

【がん種】 [非ホジキンリンパ腫](#)
【レジメン名】 Ara-C大量 (R-MPV①+R-MPV②合計5～7コース、全脳照射施行後に施行する)
【登録番号】 011156
【1コースの期間】 4週間
【投与間隔調整規定】 -2日
【総コース数】 2コースまで
【催吐性リスク】 中等度:シタラビン
【抗がん剤の組織障害性】 ノンビシカント(非壊死性):シタラビン
【投与量に制限のある薬剤】 なし
【主な有害事象】 白血球減少、好中球数減少、貧血、血小板数減少、発熱、傾眠、疲労、結膜炎、間質性肺炎、心不全、悪心、嘔吐、食欲不振、口腔粘膜炎、味覚不全、下痢、便秘、脱毛、骨痛

【必要な検査】 一般採血
【根拠論文】 J Clin Oncol 25:4730-4735, 2007. J Clin Oncol 31:3971-3979, 2013.

【点滴の時間】 [day1, 2]4時間30分
【その他】 対象患者: CD20+の中枢原発非ホジキンリンパ腫(PCNSL).

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日				
					1	2	3	...	28
1	生理食塩液 250mL	1 B	メイン	キープ&フラッシュ	○				
2	生理食塩液 100mL アロキン静注 0.75mg デカドロン注射液 1.65mg/0.5mL デカドロン注射液 6.6mg/2mL	1 B 1 V 2 V 1 V	側管	30分	○				
3	生理食塩液 100mL デカドロン注射液 1.65mg/0.5mL デカドロン注射液 6.6mg/2mL	1 B 2 V 1 V	側管	30分		○			
4	生理食塩液 250mL シタラビン点滴静注液「テバ」	1 B 3000 mg/m2	側管	3時間	○	○			
5	リンデロン点眼・点耳・点鼻液0.1% シタラビン投与日の朝から投与終了翌日の夜まで	1 本	外用	1日4回両眼	○	○	○		