

疾患名 切除不能の進行再発大腸がん

特記事項

アービタックス

- ・至適濃度: 0.83mg/ml～4mg/ml
 - ・治療開始前、治療中、終了後に電解質(Mg、K、Ca)のモニタリングを行う。
 - ・皮膚障害対策は「適正使用ガイド」を参照
 - ・infusion reactionを発現することがあるため、アービタックス投与中及び投与終了後は少なくとも1時間は観察期間(バイタルサインをモニターするなど)を設けること。

※詳細は添付文書参照

減量規定

薬品名	アービタックス※				
標準投与量	250 mg/m ²				
1段階減量	200 mg/m ²				
2段階減量	150 mg/m ²				
3段階減量	中止				