**パネル検査　EP 開催前　臨床情報 （ Ver. 1.2　）**

資料3

直接入力用

１．エキスパートパネル(EP)の開催時に、以下の形式の臨床情報が必要となります。

正確な記載をお願いします。

２．特に血縁者におけるがん発生の状況は確実に問診を行い、正確な記述をお願いします。

３．家族歴については、この書式をコピーしてお使いください。

|  |  |
| --- | --- |
| 項目 | 内容 |
| 臨床診断名 | ＊最新のがん取り扱い規約に則り、正確な診断名を記入してください。  例）〇直腸癌　×Tubular adenocarcinoma, well differentiated type |
| 診断日 （西暦） | ＊正確な診断日をご記入ください。 |
| 初回治療前のステージ分類 | ０期　Ⅰ期　Ⅱ期　Ⅲ期 Ⅳ期　該当せず 不明 |
| 喫煙歴 | なし　　あり　　不明  喫煙年数　年　　1日の本数　本 |
| アルコール多飲歴 | なし　　あり　　不明 |
| ECOG PS | 0　1　2　3 4　不明 |
| 重複がん  （異なる臓器） | なし  あり　　部位：  ＊最新のがん取り扱い規約に則り、正確な診断名を記入してください。  ＊診断根拠となった病理報告書のコピーを添付してください。  活動性　　非活動性　　不明  不明 |
| 多発がん  （同一臓器） | なし  あり　(活動性： 有　　無　　不明)  不明 |
| 既知の遺伝性疾患 | なし　　あり　　不明 |
| 移植歴 | なし　　あり＊  ＊ありの場合、英語で記入してください。　例）Liver transplantation |

家族歴（血縁者におけるがんの発生について）

沖縄県立中部病院

資料3-1

|  |  |
| --- | --- |
| なし　　あり　　不明  家族歴詳細①：続柄　選択してください。　がん種　選択してください。　罹患年齢　選択してください。  家族歴詳細②：続柄　選択してください。　がん種　選択してください。　罹患年齢　選択してください。  家族歴詳細③：続柄　選択してください。　がん種　選択してください。　罹患年齢　選択してください。  家族歴詳細④：続柄　選択してください。　がん種　選択してください。　罹患年齢　選択してください。  家族歴詳細⑤：続柄　選択してください。　がん種　選択してください。　罹患年齢　選択してください。 | |
| 登録時転移 | なし　あり　不明  脊髄　脳　眼　口腔　咽頭　喉頭　鼻・副鼻腔  唾液腺　甲状腺　肺　胸膜　 胸腺　乳腺　食道  胃　十二指腸乳頭部　十二指腸　小腸　虫垂　大腸　肛門  肝　胆道　膵　腎　腎盂　副腎　膀胱  尿管　前立腺　精巣　陰茎　子宮体部　子宮頚部　卵巣/卵管  膣　皮膚　骨　筋肉　軟部組織　腹膜　髄膜  骨髄　リンパ節/リンパ管　末梢神経　血液　原発不明　その他 |
| 固形がん症例 | NTRK1/2/3融合遺伝子 ：陰性　陽性　判定不能　不明or未検査 |
| マイクロサテライト不安定性 ：陰性　陽性　判定不能　不明or未検査 |
| ミスマッチ修復機能 ：pMMR(正常)　dMMR(欠損)　判定不能　不明or未検査 |
| 腫瘍遺伝子変異量 ：TMB-High（TMBスコアが10mut/Mb以上）  その他　不明or未検査 |
| ※以下、該当のがん種に対する遺伝子検査の情報を記入してください。 | |
| 肺がん症例  （次ページ有） | EGFR ： 陰性　陽性　判定不能　不明or未検査 |
| EGFR-type: G719　　exon-19決失　　S768I　　T790M  exon-20挿入　　L858R　　L861Q　　その他　　不明 |
| EGFR-検査方法:　CobasV2　　Therascreen  オンコマインDx Target TestマルチCDx  AmoyDx肺癌マルチ遺伝子PCRパネル  その他　　不明 |
| EGFR-TKI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  オンコマインDx Target TestマルチCDx  AmoyDx肺癌マルチ遺伝子PCRパネル  その他　　不明 |
| ROS-1: 陰性　陽性　判定不能　不明or未検査 |
| ROS-1-検査方法：オンコマインDx Target TestマルチCDx  AmoyDx肺癌マルチ遺伝子PCRパネル  OncoGuide AmoyDx　　 その他　　不明 |
| BRAF(V600)： 陰性　陽性　判定不能　不明or未検査 |
| BRAF(V600)-検査方法：オンコマインDx Target TestマルチCDx  AmoyDx肺癌マルチ遺伝子PCRパネル  その他　　不明 |
| PD-L1(IHC)： 陰性　陽性　判定不能　不明or未検査 |
| PD-L1(IHC)　　陽性率：％  沖縄県立中部病院  資料3-2 |
| PD-L1(IHC)-検査方法：Nivolumab/Dako28-8(BMS/小野)  Pembrolizumab/Dako22C3(Merck)  SP142 SP263(術後補助療法)  その他 　 不明 |
| MET遺伝子エクソン14スキッピング変異：陰性　陽性　判定不能　不明/未検査 |
| MET遺伝子エクソン14スキッピング変異：ArcherMETコンパニオン診断システム  -検査方法 AmoyDx肺癌マルチ遺伝子PCRパネル  その他　　　不明 |
| KRAS G12C遺伝子変異：陰性　陽性　判定不能　不明or未検査 |
| KRAS G12C遺伝子変異-検査方法：therascreen　その他　不明 |
| RET融合遺伝子：陰性　陽性　判定不能　不明or未検査 |
| RET融合遺伝子-検査方法： オンコマインDx Target TestマルチCDx  その他　　不明 |
| アスベスト暴露歴： なし　あり　不明 |
| 乳がん症例 | 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(FISH)：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 |
| gBRCA1-検査方法：BRACAnalysis診断システム　その他　　不明 |
| gBRCA2： 陰性　陽性　判定不能　不明or未検査 |
| gBRCA2-検査方法：BRACAnalysis診断システム　その他　　不明 |
| PD-L1タンパク： 陰性　陽性　判定不能　不明or未検査 |
| PD-L1タンパク-検査方法：PD-L1 IHC 22C3 pharmDx「ダコ」  ベンタナOptiView PD-L1(SP142)　　その他　　不明 |
| ERBB2コピー数異常：陰性　陽性　equivocal　判定不能　不明or未検査 |
| ERBB2コピー数異常-検査方法：F1 CDx 　その他　　不明 |
| 食道がん  胃がん  小腸がん  大腸がん症例  （次ページ有） | 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-rSSO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-rSSO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  沖縄県立中部病院  資料3-3 |
| HER2タンパク-検査方法：　ベンタナultraViewパスウェーHER2(4B5)  その他　　不明 |
| HER2遺伝子増幅(ISH法)-検査方法：パスビジョンHER-2 DNAプローブキット  その他　　不明or未検査 |
| HER2遺伝子増幅(ISH法)：陰性　equivocal　陽性　判定不能 |
| 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 |
| BRAF(V600)-検査方法：　MEBGEN RASKET-Bキット　therascreen  その他　　不明 |
| 肝がん症例 | 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（コピー数） |
| HCV抗体：低　中　高　不明or未検査 |
| HCV-RNA（コピー数） |
| 皮膚がん症例 | BRAF遺伝子変異：陰性　陽性　判定不能　不明or未検査 |
| BRAF遺伝子変異-検査方法：コバスBRAF V600変異検出キット  THxID BRAFキット 　MEBGEN BRAFキット  その他 　　不明 |
| BRAF-type：　V600E 　V600K 判定不能 　不明or未検査 |
| 唾液腺癌 | HER2遺伝子増幅度：陰性　equivocal　陽性　判定不能　不明or未検査 |
| HER2遺伝子増幅度-検査方法：ベンタナDISH HER2キット　その他　不明 |
| HER2タンパク：　陰性　　陽性　　判定不能　　不明or未検査 |
| HER2タンパク-検査方法：　ベンタナultraViewパスウェーHER2(4B5)  その他　　不明 |
| 甲状腺 | RET融合遺伝子：　陰性　　陽性　　判定不能　　不明or未検査 |
| RET融合遺伝子-検査方法：　オンコマインDx Target TestマルチCDx  その他　　不明 |
| RET遺伝子変異：　陰性　　陽性　　判定不能　　不明or未検査 |
| RET融合遺伝子-検査方法：　オンコマインDx Target TestマルチCDx  その他　　不明 |
| 胆道 | FGFR2融合遺伝子：　陰性　　陽性　　判定不能　　不明or未検査 |
| FGFR2融合遺伝子-検査方法：　F1 CDx　　その他　　不明 |
| 膵臓 | gBRCA1：　陰性　　陽性　　判定不能　　不明or未検査 |
| gBRCA1-検査方法：　BRACAnalysis診断システム　　その他　　不明 |
| gBRCA2：　陰性　　陽性　　判定不能　　不明or未検査 |
| gBRCA2-検査方法：　BRACAnalysis診断システム　　その他　　不明  沖縄県立中部病院  資料3-4 |
| 前立腺 | gBRCA1：　陰性　　陽性　　判定不能　　不明or未検査 |
| gBRCA1-検査方法：BRACAnalysis診断システム　 その他　　不明 |
| gBRCA2：　陰性　　陽性　　判定不能　　不明or未検査 |
| gBRCA2-検査方法：BRACAnalysis診断システム その他　　不明 |
| 卵巣／卵管 | gBRCA1：　陰性　　陽性　　判定不能　　不明or未検査 |
| gBRCA1-検査方法：　BRACAnalysis診断システム  myChoice診断システム　　　その他　　　不明 |
| gBRCA2：　陰性　　陽性　　判定不能　　不明or未検査 |
| gBRCA2-検査方法：　BRACAnalysis診断システム  myChoice診断システム　　　その他　　　不明 |
| 相同組換え修復欠損：　陰性　　陽性　　判定不能　　不明or未検査 |
| 相同組換え修復欠損-検査方法：　myChoice診断システム　　その他　　不明 |

資料3-5

沖縄県立中部病院

資料3-5