がん化学(放射線)療法レジメン申請書

・記載不備がある場合は審査対象になりません。* は記入不要です。

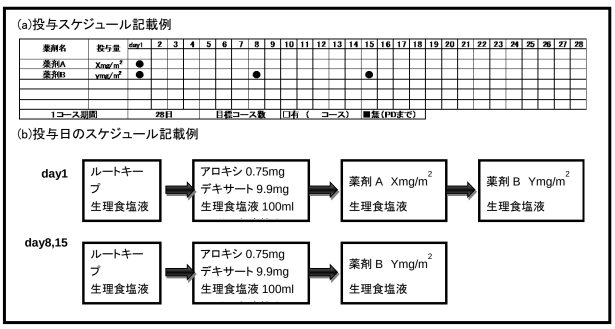
申請期日		受付番号	
診療科名	産婦人科	がん腫(コード)	
診療科長名		レジメン登録ナンバー	
申請医師名		登録申請日	
審査区分(下記をチュ	ニックしてください)	登録確認日	
通常審査を希望		登録削除日	
迅速審査を希望	□注1)		

注 1) 迅速審査は患者限定となります。

がん種	レジメン名	実施区分	使用分類	適応分類
卵巣癌	卵巣癌	□ 入院	■ 日常診療(試験以外)	□ 術前補助化学療法
	Doxil+Bev	口 外来	口 単施設自主研究	□ 術後補助化学療法
	day1	■ 入院及び外来	口 多施設自主研究	■ 通常化学療法
			口 市販後臨床試験	□ 大量化学療法
	注2)		□ 治験	□ その他()
			□ その他	

・申請されたレジメンは原則共用ですが、科限定を希望する場合(治験や特殊な化学療法)は 右にチェックしてください。 □

注 2) レジメン名の命名法:①疾患(臓器)②薬剤(多剤の場合はコンセンサスの得られた通称)③投与法、④臨床試験の場合は試験の名称または研究グループ名称―この順番に命名してください。(day8, day15 などの投与日がある場合、オーダリングシステム上は別レジメン名となりますので、承認後⑤として-day8 や-day15 が加わります。)

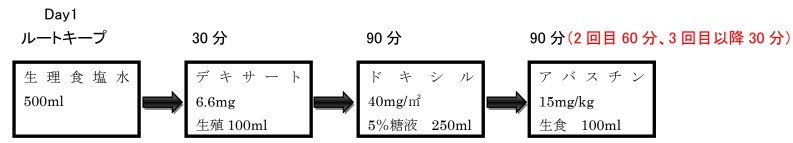


様式1の記載例に準じて記入してください。

(a) 投与スケジュール

薬剤名	投与量	day1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28
采 用石	仅分里																												
ドキシル	40mg/ m i	•																											
アバスチン	15mg/kg	•																											
1コース	期間		28 E	3			目標	⊐ —	ス数	Į		有	(:	コース	ス)	ı	■無	(PD	まで)									

(b) 1日のスケジュール (投与時間も<u>記入してください</u>。テキストボックスはコピーアンドペーストで増やせます。)



投与に際しての注意事項があれば簡単に記載してください

様式3

(審査の参考にしますので簡単に記載してください。)

基準項目	にしまりので尚中に記載して(ださい。)
 適格基準	治療対象となる症例の背景、状態などを記載してください
	(例:年齢、PS、診断、ステージ、既往歴など)
	①75 歳以下
	②PS 0~1
	③卵巣癌の再発症例
	④治療に対し、本人より文書で同意が得られている
開始基準	薬剤投与の可否を決定する項目を具体的に記載してください。
	(血液検査データや身体所見など)
	3,000/mm³≤WBC≤12,000/mm³
	Neut $\geq 1,500 / \text{mm}^3$
	Plt $\ge 100,000/\text{mm}^3$
	Hb ≧10.0 g/dl
	Cr ≦1.2 mg/dl
	Ccr≧60ml/min
	AST ≦100 IU/I
	ALT ≦100 IU/I
	T-Bil ≦1.5mg/dl
	PaO2 ≧60 Torr
投与量	有害事象などで投与量を変更する際の基準を記載してください。
変更基準	Grade 3 以上の非血液毒性あるいは Grade4の血液毒性を認めた場合、次コースよ
	りドキシルを 30 mg/m²へ減量する。
	2回目の減量を行わず、治療を中止する。

以下の①~③のうち、当該レジメンが該当する箇所にチェックしてください。										
① 標準治療 ^{注3)} である。または、標準治療に準ずる治療である ■										
^{注3)} 標準	治療とはエビデンスレベル「Ⅱ」以上であることを原則とします	† 。								
② 臨床試	験の場合は IRB にて承認をうけている									
3 1211	ずれにも該当しない(通常審査での申請は不可)									
①、③の場	合 エビデンスレベルを以下の表にチェックしてください	ゝ。 <u>重要文献も添付</u>	してください。							
<u>また、当該</u>	レジメンの申請理由について記入してください。									
Level	内容	チェック欄								
I	Phase III のランダム化比較試験の結果、優越性もしくは	_								
1	非劣性を示したもの	-								
п	Phase II の prospective study の結果により、標準治療に									
п	なりうることが学会などで広くコンセンサスを得ているもの									
Ш	Retrospective study (case control study など)									
IV	Case reports									
V	専門家の意見									
 申請理由 ^注 	プラチナ耐性の再発卵巣癌に対し、化学療法にべることが有用との報告があり、再発卵巣癌に対するに使用するため。	•								
	Pujade-Lauraine E, Hilpert F, Weber B, et a	ıl: Bevacizumab C	ombined With							
	Chemotherapy for Platinum-Resistant Recurrent	Ovarian Cancer:	The AURELIA							
参考文献	Open-Label Randomized Phase III Trial. Journal of	Clinical Oncology. F	Published early							
	online March 17, 2014. doi: 10.1200/JCO.2013.51.									
注4)このレシ	ジメンの妥当性や必要性を含め、申請理由を審査委員に	こわかりやすく記載	してください。							
無記入の均	場合には、審査対象となりませんのでご注意ください。									
②の場合										
以下を記入	ください。									
1.試験名										
2.試験期間										
3.phase										
4.IRB 承認	の有無[予定]									
プロトコール概要										

化学療法投与スケジュール (レジメンマスタ登録用)

レジメン名(登録名)	卵巣癌 Doxil+Bev day1
休薬期間※	
レジメンコード※	
対象疾患	卵巣癌
診療科名	産婦人科
記入者名	

レジメン名記載法に関しては申請書を参照ください。 (例) 胆管癌 GEM day1, 8

※ は記入不要です。

Day <u>1</u>

メインの点滴や負荷輸液の薬剤(外液や維持液など)をレジメンマスタに登録するのは任意ですが、レジメンの一部として登録するとオーダーの際に便利です。

投与順序	投与薬剤名(商品名)		投与量:単位		投与経路	投与方法	点滴時間	その他コメント
例	アロキシ	0.75	■mg □mL □mg/m² □mg/kg □その他()	□メイン ■側管	■点滴 □静注	30分	医師施行
	デキサート	9.9	■mg □mL □mg/m² □mg/kg □その他()	□その他()	□その他()	時間	10:00-10:30
	生食	100	□mg ■mL □mg/m² □mg/kg □その他()				
Rp1	生食	500	□mg ■mL □mg/m² □mg/kg □その他()	■メイン □側管	■点滴 □静注	分	ルートキープ
			□mg □mL □mg/m² □mg/kg □その他()	□その他()	□その他()	時間	
Rp2	デキサート	6.6	■mg □mL □mg/m² □mg/kg □その他()	□メイン ■側管	■点滴 □静注	30分	
	生食	100	□mg ■mL □mg/m² □mg/kg □その他()	□その他()	□その他()	時間	
			□mg □mL □mg/m² □mg/kg □その他()				
Rp3	ドキシル	40	□mg □mL ■mg/m² □mg/kg □その他()	□メイン ■側管	■点滴 □静注	90分	
	5%糖液	250	□mg ■mL □mg/m² □mg/kg □その他()	□その他()	□その他()	時間	
			□mg □mL □mg/m² □mg/kg □その他()				
Rp4	アバスチン	15	□mg □mL □mg/m² ■mg/kg □その他()	□メイン ■側管	■点滴 □静注	90分	2回目:60分
	生食	100	□mg ■mL □mg/m² □mg/kg □その他()	□その他()	□その他()	時間	3 回目以降:30 分