

# 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	2025年5月7日	受付番号	*
診療科名	血液内科	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)			*
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 <sup>1)</sup>	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 <sup>1)</sup>	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
ITP	ITP_Rituximab 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 checked="" type="checkbox"/> 通常化学療法 <input type="checkbox"/> 大量化学療法 <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

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	①					
	デキサート注	9.0	mg											
	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	8.0	mg	側管	点滴	30	分		②	②	②			
	生食	100	mL											
3	ゲムシタビン	1000	mg/m <sup>2</sup>	側管	点滴	60	分		③	③				
	生食	100	mL											
4	シスプラチン	100	mg/m <sup>2</sup>	側管	点滴	60	分		③					
	生食	500	mL											

## 化学療法投与スケジュール

レジメン名(登録名)	<b>ITP_Rituximab</b>
休薬期間※	※
レジメンコード※	※
対象疾患	<b>ITP</b>
診療科名	<b>血液内科</b>
記入者名	

レジメン名記載例： 腺癌・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)

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	ファーストライン治療に反応不良であり、粘膜出血のある、または健康に関連した生活の質（HRQoL）の低下したITP患者
開始基準	粘膜出血のある、または健康に関連した生活の質（HRQoL）の低下を認める重篤な感染症がない
投与量 変更基準	臓器機能等による投与量変更の基準はない

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<sup>注3)</sup>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 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 <sup>注4)</sup>	特発性血小板減少性紫斑病のセカンドラインにおいてリツキシマブの有効性はランダム化比較試験ならびにそのメタ解析も報告されている。
	また本邦で行われた医師主導臨床試験 <sup>1)</sup> でほかの治療に抵抗性のITP患者に対し、完全奏功はリツキシマブ投与患者14.5%にみられ、血小板5万以上の部分奏効は30.8%にみられた。
参考文献	Miyakawa Y. Int J Haematol. 2015;102:654–661

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。