

【がん種】 [真性多血症](#)
 【レジメン名】 Ruxolitinib
 【登録番号】 012001
 【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:ジャカビ
 【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】 編集中

【必要な検査】 編集中
 【根拠論文】 N Engl J Med 372:426-435, 2015.

【点滴の時間】 -

【費用】 編集中

【その他】 ジャカビ: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。
 初回投与後4週間は増量しない。増量は2週間以上の間隔を空けて1回用量として5mgずつ行う。1回用量として25mgかつ1日用量として50mgを超えない範囲で内服。

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日
					連日
1	ジャカビ錠	10 mg/回	内服	1日2回朝食後	○ ○