

エキスパートパネル開催前 臨床情報

エキスパートパネルの開催時に臨床情報が必要となります。

以下の書式にご記入の上、**初診時に患者さんに持参いただくよう**お願いいたします。

項目	内容
病理診断名（臨床診断名）	
診断日	(西暦) 20 年 月 日
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	☐ 有 喫煙年数()年 1 日の本数()本 ☐ 無 ☐ 不明
アルコール多飲歴	☐ 有 ☐ 無 ☐ 不明
ECOG PS	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ 4 ☐ 不明
重複がん(異なる臓器)	☐ 有 部位：() 活動性： ☐ 有 ☐ 無 ☐ 不明 発症年齢：()歳 ☐ 無 ☐ 不明
多発がん(同一臓器)	☐ 有 活動性： ☐ 有 ☐ 無 ☐ 不明 発症年齢：()歳 ☐ 無 ☐ 不明
家族歴 (祖父母、おじおば、いとこ等の 際は、父方、母方、詳細不明の 記載も必要です。また、同胞は、 男/女まで記載してください。)	☐ 有 ☐ 無 ☐ 不明 家族歴詳細①： 続柄：() がん種：() 罹患年齢：()歳代 ☐ 不明 家族歴詳細②： 続柄：() がん種：() 罹患年齢：()歳代 ☐ 不明 家族歴詳細③： 続柄：() がん種：() 罹患年齢：()歳代 ☐ 不明
既知の遺伝性疾患	☐ 有 既知の遺伝性疾患名：() ☐ 無 ☐ 不明
登録時転移	☐ 有 (部位：) ☐ 無 ☐ 不明

【固形がん(共通)】

NTRK1/2/3 融合遺伝子	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ F1 CDx ☐ F1Liquid CDx ☐ 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 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ MSI 検査キット(FALCO) ☐ F1 CDx ☐ 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 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ ペンタナ OptiView2 抗体(MSH6、PMS2) ☐ ペンタナ 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 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ F1 CDx ☐ その他 ☐ 不明

【肺がん症例】

EGFR	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
Type	☐ G719 ☐ exon-19 欠失 ☐ 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 ☐ F1 CDx ☐ F1Liquid CDx ☐ AmoyDX 肺癌マルチ PCR パネル ☐ その他 ☐ 不明
EGFR-TKI 耐性後 EGFR-T790M	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
ALK 融合	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ IHC ☐ FISH ☐ IHC+FISH ☐ RT-PCR ☐ RT-PCR+FISH ☐ F1 CDx ☐ F1Liquid CDx ☐ オンコマイン Dx Target Test マルチ CDx ☐ AmoyDX 肺癌マルチ PCR パネル ☐ その他 ☐ 不明
ROS-1	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ F1 CDx ☐ F1Liquid CDx ☐ 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 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ オンコマイン Dx Target Test マルチ ☐ 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 ☐ 不明または未検査
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 陽性率：() % ※検査結果に範囲がある場合は「60-80」とご記載ください
MET 遺伝子エクソン14スプリング変異	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
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 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ therascreen ☐ その他 ☐ 不明
RET 融合遺伝子	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ オンコマイン Dx Target Test マルチ CDx ☐ その他 ☐ 不明
アスベスト曝露歴	☐ 有 ☐ 無 ☐ 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 ☐ 不明または未検査
HER2(FISH)	☐ 陰性 ☐ equivocal ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
ER	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
PgR	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
gBRCA1	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
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 ☐ 不明または未検査
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 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ PD-L1 IHC 22C3 pharmDx 「ダコ」 ☐ ペンタナ OptiView PD-L1(SP142) ☐ その他 ☐ 不明
ERBB2 コピー数異常	☐ 陰性 ☐ equivocal ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ F1 CDx ☐ その他 ☐ 不明

【食道/胃/小腸/大腸がん症例】

KRAS	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
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 ☐ 不明または未検査
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 タンパク	☐ 陰性 ☐ 陰性(1+) ☐ 境界域(2+) ☐ 陽性(3+) ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ ペンタナ ultraView パスウェー(4B5) ☐ その他 ☐ 不明または未検査
HER2 遺伝子増幅(ISH 法)	☐ 陰性 ☐ equivocal ☐ 陽性 ☐ 判定不能
検査方法	☐ パスビジョン HER-2 DNA プローブキット ☐ その他 ☐ 不明または未検査
EGFR(IHC)	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
BRAF(V600)	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
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 ☐ 不明または未検査
HBs 抗体	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
HBV-DNA	コピー数 ()
HCV 抗体	☐ 低 ☐ 中 ☐ 高 ☐ 不明または未検査
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 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ コバス BRAF V600 変異検出キット ☐ F1 CDx ☐ THxID BRAF キット ☐ MEBGEN BRAF キット ☐ その他 ☐ 不明
type	☐ V600E ☐ V600K ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査

【唾液腺がん症例】

HER2 遺伝子増幅度	☐ 陰性 ☐ equivocal ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ ペンタナ DISH HER2 キット ☐ その他 ☐ 不明
HER2 タンパク	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ ペンタナ ultraView パスウェーHER2(485)(FALCO) ☐ その他 ☐ 不明

【甲状腺がん症例】

RET 融合遺伝子	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
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 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ オンコマイン Dx Target Test マルチ CDx ☐ その他 ☐ 不明

【胆道がん症例】

FGFR2 融合遺伝子	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ F1 CDx ☐ その他 ☐ 不明

【膵がん症例】

gBRCA1	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
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 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ BRACAnalysis 診断システム ☐ その他 ☐ 不明

【前立腺がん症例】

gBRCA1	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ F1 CDx ☐ F1Liquid CDx ☐ BRACAnalysis 診断システム ☐ その他 ☐ 不明
gBRCA2	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ F1 CDx ☐ F1Liquid CDx ☐ BRACAnalysis 診断システム ☐ その他 ☐ 不明

【卵巣/卵管がん症例】

gBRCA1	☐ 陰性 ☐ 陽性 ☐ 判定不能 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ F1 CDx ☐ 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 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ F1 CDx ☐ 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 ☐ 不明または未検査
検査方法	☐ myChoice 診断システム ☐ その他 ☐ 不明

ご協力ありがとうございました。