**パネル検査　EP 開催前　臨床情報 （ Ver. 2.0　）**

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） | ＊初回治療前の検査のうち、がんと診断する根拠となった検査が行われた日を記入してください。 |
| 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 | |
| 検査方法 ：F1CDx　F1LiquidCDx　その他　不明 | |
| 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 | |
| 検査方法　：MSI検査キット（FALCO）　F1CDx　　G360CDx  Idylla MSI Test「ニチレイバイオ」　　その他　　不明 | |
| 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 | |
| 検査方法　：ベンタナOptiView２抗体（MSH6、PMS2）  ベンタナOptiView４抗体（MSH2、MSH6、MLH1、PMS2）  その他　　不明 | |
| 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 | |
| 検査方法　：　F1CDx　　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）  肺がん症例  （続き） | 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 | |
| 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 | |
| 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  沖縄県立中部病院　資料3-2 | |
| ROS1　: 陰性 　陽性 　判定不能 　不明or未検査 | |
| 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 | |
| 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：％ | |
| 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 | |
| 検査方法　：　ArcherMETコンパニオン診断システム  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 | |
| 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 | |
| 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  （次ページ有）  乳がん症例  （続き） | 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 | |
| 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 | |
| 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 | |
| 検査方法　：　PD-L1 IHC 22C3 pharmDx「ダコ」  ベンタナOptiView PD-L1(SP142)　　その他　　不明  沖縄県立中部病院　資料3-3 | |
| ERBB2コピー数異常：陰性　陽性　equivocal　判定不能　不明or未検査 | |
| 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 | 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 | |
| 検査方法　：　PCR-rSSO法　MEBGEN RASKET-Bキット  OncoBEAM RAS CRCキット　F1 CDx 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 | |
| 検査方法　：　PCR-rSSO法　MEBGEN RASKET-Bキット  OncoBEAM RAS CRCキット　F1 CDx 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 | |
| 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 | |
| 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 | |
| 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  （次ページ有）  唾液腺癌  （続き） | HER2遺伝子増幅度：陰性　equivocal　陽性　判定不能　不明or未検査 | |
| 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  沖縄県立中部病院　資料3-4 | |
| 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 | |
| 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 | |
| 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 | |
| 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 | |
| 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 | |
| 検査方法：　BRACAnalysis診断システム　　その他　　不明 | |
| 前立腺 | gBRCA1　：　陰性　　陽性　　判定不能　　不明or未検査 | |
| 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 | |
| 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 | |
| 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 | |
| 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 | |
| 検査方法 ：　myChoice診断システム　　その他　　不明 | |

沖縄県立中部病院　資料3-5

資料3-5

資料3-5