

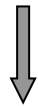
# XELIRI

## Cape(カペシタビン)+CPT-11(イリノテカン)

### 【適応】

治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸がん

### 【投与スケジュール】

|                                            | Day1                                                                              |  | Day15 |  | Day21 |
|--------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|--|-------|--|-------|
| Cape<br>800mg/m <sup>2</sup> /回<br>1日2回    |  |  |       |  |       |
| CPT-11<br>200mg/m <sup>2</sup><br>1.5時間かけて |  |  |       |  |       |

Cape は Day1 の夕から服用開始し、14 日間服用する (Day15 の朝まで)。1 週間休薬。

3 週を 1 コースとする。

### ※Cape の投与量について：E 法

| 体表面積                                          | 通常量             |
|-----------------------------------------------|-----------------|
| 1.31 m <sup>2</sup> 未満                        | 900 mg (3 錠)/回  |
| 1.31 m <sup>2</sup> 以上 1.69 m <sup>2</sup> 未満 | 1200 mg (4 錠)/回 |
| 1.69 m <sup>2</sup> 以上 2.07 m <sup>2</sup> 未満 | 1500 mg (5 錠)/回 |
| 2.07 m <sup>2</sup> 以上                        | 1800 mg (6 錠)/回 |

●カペシタビン投与量について、クレアチニークリアランス (CLcr) 値により必要に応じて減量してください。

クレアチニークリアランス推定値 CLcr (Cockcroft-Gault 式)

男性 Ccr 推定値 (mL/min) = 体重 (kg) × (140 - 年齢) ÷ (72 × 血清クレアチニン値 (mg/dL))

女性 Ccr 推定値 (mL/min) = 体重 (kg) × (140 - 年齢) × 0.85 ÷ (72 × 血清クレアチニン値 (mg/dL))

中等度：投与開始前の CLcr が 30～50mL/min の患者→75%用量 (減量段階 1) で開始

軽度：投与前の CLcr が 51～80mL/min の患者→初回減量は不要

※Cape の休薬、減量、再開について

| NCI による毒性の Grade 判定                       | 治療期間中の処置                                                                     | 治療再開時の投与量                |
|-------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| Grade1                                    | 休薬・減量不要                                                                      | 減量不要                     |
| Grade2 初回発現<br>2 回目発現<br>3 回目発現<br>4 回目発現 | Grade0～1 に軽快するまで休薬<br>Grade0～1 に軽快するまで休薬<br>Grade0～1 に軽快するまで休薬<br>投与中止・再投与不可 | 減量不要<br>1 段階減量<br>2 段階減量 |
| Grade3 初回発現<br>2 回目発現<br>3 回目発現           | Grade0～1 に軽快するまで休薬<br>Grade0～1 に軽快するまで休薬<br>投与中止・再投与不可                       | 1 段階減量<br>2 段階減量         |
| Grade4 初回発現                               | 投与中止・再開不可<br>あるいは治療継続が患者にとって望ましいと判定された場合は、Grade0～1 に軽快するまで投与中断               | 2 段階減量                   |

※手足症候群の判定基準

| Grade                                                          | 臨床領域                              | 機能領域               |
|----------------------------------------------------------------|-----------------------------------|--------------------|
| 1                                                              | しびれ、皮膚知覚過敏、ヒリヒリ・チクチク感、無痛性腫脹、無痛性紅斑 | 日常生活に制限を受けることはない症状 |
| 2                                                              | 腫脹を伴う有痛性皮膚紅斑                      | 日常生活に制限をうける症状      |
| 3                                                              | 湿性落屑、潰瘍、水疱、強い痛み                   | 日常生活を遂行できない症状      |
| 該当する症状の Grade が両基準（臨床領域、機能領域）で一致しない場合は、より適切と判断できる Grade を採用する。 |                                   |                    |