## C-CAT登録用症例情報シート (がん種区分:胆道)

項目	記入、もしくは該当項目に○をつけてください									
記載医師名(フリガナ)										
病院名										
問合せ先(メールアドレス)							@			
患者氏名										
生年月日	(西暦)				年			月		日
C-CAT登録歴		ļ			あり		/	なし		
ありの場合	C-CAT登録ID(10桁): EC									
臨床診断名										
「がん」と診断する根拠となった検査実施日	(西暦)				年			月		日
初回治療前のステージ分類	0期	/	l期	/	II期 /	/	Ⅲ期 /	IV期 /	該当せず /	不明
重複がんの有無(異なる臓器)			なし	•	/		あり	/	不明	
ありの場合:	原発部位									
病理診断名										
活動性	活動性	,	/	非清	<b>舌動性</b>	/	不明	発症年齢		歳
多発がんの有無(同一臓器)			なし	•	/		あり	/	不明	
活動性	活動性	,	/	非清	舌動性	/	不明	発症年齢		歳
既知の遺伝性疾患の有無			なし	,	/		あり	/	不明	
ありの場合、既知の遺伝性疾患名										
登録時転移の有無			なし	,	/		あり	/	不明	
ありの場合:部位										
NTRK1/2/3融合遺伝子		性	/		陽性	/	判定不能	/	不明or未検査	<u> </u>
NTRK1/2/3融合遺伝子一検査方法	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									
マイクロサテライト不安定性ー検査方法	MSI検査キット(FALCO) / F1CDx / G360CDx / Idylla MSI test / 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ー検査方法	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									
腫瘍遺伝子変異量一検査方法					F1 CDx	/	その他	/ 不明		
FGFR2融合遺伝子について		性	/		陽性	/	判定不能	/	不明or未検査	<u> </u>
FGFR2融合遺伝子 -検査方法	F1 CDx / その他 / 不明									

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										
治療方針	企業治験 / 医師主導治験 / 先進医療 / 患者申出療養 / 保険診療 / その他										
*治験の場合 承認薬併用治験への該当	Ⅰ 該当しない / 該当する										
治療目的	術前補助療法 / 術後補助療法 / 根治 / 緩和 / その他										
実施施設	自施設 / 他施設										
レジメン名(アルファベット)											
薬物療法に使用した薬剤			商品名	一般名							
*治験薬のみ(承認薬併用無しの治験) の場合は記入不要	1										
*併用ありの場合は、承認薬を記入	2										
	3										
	4										
薬剤投与開始後のレジメン変更情報 (ある場合に記入) *治験薬のみの場合は記入不要											
薬剤投与開始日	(西暦)		年		月		日				
薬剤投与終了について	終了 / 継続中										
終了の場合:終了年月日	(西暦)		年		月		日				
終了理由	計画通り終了 / 無効中止 / 副作用等で中止 / 本人の希望により中止 / その他(上記以外の)理由で中止 / 不明(上記に該当せず、中止理由が不明)										
<b>増悪確認日</b> (無効中止の場合)	(西暦)		年		月		日				
最良総合効果	CR / PR / SD / PD / NE										
治療開始後に発生した非血液毒性の有害事象に ついて	G3以上あり / G3以上なし / 不明										
ありの場合	* Gradeはその有害事象発症から回復・改善までの最悪Gradeについて記載。 * G 3 以上であることは明白だが不明の場合は、「不明」を記載する。										
※「副作用で中止」の場合は中止に至った有害事象が以下にあれば☑でチェックする↓	発症年月日			AE v 5.0 害事象	Term 日本語		最高 Grade				