

【がん種】 [非ホジキンリンパ腫](#)
【レジメン名】 Tucidinostat
【登録番号】 011158
【1コースの期間】 1週間
【投与間隔調整規定】 最低2日間をあけて服用
【総コース数】 PDまで
【催吐性リスク】 分類なし(臨床試験の悪心・嘔吐の出現率から軽度～最小度と予想:ハイヤスタ)
【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】 白血球減少、好中球数減少、貧血、血小板数減少、疲労、間質性肺炎、心電図QT補正間隔延長、悪心、食欲不振、口腔粘膜炎、下痢、便秘

【必要な検査】 一般採血、心電図、心エコー
【根拠論文】 HBI-8000-210試験, HBI-8000-203試験
【点滴の時間】 -
【その他】 対象患者:成人T細胞白血病リンパ腫, 末梢性T細胞リンパ腫

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日				
					1	...	3 or 4	...	7
i	ハイヤスタ錠	40 mg/回	内服	1日1回朝食後	○		○		