

レジメン名	Cetuximab+Encorafenib+Binimetinib																			
適応病名(癌腫)	結腸・直腸癌 (BRAF V600E変異陽性)																			
適応分類	<input checked="" type="checkbox"/> 進行・再発 <input type="checkbox"/> 術前化学療法 <input type="checkbox"/> 術後化学療法 <input type="checkbox"/> その他																			
1クール日数	7 日 (休薬期間含む)																			
経口抗癌剤併用	<input checked="" type="checkbox"/> あり (Encorafenib、 Binimetinib) <input type="checkbox"/> なし																			
<table border="1"> <thead> <tr> <th>投与日</th> <th>抗癌剤名称</th> <th>投与量(単位)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>day 1</td> <td>セツキシマブ</td> <td>400 mg/m²</td> </tr> <tr> <td>day 1-7</td> <td>エンコラフェニブ</td> <td>300 mg/day</td> </tr> <tr> <td>day 1夕-8朝</td> <td>ビニメチニブ</td> <td>90 mg/day</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>			投与日	抗癌剤名称	投与量(単位)	day 1	セツキシマブ	400 mg/m ²	day 1-7	エンコラフェニブ	300 mg/day	day 1夕-8朝	ビニメチニブ	90 mg/day						
投与日	抗癌剤名称	投与量(単位)																		
day 1	セツキシマブ	400 mg/m ²																		
day 1-7	エンコラフェニブ	300 mg/day																		
day 1夕-8朝	ビニメチニブ	90 mg/day																		
* 催吐性リスク分類 → 高度 中等度 軽度 最小度																				
その他	EncorafenibとBinimetinibは夕から開始されることが多い。 Cetuximabは初回のみ400mg/m ² 、2回目以降は250mg/m ² 。																			
エビデンス資料	N Engl J Med. 2019 Oct 24;381(17):1632-1643.(PMID: 31566309)																			