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	2023年5月30日	受付番号	*
診療科名	産科婦人科	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		マスタ変更日	*
迅速審査を希望	□注1)	最終改訂年月日	*
迅速審査(患者追加)を希望	□注1)	登録削除日	*
(過去登録歴あり)		豆球削床口	*

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
子宮頸癌	CECA	□ 入院	■ 日常診療(試験以外)	□ 術前補助化学療法
	_Cem	口 外来	口 単施設自主研究	□ 術後補助化学療法
	_Q3W	■ 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
			口 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
	1X-7-E																												
菜剤A	Xmg/m ²	•																											
菜剤B	ymg/m²	•							•							•													
1コース期	間		28	8			日標	9-	ス数	[□≉	ī (□	ース)	= 無	ŧ(PI	まで	3)										

(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	7量	投与経路	投与方法	投与	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	1X子来村日(同田日)	量	単位	仅分社的	权子万広	18-7	nd (m)	CONGINA	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	抗がん剤投与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	MT	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									

CECA_Cem_Q3W	レジメン名(登録名)
*	休薬期間※
*	レジメンコード※
子宮癌	対象疾患
産科婦人科	診療科名
	記入者名

化学療法投与スケジュール

レジメン名記載例: 膵癌・ゲムシタビン・(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。

2017年12月14日改定(ver.3)

抗がん剤名(一般名)	投与	<u> </u>	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
セミプリマブ	350	mg/body	•																					•						
1コース	期間		21	日				休	薬期	間		2	0	日				目標	票コー.	ス数		口有	(6⊐	一ス)			■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	投与方法 投与時間 その他コメント サラド					日 [日 Day(丸数字は投与順番を記載)											
技子順序	女子来则石(商品石)	量	単位	汉一作品	汉子刀丛	汉一	32 3 43 143		1														
	アロキシ注	0.75	mg		点滴																		
記載例	デキサート注	9.9	mg	側管		30	分	抗がん剤投与30前より開始	1												1 1		
	生食	100	mL																				
	生食	100	mL	メイン	点滴																		
1						1	時間	ルートキープ	1												1		
	リブタヨ	350	mg/body		点滴			インラインフィ	_												1		
2	生食	100	mL	側管		30	分	ルターを使用	2												1		
								ルノ を医用													1		

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	がん化学療法後に増悪した進行又は再	発の子宮頸癌										
	● ベバシズマブによる治療歴は問わな	ない。										
	● 白金系抗悪性腫瘍剤を含む1つ以	上の化学療法歴の	ある患者									
	● ECOG Performance Status 0-2											
	● 18 歳以上											
開始基準	血液毒性:	非血液毒性:										
	ANC>1500/uL	以下の副反応が	Grade 0−1									
	血小板>10 万/uL	間質性肺炎	皮膚障害									
	血清 Cr<1.5xULN	大腸炎/下痢	脳障害									
	ビリルビン<1.5xULN	肝機能障害	血液凝固障害									
	GOT•GPT<2.5xULN	腎機能障害	内分泌障害									
	PT-INT<1.5(ワーファリン内服中は 2~	Infusion reaction	神経•筋障害									
	3に管理)											
	APTT<1.2xULN											
投与量	Infusion reaction											
変更基準	Grade 1/2 本剤の投与を中断又	は投与速度を 50%	減速する。									
	Grade ≧3 本剤を中止する。											

يا	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 標準流	台療注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	۲。	
	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)		
-	0、3の場合	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	<u>、てください。</u>
8	⊧た、当該し	<u>、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
J	くうな位置で	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詞	記載がある、学会や	^{やコミュニティ}
7	でのコンセン	ンサスがある、診療科内でのコンセンサスがある、など <i>、</i>	そのレジメンの信息	頓度について
E	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	
	-	Phase III のランダム化比較試験の結果、優越性もしくは	_	
	I	非劣性を示したもの	•	
	_	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	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		
I		化学療法歴のある進行又は再発の子宮頸癌患者6		i6 例を含む)を
		対象に、本剤 350mg、3 週間間隔投与[本剤群 304	例]の有効性及び3	安全性を、治験
	申請理由 ^注	担当医師が選択した化学療法[化学療法群 304 例]]と比較した無作為	化非盲検比較
		試験が実施され、本剤群は化学療法群に対し統計等	学的に有意な延長を	示したため。
Ì	参考文献	N Engl J Med 2022;386;	544-55	
Ì	(4)このレジ		 わかりやすく記載I	
		合には、審査対象となりませんのでご注意ください。なる		
		説明に加えて、当該患者背景や使用する理由を記載して		
-	の場合			
	以下を記入	ください。		
ĺ	1.試験名	- -		
	2.試験期間	3		
	3.phase	-		
	•	の有無[予定]		
١	プロトコーノ	レベス		