

レジメン名	nal-IRI+5-FU/LV																				
適応病名(癌腫)	膵癌																				
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	14 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																				
<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>イリノテカン(リポソーム製剤)</td> <td>70 mg/m<sup>2</sup></td> </tr> <tr> <td>day 1</td> <td>レボホリナート</td> <td>200 mg/m<sup>2</sup></td> </tr> <tr> <td>day 1-3 (46hr)</td> <td>フルオロウラシル(持続静注)</td> <td>2400 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	イリノテカン(リポソーム製剤)	70 mg/m <sup>2</sup>	day 1	レボホリナート	200 mg/m <sup>2</sup>	day 1-3 (46hr)	フルオロウラシル(持続静注)	2400 mg/m <sup>2</sup>						
投与日	抗癌剤名称	投与量(単位)																			
day 1	イリノテカン(リポソーム製剤)	70 mg/m <sup>2</sup>																			
day 1	レボホリナート	200 mg/m <sup>2</sup>																			
day 1-3 (46hr)	フルオロウラシル(持続静注)	2400 mg/m <sup>2</sup>																			
* 催吐性リスク分類 → 高度 <b>中等度</b> 軽度    最小度																					
その他	UGT1A1 * 6若しくはUGT1A1 * 28のホモ接合体を有する患者、又はUGT1A1 * 6及びUGT1A1 * 28のヘテロ接合体を有する患者では、nal-IRIの開始用量を50mg/m <sup>2</sup> に減量。忍容性が認められる場合は、2サイクル目以降を70mg/m <sup>2</sup> に増量。																				
エビデンス資料	オニバイド適正使用ガイド P10 国内第Ⅱ相試験 Cancer Med. 2020 Dec;9(24):9396-9408. (PMID: 33099898)																				