

【がん種】 [非ホジキンリンパ腫](#)
【レジメン名】 Ibrutinib①SLL
【登録番号】 011121
【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:イムブルビカ
【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 371:213-223. 2014. N Engl J Med 373:2425-2437, 2015.

【点滴の時間】 -
【費用】 編集中
【その他】 対象患者: 小リンパ球性リンパ腫(SLL). イムブルビカ: 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.

Rp	薬剤名	量	投与方法	投与時間	投与日	
					連日	
i	イムブルビカカプセル	420 mg/回	内服	1日1回食後	○	○