

nal-IRI+5-FU/LV

委員長

申請医

レジメン登録名称／電子カルテ登録名称

nal-IRI+5-FU/LV

nal-IRI+5-FU/LV

作成日

2021/05/08

適応病名	適応分類	1コースの日数	総コース回数
膵臓癌	切除不能・再発	14日	endless

番号	抗がん剤名	投与方法	投与日
1	ナリボソーム型イリノテカン(70mg/m ²)	CVポート	day1
2	レボホリナート(200mg/m ²)	CVポート	day1
3	フルオロウラシ(2400mg/m ²)	CVポート	day1

投与日	Rp	薬品名 用量 コメント	投与方法	投与速度
day1	①	生食(20ml)	CVポート	
	②	パロノセトロン点滴静注バック(0.75mg/50ml) デキサメサゾン注(9.9mg)	CVポート	200mL/h:15分
	③	生食(500ml) ナリボソーム型イリノテカン(70mg/m ²)	CVポート	330mL/h:90分
	④	5%ブドウ糖液(250ml) レボホリナート(200mg/m ²)	CVポート	125mL/h:120分
	⑤	生食(1000ml) フルオロウラシ(2400mg/m ²)	CVポート	23mL/h:46時間
day3	①	生食(50ml)	CVポート	200mL/h:15分
	②	ヘパリンNaロック(ヘパフラッシュ)	CVポート	

備考

・UGT1A1*6若しくは*28のホモ接合体を有する患者、又はUGT1A1*6及び*28のヘテロ接合体を有する患者(複合ヘテロも含む)はナリボソーム型イリノテカンの初期投与量が50mg/m²となるので使用患者はUGT1A1の遺伝子検査を行うこと
上記遺伝子変異の患者が50mg/m²で忍容性がある場合、2コース目以降で70mg/m²へ増量可

・インラインフィルターは使用しないこと