

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	2024 年 6 月 28 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	☒	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 (過去登録歴あり)	☐ 注 1)	登録削除日	＊
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
大腸がん	FOLFOXIRI 注 2)	☐ 入院 ☐ 外来 ☒ 入院及び外来	☒ 日常診療(試験以外) ☐ 単施設自主研究 ☐ 多施設自主研究 ☐ 市販後臨床試験 ☐ 治験 ☐ その他	☐ 術前補助化学療法 ☐ 術後補助化学療法 ☒ 通常化学療法 ☐ 大量化学療法 ☐ 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。 ☐

化学療法投与スケジュール

レジメン名（登録名）	FOLFOXIRI
休薬期間※	※
レジメンコード※	※
対象疾患	大腸がん
診療科名	
記入者名	

レジメン名記載例： 膀胱癌・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
オキサリプラチン	85 mg/m2	●														●													
イリノテカン	165 mg/m2	●														●													
フルオロウラシル	3200 mg/m2	●														●													
1 コース期間		14	日	休薬期間				11				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														
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	250	ml	メイン	点滴		分	ルートキープ	①														
2	アロカリス	235	mg	側管	点滴	30	分		②														
	デキサート注	9.9	mg																				
	パロノセトロン	0.75	mg																				
	生食	100	mL																				
3	イリノデカン	165	mg/m2	側管	点滴	1	時間		③														
	5%糖液	250	ml																				
4	レボホリナート	200	mg/m2	側管	点滴	2	時間	オキサリプラチンと同時投与	④														
	生食	250	ml																				
5	オキサリプラチン	85	mg/m2	側管	点滴	2	時間	レボホリナートと同時投与	⑤														
	生食	250	ml																				
6	フルオロウラシル	3200	mg/m2	側管	点滴	48	時間	インヒューザーポンプに計230ml	⑥														
	生食	30	ml																				

化学療法投与スケジュール

レジメン名（登録名）	FOLFOXIRI(輸液ポンプ)
休薬期間※	※
レジメンコード※	※
対象疾患	大腸がん
診療科名	
記入者名	

レジメン名記載例： 膀胱癌・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
オキサリプラチン	85 mg/m2	●														●													
イリノテカン	165 mg/m2	●														●													
フルオロウラシル	3200 mg/m2	●														●													
1 コース期間		14	日			休薬期間					11 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												
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	500	ml	メイン	点滴	20	ml/h	フルオロウラシルの投与終了までキープ	①	①												
2	アロカリス	235	mg	側管	点滴	30	分		②													
	デキサート注	9.9	mg																			
	パロノセトロン	0.75	mg																			
	生食	100	mL																			
3	イリノテカン	165	mg/m2	側管	点滴	1	時間		③													
	5%糖液	250	ml																			
4	レボホリナート	200	mg/m2	側管	点滴	2	時間	オキサリプラチンと同時投与	④													
	生食	250	ml																			
5	オキサリプラチン	85	mg/m2	側管	点滴	2	時間	レボホリナートと同時投与	⑤													
	生食	250	ml																			
6	フルオロウラシル	3200	mg/m2	側管	点滴	5	ml/h	計240mlに調整	⑥													
	生食	250	ml																			

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	治癒切除不能な進行・再発の大腸がん 年齢: 18 歳以上 PS: 0-1 臓器機能が保持されていること 治療について理解し同意を得ていること
開始基準	好中球数 $\geq 1,500 / \mu\text{L}$ 血小板数 $\geq 10 \times 10^4 / \mu\text{L}$ Hb $\geq 9.0\text{g/dL}$ 総ビリルビン $\leq \text{ULN} \times 1.5$ 倍 AST,ALT $\leq 100\text{U/L}$ (肝転移例は $\leq 200\text{U/L}$) Cr $< \text{ULN} \times 1.5$ 倍
投与量 変更基準	CTCAE v5.0 において Grade 4 の血液学的毒性または Grade 3 以上の非血液学的毒性が生じた場合は減量を検討する または、担当医が減量が適当と判断した場合

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	☒
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	☐
III	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	☐

申請理由 ^{注4)}	治癒切除不能大腸がんに対して、それまでの標準治療である FOLFIRI (5-FU+イリノテカン) と FOLFOXIRI (5-FU+イリノテカン+オキサリプラチン) を比較した第 III 相試験が行われた。主要評価項目の奏効割合は FOLFIRI 群で 34%、FOLFOXIRI 群で 60% (P<0.001)、全生存期間中央値はそれぞれ 16.7 ヶ月、22.6 ヶ月 (HR 0.70, 95%CI 0.50-0.96, p=0.032) と有意に FOLFOXIRI 群で良好な成績であった。毒性もマネジメント可能な範囲であり、PS 良好、予後不良な大腸がんに対する一次治療として承認された。
参考文献	Phase III trial of infusional fluorouracil, leucovorin, oxaliplatin, and irinotecan (FOLFOXIRI) compared with infusional fluorouracil, leucovorin, and irinotecan (FOLFIRI) as first-line treatment for metastatic colorectal cancer: the Gruppo Oncologico Nord Ovest. J Clin Oncol. May 1;25(13):1670-6, 2007

^{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