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[x] 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：[ ] CR[ ] PR[ ] SD[ ] PD[ ] NE |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] CR[ ] PR[ ] SD[ ] PD[ ] NE |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] CR[ ] PR[ ] SD[ ] PD[ ] NE |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] CR[ ] PR[ ] SD[ ] PD[ ] NE |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] CR[ ] PR[ ] SD[ ] PD[ ] NE |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 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：[ ] 3[ ] 4 |
| 有害事象③　発現日2000/01/01 |