

### 化学療法プロトコール審査結果報告書

申請診療科名 産科婦人科  
 申請診療科長 寺田 幸弘 殿  
 診療科申請医師 清水 大 殿  
 申請年月日 平成25年 5月 27日

平成25年 6月 24日

化学療法プロトコール審査委員会委員長

登録名 CCRT (CDDP)  
 対象病名 子宮頸癌  
 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. 血液毒性等

血液毒性	grade3	grade4	grade3/4	( )
(白血球減少)	[ ] %	[ ] %	[ 23 ] %	[ ] %
(血小板減少)	[ ] %	[ ] %	[ 2 ] %	[ ] %
(その他)	[ ] %	[ ] %	[ 15 ] %	[ ] %
非血液毒性	grade3	grade4	grade3/4	( )
(消化器)	[ ] %	[ ] %	[ 12 ] %	[ ] %
(泌尿生殖)	[ ] %	[ ] %	[ 5 ] %	[ ] %
(皮膚)	[ ] %	[ ] %	[ 2 ] %	[ ] %
(神経)	[ ] %	[ ] %	[ 1 ] %	[ ] %
(呼吸器)	[ ] %	[ ] %	[ 0 ] %	[ ] %
(循環器)	[ ] %	[ ] %	[ 0 ] %	[ ] %
催吐リスク	<input checked="" type="checkbox"/> 高度 <input type="checkbox"/> 中等度 <input type="checkbox"/> 軽度 <input type="checkbox"/> 最小度			
制吐療法	<input checked="" type="checkbox"/> 院内ガイドラインに準拠する <input type="checkbox"/> ( )			

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

・ 薬剤師によるため申請

5. オーダリング可能日  平成 年 月 日より入力可能  
 上記条件確認次第入力可能

2. 投与スケジュール

Day	1	2	3	4	5	6	7	8	9
薬剤1 シスプラチン	↓	↓	↓	↓	↓				
薬剤2 フロキシ	↓	↓	↓	↓	↓				
薬剤3 テカドロン	↓↓↓	↓↓↓	↓↓↓	↓↓↓	↓↓↓				
薬剤4									
薬剤5									

◎休薬期間を含めた1クールの日数 35 日

3. 添付資料

エビデンス	<input checked="" 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	子宮頸癌治療ガイドライン <del>2011</del> 2011年版 Concurrent cisplatin-based radiotherapy and chemotherapy for locally advanced cervical cancer, Rose PG. 1999. NEJM

4. 血液毒性等

血液毒性	grade3	grade4	grade3/4	( ) %
(白血球減少)	[ 21 ] %	[ 2 ] %	[ 23 ] %	[ ] %
(血小板減少)	[ 2 ] %	[ 0 ] %	[ 2 ] %	[ ] %
(その他)	[ 10 ] %	[ 5 ] %	[ 15 ] %	[ ] %
非血液毒性	grade3	grade4	grade3/4	( ) %
(消化器)	[ 8 ] %	[ 4 ] %	[ 12 ] %	[ ] %
(泌尿器)	[ 3 ] %	[ 2 ] %	[ 5 ] %	[ ] %
(皮膚)	[ 1 ] %	[ 1 ] %	[ 2 ] %	[ ] %
(神経)	[ 1 ] %	[ 0 ] %	[ 1 ] %	[ ] %
(呼吸器)	[ 0 ] %	[ 0 ] %	[ 0 ] %	[ ] %
(循環器)	[ 0 ] %	[ 0 ] %	[ 0 ] %	[ ] %
催吐リスク	<input checked="" type="checkbox"/> 高度	<input type="checkbox"/> 中等度	<input type="checkbox"/> 軽度	<input type="checkbox"/> 最小度
制吐療法	<input checked="" type="checkbox"/> 院内ガイドラインに準拠する <input type="checkbox"/> ( )			

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