

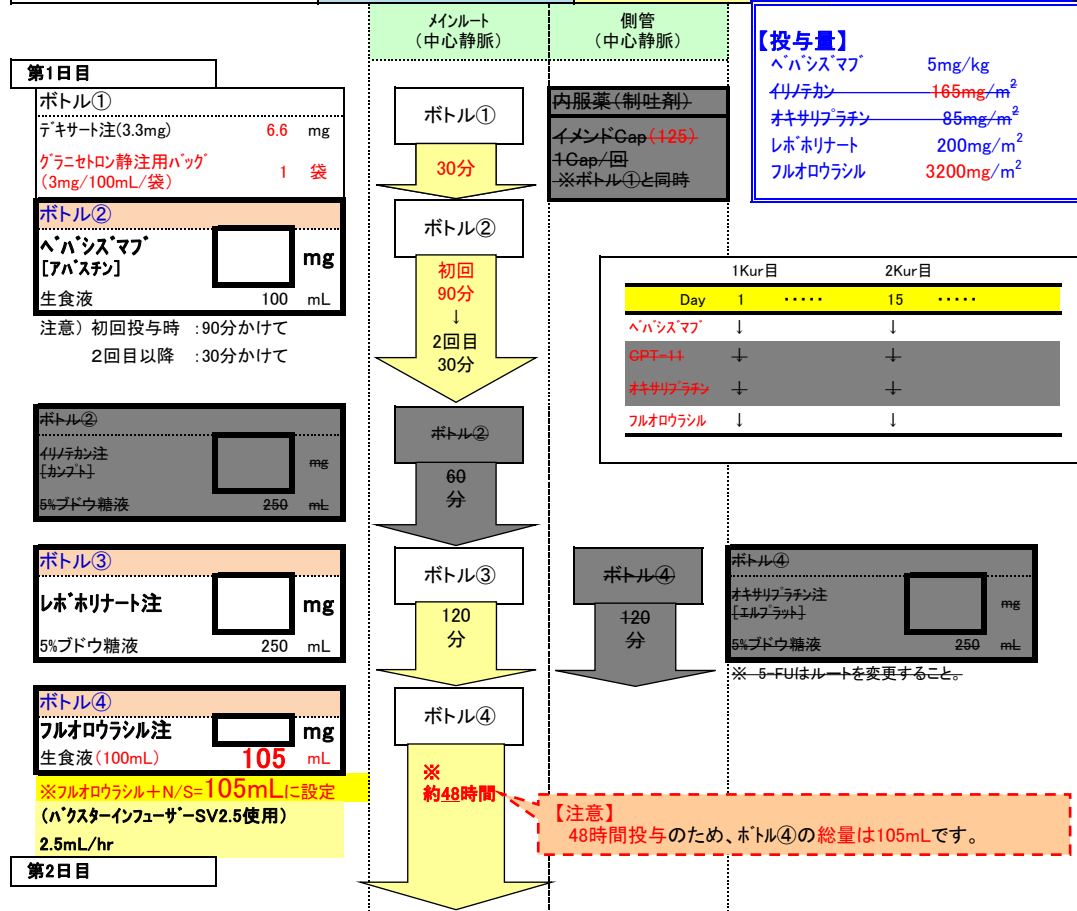
ID:	=患者情報!B1		(FOLFOXIRI+BV) 療法				施行日		クール	
患者氏名	=患者情報!B2						入院/外来		入力日	
年齢	性別	=患者情報!B6	=患者情報!B7	開始日		年	月	日		
疾患名					開始日	年	月	日		
クール	2週毎				診療科					
適応基準	<input checked="" type="checkbox"/> 1st Line <input type="checkbox"/> 2nd Line <input type="checkbox"/> 3rd Line以降 <input type="checkbox"/> 術前 <input type="checkbox"/> 術後補助 <input checked="" type="checkbox"/> 進行 <input type="checkbox"/> 再発				医師名					

重要 B型肝炎の再活性化 (de novo B型肝炎) 対策として、右記の検査が未実施の場合は、全例スクリーニング対象となります。化学療法開始前or初回投与時に測定して下さい。
 ※詳細については、『化学療法により発生するB型肝炎対策～浦添総合病院バージョン～』をご参照下さい。

身長		cm	体重		kg	体表面積	0.00	m ²	外来化療加算	A
告知の有無		P S	UGT1A1遺伝子多型の検査	<input type="checkbox"/> 済	CVポート留置	<input type="checkbox"/> 済	<input type="checkbox"/> 予定	同意書取得→	<input type="checkbox"/> 済	

【注意！】本治療は導入療法後に使用されます。導入療法を行わないで使用することはできません！

項目	適正使用	慎重投与	投与禁忌
年齢	○ 20～75歳 ※71～75歳の場合は注意※ PSの適正使用項目を確認	△ それ以外	
ECOG Performance Status (PS)	○ 0 - 1 【注意】71～75歳の場合は0のみ		× 2以上
骨髄機能	好中球数 (/mm ³) 1Cycle目 2Cycle目以降	○ 2,000以上	× 2,000未満
	血小板数 (/mm ³) 1Cycle目 2Cycle目以降	○ 10万以上	× 10万未満
総ビリルビン値 (mg/dL) / 黄疸	○ 1.2以下かつ黄疸を認めない	△ 1.2超～1.8以下かつ黄疸を認めない	× 1.8超 × 黄疸を認める
下痢 (水様便を含む)	○ 認めない		× 認める
喀血 (2.5mL以上の鮮血の喀出) の既往	○ あり		× なし
UGT1A1遺伝子多型; ホモ (UGT1A1*6/*6, UGT1A1*28/*28) 又はヘテロ (UGT1A1*6/*28)	○ もたない	△ もつ	膵癌: FOLFIRINOXを参照



Day 2～3(2日間) テキサト錠 (4mg) 2錠/2x (朝・昼食後)

注意事項など	確認者	監査者