

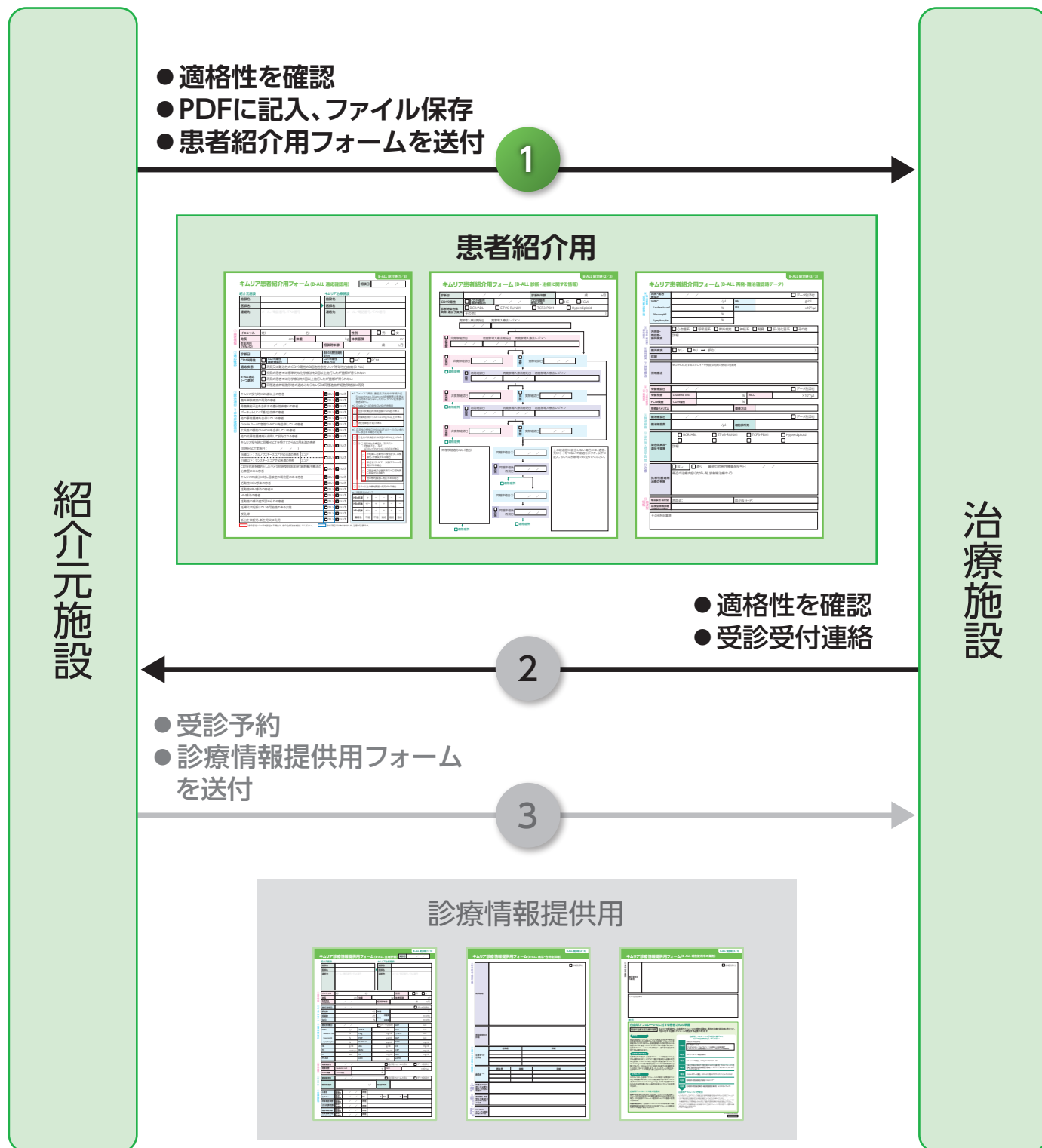
キムリア患者紹介用フォーム(B-ALL)

監修：東京医科歯科大学 小児科

神谷 尚宏 先生

京都大学医学部附属病院 小児科

平松 英文 先生



患者適格基準の詳細については、キムリア点滴静注の添付文書ならびに最適使用推進ガイドラインをご覧ください。

ダウンロードしたPDFファイル「患者紹介用フォーム.pdf」に直接入力し、名前をつけて保存してください。
 入力内容が正しいことを確認した上で、メール・FAX等で送付してください。
 なお、個人情報の取り扱いには、施設のルールに従って十分に注意してください。

キムリア患者紹介用フォーム(B-ALL 適応確認用)

相談日 / /

紹介元施設

施設名	
医師名	
連絡先	メール/電話番号/FAX番号

キムリア治療施設

施設名	
医師名	
連絡先	メール/電話番号/FAX番号

①患者情報

イニシャル	姓	名	性別	<input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	
身長	cm	体重	kg	体表面積	m ²
生年月日 (Y/M/D)	/	/	相談時年齢	歳	ヵ月

②適応確認

診断日	/	/	最終の抗悪性腫瘍剤 投与日	/	/	
CD19陽性	<input type="checkbox"/>	CD19陽性 最終確認日	/	/	CD19陽性 確認方法	<input type="checkbox"/> IHC <input type="checkbox"/> FCM
適応疾患	<input type="checkbox"/> 再発又は難治性のCD19陽性のB細胞性急性リンパ芽球性白血病(B-ALL)					
B-ALL適応 (一つ選択)	<input type="checkbox"/> 初発の患者では標準的な化学療法を2回以上施行したが寛解が得られない					
	<input type="checkbox"/> 再発の患者では化学療法を1回以上施行したが寛解が得られない					
	<input type="checkbox"/> 同種造血幹細胞移植の適応とならない又は同種造血幹細胞移植後に再発					

③除外項目・その他の確認項目

キムリア投与時に26歳以上の患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
随外単独病変の再発の患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
骨髄機能不全を合併する遺伝性疾患*1の患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
パーキットリンパ腫/白血病の患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
他の悪性腫瘍を合併している患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
Grade 2~4の急性GVHD*2を合併している患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
広汎性の慢性GVHD*3を合併している患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
他の抗悪性腫瘍剤と併用して投与される患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
キムリア投与時に同種HSCTを受けてから6ヵ月未満の患者 (同種HSCT実施日: / /)	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
16歳以上: カルノフスキースコアで50未満の患者	スコア	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
15歳以下: ランスキースコアで50未満の患者	スコア	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
CD19抗原を標的としたキメラ抗原受容体発現T細胞輸注療法の 治療歴のある患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
キムリアの成分に対し過敏症の既往歴のある患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
活動性HCV感染の患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
活動性HBV感染の患者*4	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
HIV感染の患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
活動性の感染症が認められる患者	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
妊婦又は妊娠している可能性のある女性	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
授乳婦	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
低出生体重児、新生児又は乳児	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	

*1 ファンconi貧血、重症先天性好中球減少症、Shwachman-Diamond症候群等の患者は投与対象とならない。ただし、ダウン症候群の患者は除く。

*2 Grade 2~4の急性GVHD合併患者

- | | |
|--------------------------|---------------------------|
| <input type="checkbox"/> | 全身の皮膚症状(体表面積の50%超)がある |
| <input type="checkbox"/> | 肝臓障害(総ビリルビン2.0mg/dL以上)がある |
| <input type="checkbox"/> | 消化管障害(下痢)がある |

*3 広汎性の慢性GVHDは以下の①~③のいずれかに該当する場合と定義

- | | |
|--------------------------|--|
| <input type="checkbox"/> | ① 全身の皮膚症状(体表面積の50%以上)がある |
| <input type="checkbox"/> | ② <input type="checkbox"/> 局所的な皮膚症状 及び又は
<input type="checkbox"/> 肝機能不全、及び
以下のいずれか1つ以上の症状がある |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> 肝組織に活動性の慢性肝炎、架橋壊死、肝硬変がある場合 |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> 眼症状(シルマー試験で5mm未満)がある場合 |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> 唇生検で小唾液腺又は口腔粘膜に病変がある場合 |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> 他の標的臓器に病変がある場合 |
| <input type="checkbox"/> | ③ 2つ以上の標的臓器に病変がある場合 |

*4 B型肝炎ウイルス

HBs抗原	+	-	-	-	-
HBc抗体	+/-	+	+	-	-
HBs抗体	+/-	-	+	+	-
適格性	不適	不適	適格	適格	適格

赤枠部分に1つでも該当する場合は、他の治療法を検討してください。

青枠部分には除外項目ではありませんが、注意が必要です。

キムリア患者紹介用フォーム (B-ALL 診断・治療に関する情報)

診断日	/ /		診断時年齢	歳	ヵ月
CD19陽性	<input type="checkbox"/>	CD19陽性最終確認日	/ /	CD19陽性確認方法	<input type="checkbox"/> IHC <input type="checkbox"/> FCM
診断時染色体異常・遺伝子変異	<input type="checkbox"/> BCR/ABL	<input type="checkbox"/> ETV6-RUNX1	<input type="checkbox"/> TCF3-PBX1	<input type="checkbox"/> Hyperdiploid	
その他()					

寛解導入療法開始日 / / 寛解導入療法レジメン

非寛解 非寛解確認日 / / 再寛解導入療法開始日 / / 再寛解導入療法レジメン

非寛解 非寛解確認日 / / 寛解 寛解確認日 / /

適格症例

再発 再発確認日 / / 再寛解導入療法開始日 / / 再寛解導入療法レジメン

非寛解 非寛解確認日 / / 寛解 寛解確認日 / /

適格症例

再発 再発確認日 / / 再寛解導入療法開始日 / / 再寛解導入療法レジメン

非寛解 非寛解確認日 / / 寛解 寛解確認日 / /

適格症例

同種移植適応なし(理由)

適格症例

同種移植日① / /

再発 同種移植後再発日 / /

適格症例

同種移植日② / /

再発 同種移植後再発日 / /

適格症例

上の経過図に該当しない場合には、適宜、矢印(→)をつないで経過を示すか、以下に記入、もしくは別紙等でお知らせください。

キムリア患者紹介用フォーム(B-ALL 再発・難治確認時データ)

④ 血液検査
(再発・難治確認時)

再発・難治確認日	/ /			<input type="checkbox"/> データ別添付
WBC	/ μ l	Hb	g/dl	
Leukemic cell	%	Plt	$\times 10^4/\mu$ l	
Neutrophil	%			
Lymphocyte	%			

⑤ 合併症・既往歴・
節外病変

合併症・既往歴・ 節外病変	<input type="checkbox"/> 心血管系 <input type="checkbox"/> 呼吸器系 <input type="checkbox"/> 節外病変 <input type="checkbox"/> 神経系 <input type="checkbox"/> 腎臓 <input type="checkbox"/> 肝・消化器系 <input type="checkbox"/> その他
	詳細

⑥ 髄外病変

髄外病変	<input type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり → 部位()
詳細	

⑦ 併用療法

併用療法	※GVHDに対するステロイドや免疫抑制剤の使用の有無等
------	-----------------------------

⑧ CD19陽性確認
(骨髓検査)

骨髓確認日	/ /			<input type="checkbox"/> データ別添付
骨髓検査	Leukemic cell	%	NCC	$\times 10^4/\mu$ l
FCM検査	CD19陽性	%		
移植後キメリズム		検査方法		

⑨ 髄液検査

髄液確認日	/ /			<input type="checkbox"/> データ別添付
髄液細胞数	/ μ l	細胞診所見		

⑩ 染色体・遺伝子異常

染色体異常・ 遺伝子変異	<input type="checkbox"/> BCR/ABL <input type="checkbox"/> ETV6-RUNX1 <input type="checkbox"/> TCF3-PBX1 <input type="checkbox"/> Hyperdiploid <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
	詳細

⑪ 治療

抗悪性腫瘍剤 治療の有無	<input type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり 最終の抗悪性腫瘍剤投与日 / /
	最近の治療内容(抗がん剤、放射線治療など)

⑫ 血液型
情報

輸血製剤 血液型	赤血球:	血小板・FFP:
血液型情報詳細 (移植歴ありの場合)		

その他特記事項

キムリア患者紹介用フォーム(参考)

全身状態	点数	ランスキースコア (15歳以下の場合)	カルノフスキースコア (16歳以上の場合)
			正常な活動を行うことができる。
	100	完全に活動的	正常で愁訴なし。疾患を認めない
	90	身体的に激しい遊びがわずかに制限される	正常な活動を行うことができる。 疾患の軽微な徴候又は症状
	80	激しい遊びが制限される。 疲れやすいが、それ以外は活動的	努力を伴う正常な活動。 疾患の若干の徴候又は症状
		軽度から中等度の制限	作業できない。自宅で生活し、 最も必要な自分自身のことの世話ができる
	70	活動的な遊びが大きく制限され、 かつその時間が短い。	自分の世話ができる。正常な活動又は 活動的な作業を行うことができない。
	60	起きている時間が50%以下で、 補助/監視が付いて活動的な遊びは限られる	たまの補助を必要とするが、最も必要な 自分自身の世話をすることができる。
	50	すべての活動的な遊びにかなりの補助が必要、 おとなしい遊びは十分に行うことができる。	かなりの補助及び 頻回の医療的ケアを必要とする。
		中等度から重度の制限	自身の世話ができない。 施設や病院のケアと同等の世話が必要。
	40	おとなしい遊びを始めることができる。	体が不自由である。 特別な世話又は補助を必要とする。
	30	おとなしい遊びにかなりの補助が必要。	著しく体が不自由である。 死は差し迫っていないが、入院が指示される。
	20	他者が始めた非常に受動的な活動に制限される (テレビなど)。	重症。入院が必要。活動的な支持療法が必要。
	10	完全に体が不自由である。 受動的な遊びさえもできない。	瀕死。致命的な経過が急速に進行する。
	0	無反応。	死亡。