

【0129】Ram+FOLFIRI 療法

【投与スケジュール】1 コース＝14 日

1 コース

| 一般名 | 商品名 | 略号 | 投与量 | 1W | 2W |
|----------|----------|------------|------------------------|----------|----|
| ラムシルマブ | サイラムザ | Ram,Rmab | 8mg/kg | ↓ Day1 | |
| イリノテカン | イリノテカン | IRI、CPT-11 | 150mg/m ² | ↓ Day1 | |
| レボホリナート | レボホリナート | I-LV | 200mg/m ² | ↓ Day1 | |
| フルオロウラシル | フルオロウラシル | 5-FU | 400 mg/m ² | ↓ Day1 | |
| フルオロウラシル | フルオロウラシル | 5-FU | 2400 mg/m ² | ↓ Day1～3 | |

【投与日のタイムテーブル】

| 滴下順 | 薬品名 | 用量 | 投与時間 |
|-------------|----------------------|-----------------------|---------------|
| Day1 | | | |
| ① | 生食注シリンジ 10mL | 1 本 | |
| ② | ネオレスタール(10 mg) | 1 管 | 15 分 |
| | 生食 50ml | 1 本 | |
| ③ | サイラムザ | 8mg/kg | 60 分 |
| | 生理食塩液 100mL | 1 本 | |
| ④ | 生食 50mL | 1 本 | 15 分※1 |
| ⑤ | グラニセロンバッグ(3mg/100mL) | 1V | 30 分 |
| | デカドロン(3.3mL/5mL) | 3A | |
| ⑥ | イリノテカン | 150mg/m ² | (同時に) 2 時間 |
| | 生理食塩液 250mL | 1 本 | |
| ⑥ | レボホリナート | 200mg/m ² | |
| | 生理食塩液 250mL | 1 本 | |
| ⑦ | フルオロウラシル | 400mg/m ² | 全開で |
| | 生理食塩液 50mL | 1 本 | |
| ⑧ | フルオロウラシル | 2400mg/m ² | 46 時間 |
| | 生理食塩液 | (※2) | |
| ⑨ | 生食注シリンジ 10mL | 1 本 | フラッシュ |

(※1)イリノテカン開始後も経過観察を行う事

(※2)インヒューザーポンプ使用時は、生食の液量を調整

＜サイラムザ＞

蛋白質透過型のフィルター(0.2 又は 0.22 ミクロン)を使用し、他の薬剤と同じラインを使用しないこと
 ※ニプロ製輸液セットのフィルターはポリエーテルスルホン製のため使用可能

| | |
|--------|--|
| 催吐性 | 中等度リスク |
| 組織傷害性 | サイラムザ:不明 イリノテカン:炎症性 フルオロウラシル:炎症性 |
| 代表的副作用 | サイラムザ 高血圧、蛋白尿、肝障害/肝不全、血小板減少症、静脈血栓塞栓症、動脈血栓塞栓症、Infusion Reaction、消化管穿孔、出血、好中球減少症/白血球減少症、うっ血性心不全、創傷治癒障害、瘻孔、可逆性後白質脳症症候群 |
| | イリノテカン >10%・・・骨髄抑制、下痢、悪心、嘔吐、食欲不振 <1%・・・間質性肺炎 フルオロウラシル >10%・・・食欲不振、下痢、口内炎、骨髄抑制 頻度不明・・・心筋虚血、白質脳症 |

【注意事項】

(サイラムザ)

- 患者選択に当たっては初回投与前チェックリストで投与の可否を判断すること
- 調製後は速やかに投与を開始すること、やむを得ず保存を必要とする場合、室温保存(30℃以下)では調製後 12 時間以内に投与を開始すること
- 前投与レスタミン内服からネオレスタール注に変更(2020.6)

(イリノテカン)

- UGT1A1 遺伝子多型検査時には、院内規定の説明文書・同意書を使用する

| | |
|----------|---|
| レジメン登録承認 | 2019年5月 化学療法委員会 |
| 参考資料 | Ramucirumab versus placebo in combination with second-line FOLFIRI in patients with metastatic colorectal carcinoma that progressed during or after first-line therapy with bevacizumab, oxaliplatin, and a fluoropyrimidin (RAISE): a randomised, double-blind, multicentre, phase 3 study. Lancet oncol 2015;16:499-508 |