

患者名

項目	内容	
薬物療法(紹介前)	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： ☐自施設☐他施設	
	レジメン名：	
	薬剤名：	
	投与時の薬剤承認状況： ☐適応内☐適応外☐未承認（治験）	
	レジメン内容変更コメント： ☐無☐有（）	
	投与開始日： 西暦年　月　日	
	投与終了日： 西暦年　月　日 または ☐継続中	
	終了理由： ☐計画通りに終了☐無効中止☐本人希望で中止 ☐副作用で中止（有害事象Grade） ☐その他（）☐不明	
	最良総合効果： ☐CR☐PR☐SD☐PD☐NE	
	画像または臨床的増悪日： 西暦年　月　日	
	有害事象(紹介前)	薬物治療と因果関係のあるGrade3以上の有害事象の有無（非血液毒性）： ☐無☐有
		有害事象① CTCAEv5.0 名称日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐3☐4 発現日西暦年　月　日 収束日西暦年　月　日
有害事象② CTCAEv5.0 名称日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐3☐4 発現日西暦年　月　日 収束日西暦年　月　日		
有害事象③ CTCAEv5.0 名称日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐3☐4 発現日西暦年　月　日 収束日西暦年　月　日		

項目	内容
薬物療法(紹介前)	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： ☐ 自施設 ☐ 他施設
	レジメン名：
	薬剤名：
	投与時の薬剤承認状況： ☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験）
	レジメン内容変更コメント： ☐ 無 ☐ 有 （ ）
	投与開始日： 西暦 年 月 日
	投与終了日： 西暦 年 月 日 または ☐ 継続中
	終了理由： ☐ 計画通りに終了 ☐ 無効中止 ☐ 本人希望で中止 ☐ 副作用で中止（有害事象 Grade ） ☐ その他（ ） ☐ 不明
	最良総合効果： ☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE
	画像または臨床的増悪日： 西暦 年 月 日
	有害事象(紹介前)
	有害事象① CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象② CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象③ CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日

項目	内容
薬物療法(紹介前)	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： ☐ 自施設 ☐ 他施設
	レジメン名：
	薬剤名：
	投与時の薬剤承認状況： ☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験）
	レジメン内容変更コメント： ☐ 無 ☐ 有 （ ）
	投与開始日： 西暦 年 月 日
	投与終了日： 西暦 年 月 日 または ☐ 継続中
	終了理由： ☐ 計画通りに終了 ☐ 無効中止 ☐ 本人希望で中止 ☐ 副作用で中止（有害事象 Grade ） ☐ その他（ ） ☐ 不明
	最良総合効果： ☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE
	画像または臨床的増悪日： 西暦 年 月 日
有害事象(紹介前)	薬物治療と因果関係のあるGrade3以上の有害事象の有無（非血液毒性）： ☐ 無 ☐ 有
	有害事象① CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象② CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象③ CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日

患者名

項目	内容
薬物療法(紹介前)	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： ☐ 自施設 ☐ 他施設
	レジメン名：
	薬剤名：
	投与時の薬剤承認状況： ☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験）
	レジメン内容変更コメント： ☐ 無 ☐ 有（ ）
	投与開始日： 西暦 年 月 日
	投与終了日： 西暦 年 月 日 または ☐ 継続中
	終了理由： ☐ 計画通りに終了 ☐ 無効中止 ☐ 本人希望で中止 ☐ 副作用で中止（有害事象 Grade ） ☐ その他（ ） ☐ 不明
	最良総合効果： ☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE
	画像または臨床的増悪日： 西暦 年 月 日
有害事象(紹介前)	薬物治療と因果関係のあるGrade3以上の有害事象の有無（非血液毒性）： ☐ 無 ☐ 有
	有害事象① CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象② CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象③ CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日

項目	内容
薬物療法(紹介前)	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： ☐ 自施設 ☐ 他施設
	レジメン名：
	薬剤名：
	投与時の薬剤承認状況： ☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験）
	レジメン内容変更コメント： ☐ 無 ☐ 有（ ）
	投与開始日： 西暦 年 月 日
	投与終了日： 西暦 年 月 日 または ☐ 継続中
	終了理由： ☐ 計画通りに終了 ☐ 無効中止 ☐ 本人希望で中止 ☐ 副作用で中止（有害事象 Grade ） ☐ その他（ ） ☐ 不明
	最良総合効果： ☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE
	画像または臨床的増悪日： 西暦 年 月 日
有害事象(紹介前)	薬物治療と因果関係のあるGrade3以上の有害事象の有無（非血液毒性）： ☐ 無 ☐ 有
	有害事象① CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象② CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象③ CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日

項目	内容
薬物療法(紹介前)	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： ☐ 自施設 ☐ 他施設
	レジメン名：
	薬剤名：
	投与時の薬剤承認状況： ☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験）
	レジメン内容変更コメント： ☐ 無 ☐ 有（ ）
	投与開始日： 西暦 年 月 日
	投与終了日： 西暦 年 月 日 または ☐ 継続中
	終了理由： ☐ 計画通りに終了 ☐ 無効中止 ☐ 本人希望で中止 ☐ 副作用で中止（有害事象 Grade ） ☐ その他（ ） ☐ 不明
	最良総合効果： ☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE
	画像または臨床的増悪日： 西暦 年 月 日
有害事象(紹介前)	薬物治療と因果関係のあるGrade3以上の有害事象の有無（非血液毒性）： ☐ 無 ☐ 有
	有害事象① CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象② CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象③ CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日

項目	内容
薬物療法(紹介前)	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： ☐ 自施設 ☐ 他施設
	レジメン名：
	薬剤名：
	投与時の薬剤承認状況： ☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験）
	レジメン内容変更コメント： ☐ 無 ☐ 有 （ ）
	投与開始日： 西暦 年 月 日
	投与終了日： 西暦 年 月 日 または ☐ 継続中
	終了理由： ☐ 計画通りに終了 ☐ 無効中止 ☐ 本人希望で中止 ☐ 副作用で中止（有害事象 Grade ） ☐ その他（ ） ☐ 不明
	最良総合効果： ☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE
	画像または臨床的増悪日： 西暦 年 月 日
有害事象(紹介前)	薬物治療と因果関係のあるGrade3以上の有害事象の有無（非血液毒性）： ☐ 無 ☐ 有
	有害事象① CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象② CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象③ CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日

項目	内容
薬物療法(紹介前)	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： ☐ 自施設 ☐ 他施設
	レジメン名：
	薬剤名：
	投与時の薬剤承認状況： ☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験）
	レジメン内容変更コメント： ☐ 無 ☐ 有 （ ）
	投与開始日： 西暦 年 月 日
	投与終了日： 西暦 年 月 日 または ☐ 継続中
	終了理由： ☐ 計画通りに終了 ☐ 無効中止 ☐ 本人希望で中止 ☐ 副作用で中止（有害事象 Grade ） ☐ その他（ ） ☐ 不明
	最良総合効果： ☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE
	画像または臨床的増悪日： 西暦 年 月 日
	有害事象(紹介前)
	有害事象① CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象② CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象③ CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日

項目	内容
薬物療法(紹介前)	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： ☐ 自施設 ☐ 他施設
	レジメン名：
	薬剤名：
	投与時の薬剤承認状況： ☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験）
	レジメン内容変更コメント： ☐ 無 ☐ 有 （ ）
	投与開始日： 西暦 年 月 日
	投与終了日： 西暦 年 月 日 または ☐ 継続中
	終了理由： ☐ 計画通りに終了 ☐ 無効中止 ☐ 本人希望で中止 ☐ 副作用で中止（有害事象 Grade ） ☐ その他（ ） ☐ 不明
	最良総合効果： ☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE
	画像または臨床的増悪日： 西暦 年 月 日
有害事象(紹介前)	薬物治療と因果関係のあるGrade3以上の有害事象の有無（非血液毒性）： ☐ 無 ☐ 有
	有害事象① CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象② CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日
	有害事象③ CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade： ☐ 3 ☐ 4 発現日 西暦 年 月 日 収束日 西暦 年 月 日

項目	内容
薬物療法(紹介前)	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： ☐ 自施設☐ 他施設
	レジメン名：
	薬剤名：
	投与時の薬剤承認状況： ☐ 適応内☐ 適応外☐ 未承認（治験）
	レジメン内容変更コメント： ☐ 無☐ 有（ ）
	投与開始日：西暦 年 月 日
	投与終了日：西暦 年 月 日 または ☐ 継続中
	終了理由： ☐ 計画通りに終了☐ 無効中止☐ 本人希望で中止 ☐ 副作用で中止（有害事象Grade ） ☐ その他（ ）☐ 不明
	最良総合効果： ☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE
	画像または臨床的増悪日：西暦 年 月 日
有害事象(紹介前)	薬物治療と因果関係のあるGrade3以上の有害事象の有無（非血液毒性）： ☐ 無 ☐ 有
	有害事象①CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade：☐ 3☐ 4 発現日西暦 年 月 日 収束日西暦 年 月 日
	有害事象②CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade：☐ 3☐ 4 発現日西暦 年 月 日 収束日西暦 年 月 日
	有害事象③CTCAEv5.0 名称 日本語： CTCAEv5.0 最悪Grade：☐ 3☐ 4 発現日西暦 年 月 日 収束日西暦 年 月 日

ご協力ありがとうございました。

北海道大学病院 がん遺伝子診断部