

**【がん種】** [悪性黒色腫](#)  
**【レジメン名】** Encorafenib+Binimetinib  
**【登録番号】** 300012  
**【1コースの期間】** 連日  
**【総コース数】** 進行・再発:PDまで  
**【催吐性リスク】** 中等度～高度:ピラフトビ, メクトビ  
**【抗がん剤の組織障害性】** -  
**【投与量に制限のある薬剤】** なし  
**【主な有害事象】** 貧血、CPK増加、疲労、霧視、眼障害 その他、駆出率減少、悪心、嘔吐、下痢、便秘、筋肉痛、横紋筋融解症、脱毛、手掌・足底知覚不全症候群

**【必要な検査】** 編集中  
**【根拠論文】** Lancet Oncol 19:603–615, 2018.

**【点滴の時間】** -  
**【費用】** 編集中  
**【その他】** 対象患者: BRAF V600変異+.  
 ピラフトビ, メクトビ: 正式採用品ではないため「限定使用薬品申請書」の薬剤部への提出が必要.

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日	
					連日	連日
1	ピラフトビカプセル	450 mg	内服	1日1回食後	○	○
2	メクトビ錠	90 mg	内服	1日2回朝夕食後	○	○