

療法名 FOLFIRI + BEV

適応 大腸癌
 抗癌剤適応分類 進行・再発癌

第3版	2020年8月改訂
登録番号	大腸-13
登録年月日	2013年1月

投与順	抗癌剤名(一般名)	【略語】	1日投与量	投与方法	投与時間	投与日
1	アバステン® 又はベバシズマブBS® (ベバシズマブ)	BEV	5mg/kg	点滴静注	初回90分、2回目60分 3回目以降30分	d1
2	イリノテカン® (イリノテカン塩酸塩水和物)	CPT-11	150mg/m ²	点滴静注	90分	d1
3	レボホリナート® (レボホリナートカルシウム)	I-LV	200mg/m ²	点滴静注	2時間	d1
4	5-FU® (フルオロウラシル)	5-FU	400mg/m ²	静注	15分	d1
5	5-FU® (フルオロウラシル)	5-FU	2400mg/m ²	点滴静注	46時間	d1

	day	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
BEV	5mg/kg	↓													
CPT-11	150mg/m ²	↓													
I-LV	200mg/m ²	↓													
5-FU	400mg/m ²	↓													
5-FU	2400mg/m ²	↓													

1コース期間 (次のコースまでの標準期間)	14日間
総コース数	規定なし
コース間での休薬規定	チェックリスト参照

減量規定・中止基準	消化管穿孔又は裂開、喀血、血栓症/塞栓症(動脈)が出現した場合は中止。インフュージョンリアクションが出現した場合は原則再投与不可。その他重篤な有害事象の出現時には有害事象から回復した場合、次の投与から減量して反復投与できる。(詳細はチェックリスト参照)
投与量の増量規定	なし
投与間隔の短縮規定	なし
コースによる変化	なし
1日の中での抗癌剤投与順	BEVを投与後、CPT-11、I-LVを同時に投与し、5-FU急速静注→5-FU持続静注
プレメディケーション	デキサメタゾン注9.9mg、5-HT3拮抗薬1A点滴静注

主な副作用とその対策	①好中球数500/mm ³ 以下→G-CSF投与 ②悪心・嘔吐→5-HT3受容体拮抗薬、デキサメタゾンで効果不十分な場合はホスアプレピタントを投与 ③下痢→止瀉薬使用、症状の重篤化を防止 ④間質性肺炎の症状が現れたときには投与中止。ステロイド剤などの投与を行う⑤高血圧が出現した場合は降圧剤でコントロールしていく。
患者条件	チェックリスト参照
除外規定	①重い末梢神経障害がある患者 ②感染症 ③経口摂取が不能な患者 ④PS3~4 ⑤脳転移を有する患者 ⑥消化管など腹腔内の炎症を合併している患者(慎重投与) ⑦大きな手術の術創が治癒していない患者(慎重投与) ⑧先天性出血素因、凝固系異常のある患者、抗凝固剤投与中の患者(慎重投与) ⑨血栓塞栓症の既往のある患者(慎重投与) ⑩コントロール不能な高血圧症の患者(慎重投与) ⑪多量の腹水・胸水貯留症例 ⑫下痢のある症例 ⑬腹部、骨盤部に放射線照射の既往のある症例は慎重投与
実施上の注意点	①下痢は投与後24時間以内に出現する早発型と約5日で起こる遅発型に分けられる ②初回はモニターをつける ③下痢出現時に塩酸ロペラミドを内服できるようにあらかじめ処方しておく ④原則CVポート造設を要する

備考	切除不能・転移再発大腸癌に対する標準療法のひとつ。
治療成績	AVF2107試験の結果より、FOLFIRIへのBEVの上乗せ効果が証明されている。
その他	5-FU持続静注はベセルフューザーポンプを用いて、5-FUを生理食塩液を用いて計150mLになるように希釈して充填する。投与経路は中心静脈を推奨する。 ベバシズマブBSは未治療の扁平上皮癌を除く進行非小細胞肺癌患者を対象とした国際共同第3相試験(B7391003試験)にてアバステン®の有効性と同等性を支持する結果が得られたことから外挿され、大腸癌への適応を取得している。

参考文献 南江堂 リスク別 がん化学療法レジメン 改訂第2版
 中外製薬 アバステン適正使用ガイド