

【がん種】 [慢性骨髄性白血病](#)
【レジメン名】 Bosutinib
【登録番号】 011404
【1コースの期間】 連日
【総コース数】 PDまで
【催吐性リスク】 最小度～軽度:ボシュリフ
【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】 編集中

【必要な検査】 編集中
【根拠論文】 Blood 118:4567-4576, 2011. Blood 119:3403-3412, 2012. Am J Hematol 89:732-742, 2014. Int J Hematol 101:154-164, 2015.

【点滴の時間】 -
【費用】 編集中
【その他】 ボシュリフ: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. ボシュリフ:最大600mg/body/回まで増量可能.

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日
					連日
1	ボシュリフ錠	500 mg/回	内服	1日1回食後	○ <input type="checkbox"/>