

C-CAT登録 記入用紙

症例基本情報	診療科/担当医			
	患者氏名(カルテ番号)			
	これまでC-CATへの登録の有無		☐ なし ☐ あり ☐ 不明	
	→過去の登録がある場合 過去の登録ID (10桁)			重複がんや別施設による再検査の場合 例) EC00000523
	症例関係区分		☐ 重複がん ☐ 前医からの転院フォロー ☐ 前医実施後再検査 ☐ その他	過去登録の関係性
がん種別情報	がんの種別区分・ 肺がんの場合	EGFR	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		EGFR-type	☐ G719 ☐ exon-19欠失 ☐ S768I ☐ T790M ☐ exon-20挿入 ☐ L858R ☐ L861Q ☐ その他 ☐ 不明	
		EGFR検査方法	☐ CobasV2 ☐ Therascreen ☐ その他 ☐ 不明	
		EGFR-TK1耐性後 EGFR-T790M	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		ALK融合	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		ALK検査方法	☐ IHCのみ ☐ FISHのみ ☐ IHC+FISH ☐ RT-PCRのみ ☐ RT-PCR+FISH ☐ その他 ☐ 不明	
		ROS1	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		BRAF (V600)	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		PD-L1 (IHC)	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		PD-L1 (IHC) 検査方法	☐ Nivolumab/Dako28-8 (BMS/小野) ☐ Pembrolizumab/Dako22C3 (Merck) ☐ その他 ☐ 不明	
		PD-L1 (IHC) 陽性率	%	
		アスベスト暴露率	☐ なし ☐ あり ☐ 不明	
	がんの種別区分・ 乳がんの場合	HER2 (IHC)	☐ 陰性 ☐ 陰性(1+) ☐ 境界域(2+) ☐ 陽性(3+) ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		HER2 (HISH)	☐ 陰性 ☐ equivocal ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		ER	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		PgR	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		gBRCA1	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		gBRCA2	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
	食道 / がんの種別区分・ 胃がん・腸がんの場合	KRAS	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		KRAS-type	☐ codon12 ☐ codon13 ☐ codon59 ☐ codon61 ☐ codon117 ☐ codon146 ☐ 不明	
		KRAS-検査方法	☐ PCR- r SS0法 ☐ その他 ☐ 不明	
		NRAS	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		NRAS-type	☐ codon12 ☐ codon13 ☐ codon59 ☐ codon61 ☐ codon117 ☐ codon146 ☐ 不明	
		NRAS-検査方法	☐ PCR- r SS0法 ☐ その他 ☐ 不明	
		HER2	☐ 陰性 ☐ 陰性(1+) ☐ 境界域(2+) ☐ 陽性(3+) ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		EGFR (IHC)	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		BRAF (V600)	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
	がん種別区分・皮膚がんの場合	HBsAg	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		HBs抗体	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	
		HBV-DNA		自由記載 半角30文字まで
		HCV抗体	☐ 低 ☐ 中 ☐ 高 ☐ 不明or未検査	
		HCV-RNA		自由記載 半角30文字まで
	がん種別区分・皮膚がんの場合	BRAF (V600)	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明or未検査	

これまでの薬物療法

薬物療法 1（E P 前）	治療ライン 1	治療ライン	☐ 1 次治療 ☐ 2 次治療 ☐ 3 次治療 ☐ 4 次治療 ☐ 5 次治療以降 ☐ 不明	
		実施目的	☐ 術前補助療法 ☐ 術後補助療法 ☐ 根治 ☐ その他	
		実施施設	☐ 自施設 ☐ 他施設	
		レジメン名		自由記載 全角換算100文字まで
		薬剤名		自由記載 全角換算100文字まで
		投薬時点の薬剤承認状況	☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験薬）	
		レジメン名内容変更情報		自由記載 全角換算100文字まで
		投与開始日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		投与終了日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		継続中	☐ 継続中	該当すればチェック
		終了理由	☐ 計画通り終了 ☐ 無効中止 ☐ 副作用等で中止 ☐ 本人希望により中止 ☐ その他理由で中止 ☐ 不明	
		最良総合効果	☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE	
	治療ライン 1 に対する有害事象 1	Grade3以上有害事象の有無	☐ Grade3以上なし ☐ Grade3以上あり	
		発現日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		CTCAEv5.0名称日本語		CTCAE v5.0有害事象の基準を参照
		CTCAEv5.0最悪Grade	☐ Grade3 ☐ Grade4 ☐ Grade5 ☐ 不明	
薬物療法 2（E P 前）	治療ライン 2	治療ライン	☐ 1 次治療 ☐ 2 次治療 ☐ 3 次治療 ☐ 4 次治療 ☐ 5 次治療以降 ☐ 不明	
		実施目的	☐ 術前補助療法 ☐ 術後補助療法 ☐ 根治 ☐ その他	
		実施施設	☐ 自施設 ☐ 他施設	
		レジメン名		自由記載 全角換算100文字まで
		薬剤名		自由記載 全角換算100文字まで
		投薬時点の薬剤承認状況	☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験薬）	
		レジメン名内容変更情報		自由記載 全角換算100文字まで
		投与開始日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		投与終了日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		継続中	☐ 継続中	該当すればチェック
		終了理由	☐ 計画通り終了 ☐ 無効中止 ☐ 副作用等で中止 ☐ 本人希望により中止 ☐ その他理由で中止 ☐ 不明	
		最良総合効果	☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE	
	治療ライン 2 に対する有害事象 2	Grade3以上有害事象の有無	☐ Grade3以上なし ☐ Grade3以上あり	
		発現日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		CTCAEv5.0名称日本語		CTCAE v5.0有害事象の基準を参照
		CTCAEv5.0最悪Grade	☐ Grade3 ☐ Grade4 ☐ Grade5 ☐ 不明	

薬物療法3（EP前）	治療ライン3	治療ライン	☐ 1次治療 ☐ 2次治療 ☐ 3次治療 ☐ 4次治療 ☐ 5次治療以降 ☐ 不明	
		実施目的	☐ 術前補助療法 ☐ 術後補助療法 ☐ 根治 ☐ その他	
		実施施設	☐ 自施設 ☐ 他施設	
		レジメン名		自由記載 全角換算100文字まで
		薬剤名		自由記載 全角換算100文字まで
		投薬時点の薬剤承認状況	☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験薬）	
		レジメン名内容変更情報		自由記載 全角換算100文字まで
		投与開始日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		投与終了日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		継続中	☐ 継続中	該当すればチェック
		終了理由	☐ 計画通り終了 ☐ 無効中止 ☐ 副作用等で中止 ☐ 本人希望により中止 ☐ その他理由で中止 ☐ 不明	
		最良総合効果	☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE	
	治療ライン3に対する有害事象3	Grade3以上有害事象の有無	☐ Grade3以上なし ☐ Grade3以上あり	
		発現日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		CTCAEv5.0名称日本語		CTCAE v5.0有害事象の基準を参照
		CTCAEv5.0最悪Grade	☐ Grade3 ☐ Grade4 ☐ Grade5 ☐ 不明	
薬物療法4（EP前）	治療ライン4	治療ライン	☐ 1次治療 ☐ 2次治療 ☐ 3次治療 ☐ 4次治療 ☐ 5次治療以降 ☐ 不明	
		実施目的	☐ 術前補助療法 ☐ 術後補助療法 ☐ 根治 ☐ その他	
		実施施設	☐ 自施設 ☐ 他施設	
		レジメン名		自由記載 全角換算100文字まで
		薬剤名		自由記載 全角換算100文字まで
		投薬時点の薬剤承認状況	☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験薬）	
		レジメン名内容変更情報		自由記載 全角換算100文字まで
		投与開始日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		投与終了日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		継続中	☐ 継続中	該当すればチェック
		終了理由	☐ 計画通り終了 ☐ 無効中止 ☐ 副作用等で中止 ☐ 本人希望により中止 ☐ その他理由で中止 ☐ 不明	
		最良総合効果	☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE	
	治療ライン4に対する有害事象4	Grade3以上有害事象の有無	☐ Grade3以上なし ☐ Grade3以上あり	
		発現日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		CTCAEv5.0名称日本語		CTCAE v5.0有害事象の基準を参照
		CTCAEv5.0最悪Grade	☐ Grade3 ☐ Grade4 ☐ Grade5 ☐ 不明	

薬物療法5（E P 前）	治療ライン5	治療ライン	☐ 1次治療 ☐ 2次治療 ☐ 3次治療 ☐ 4次治療 ☐ 5次治療以降 ☐ 不明	
		実施目的	☐ 術前補助療法 ☐ 術後補助療法 ☐ 根治 ☐ その他	
		実施施設	☐ 自施設 ☐ 他施設	
		レジメン名		自由記載 全角換算100文字まで
		薬剤名		自由記載 全角換算100文字まで
		投薬時点の薬剤承認状況	☐ 適応内 ☐ 適応外 ☐ 未承認（治験薬）	
		レジメン名内容変更情報		自由記載 全角換算100文字まで
		投与開始日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		投与終了日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		継続中	☐ 継続中	該当すればチェック
		終了理由	☐ 計画通り終了 ☐ 無効中止 ☐ 副作用等で中止 ☐ 本人希望により中止 ☐ その他理由で中止 ☐ 不明	
		最良総合効果	☐ CR ☐ PR ☐ SD ☐ PD ☐ NE	
	治療ライン5に対する有害事象5	Grade3以上有害事象の有無	☐ Grade3以上なし ☐ Grade3以上あり	
		発現日	年 月 日	不明部分は、2018/11/99、2015/99/99
		CTCAEv5.0名称日本語		CTCAE v5.0有害事象の基準を参照
		CTCAEv5.0最悪Grade	☐ Grade3 ☐ Grade4 ☐ Grade5 ☐ 不明	