

化学療法プロトコール審査結果報告書

平成 22 年 2 月 1 日

申請診療科名 第二内科（呼吸器）
 申請診療科長 伊藤 宏 殿
 診療科申請医師 佐藤 一洋 殿
 申請年月日 平成21年12月18日

化学療法プロトコール審査委員会委員長

登録名 呼内 Bevacizumab+CBDCA+PAC
 対象病名 非小細胞肺癌
 実施場所 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

- 承認する
- 条件付で承認する
- 承認しない

2. 血液毒性 高度 中等度 軽度

3. 臨床使用分類

<input type="checkbox"/> 治療	エビデンスレベル <input type="checkbox"/> 1 <input checked="" 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

4. 条件の内容

5. オーダリング可能日

- 平成 22 年 月 日より入力可能
- 上記条件確認次第入力可能

22年1月以降使用可能。入日後薬部 (21.12) まで 御連絡下さい。

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 呼吸器内科

診療科長 伊藤 宏

診療科申請者 佐藤 一洋

申請年月日 21年 12月 18日

登録名 呼内 Bevacizumab+CBDCA+PAC

対象病名 非小細胞肺癌

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)
	タキソール	200mg/m ²	生理食塩水 500ml
2	1日投与回数	投与法・投与時間	1回最大投与量 (単位)
	1回	点滴静注・180分	200mg/m ²
3	薬剤名 (一般名・商品名)	1回投与量 (単位)	溶解液 (1回量)
	カルボプラチン	AUC 6	生理食塩水 250ml
4	1日投与回数	投与法・投与時間	1回最大投与量 (単位)
	1回	点滴静注 30分	AUC 6
5	薬剤名 (一般名・商品名)	1回投与量 (単位)	溶解液 (1回量)
	アバステン	15mg/kg	生理食塩水 100ml
6	1日投与回数	投与法・投与時間	1回最大投与量 (単位)
	1回	点滴静注・30-90分	15mg/kg
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	投与法・投与時間	1回最大投与量 (単位)
9	薬剤名 (一般名・商品名)	1回投与量 (単位)	溶解液 (1回量)
10	1日投与回数	投与法・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。

2. 投与スケジュール

Day	1	2	3	4	5	6	7	8	9
薬剤1 タキソール	↓								
薬剤2 カルボプラチン	↓								
薬剤3 パクリタキセル	↓								
薬剤4									
薬剤5									

◎休薬期間を含めた1クールの日数 21 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	Paclitaxel-Carboplatin Alone or with Bevacizumab for non-small-cell lung cancer Randomized Phase II trial comparing bevacizumab plus carboplatin and paclitaxel with carboplatin and paclitaxel alone in previously untreated locally advanced or metastatic non-small-cell lung cancer

4. 血液毒性

<input checked="" type="checkbox"/> 高度 (grade4 が 10%以上)	<input 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 type="checkbox"/> 1 <input checked="" 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