

化学療法プロトコール審査結果報告書

平成 23 年 / 月 23 日

申請診療科名 皮膚科
 申請診療科長 真鍋 求 殿
 診療科申請医師 山川 岳洋 殿
 申請年月日 平成22年12月13日

化学療法プロトコール審査委員会委員長

登録名 乾癬-レミケード
 対象病名 尋常性乾癬、乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬、乾癬性関節炎（関節症性乾癬）
 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. 血液毒性等

血液毒性	<input type="checkbox"/> 高度	<input type="checkbox"/> 中等度	<input checked="" type="checkbox"/> 軽度
非血液毒性	<input type="checkbox"/> 高度	<input type="checkbox"/> 中等度	<input checked="" type="checkbox"/> 軽度
催吐リスク	<input type="checkbox"/> 高度	<input type="checkbox"/> 中等度	<input type="checkbox"/> 軽度 <input checked="" type="checkbox"/> 最小度
制吐療法			

3. 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

4. 条件の内容

※3内科、4内科 運用のプロトコールと同じで
 実施（予予時内 等）を把握。状況下で

5. オーダリング可能日

- 平成23年 月 日より入力可能
 上記条件確認次第入力可能

PC上の登録後御連絡下さい
 (内線2412)

レジメン登録申請書

プロトコール審査委員会委員長 殿

このたび、以下の化学療法レジメンを承認していただきたく、審査をお願いいたします。

診療科名 皮膚科
 診療科長 真鍋 幸 (真鍋)
 診療科申請者 小川 崇洋 (小川)
 申請年月日 2010 年 12 月 13 日

登録名 乾/錠 - レミケード (例 膝がん-GEM)

対象病名 骨肉性乾癆, 乾癆性乾癆, 腺癌性乾癆, 乾癆性肉腫
 (骨肉性乾癆)

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)
	レミケード	5mg/kg	生食 250ml
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	
3	薬剤名 (一般名・商品名)	1回投与量 (単位)	溶解液 (1回量)
4	1日投与回数	投与法・投与時間	1回最大投与量 (単位)
5	薬剤名 (一般名・商品名)	1回投与量 (単位)	溶解液 (1回量)
6	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ください。

2. 投与スケジュール

Day	1	2	3	4	5	6	7	8	9
薬剤1 バクテド	↓								
薬剤2									
薬剤3									
薬剤4									
薬剤5									

◎休薬期間を含めた1クールの日数 56 日

3. 添付資料

エビデンス	<input checked="" type="checkbox"/> ガイドライン、 <input type="checkbox"/> 文献、 <input type="checkbox"/> その他 ()
ガイドライン 又は、文献名	乳癌における TNFα阻害剤の使用指針および安全管理マニュアル

4. 血液毒性等

血液毒性	<input type="checkbox"/> 高度 (grade4が10%以上)	<input type="checkbox"/> 中等度 (grade3が10%以上)	<input checked="" type="checkbox"/> 軽度 (grade3が10%以下)	
非血液毒性 () () () () ()	<input type="checkbox"/> 高度	<input type="checkbox"/> 中等度	<input checked="" type="checkbox"/> 軽度	
催吐リスク	<input type="checkbox"/> 高度	<input type="checkbox"/> 中等度	<input type="checkbox"/> 軽度	<input checked="" type="checkbox"/> 最小度
制吐療法				

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 checked="" type="checkbox"/> 研究	<input checked="" 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/メタアナリシス
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