

がん化学(放射線)療法レジメン申請書 (ver.4)

・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	21年1月12日	受付番号	*
診療科名	皮膚科	がん種(コード)	*
診療科長名		登録ナンバー	*
申請医師名		承認日	*
審査区分(下記をチェックしてください)		マスタ登録日	*
通常審査を希望	<input checked="" type="checkbox"/>	マスタ変更日	*
迅速審査を希望	<input type="checkbox"/> 注1)	最終改訂年月日	*
迅速審査(患者追加)を希望 (過去登録歴あり)	<input type="checkbox"/> 注1)	登録削除日	*
HPでのレジメン公開の可否	可 <input checked="" type="checkbox"/> 不可 <input type="checkbox"/>		

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
悪性黒色腫	Melanoma	<input type="checkbox"/> 入院	<input checked="" type="checkbox"/> 日常診療(試験以外)	<input type="checkbox"/> 術前補助化学療法
	DTIC	<input type="checkbox"/> 外来	<input type="checkbox"/> 単施設自主研究	<input type="checkbox"/> 術後補助化学療法
	day1-5	<input checked="" type="checkbox"/> 入院及び外来	<input type="checkbox"/> 多施設自主研究	<input checked="" type="checkbox"/> 通常化学療法
	注2)		<input type="checkbox"/> 市販後臨床試験	<input type="checkbox"/> 大量化学療法
			<input type="checkbox"/> 治験	<input type="checkbox"/> その他()
			<input type="checkbox"/> 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投与方法、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

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
薬剤A	Xmg/m ²	●																											
薬剤B	ymg/m ²	●							●							●													
1コース期間		28日			目標コース数			□有(コース)			■無(PDまで)																		

(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	投与時間	その他コメント	投与日 Day(丸数字は投与順番を記載)																					
		量	単位					1	2	8																			
記載例	アロキシ注	0.75	mg	側管	点滴	30分	抗がん剤投与30前より開始																						
	デキサート注	9.9	mg																										
1	生食	100	mL	メイン	点滴		ルートキープ																						
	生食	250	ml																										
2	デキサート注	8.8	mg	側管	点滴	30分																							
	生食	100	mL																										
3	ゲムシタピン	1000	mg/m ²	側管	点滴	60分																							
	生食	100	ml																										
4	シスプラチン	100	mg/m ²	側管	点滴	60分																							
	生食	500	ml																										

化学療法投与スケジュール

レジメン名(登録名)	Melanoma DTIC day1-5
休薬期間※	※
レジメンコード※	※
対象疾患	悪性黒色腫
診療科名	皮膚科
記入者名	

レジメン名記載例: 臍癌・ゲムシタピン・(weekly adjuvant)

- ①疾患名
- ②薬剤名あるいはレジメンの通称
- ③必要があればスケジュールやアジュバント等を記載の順にしてください。

抗がん剤名(一般名)	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
ダカルバジン	200 mg	○	○	○	○	○																							
1コース期間		28日					休薬期間					23日					目標コース数		□有 (コース)		■無(PDまで)								

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		投与経路	投与方法	投与時間	その他コメント	投与日 Day(丸数字は投与順番を記載)																									
		量	単位					1	2	3	4	5																					
記載例	アロキシ注	0.75	mg	側管	点滴	30分	抗がん剤投与30前より開始	①																									
	デキサート注	9.9	mg																														
	生食	100	mL																														
1	生食	100	mL	メイン	点滴			①	①	①	①	①																					
2	プロイメンド	150	mg	側管	点滴	30分	抗がん剤投与30前より開始	②																									
	生食	100	mL																														
3	デキサート注	9.9	mg	側管	点滴	30分	抗がん剤投与30前より開始	③																									
	アロキシ注	0.75	mg																														
	生食	100	mL																														
4	デキサート注	9.9	mg	側管	点滴	30分	抗がん剤投与30前より開始		②	②	②	②																					
	生食	100	mL																														
5	ダカルバジン柱	200	mg/body	メイン	点滴	60分		④	③	③	③	③																					
	生食	250	mg																														

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	<p>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) 組織学的に悪性黒色腫が確認されていること 切除不能であること ECOG パフォーマンスステータスが0, 1 または2 の患者 年齢 18 歳以上の患者</p>
開始基準	<p>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) 好中球数$\geq 1,500$ /mm³ 血小板数$\geq 100,000$ /mm³ ヘモグロビン≥ 10 g/dL クレアチニン$<$基準値上限$\times 1.5$ 総ビリルビン$<$基準値上限$\times 1.5$ 直接ビリルビン$<$基準値上限$\times 1.5$ GOT またはGPT\leq基準値上限$\times 3.0$ ALP\leq基準値上限$\times 3.0$</p>
投与量 変更基準	<p>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。 好中球グレード3が遷延化した場合は 80%量に減量 (投与予定日より1週間たっても改善しない場合) 年齢、症状により適宜増減する。</p>

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 ①②い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。重要文献も添付してください。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。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	<input type="checkbox"/>
II	Phase II の prospective study の結果により、標準治療になりうるものが学会などで広くコンセンサスを得ているもの	<input checked="" type="checkbox"/>
III	Phase II などの prospective study	<input type="checkbox"/>
IV	Retrospective study (case control study など)	<input type="checkbox"/>
V	Case reports	<input type="checkbox"/>
VI	専門家の意見	<input type="checkbox"/>

申請理由 ^{注4)}	悪性黒色腫に対するダカルバジン は 1986 年に保険適応され使用されている薬剤である。2013 年までは 1st line の治療であったが、現在では免疫チェックポイント阻害剤、分子標的薬に次ぐ 3rd line 以降の治療と位置づけられている。今まではニドラン、オンコビン等と多剤併用療法として加療することが多かったが、メラノーマに対する多剤併用化学療法で、ダカルバジン単剤を上回る生存期間の延長効果が得られるものは現在も存在せず、また悪性黒色腫に対して保険適応となっているのはダカルバジンのみである為、単剤療法として今回申請する。
参考文献	DTIC 研究グループ:臨床皮膚科 36(2) 183 (1982)

^{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。

②の場合

以下を記入してください。

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