対策も行うこと
注意事項	・2019/5～前投薬のステロイド6A→2Aへ減量(製薬会社確認、他施設参照)
主要文献	・アービタックス適正使用ガイド第7版 ・改訂第5版がん化学療法レジメンハンドブック ・ビラフトビ・メクトビ適正使用ガイド、添付文書

レジメンオーダー登録確認表

登録NO. 80a

登録年月日

2021/11/12

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称 (略号)
確認	外科	部長：古池 真也		大腸癌	3w-キイトルーダ 療法
作成/確認	薬剤部	荒木寛也/ 澤柳直樹・米山英二	/	1クール 21 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
キイトルーダ	—	200mg/body	点滴静注	30分		↓																				↓										

Rp	補液 (名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度等
1	生理食塩液 50mL	血管確保用	20分
2	生理食塩液 50mL	キイトルーダ 200 mg/body	30分
3	生理食塩液 50mL	フラッシュ用	適宜

特記事項	
休薬・減量・中止基準	中止：間質性肺炎 (G3または再発性G2)、大腸炎・下痢 (G4または再発性G3)、肝機能障害 (G3)、腎機能障害 (G3)、Infusion reaction (G3または再発性G2)、心筋炎/脳炎/ギラン・バレー症候群 (G3)、G4または再発性のG3の上記以外の副作用 (休薬基準その他は添付文書を参照してください)
主な副作用とその対策	・過度の免疫反応による副作用 他の要因を除外し、必要に応じて専門医と連携するなどし各種副作用の対処法を参考に、本剤の中止、副腎皮質ステロイドの投与、ホルモン補充療法等必要な処置を行う
注意事項	・キイトルーダはDEHPフリーのフィルタ付きラインで点滴 ・本剤投与終了後、最終投与日から1ヶ月以上経過してから重篤な副作用が発現する例があるため、投与終了後も経過観察を十分に行うこと。
主要文献	・キイトルーダ総合製品情報概要

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 90a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	de Gramont
作成/確認	薬剤部	藤井友和/西川隆一・辻博幸	/	1クール 14 日間	標準施行回数：有効時継続

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
アイソボリン	Q-LV	100 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓	↓													↓	↓													↓	↓		
フルオロウラシル	5-FU	400 mg/m ²	急速静注	5分		↓	↓													↓	↓													↓	↓		
フルオロウラシル	5-FU	600 mg/m ²	持続静注	22時間		↓	↓													↓	↓													↓	↓		

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
<1日目>			
1	グラニセロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 1A	30分
2	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 100mg/m ²	2時間
3	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	アイソボリン終了後に側管から全開で
4	生理食塩液 適量	5-FU 600mg/m ²	22時間かけて
<2日目>			
1	グラニセロン 3mg/100mL	デキサート 3.3mg 1A	30分
2	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 100mg/m ²	2時間
3	生理食塩液 50mL	5-FU 400mg/m ²	アイソボリン終了後に側管から全開で
4	生理食塩液 適量	5-FU 600mg/m ²	22時間かけて

特記事項	
休薬・減量・中止基準	減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: Grade2以上の血液毒性およびGrade3以上の過敏症
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐: 5HT ₃ 拮抗薬+ステロイドの前投薬
注意事項	ホリナート(LV)とレボホリナート(Q-LV)の記載に注意! アイソボリン(Q-LV)はLVの半分!!
主要文献	・de Gramont A., et al. Eur J Cancer Clin Oncol 1988; 24(9): 1499-1503. ・de Gramont A., et al. Eur J Cancer Clin Oncol 1997; 15(2): 808-815.

レジメンオーダ登録確認表

登録NO. 91a

登録年月日
2015/1/1

	診療科	氏名	印	がん種	レジメン名称(略号)
確認	外科	部長：古池真也		大腸癌	5-FU + ②-LV (RPMI)
作成／確認	薬剤部	藤井友和／西川隆一・辻博幸	/	1クール 8週間	標準施行回数：3クール

薬剤名	略号	投与量	投与方法	投与時間	投与日	1	...	8	...	15	...	22	...	29	...	36	...	43	...	50
アイソボリン	②-LV	250 mg/m ²	点滴静注	2時間		↓		↓		↓		↓		↓		↓		休		休
フルオロウラシル	5-FU	600 mg/m ²	急速静注	5分		↓		↓		↓		↓		↓		↓		休		休

Rp	補液(名称・用量)	薬剤名・用量	投与速度
1	グラニセロン 3mg/100mL	デキサト 3.3mg 1A	30分
2	5% ブドウ糖液 200mL	アイソボリン 250mg/m ²	2時間
3	生理食塩液 50mL	5-FU 600mg/m ²	アイソボリン開始1時間後に側管から全開で

特記事項	
休薬・減量・中止基準	休薬: DEB-NTC Grade2以上の末梢神経障害 減量: Grade2以上の血液・非血液毒性 中止: Grade2以上の血液毒性およびGrade3以上の過敏症
主な副作用とその対策	・悪心嘔吐: 5HT ₃ 拮抗薬+ステロイドの前投薬 ・下痢、口内炎、手足症候群: 対症療法
注意事項	ホリナート(LV)とレボホリナート(②-LV)の記載に注意！アイソボリン(②-LV)はLVの半分！！
主要文献	Wolmark N, et al. J Clin Oncol 1999; 17: 3553-9.

