エキスパートパネル開催時に必要となる臨床情報を、下記フォームにご記載ください。

ご協力よろしくお願いします。

患者名

【臨床情報】

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 病理診断名 |  |
| 診断日 | (西暦)　　　　　　　年　　　　　　　月　　　　　　　日 |
| 重複がん | 有　(部位：, 活動性：  有　　 無　　 不明)  無  不明 |
| 多発がん | 有　(活動性：  有　　 無　　 不明)  無  不明 |
| 登録時転移 | 有　（部位：　　　　）  無  不明 |
| 肺がん症例 | EGFR ：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| EGFR-type: |
| EGFR-検査方法: |
| EGFR-TKI耐性後EGFR-T790M：有　無 |
| ALK融合：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| ALK検査方法： |
| ROS-1: 陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| BRAF(V600)：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| PD-L1(IHC)： |
| PD-L1(IHC)陽性率：％ |
| アスベスト暴露歴：有　無 |
| 乳がん症例 | HER2(IHC)： |
| HER2(FISH)： |
| ER：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| PgR：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| gBRCA1：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| gBRCA2：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| 食道がん、胃がん、小腸がん、大腸がん症例 | KRAS変異：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| KRAS-type： |
| KRAS検査方法：PCR-rSSO法、その他、不明 |
| NRAS変異：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| NRAS-type： |
| NRAS検査方法： PCR-rSSO法その他不明 |
| HER2(IHC)： |
| EGFR(IHC)： |
| BRAF(V600)：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| 肝がん症例 | HBsAg：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| HBs抗体：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| HBV-DNA(コピー数） |
| HCV抗体：陰性陽性判定不能不明または未検査 |
| HCV-RNA（コピー数） |
| 皮膚がん症例 | BRAF(V600)：陰性陽性判定不能不明または未検査 |

【薬物療法歴】

投与したレジメン毎に記載をお願いします。

欄が足りない場合は、コピーしてご記載ください。

総レジメン数

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 薬物療法  （EP前） | 治療ライン： |
| 治療目的： |
| 実施施設：自施設他施設 |
| レジメン名： |
| 薬剤名： |
| 投与時の薬剤承認状況：適応内適応外未承認（治験） |
| レジメン内容変更情報: 有無 |
| 投与開始日：2000/01/01 |
| 投与終了日：2000/01/01　　　または　継続中 |
| 終了理由： |
| 最良総合効果：CRPRSDPDNE |
| 有害事象（EP前） | Grade3以上有害事象の有無（非血液毒性）：有無 |
|  | 有害事象①　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象①　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象①　発現日2000/01/01 |
| 有害事象②　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象②　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象②　発現日2000/01/01 |
| 有害事象③　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象③　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象③　発現日2000/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 薬物療法  （EP前） | 治療ライン： |
| 治療目的： |
| 実施施設：自施設他施設 |
| レジメン名： |
| 薬剤名： |
| 投与時の薬剤承認状況：適応内適応外未承認（治験） |
| レジメン内容変更情報: 有無 |
| 投与開始日：2000/01/01 |
| 投与終了日：2000/01/01　　　または　継続中 |
| 終了理由： |
| 最良総合効果：CRPRSDPDNE |
| 有害事象（EP前） | Grade3以上有害事象の有無（非血液毒性）：有無 |
|  | 有害事象①　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象①　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象①　発現日2000/01/01 |
| 有害事象②　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象②　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象②　発現日2000/01/01 |
| 有害事象③　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象③　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象③　発現日2000/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 薬物療法  （EP前） | 治療ライン： |
| 治療目的： |
| 実施施設：自施設他施設 |
| レジメン名： |
| 薬剤名： |
| 投与時の薬剤承認状況：適応内適応外未承認（治験） |
| レジメン内容変更情報: 有無 |
| 投与開始日：2000/01/01 |
| 投与終了日：2000/01/01　　　または　継続中 |
| 終了理由： |
| 最良総合効果：CRPRSDPDNE |
| 有害事象（EP前） | Grade3以上有害事象の有無（非血液毒性）：有無 |
|  | 有害事象①　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象①　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象①　発現日2000/01/01 |
| 有害事象②　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象②　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象②　発現日2000/01/01 |
| 有害事象③　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象③　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象③　発現日2000/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 薬物療法  （EP前） | 治療ライン： |
| 治療目的： |
| 実施施設：自施設他施設 |
| レジメン名： |
| 薬剤名： |
| 投与時の薬剤承認状況：適応内適応外未承認（治験） |
| レジメン内容変更情報: 有無 |
| 投与開始日：2000/01/01 |
| 投与終了日：2000/01/01　　　または　継続中 |
| 終了理由： |
| 最良総合効果：CRPRSDPDNE |
| 有害事象（EP前） | Grade3以上有害事象の有無（非血液毒性）：有無 |
|  | 有害事象①　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象①　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象①　発現日2000/01/01 |
| 有害事象②　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象②　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象②　発現日2000/01/01 |
| 有害事象③　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象③　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象③　発現日2000/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 薬物療法  （EP前） | 治療ライン： |
| 治療目的： |
| 実施施設：自施設他施設 |
| レジメン名： |
| 薬剤名： |
| 投与時の薬剤承認状況：適応内適応外未承認（治験） |
| レジメン内容変更情報: 有無 |
| 投与開始日：2000/01/01 |
| 投与終了日：2000/01/01　　　または　継続中 |
| 終了理由： |
| 最良総合効果：CRPRSDPDNE |
| 有害事象（EP前） | Grade3以上有害事象の有無（非血液毒性）：有無 |
|  | 有害事象①　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象①　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象①　発現日2000/01/01 |
| 有害事象②　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象②　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象②　発現日2000/01/01 |
| 有害事象③　CTCAEv5.0名称　日本語： |
| 有害事象③　CTCAEv5.0最悪　Grade：34 |
| 有害事象③　発現日2000/01/01 |