　　　　　　　　　　　　　病院御中

提供元病院：

担当者：

作成日：

**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。

初診時にいただきました紹介状に記載された臨床情報に追加をお願いいたします。

初診時の紹介状を作成される際に、下記フォームを使用していただければ、紹介状の記載は簡易な記載で問題ありません。

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 紹介状で記載 | 項目 | 内容 |
|  | がん種区分　　　　　　　　　（肺、胃、大腸、乳房など） |  |
|  | これまで登録の有無 | 有　　 無　　 不明 |
|  | 過去の登録ID |  |
|  | 症例関係区分　　　　　　　　（過去の登録IDがある時） | 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 |
|  | 小児がん等 | 該当しない　　 該当する |
|  | 病理診断名　　　　　　　　　（腺癌、扁平上皮癌など） |  |
|  | 診断日 | (西暦) 　　年　　　　月　　　日 |
|  | 喫煙歴 | 有　　 無　　 不明  喫煙年数　　　年  1日の本数　　　本 |
|  | アルコール多飲歴 | 有　　 無　　 不明 |
|  | 初回治療前のステージ分類 | 0期　 1期　 2期　 3期  4期　不明　該当せず |
|  | ECOG PS | 0　 1　 2　 3  4　不明 |
|  | 重複がん | 有　(部位：　　　　　, 活動性：  有　　 無　　 不明)  無  不明 |
|  | 多発がん | 有　(活動性：  有　　 無　　 不明)  無  不明 |
|  | 家族歴 | 有　　 無　　 不明  続柄　　　  がん種　　　（その他の場合:　　　　　　　）  罹患年齢　  家族歴詳細②：  続柄  がん種　　　（その他の場合:　　　　　　　）  罹患年齢  家族歴詳細③：  続柄  がん種　　　（その他の場合:　　　　　　　）  罹患年齢 |
|  | 既知の遺伝性疾患 | 有　　 無　　 不明 |
|  | 登録時転移 | 有　（部位：　　　　）  無  不明 |
|  | NTRK1/2/3融合遺伝子 | 陰性　　 陽性　　 判定不能　　 不明or未検査 |
|  | NTRK1/2/3融合遺伝子  -検査方法 | F1CDx　　 LiquidCDx　　 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 |
|  | マイクロサテライト不安定性  -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 |
|  | ミスマッチ修復機能  -検査方法 | ベンタナOptiView 2抗体(MSH6・PMS2)  ベンタナOptiView 4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 |
|  | 腫瘍遺伝子変異量  -検査方法 | F1CDx　　 その他　　 不明 |
|  | 肺がん症例 | 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  □オンコマイン Dx targe test マルチ CDx□F1CDx□F1Liquid CDx  □Amoy Dx 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□FISH□IHC+FISH□RT-PCR  □RT-PCR+FISH□F1CDx□F1LiquidCDx□その他□不明  □オンコマインDx Target test マルチ CDx  □Amoy Dx肺癌マルチPCRパネル |
|  | ROS-1：陰性陽性判定不能不明or未検査 |
|  | ROS-1-検査方法：□F1CDx□F1LiquidCDx  □オンコマイン Dx Target Test マルチ CDx  □Amoy CDx 肺癌マルチ遺伝子PCRパネル  □OncoGuide AmoyDx□その他□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：  □オンコマイ 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)□SP142  □SP263(術後補助療法)□その他□不明 |
|  | PD-L1(IHC)陽性率：　　　％ |
|  | 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or未検査 |
|  | MET遺伝子エクソン14スキッピング変異-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 |
|  | 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：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 |
|  | 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：F1CDxその他　不明 |
|  | 食道がん、胃がん、小腸がん、大腸がん症例 | KRAS変異：陰性陽性判定不能不明or未検査 |
|  | KRAS-type：codon12 codon13codon59  codon61codon117codon146不明 |
|  | KRAS検査方法：PCR-rSSO法、MEBGEN RASKET-Bキット  OncoBEAM RAS CRCキットF1CDｘその他不明 |
|  | NRAS変異：陰性陽性判定不能不明or未検査 |
|  | NRAS-type：codon12 codon13codon59  codon61codon117codon146不明 |
|  | NRAS検査方法：PCR-rSSO法MEBGEN RASKET-B キットOncoBEAM RAS CRC キットF1CDx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：  パスピジョン HER2 DNA　プローブキッド  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F1CDx  ThxID BRAFキットMEBGEN BRAF キットその他 不明 |
|  | BRAF-type：  V600EV600K判定不能不明or未検査 |
|  | 唾液腺癌 | HER2遺伝子増幅度：  陰性陽性equivocal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遺伝子変異-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：F1CDx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 |
|  | 前立腺 | gBRCA1：陰性陽性判定不能不明or未検査 |
|  | gBRCA1-検査方法：F1CDxF1Liquid　CDｘ  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：F1CDx F1Liquid　CDｘ  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：F1CDxBRACAnalysis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：F1CDxBRACAnalysis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 |

ご協力ありがとうございました。