

**【がん種】** [本態性血小板血症](#)  
**【レジメン名】** Anagrelide  
**【登録番号】** 011901  
**【1コースの期間】** 連日  
**【総コース数】** PDまで  
**【催吐性リスク】** 分類なし  
**【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】** N Engl J Med 353:33-45, 2005. Blood 121:1720-1728, 2013. Int J Hematol 100:353-360, 2014.

**【点滴の時間】** -  
**【費用】** 編集中  
**【その他】** アグリリン: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。  
 増量は1週間以上の間隔をあけて1日用量として0.5mgずつ行う。1回用量として2.5mgかつ1日用量として10mgを超えない範囲で1日2~4回に分割して内服。

| Rp | 薬剤名       | 量        | 投与方法 | 投与時間    | 投与日 |
|----|-----------|----------|------|---------|-----|
|    |           |          |      |         | 連日  |
| 1  | アグリリンカプセル | 0.5 mg/回 | 内服   | 1日2回朝食後 | ○ ○ |