## 科名 外科

対象疾患名 がん化学療法後に増悪したBRAF遺伝子変異を有する治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸がんプロトコール名 (28日毎)Cmab+ビラフトビ+メクトビ(2回目以降)

Rp	形態	ルート	薬品名	投与量	時刻・コメント	1	• • •	8	•••	15	•••	22	•••	28
1	点滴注	メイン	生理食塩水	500mL	ルートキープ	1		1		1		1		
2	点滴注	側管	生理食塩水	50mL	30分かけて	1		1		1		1		
			デキサート注	6.6mg										
			ネオレスタール	10mg										
3	点滴注	側管	アービタックス	250mg/ <b>m</b> i	医師の指示通り	1		ļ		1		1		
			生理食塩液	250mL										
4	内服	·	ビラフトビ	1回300mgを1日1回連日経口投与										
5	内服		メクトビ	1回45mgを1日2回連日経口投与										

★1クール=28日

~MEMO~

催吐レベル2(30~10%)

BRAF変異陽性を確認し使用すること

網膜障害、ブドウ膜炎等の眼障害が約25%の患者に出現するので眼症状に注意し、出現時は眼科にコンサルトすること。 〈アービタックス〉

- アービタックスの初回投与量は400mg/m²を2時間かけて、2回目以降は250mg/m²を
  1時間かけて点滴静注する。
- ・ アービタックス投与中及び投与終了後少なくとも1時間はバイタルサイン等をモニタリングする。
- アービタックス投与前後は生食でフラッシュすること。
- ・ アービタックス終了後、1時間ルートキープにて休薬する。