

## 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	2026年1月20日	受付番号	*
診療科名	膠原病内科	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 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
	成人発症 Still病, アク テムラ  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(自己免疫疾患)

・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投与方法、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

薬剤名	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
薬剤A	Xmg/m <sup>2</sup>	●																											
薬剤B	ymg/m <sup>2</sup>	●							●							●													
1コース期間		28日		目標コース数		□有(コース)		■無(PDまで)																					

### (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																							
	デキサート注	9.9	mg																											
1	生薬	100	mL	メイン	点滴		ルートキープ																							
	生薬	250	ml																											
2	デキサート注	8.8	mg	側管	点滴	30分																								
	生薬	100	mL																											
3	ゲムシタピン	1000	mg/m <sup>2</sup>	側管	点滴	60分																								
	生薬	100	ml																											
4	シスプラチン	100	mg/m <sup>2</sup>	側管	点滴	60分																								
	生薬	500	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) 副腎皮質ステロイド薬による適切な治療を行っても、効果不十分な場合
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) 重篤な感染症がないこと。 活動性結核がないこと。
投与量 変更基準	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。 Infusion reactionが生じた症例では医師の判断に基づき投与速度を通常よりも減速して投与する場合がある。

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<sup>注3)</sup>である。または、標準治療に準ずる治療である
- <sup>注3)</sup> 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 checked="" type="checkbox"/>
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	<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 <sup>注4)</sup>	<p>成人発症 Still 病(成人発症スチル病)は、発熱、関節痛、皮疹を主たる症状とする病因不明の炎症性疾患である。過去には小児で発症して成人まで遷延した例と合わせて成人 Still 病(成人スチル病)と呼称していたが、2024 年 4 月より本邦でも国際的な呼称に合わせて成人発症 Still 病へ名称変更された。</p> <p>自己抗体は検出されないが、グルココルチコイド治療が有効であり、感染症などを契機とした自然免疫系の異常な活性化状態が本態であると推測されている。</p> <p>治療には中等量から大量のグルココルチコイドが用いられるが、グルココルチコイドで効果不十分な場合、または再燃のためにグルココルチコイド減量が困難な場合には免疫抑制剤が使用される。</p> <p>トシリズマブ(アクテムラ)は国内第Ⅲ相二重盲検比較試験<sup>1)</sup>を以て 2019 年 5 月に成人発症 Still 病に対して保険適応となっており、本邦のガイドライン<sup>2)</sup>にも治療選択肢として記載されている標準治療である。したがって成人発症 Still 病に対する標準治療であるアクテムラを使用するためにレジメンを申請する。</p>
参考文献	<p>1)Ann rheum dis 2018; 77: 1720-1729</p> <p>2)厚生労働科学研究費補助金難治性疾患等政策研究事業自己免疫疾患に関する調査研究班編, 成人スチル病診療ガイドライン 2017 年版[2023 年 Update]</p>

<sup>注4)</sup> 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