## 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	2022年6月13日	受付番号	*
診療科名	呼吸器外科	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	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	*
HP でのレジメン公開の可否	可□ 不可□		

#### 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
NSCLC	Atezolizumab	□ 入院	☑ 日常診療(試験以外)	□ 術前補助化学療法
	adjuvant	口 外来	口 単施設自主研究	☑ 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
	1X-7-E																												П
菜剤A	Xmg/m <sup>2</sup>	•																											
薬剤A 薬剤B	ymg/m²	•							•							•													
1コース期	間		28	8			日標	<b>5</b> -	ス数		口花	ī (	7	<b>一ス</b>	)	= 無	ŧ(P	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	5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)											
双分限行	仅分案刑句(問即句)	뮬	単位	<b>投</b> 子 在 始	投子万法	A IX-3-INTIIII		その他コメント	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	側管		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	例管	点滴	30	分		2	2	2										
3	ゲムシタピン 生食	1000 100	mg/m2 ml	例管	点滴	60	分		3		3										
4	シスプラチン 生食	100 500	mg/m2 ml	例管	点滴	60	分			3											

NSCLC Atezolizumab adj	レジメン名(登録名)
	休薬期間※
	レジメンコード※
NSCLC	対象疾患
呼吸器外科	診療科名
	記 λ 老名

# 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。

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
テセントリク	1200 mg																												
1コースの1=	コース期間	21	日	-			休	薬期	間		2	0	日				目標	<b>₹</b> ⊐−.	ス数		■有		-	-		口無	(PDま	で)	

12か月間

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 <i>与</i>	5量	投与経路	投与方法	松片	中間	その他コメント			投与	日 [	)ay(丈	1数字	は投	与順都	番を記	2載)		
<b>仅</b> 分顺序	女子采用石(商品石)	量	単位	仅于社的	<b>投</b> 子刀压	设与方法   投与時間   		その他コメント	1											
	アロキシ注	0.75	mg		点滴															i
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											
	生食	100	mL																	l
	生食	100	mL	メイン	点滴															
1						100	ml/hr	ルートキープ	1											l
	テセントリク	1200	mg		点滴			インラインフィルター												
2	生食	100	mL	側管		60	分	インラインフィルター 使用、初回ECG、2回 目からは30分	2											
								目からは30分												

## 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	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)
	(1) 非小細胞肺癌完全切除後にプラチナ併用術後補助療法が行われた、PD-
	L1 陽性の非小細胞肺癌
	(2) プラチナ併用の術後補助療法を受け、最終投与日から3-8週以内。
	(3) PS(ECOG)が0あるいは1である症例。
	(4) 18 歳以上
	(5) PD-L1(SP263/22C3)で TPS1%以上
開始基準	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)
	① 好中球数:1500/mm3 以上、リンパ球数:500/mm3 以上
	② 血小板数:100,000/mm3 以上
	③ ヘモグロビン:9.0 g/dL 以上
	④ 総ビリルビン:正常上限の 1.5 倍以下
	⑤ AST(GOT)、ALT(GPT)及びALP:正常上限の2.5倍以下
	⑥ Cococroft-Gault 式によるクレアチニンクチアランス:30 ml/min 以上
投与量	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。
変更基準	(以下の場合には休薬と減量を考慮する)
	・Grade 2 の間質性肺疾患:休薬し、副腎皮質ホルモンによる治療を行い、12 週
	以内に Grade 1 以下への改善がない場合、中止する。
	・Grade 2 の大腸炎:休薬し、5 日超えて継続する場合、副腎皮質ホルモンによる
	治療を行い、12 週以内に Grade1 以下へ改善がない場合、中止する。
	・Grade 2 のその他の有害事象:モニタリングし、5 日を超えて継続する場合休薬
	する。12 週以内に Grade 1 以下へ改善した場合には次のスケジュールから再開
	を検討する。12週以内に改善がない場合、中止する。
	・Grade 3 の間質性肺疾患:中止する。
	・Grade 3の内分泌障害、皮膚障害:休薬し、支持療法を行い、12週以内にGrade
	1以下への改善がない場合、中止する。
	・Grade 3 のその他の有害事象:中止する。

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	標準流	台療 <sup>注3)</sup> であ	る。または、標準治療に準ずる治療である	otag	
ž	<sup>主3)</sup> 標準>	治療とはエヒ	゛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	1211	ずれにも該語	当しない(通常審査での申請は不可)		
1,	3の場合	合 エビデン	ノ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</u>	も添付してください	0
			 <u> 請理由について記入してください。</u> なお、③の場合は当		
			 としているのか、ガイドラインに一応の記載がある、学会		
コン・	センサス	くがある、診	疹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	
		-	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	Ø	
		-	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	
		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		
	!				
			非小細胞肺癌の術後補助療法として、プラチナ併用療法、	主にシスプラチンと	ビノレ
	<b>-</b>	1上注 (1)	ルビンが使用されてきました。今回、プラチナ併用療法後に	アテゾリズマブを 16	コース
	申請理	<b>图</b> 在 */	行うことが、無病生存期間を有意に延長することが報告され	、標準治療として保	険適
			応となりましたので、申請いたします。		
	参考文	 :献	Lancet 2021;398:1344-1357.		
注 4) _	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	
			審査対象となりませんのでご注意ください。なお、迅速		0
			えて、当該患者背景や使用する理由を記載してください		
_		, H)			
<b>2</b>	の場合				
_		入してくだる	<u>ځ</u> ړ ۷ <sub>۵</sub>		
-	1.試験:				
	2.試験	-			
	3.phase				
		承認の有無	[予定]		
	l ブロトニ	コール概要			