1. **市立釧路総合病院 がんゲノム外来 受診申込書**

紹介元医療機関 様

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 医療機関名 |  | 電話番号 |  |
| 診療科 |  | FAX番号 |  |
| ご担当医氏名　 |  | 送信担当者氏名 |  |
| 連絡先メールアドレス |  |
| ※当院から問合せの場合やエキスパートパネル参加に使用しますので、連絡可能なアドレスをお願いします |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 患者氏名 |  | 性別 |  |
| 生年月日 |  | 年齢 |  |
| 患者住所 |  |
| 患者電話番号 |  |
| 保険番号 |  |  |  |  |  |  |  |  | 公費負担番号 |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 記号 |  | 番号 |  | 公費負担医療受給番号 |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 被保険者との続柄 |  | 公費負担医療受給番号 |  |  |  |  |  |  |  |  |

【適応条件確認】※下記に該当するかチェックを付けてください。

[ ]  標準治療が終了（終了見込みを含む）、あるいは標準治療のない固形がんの方

[ ]  検査結果報告（約2ヶ月）後、適応薬剤がある場合に化学療法を受けられる可能性が高い

（予後、身体的、家族の協力など）

【CGP検査の希望】

[ ]  病理検体によるCGP検査（FoundationOne CDx, NCCオンコパネル）を希望

[ ]  適切な病理検体がないため、血液検体によるFoundationOne Liquid CDxを希望

※どちらか選択してください。ただし、病理検体の腫瘍量が少ない場合はFoundationOne Liquid CDxに変更します。

1. **がんゲノム医療支援室コンサルト用紙**

患者氏名：　　　　　　　　　性別：

生年月日：　　　　　　　　　年齢：　　歳

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 病名 | 病理診断名 |  |
| 臨床診断名 |  |
| 診断日 | 日付を選択 ※当該腫瘍の初回治療前に診断のために行われた検査のうち、がんと診断する根拠となった検査が行われた日を入力 |
| 初回治療前のステージ | [ ] ０　 [ ]  I　 [ ]  II　 [ ]  III [ ]  IV 　[ ] 該当せず　[ ] 不明※進行期の場合は臨床病期を、再発症例については多臓器への転移巣があればⅣ期を選択、局所再発の場合は該当せずを選択 |
| 重複がん（異なる臓器） | [ ] 無　　[ ] 有　　[ ] 不明有の場合部位（　　　　　）活動性：[ ] 活動性　[ ] 非活動性　[ ] 不明発症年齢（　　　）歳 |
| 多発がん（同一臓器） | [ ] 無　　[ ] 有　　[ ] 不明有の場合部位（　　　　　）活動性：[ ] 活動性　[ ] 非活動性　[ ] 不明発症年齢（　　　）歳 |
| 現病歴 |  |

|  |  |
| --- | --- |
| 既往歴 |  |
| 併存症 |  |
| 既知の遺伝性疾患 | [ ] 無　　[ ] 有　　[ ] 不明有の場合⇒遺伝性疾患名（　　　　　　） |
| 家族歴　※わかる範囲で記載してください。・子：[ ] 有　（　　）名　　[ ] 無・同胞：（　　）人中（　　）番目・がん罹患歴のある血縁者（祖父母、両親、同胞、子の情報を必ず確認）：[ ] 有　[ ] 無※有の場合１）続柄（　　）：[ ] 生存　[ ] 死別　　　癌腫（　　　　）診断年齢（　　）歳２）続柄（　　）：[ ] 生存　[ ] 死別　　　癌腫（　　　　）診断年齢（　　）歳３）続柄（　　）：[ ] 生存　[ ] 死別　　　癌腫（　　　　）診断年齢（　　）歳４）続柄（　　）：[ ] 生存　[ ] 死別　　　癌腫（　　　　）診断年齢（　　）歳５）続柄（　　）：[ ] 生存　[ ] 死別　　　癌腫（　　　　）診断年齢（　　）歳６）続柄（　　）：[ ] 生存　[ ] 死別　　　癌腫（　　　　）診断年齢（　　）歳 |
| 喫煙歴　 | [ ] 無　　[ ] 有　（　　本/日×　　年）　[ ] 不明 |
| 飲酒歴　　 | アルコール多飲：[ ] 無　　[ ] 有　　[ ] 不明 |
| アレルギー歴　 | [ ] 無　　[ ] 有　（　　　　　） |
| ECOG　PS | [ ] ０　[ ] １　[ ] ２　[ ] ３　[ ] ４　[ ] 不明 |
| 移植歴 | [ ] 無　　[ ] 有　（臓器名：　　　　　） |
| 再生不良性貧血 | [ ] 無　　[ ] 有 |

**がん情報**

|  |  |
| --- | --- |
| 登録時転移 | [ ] 有　[ ] 無　[ ] 不明部位（　　　　　） |

【残された治療選択肢】

|  |
| --- |
|  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 固形癌 | NTRK1/2/3 | 融合 | [ ] 陰性　[ ] 陽性　[ ] 判定不能　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] F1CDx　[ ] F1LiquidCDx　　[ ] その他（　　　　）[ ]  不明 |
| MSI |  | [ ] 陰性　[ ] 陽性　[ ] 判定不能　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] MSI検査ｷｯﾄ（FALCO）　[ ] F1CDx　[ ] G360CDx　[ ] ldylla MSI Test「ﾆﾁﾚｲﾊﾞｲｵ」[ ] その他（　　　　）　[ ]  不明 |
| ﾐｽﾏｯﾁ修復機能 |  | [ ] pMMR（正常）　[ ] dMMR（欠損）　[ ] 判定不能[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] ﾍﾞﾝﾀﾅOptiView2抗体（MSH6、PMS2）[ ] ﾍﾞﾝﾀﾅOptiView4抗体（MSH6、PMS2、MLH1、OMS2）[ ] その他（　　　　）　[ ]  不明 |
| TMB |  | [ ] TMB-High（10mut/Mb以上）[ ] その他（　　　　）　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] F1CDｘ　[ ] その他（　　　　） |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 肺がん症例 | EGFR | 変異 | [ ] 陰性　[ ] 陽性　[ ] 判定不能　[ ] 不明/未検査 |
| 種類 | [ ] Ex19del　　[ ] L858R　　[ ] T790M　　[ ] ex20ins[ ] G719　　 [ ] S768I [ ] L861Q [ ] その他（　　　　）[ ] 不明 |
| 検査法 | [ ] Cobas2.0　[ ] Therascreen　[ ] Oncomine　[ ] F1CDx[ ] F1Liquid CDx　 [ ] AmoyDx　 [ ] その他（　　　　）　[ ] 不明 |
| TKI耐性後T790M | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| ALK | 融合 | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] IHCのみ　[ ] FISHのみ　[ ] IHC+FISH　[ ] RT-PCRのみ[ ] RT-PCR+FISH　[ ] F1CDx [ ] F1Liquid CDx　[ ] Oncomine [ ] AmoyDx　 [ ] その他（　　　　）[ ] 不明 |
| ROS1 | 融合 | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] F1CDx [ ] F1Liquid CDx　[ ] Oncomine [ ] AmoyDx[ ] OncoGuido AmoyDx[ ] その他（　　　　）[ ] 不明 |
| BRAF | V600E | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] Oncomine [ ] AmoyDx [ ] その他（　　　　）[ ] 不明 |
| KRAS | G12C | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] therascreen [ ] その他（　　　）[ ] 不明 |
| RET | 融合 | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] Oncomine　[ ] その他（　　　）[ ] 不明 |
| MET | Exon14ｽｷｯﾋﾟﾝｸﾞ | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] ArcherMETｺﾝﾊﾟﾆｵﾝ診断ｼｽﾃﾑ [ ] AmoyDx[ ] その他（　　　）[ ] 不明 |
| PD-L1 | IHC | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] Doko28-8 [ ] Doko22C3 [ ] SP142 [ ] SP263（術後補助療法）[ ] その他（　　　）[ ] 不明　 |
| 陽性率 | 　　％　 |
| ｱｽﾍﾞｽﾄ暴露歴 | [ ] 有　　[ ] 無　　[ ] 不明 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 乳がん症例 | HER2 | IHC | [ ] 陰性　　[ ] 陰性（1＋）　[ ] 境界域（2＋)　[ ] 陽性（3＋）[ ] 判定不能　[ ] 不明/未検査 |
| FISH | [ ] 陰性　　[ ] equivocal 　　[ ] 陽性　　[ ] 判定不能[ ] 不明/未検査 |
| ER | IHC | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| PgR | IHC | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| gBRCA1 |  | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] BRACAnalysis診断ｼｽﾃﾑ [ ] その他（　　　）[ ] 不明 |
| gBRCA2 |  | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] BRACAnalysis診断ｼｽﾃﾑ [ ] その他（　　　）[ ] 不明 |
| PD-L1 |  | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] PD-L1IHC 22C3 pharmDx｢ﾀﾞｺ｣　[ ] ﾍﾞﾝﾀﾅOptiViewPD-L1(SP142)[ ] その他（　　　）[ ] 不明 |
| ERBB2ｺﾋﾟｰ数異常 |  | [ ] 陰性　[ ] equivocal　[ ] 陽性　[ ] 判定不能　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] F1CDx [ ] その他（　　　）[ ] 不明 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 食道・胃・小腸・大腸がん症例 | KRAS | 変異 | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 種類 | [ ] Codon12　　[ ] Codon13　 [ ] Codon59　　[ ] Codon61[ ] Codon117　 [ ] Codon146 [ ] その他（　　　　） |
| 検査法 | [ ] PCR-rSSO [ ] MEBGEN RASKT-Bｷｯﾄ [ ] OncoBEAM RAS CRCｷｯﾄ　[ ] F1CDx [ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |
| NRAS | 変異 | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 種類 | [ ] Codon12　　[ ] Codon13　 [ ] Codon59　　[ ] Codon61[ ] Codon117　 [ ] Codon146 [ ] その他（　　　　） |
| 検査法 | [ ] PCR-rSSO [ ] MEBGEN RASKT-Bｷｯﾄ [ ] OncoBEAM RAS CRCｷｯﾄ[ ] F1CDx [ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |
| HER2 | IHC | [ ] 陰性　　[ ] 陰性（1＋）　[ ] 境界域（2＋)　[ ] 陽性（3＋）[ ] 判定不能　[ ] 不明/未検査 |
| ﾀﾝﾊﾟｸ検査法 | [ ] ﾍﾞﾝﾀﾅultra View ﾊﾟｽｳｪｰ HER2(4B5)[ ] その他（　　　　） [ ] 不明  |
| 遺伝子増幅(ISH)検査法 | [ ] ﾊﾟｽﾋﾞｼﾞｮﾝ HER-2 DNA ﾌﾟﾛｰﾌﾞｷｯﾄ [ ] 判定不能 [ ] 不明/未検査 |
| 遺伝子増幅(ISH)法 | [ ] 陰性 [ ] equivocal [ ] 陽性 [ ] 判定不能  |
| EGFR | IHC | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| BRAF | V600E | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] MEBGEN RASKT-Bｷｯﾄ [ ] therascreen [ ] その他（　　　　） [ ] 不明　 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 肝がん症例 |  | HBsAg | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| HBsAb | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| HBV-DNA | （　　　　）logIU/ml |
|  | HCVAb | [ ] 低　　[ ] 中　　[ ] 高　　[ ] 不明/未検査 |
| HCV-RNA | （　　　　）logIU/ml |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 皮膚がん症例 | BRAF |  | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| type | [ ] V600E [ ] V600K [ ] 判定不能 [ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] ｺﾊﾞｽ BRAF V600変異検出ｷｯﾄ [ ] F1CDx [ ] ThxID BRAFｷｯﾄ[ ] MEBGEN BRAF ｷｯﾄ [ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 唾液腺がん症例 | HER2 | IHC  | [ ] 陰性 [ ] equivocal [ ] 陽性 [ ] 判定不能 [ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] ﾍﾞﾝﾀﾅDISH HER2ｷｯﾄ [ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |
| 蛋白 | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] ﾍﾞﾝﾀﾅultra ViewﾊﾟｽｳｪｰHER(4B5) [ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 甲状腺がん症例 | RET | 融合 | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] oncomine [ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |
| 遺伝子異変 | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] oncomine [ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 胆道がん症例 | FGFR2 | 融合 | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] F1CDx [ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 膵がん症例 | gBRCA1 |  | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] BRACAnalysis診断ｼｽﾃﾑ　[ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |
| gBRCA2 |  | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] BRACAnalysis診断ｼｽﾃﾑ　[ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 前立腺がん症例 | gBRCA1 |  | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] F1CDx [ ] F1Liquid CDx [ ] BRACAnalysis診断ｼｽﾃﾑ[ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |
| gBRCA2 |  | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] F1CDx [ ] F1Liquid CDx [ ] BRACAnalysis診断ｼｽﾃﾑ[ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 卵巣癌症例 | gBRCA1 |  | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] F1CDx [ ] BRACAnalysis診断ｼｽﾃﾑ　[ ] myChoice診断ｼｽﾃﾑ[ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |
| gBRCA2 |  | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] F1CDx [ ] BRACAnalysis診断ｼｽﾃﾑ　[ ] myChoice診断ｼｽﾃﾑ[ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |
| MyChoice | HRD | [ ] 陰性　　　[ ] 陽性　　　[ ] 判定不能　　　[ ] 不明/未検査 |
| 検査法 | [ ] myChoice診断ｼｽﾃﾑ [ ] その他（　　　　） [ ] 不明 |

1. **治療歴情報**

患者氏名：　　　　　　　　　性別：

生年月日：　　　　　　　　　年齢：　　歳

【これまでの治療】投与されたレジメン毎に記載

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 治療ライン | 　　　　　　ライン |
| 治療目的 | [ ] 術前補助　[ ] 術後補助　[ ] 根治的　[ ] 緩和的　[ ] その他 |
| 実施施設 | [ ] 当院　[ ] 他院 |
| レジメン名（治験の場合は「治験」） |  |
| 薬剤名（一般名） |  |
| 薬剤名（商品名） |  |
| レジメン内容変更情報 | [ ] 無　[ ] 有（　　　　　　　　　　　　　　　　　） |
| 投与開始日 | 日付を選択 |
| 投与終了日 | 日付を選択 |
| 終了理由 | [ ] 計画通り終了　[ ] 無効中止　[ ] 本人の希望で中止[ ] 副作用等で中止(有害事象　　　　　　　　　　　　grade　　　　)　[ ] その他(　　　　　　　)　[ ] 不明 |
| 最良効果（継続中の場合は入力時点迄の最良総合効果を入力） | [ ] ＣＲ　[ ] ＰＲ 　[ ] ＳＤ　[ ] ＰＤ　[ ] ＮＥ |
| 増悪確認日（終了理由で無効中止を選択した場合入力） | 日付を選択 |
| Grade3以上の有害事象 | [ ] 無　[ ] 有　[ ] 不明 |
| 有害事象① | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |
| 有害事象② | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |
| 有害事象③ | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |

患者氏名：　　　　　　　　　性別：

生年月日：　　　　　　　　　年齢：　　歳

【これまでの治療】投与されたレジメン毎に記載

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 治療ライン | 　　　　　　ライン |
| 治療目的 | [ ] 術前補助　[ ] 術後補助　[ ] 根治的　[ ] 緩和的　[ ] その他 |
| 実施施設 | [ ] 当院　[ ] 他院 |
| レジメン名（治験の場合は「治験」） |  |
| 薬剤名（一般名） |  |
| 薬剤名（商品名） |  |
| レジメン内容変更情報 | [ ] 無　[ ] 有（　　　　　　　　　　　　　　　　　） |
| 投与開始日 | 日付を選択 |
| 投与終了日 | 日付を選択 |
| 終了理由 | [ ] 計画通り終了　[ ] 無効中止　[ ] 本人の希望で中止[ ] 副作用等で中止(有害事象　　　　　　　　　　　　grade　　　　)　[ ] その他(　　　　　　　)　[ ] 不明 |
| 最良効果（継続中の場合は入力時点迄の最良総合効果を入力） | [ ] ＣＲ　[ ] ＰＲ 　[ ] ＳＤ　[ ] ＰＤ　[ ] ＮＥ |
| 増悪確認日（終了理由で無効中止を選択した場合入力） | 日付を選択 |
| Grade3以上の有害事象 | [ ] 無　[ ] 有　[ ] 不明 |
| 有害事象① | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |
| 有害事象② | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |
| 有害事象③ | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |

患者氏名：　　　　　　　　　性別：

生年月日：　　　　　　　　　年齢：　　歳

【これまでの治療】投与されたレジメン毎に記載

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 治療ライン | 　　　　　　ライン |
| 治療目的 | [ ] 術前補助　[ ] 術後補助　[ ] 根治的　[ ] 緩和的　[ ] その他 |
| 実施施設 | [ ] 当院　[ ] 他院 |
| レジメン名（治験の場合は「治験」） |  |
| 薬剤名（一般名） |  |
| 薬剤名（商品名） |  |
| レジメン内容変更情報 | [ ] 無　[ ] 有（　　　　　　　　　　　　　　　　　） |
| 投与開始日 | 日付を選択 |
| 投与終了日 | 日付を選択 |
| 終了理由 | [ ] 計画通り終了　[ ] 無効中止　[ ] 本人の希望で中止[ ] 副作用等で中止(有害事象　　　　　　　　　　　　grade　　　　)　[ ] その他(　　　　　　　)　[ ] 不明 |
| 最良効果（継続中の場合は入力時点迄の最良総合効果を入力） | [ ] ＣＲ　[ ] ＰＲ 　[ ] ＳＤ　[ ] ＰＤ　[ ] ＮＥ |
| 増悪確認日（終了理由で無効中止を選択した場合入力） | 日付を選択 |
| Grade3以上の有害事象 | [ ] 無　[ ] 有　[ ] 不明 |
| 有害事象① | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |
| 有害事象② | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |
| 有害事象③ | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |

患者氏名：　　　　　　　　　性別：

生年月日：　　　　　　　　　年齢：　　歳

【これまでの治療】投与されたレジメン毎に記載

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 治療ライン | 　　　　　　ライン |
| 治療目的 | [ ] 術前補助　[ ] 術後補助　[ ] 根治的　[ ] 緩和的　[ ] その他 |
| 実施施設 | [ ] 当院　[ ] 他院 |
| レジメン名（治験の場合は「治験」） |  |
| 薬剤名（一般名） |  |
| 薬剤名（商品名） |  |
| レジメン内容変更情報 | [ ] 無　[ ] 有（　　　　　　　　　　　　　　　　　） |
| 投与開始日 | 日付を選択 |
| 投与終了日 | 日付を選択 |
| 終了理由 | [ ] 計画通り終了　[ ] 無効中止　[ ] 本人の希望で中止[ ] 副作用等で中止(有害事象　　　　　　　　　　　　grade　　　　)　[ ] その他(　　　　　　　)　[ ] 不明 |
| 最良効果（継続中の場合は入力時点迄の最良総合効果を入力） | [ ] ＣＲ　[ ] ＰＲ 　[ ] ＳＤ　[ ] ＰＤ　[ ] ＮＥ |
| 増悪確認日（終了理由で無効中止を選択した場合入力） | 日付を選択 |
| Grade3以上の有害事象 | [ ] 無　[ ] 有　[ ] 不明 |
| 有害事象① | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |
| 有害事象② | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |
| 有害事象③ | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |

患者氏名：　　　　　　　　　性別：

生年月日：　　　　　　　　　年齢：　　歳

【これまでの治療】投与されたレジメン毎に記載

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 治療ライン | 　　　　　　ライン |
| 治療目的 | [ ] 術前補助　[ ] 術後補助　[ ] 根治的　[ ] 緩和的　[ ] その他 |
| 実施施設 | [ ] 当院　[ ] 他院 |
| レジメン名（治験の場合は「治験」） |  |
| 薬剤名（一般名） |  |
| 薬剤名（商品名） |  |
| レジメン内容変更情報 | [ ] 無　[ ] 有（　　　　　　　　　　　　　　　　　） |
| 投与開始日 | 日付を選択 |
| 投与終了日 | 日付を選択 |
| 終了理由 | [ ] 計画通り終了　[ ] 無効中止　[ ] 本人の希望で中止[ ] 副作用等で中止(有害事象　　　　　　　　　　　　grade　　　　)　[ ] その他(　　　　　　　)　[ ] 不明 |
| 最良効果（継続中の場合は入力時点迄の最良総合効果を入力） | [ ] ＣＲ　[ ] ＰＲ 　[ ] ＳＤ　[ ] ＰＤ　[ ] ＮＥ |
| 増悪確認日（終了理由で無効中止を選択した場合入力） | 日付を選択 |
| Grade3以上の有害事象 | [ ] 無　[ ] 有　[ ] 不明 |
| 有害事象① | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |
| 有害事象② | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |
| 有害事象③ | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |

患者氏名：　　　　　　　　　性別：

生年月日：　　　　　　　　　年齢：　　歳

【これまでの治療】投与されたレジメン毎に記載

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 治療ライン | 　　　　　　ライン |
| 治療目的 | [ ] 術前補助　[ ] 術後補助　[ ] 根治的　[ ] 緩和的　[ ] その他 |
| 実施施設 | [ ] 当院　[ ] 他院 |
| レジメン名（治験の場合は「治験」） |  |
| 薬剤名（一般名） |  |
| 薬剤名（商品名） |  |
| レジメン内容変更情報 | [ ] 無　[ ] 有（　　　　　　　　　　　　　　　　　） |
| 投与開始日 | 日付を選択 |
| 投与終了日 | 日付を選択 |
| 終了理由 | [ ] 計画通り終了　[ ] 無効中止　[ ] 本人の希望で中止[ ] 副作用等で中止(有害事象　　　　　　　　　　　　grade　　　　)　[ ] その他(　　　　　　　)　[ ] 不明 |
| 最良効果（継続中の場合は入力時点迄の最良総合効果を入力） | [ ] ＣＲ　[ ] ＰＲ 　[ ] ＳＤ　[ ] ＰＤ　[ ] ＮＥ |
| 増悪確認日（終了理由で無効中止を選択した場合入力） | 日付を選択 |
| Grade3以上の有害事象 | [ ] 無　[ ] 有　[ ] 不明 |
| 有害事象① | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |
| 有害事象② | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |
| 有害事象③ | CTCAEv5.0名称：最悪Grade：発現日：日付を選択収束日：日付を選択 |

1. **がん遺伝子パネル検査　病理検体連絡票**

患者氏名：　　　　　　　　　性別：

生年月日：　　　　　　　　　年齢：　　歳

**＜主治医入力欄＞**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 依頼日 | 日付を選択 |  |
| 依頼元 | 　　　　　　　　　病院　　　　　　　　　科 | 医師氏名 |
| 病理標本番号 | － | 採取した病院〔　　　　　　　　　　　　　　　　病院〕※依頼元と検体採取元が異なる場合記入してください |
| 採取日 | 日付を選択 |
| 採取部位 | 臓器名(　　　　　　　　)　　　　 [ ] 原発巣 [ ] 転移巣 [ ] 不明 |
| Ｋコード(※) |  | 術式 (※) |  |

（※）手術検体のみ

-----------------------------------------------------------------------------------------------

**＜病理医入力欄＞**※以下は申込み時記入不要（市立釧路総合病院で記入）

|  |  |
| --- | --- |
| 採取方法 | [ ]  生検（枝番　　　）[ ]  手術（枝番　　　）　[ ] その他（　　　　　　　） |
| 腫瘍細胞含有率 | 　　　　　　　　　　％　　[ ]  マクロダイセクション後 |
| 表面積 | [ ]  16mm2未満　　[ ]  16-25mm2　　[ ]  25mm2以上 |
| 検体適否 | [ ]  適　　[ ]  不適　　[ ]  評価困難 | 評価日 |  |

**＜がんゲノム医療支援室入力欄＞**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 提出検査 | 推奨腫瘍割合 | 参考 | 備考 |
| [ ]  FoundationOne | 30%以上(最低20%) | 厚さ5μm |  |
| 表面積25mm2以上⇒厚さ5μmを10枚 |
| 表面積25mm2未満⇒体積1mm3以上となるように10枚以上 |
| [ ]  FoundationOne Liquid |  | 次回化学療法直前採取. 放射線照射後2-7日以内採取. | 8.5ml x 2本　　　　　　　専用採血管ラベルあり |
| 輸血歴がある場合は輸血後3-4週以上推奨. |
| [ ]  NCCオンコパネル | 20%以上 | 厚さ10μm(5μmの場合は枚数2倍) | 要全血2ml(EDTA-2K入り) |
| 表面積16mm2以上⇒5枚 |
| 表面積16mm2未満⇒10枚以上 |
| [ ]  GenMineTOP | 20%以上 | 厚さ10μm(5μmの場合は枚数2倍) | HE必要要全血2ml(EDTA-2K入り) |
| 表面積16mm2以上⇒８枚以上 |
| 表面積16mm2未満⇒体積1.3mm3となるように8枚以上 |

**＜病理医入力欄＞**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 未染枚数 | 枚 | マーキング | 　[ ]  済　　[ ]  不要 |
| 未染標本作成日 |  | 出検日 |  |