

レジメン名	Cetuximab+FP (5-FU+CDDP)																				
適応病名(癌腫)	頭頸部癌(扁平上皮癌)																				
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	21 日 (休薬期間含む)																				
経口抗癌剤併用	<input type="checkbox"/> あり( ) <input checked="" type="checkbox"/> なし																				
単位: mg/m <sup>2</sup> 、mg/kg、mg/body、AUC																					
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 25%;">投与日</th> <th style="width: 45%;">抗癌剤名称</th> <th style="width: 30%;">投与量(単位)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>day 1・8・15</td> <td>セツキシマブ</td> <td>初回 400 mg/m<sup>2</sup> 2回目以降 250 mg/m<sup>2</sup></td> </tr> <tr> <td>day 1</td> <td>シスプラチン</td> <td>100 mg/m<sup>2</sup></td> </tr> <tr> <td>day 1-4</td> <td>フルオロウラシル(持続静注)</td> <td>4000 mg/m<sup>2</sup></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・8・15	セツキシマブ	初回 400 mg/m <sup>2</sup> 2回目以降 250 mg/m <sup>2</sup>	day 1	シスプラチン	100 mg/m <sup>2</sup>	day 1-4	フルオロウラシル(持続静注)	4000 mg/m <sup>2</sup>						
投与日	抗癌剤名称	投与量(単位)																			
day 1・8・15	セツキシマブ	初回 400 mg/m <sup>2</sup> 2回目以降 250 mg/m <sup>2</sup>																			
day 1	シスプラチン	100 mg/m <sup>2</sup>																			
day 1-4	フルオロウラシル(持続静注)	4000 mg/m <sup>2</sup>																			
* 催吐性リスク分類 → <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">高度</span> 中等度 軽度 最小度																					
その他	Cetuximabは初回のみ400mg/m <sup>2</sup> 、2回目以降は250mg/m <sup>2</sup> 。 6サイクル終了後、Cmab単独維持療法																				
エビデンス資料	N Engl J Med. 2008 Sep 11;359(11):1116-27. (PMID: 18784101)																				