

進行・再発大腸癌

XELOX療法レジメン

エルプラット+ゼローダ

C-09

総コース数

< 21日間隔・1コース～制限無し >

| 治療日 | | 第1日目 | 第2日目 | 第3日目 | 第4日目 | 第5日目 | 第6日目 | 第7～14日目 | 第15～21日目 | 第22日目 |
|--------|---|---|--------------|--------------|--------------|--------------|--------------|--------------|--------------|--------------|
| 治療内容 | | | | | | | | | | |
| 検査 | 採血 | ○ | | | | | | | | ○ |
| 診療 | 副作用の問診 | ○ | | | | | | | | ○ |
| | 検査結果 | ○ | | | | | | | | ○ |
| 治療中止基準 | ①WBC 3000未満 ②血小板 10万未満 ③発熱・CRP上昇 ④PS 2以上 | ACHIEVEtrial 研究実施計画書参照 ・ゼローダ内服は1日目夕食後からもしくは2日目朝食後から ・70歳以上または $30 \leq CCr < 50$ は $1500mg/m^2/body$ ($750mg/m^2/回$) (CCrはCockcroft-Gaultの式) | | | | | | | | |
| 内服薬 | ゼローダ錠2,000mg/m ² /日 | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | 休 | ↓↓↓ (朝・夕) |
| | ピドキサール錠 (10) 6錠分2 | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) | ↓↓↓ (朝・夕) |
| 点滴 | ① 生食100ml +アロキシ0.75mg +デキサート 3.3mg×2A 点滴静注【30分】 | ○ | | | | | | | | ○ |
| | ② 5%ブドウ糖500mL +エルプラット (130mg/m ²) 点滴静注【2時間】 | ○ | | | | | | | | ○ |
| | ③ 生食50ml ルートフラッシュ用 (全 日) | ○ | | | | | | | | ○ |

☆ゼローダ錠：体表面積にあわせて、朝・夕食後30分以内に1日2回14日間連日経口投与し、7日間休薬

| 体表面積 | 1回服用量 | 減量段階1 | 減量段階2 |
|--|--------------|--------------|------------|
| 1.36m ² 未満 | 1,200mg (4錠) | 900mg (3錠) | 600mg (2錠) |
| 1.36m ² 以上1.41m ² 未満 | 1,500mg (5錠) | | |
| 1.41m ² 以上1.51m ² 未満 | | 1,200mg (4錠) | 900mg (3錠) |
| 1.51m ² 以上1.66m ² 未満 | 1,800mg (6錠) | | |
| 1.66m ² 以上1.81m ² 未満 | | 1,500mg (5錠) | 900mg (3錠) |
| 1.81m ² 以上1.96m ² 未満 | 2,100mg (7錠) | | |
| 1.96m ² 以上2.11m ² 未満 | | 1,200mg (4錠) | |
| 2.11m ² 以上 | | | |

(減量基準) 血液毒性に対するゼローダとエルプラットの減量基準

| グレード | 発現回数 | ゼローダ | エルプラット |
|-------|------|------------------|-------------------------------|
| グレード3 | 1 | 減量段階 1 | 100mg/m ² |
| | 2 | 減量段階 2 | 85mg/m ² |
| グレード4 | 1 | 投与中止or 減量段階 2 | 投与中止or 85mg/m ² |

臨床的に問題となる血液毒性が認められた場合は、臨床症状を総合的に判断す

非血液毒性に対するゼローダとエルプラットの減量基準

| グレード | 発現回数 | ゼローダ | エルプラット |
|-------|------|------------------|-------------------------------|
| グレード2 | 1 | 変更なし | 変更なし |
| | 2 | 減量段階 1 | 変更なし |
| | 3 | 減量段階 2 | 変更なし |
| グレード3 | 1 | 減量段階 1 | 100mg/m ² |
| | 2 | 減量段階 2 | 85mg/m ² |
| グレード4 | 1 | 投与中止or 減量段階 2 | 投与中止or 85mg/m ² |

看護のPoint!!

ゼローダで皮膚障害や下痢の可能性もある。持参薬にワーファリンがあれば主治医に報告 (ゼローダとの相互作用あり)

エルプラットによる過敏症症状に注意。呼吸困難感、かゆみ、発赤、皮疹など。

主治医に報告し、次回からガモファー注とポラミン注の前投与を考慮する。(ガモファー錠と材料ミン錠でも可能)

エルプラットによって末梢神経障害が起こりやすい。まずは冷たいものの接触を避ける。

末梢からエルプラット投与時、血管痛あるかも。温めてあげたり投与時間をゆっくりしてあげる。