

【がん種】 [悪性黒色腫](#)
【レジメン名】 Vemurafenib
【登録番号】 300008
【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】 最小度～軽度:ゼルボラフ
【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】 N Engl J Med 364:2507-2516, 2011. Lancet Oncol 15:323-332, 2014.

【点滴の時間】 -
【費用】 編集中
【その他】 ゼルボラフ: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. 対象患者: BRAF V600変異+.

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日	
					連日	
1	ゼルボラフ錠 食事の1時間前から食後2時間を避ける	960 mg/回	内服	1日2回	○	○