がん化学(放射線)療法レジメン申請書 (ver.3)

・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。

申請日	2019年4月 4日	受付番号	891
診療科名		がん種(コード)	9
診療科長名		登録ナンバー	51
申請医師名		承認日	2019年6月13日
審査区分(下記をチェッ	ックしてください)	マスタ登録日	2019年6月17日
通常審査を希望		マスタ変更日	*
迅速審査を希望	□注1)	最終改訂年月日	2019年6月17日
迅速審査(患者追加)を希望 (過去登録歴あり)	□注1)	登録削除日	*

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
		□ 入院	■日常診療(試験以外)	□ 術前補助化学療法
乳癌	CMF	口 外来	口 単施設自主研究	口 術後補助化学療法
		■ 入院及び外来	口 多施設自主研究	■通常化学療法
	注2)		口 市販後臨床試験	口 大量化学療法
			□ 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。)

(a)投与スケジュール記載例

業剤名	投与量	dayi	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
	双子里																												
菜剤A	Xmg/m ²	•																											
菜剤B	ymg/m²	•							•							•													
1コース期	間		28	8			日標	9-	ス券	[□≉	ī (□	<u>ース</u>)	無	ŧ(PI	はて	§)										

(b)投与日のスケジュール記載例

投与順序	投与薬剤名(商品名)	投与量		投与経路	投与方法	10-5	共和	その他コメント	投与日 Day(丸数字は投与順番を記載)													
13/7/8/7	1文子来州石(同田石)	量	単位	仅分社的	权子万広	投与時間		とのピコンプト	1	2	8											
	アロキシ注	0.75	mg		点滴																	
記載例	デキサート注	9.9	mg	製管		30	分	抗がん削投与30前より開始	1													
	生食	100	mL																			
1	生食	250	ml	メイン	点滴		分	ルートキープ	1	1	1											
2	デキサート注 生食	8.8 100	mg mL	報告	点滴	30	分		2	2	2											
3	ゲムシタピン 生食	1000 100	mg/m2 ml	報告	点滴	60	分		3		3											
4	シスプラチン 生食	100 500	mg/m2 ml	報告	点滴	60	分			3												

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	
適格基準	① 乳癌 ② 年齢 75歳以下 ③ PS 0~2
開始基準	Neut > 1000/mm ³
用如圣华	Plt ≥ 750000/mm ³
	非血液毒性 <u>〈</u> Grade 2
 投与量	 前サイクルにおいて以下の副作用等を認めた場合は減量して投与する
変更基準	① 7日間を越えて継続する好中球減少症(≤ 500/mm³)
	③ 血小板減少症(≤ 25000/mm³)
	④ 輸血を要する血小板減少症(<u><</u> 50000/mm³)
	⑤ Grade 3 以上の非血液毒性
	⑥ 副作用により休薬した場合に、減量を行う際は次の用量を参考にする
	(減量前の投与量→減量後の投与量)
	5FU 600mg/m ² →400mg/m ²

	の	
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	①②いずれにも該当しない(通常審査での申請は不可)	П

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、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。<u>重要文献も添付してください。</u> <u>また、当該レジメンの申請理由について記入してください。</u>なお、③の場合は当該レジメンをどの ような位置づけで実施しようとしているのか、ガイドラインに一応の記載がある、学会やコミュニティ でのコンセンサスがある、診療科内でのコンセンサスがある、など、そのレジメンの信頼度について 申請者がどのように判断した上で申請しているのか、が具体的に分かるよう申請理由に記載して下さい。

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 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	Phase II などの prospective study	
IV	Retrospective study (case control study など)	
V	Case reports	
VI	専門家の意見	

申請理由 ^{注4)}	乳癌 CMF 療法は術後補助化学療法として有効性が確認された最初の多剤併用療法である。 ただアンスラサイクリンを含むレジメンより有意に生存率が低いため、術後補助化学療法としては高齢者、心筋障害のある患者、脱毛に抵抗のある患者に投与されることが多い。
参考文献	Bonadonna G et al. N Engl J Med 1995; 332: 901-906.、乳癌診療ガイドライン P199

^{注4)}このレジメンの妥当性や必要性を含め、申請理由を審査委員にわかりやすく記載してください。 無記入の場合には、審査対象となりませんのでご注意ください。なお、迅速審査の場合には、 レジメンの説明に加えて、当該患者背景や使用する理由を記載してください。