登録番	号	プロトコール名							
C91-251		慢性リンパ性白血病 イブルチニブ療法							
診療科		血液内科			1クールの日数 28日		28日		
審査日		2019年6月24日	所要時間	-	適応外使用		■なし □あり		
適応病名		慢性リンパ性白血病			放射線療	法	■なし □あり		
実施部署		■外来 ■病棟 □その他( )							
適応分類	適応分類 ■初発 ■進行・再発 □術後補助 □術前補助 □その他(				)				
番号		抗がん薬名		1日投与量	<b>a</b> 1	<b>没与法</b>	投与日(d1、d8等)		
1		Ibrutinib (イムブルビ)	カ®)	420mg	p.o. d1-28		d1-28		
2									
3									
4									
5									
6									
7									
8									
エビデンスレベル		■治療(エビデンスレベル □1 ■2 □3 □4 □5 □6 )							
ガイドライン文献名		Byrd, J. C., et al.: N. Engl. J. Med., 371, 213, 2014							
		【増減量の基準】添付文書の記載に従う。 ボリコナゾールと併用する場合、140mg/日に減量。							
プロトコールに関する解説									
プロトコールに関する解説はありません。									

## がん化学療法処方

	プロトコール名	1クール	の日数	
慢性リンパ性白血病 イブルチニブ療法			28日	
投与日	薬品名(※赤字は抗がん薬)	投与経路	投与時間	
d1-28	① イムブルビカ 420mg	p.o.	朝食後	
プロトコール				
適応時 表示コメント				
照射併用時 照射線量	グレイ(備考欄:		)	