

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	2023年12月25日	受付番号	*
診療科名	腫瘍内科	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 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
その他	トリズマブ 注2)	<input type="checkbox"/> 入院 <input type="checkbox"/> 外来 <input checked="" type="checkbox"/> 入院及び外来	<input checked="" type="checkbox"/> 日常診療(試験以外) <input type="checkbox"/> 単施設自主研究 <input type="checkbox"/> 多施設自主研究 <input type="checkbox"/> 市販後臨床試験 <input type="checkbox"/> 治験 <input type="checkbox"/> その他	<input type="checkbox"/> 術前補助化学療法 <input type="checkbox"/> 術後補助化学療法 <input type="checkbox"/> 通常化学療法 <input type="checkbox"/> 大量化学療法 <input checked="" type="checkbox"/> その他(サイトカイン放出症候群)

・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

(b)投与日のスケジュール記載例

化学療法投与スケジュール

レジメン名（登録名）	トシリズマブ
休薬期間※	※
レジメンコード※	※
対象疾患	サイトカイン放出症候群
診療科名	その他
記入者名	

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。

メインの点滴や負荷輸液の薬剤（外液や維持液など）をレジメンマスター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。

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	年齢 1歳以上 本剤に過敏症なし 妊娠、授乳中の場合は有益性と危険性を考慮し投与の可否を決定 活動性結核なし、重篤な感染症なし、HBs抗原陰性、 HBs抗体またはHBc抗体陽性の場合はHBV-DNA量測定が必要
開始基準	悪性腫瘍治療に伴うサイトカイン放出症候群を認めた場合、最新のがん免疫療法ガイドラインに準じて本製剤の投与を決定する。 がん免疫療法ガイドライン第3版では、『サイトカイン放出症候群 Grade 1 を認め、発熱に対する対症療法にて速やかに解熱しないときは、抗サイトカイン療法(シリズマブ)を検討する』と記載されている。
投与量 変更基準	体重30kg以上は1回8mg/kg、体重30kg未満は1回12mg/kgを投与する。

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 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ことが学会などで広くコンセンサスを得ているもの	<input 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)}

悪性腫瘍治療に伴うサイトカイン放出症候群にたいし、本剤の投与が必要であるため。

参考文献

アクテムラ 適正使用ガイド「悪性腫瘍治療に伴うサイトカイン放出症候群」編

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