

化学療法プロトコール審査結果報告書

平成21年9月30日

申請診療科名 第二内科
申請診療科長 伊藤 宏 殿
診療科申請医師 小高 英達 殿
申請年月日 平成21年8月19日

化学療法プロトコール審査委員会委員長

登録名 呼内アリムタ+シス
対象病名 肺癌
実施場所 [x]入院 []外来

申請のありました上記がん化学療法プロトコールについて、審査の結果下記のとおりと判定いたしましたので通知いたします。

記

1. 判定結果

- [x]承認する
[]条件付で承認する
[]承認しない

2. 血液毒性 []高度 [x]中等度 []軽度

3. 臨床使用分類

Table with 2 rows: Treatment/Research and Evidence Level/Other. Evidence level 2 is selected.

4. 条件の内容

Empty box for conditions.

5. オーダリング可能日

- []平成21年 月 日より入力可能
[]上記条件確認次第入力可能

申請番号 2009-027
 (年度一通し番号 事務担当が記入)

秋田大学医学部附属病院

レジメン登録申請書

プロトコール審査委員会委員長 殿

今回、以下の化学療法レジメンを承認していただきたく、審査をお願い致します。

診療科名 第2内科 (呼吸器内科)

診療科長 伊藤 宏

診療科申請者 小高 栄達

申請年月日 2年 8月 19日

登録名 呼吸器がんレジメン (例 肺がん-GEM)

対象病名 肺癌

実施場所 入院 外来

1. 投与薬剤

1	薬剤名 (一般名・商品名)	1回投与量 (単位)	溶解液 (1回量)
	カイトリルビン	1ビン (3mg)	全量100cc
2	1日投与回数	投与方法・投与時間	1回最大投与量 (単位)
	1回	点滴 30分	100cc
3	薬剤名 (一般名・商品名)	1回投与量 (単位)	溶解液 (1回量)
	プリン	50mg/m ²	全量100cc
4	1日投与回数	投与方法・投与時間	1回最大投与量 (単位)
	1回	点滴 10分	50mg/m ²
5	薬剤名 (一般名・商品名)	1回投与量 (単位)	溶解液 (1回量)
	シタラキ	75mg/m ²	全量500cc
6	1日投与回数	投与方法・投与時間	1回最大投与量 (単位)
	1回	点滴 24時間	75mg/m ²
7	薬剤名 (一般名・商品名)	1回投与量 (単位)	溶解液 (1回量)
8	1日投与回数	投与方法・投与時間	1回最大投与量 (単位)

※制吐剤やアレルギー予防薬等の支持療法薬剤についてもご記入下さい。

申請番号 2009-027
 (年度-通し番号 事務担当が記入)

秋田大学医学部附属病院

2. 投与スケジュール

Day	1	2	3	4	5	6	7	8	9
薬剤1 カイトリル-バー	↓								
薬剤2 アムタ	↓								
薬剤3 シスプラチン	↓								
薬剤4									
薬剤5									

◎休薬期間を含めた1クールの日数 20 日

3. 添付資料

エビデンス	<input type="checkbox"/> ガイドライン、 <input checked="" type="checkbox"/> 文献、 <input type="checkbox"/> その他 ()
ガイドライン 又は 文献名	JOURNAL OF CLINICAL ONCOLOGY EUROPEAN JOURNAL OF CANCER

4. 血液毒性

<input type="checkbox"/> 高度 (grade4 が 10%以上)	<input checked="" type="checkbox"/> 中程度 (grade3 が 10%以上)	<input type="checkbox"/> 軽度 (grade3 が 10%以下)
--	--	--

5. 臨床使用分類

<input checked="" type="checkbox"/> 治療	エビデンスレベル <input checked="" type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> 2 <input type="checkbox"/> 3 <input type="checkbox"/> 4 <input type="checkbox"/> 5 <input type="checkbox"/> 6
<input type="checkbox"/> 研究	<input type="checkbox"/> 多施設自主研究、 <input type="checkbox"/> 単施設自主研究、 <input type="checkbox"/> 市販後臨床試験、 <input type="checkbox"/> その他

(参考) エビデンスレベル1~6は以下を指します

1. システマティックレビュー/メタアナライシス
2. 1つ以上のランダム化比較試験によるもの
3. 非ランダム化比較試験によるもの
4. 分析疫学的研究 (コホート研究や症例対照研究) によるもの
5. 記述研究 (症例報告やケースシリーズ) によるもの
6. 患者データに基づかない、専門委員会や専門家個人の意見