

C-CAT 調査結果 説明書

第 2.6 版

改版履歴

版数	更新日	更新者	更新内容
1.0	2019/06/07	C-CAT	初版発行のため
1.1	2019/06/25	C-CAT	サンプル C-CAT 調査結果のイメージ更新および差し替えのため 一部文言の修正のため
2.0	2019/10/21	C-CAT	FoundationOne CDx がんゲノムプロファイル検査に対応した C-CAT 調査結果の記載内容による説明事項の追記、レイアウト変更、および文言修正のため
2.1	2019/12/23	C-CAT	ToMMo のアレル頻度情報追加に伴う C-CAT 調査結果のレイアウト変更のため マーカー名に関する補足事項を注意事項・免責事項に追記したため
2.2	2020/01/09	C-CAT	臨床的意義の記載内容に関する説明事項変更のため
2.3	2020/10/05	C-CAT	CKDB1、アノテーションロジックの改修および C-CAT 調査結果表紙記載の注意喚起文言追加によるサンプル C-CAT 調査結果のイメージおよび記載文言の修正のため
2.4	2020/12/23	C-CAT	CKDB1、アノテーションロジックの改修および C-CAT 調査結果のレイアウト変更によるサンプル C-CAT 調査結果のイメージおよび説明記載の修正のため
2.5	2021/3/26	C-CAT	CKDB1、アノテーションロジックの改修および C-CAT 調査結果のレイアウト変更によるサンプル C-CAT 調査結果のイメージおよび説明記載の修正のため
2.6	2021/6/21	C-CAT	NCC オンコパネルのバージョンアップに伴う C-CAT 調査結果のレイアウト変更によるサンプル C-CAT 調査結果のイメージおよび説明記載の修正のため。

目次

1. 本書の目的.....	1
2. 本書の表記について.....	1
2.1. 用語.....	1
2.2. 表記ルール	1
3. C-CAT 調査結果の構成と表記内容.....	2
3.1. C-CAT 調査結果の構成概要.....	2
3.2. C-CAT 調査結果の章立て	5
3.3. C-CAT 調査結果の各項目説明.....	6
注意喚起.....	6
3.3.1. 基本項目.....	6
3.3.2. 調査結果.....	9
3.3.3. 候補となる臨床試験一覧.....	30
3.3.4. 変異遺伝子の詳細	31
3.3.5. 参考文献.....	32
3.3.6. 使用ソフトウェアバージョン	33
3.3.7. エビデンスレベル定義	34
3.3.8. 米国エビデンスレベル (AMP/ASCO/CAP Guidelines)	34
3.3.9. 注意事項・免責事項	35
4. 知識データベース (Cancer Knowledge DataBase) について	37
4.1. C-CAT 調査結果の生成イメージ (全体概要)	37
4.2. CKDB1 について	38
4.2.1. CKDB1 の処理概要.....	38
4.2.2. CKDB1 のデータベース構造	39
4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポーティングポリシー.....	40
4.2.4. C-CAT 調査結果レポーティングロジック (詳細)	41
4.3. CKDB2 について	44
4.3.1. CKDB2 の処理概要.....	44
4.3.2. 米国エビデンスレベル(Actionability)	45
4.3.3. 米国エビデンスレベル(Pathogenicity)	47
2) Pathogenicity の判定ルール.....	52
4.3.4. 注意事項.....	53
4.3.5. 海外臨床試験について	53
5. 本書における免責事項.....	54

1. 本書の目的

本書は、がんゲノム情報管理センター（Center for Cancer Genomics and Advanced Therapeutics : C-CAT）が構築した知識データベース（Cancer Knowledge DataBase : CKDB）と衛生検査所等検査施設、またはがんゲノム医療中核拠点病院等から C-CAT へ送られてくるゲノム解析結果を基にして患者ごとに作成する C-CAT 調査結果（C-CAT Findings）についての閲覧方法、およびレポートティングポリシーを説明するものです。

2. 本書の表記について

2.1. 用語

本資料の説明で使用している重要なキーワードについて説明します。

[C-CAT 調査結果]

C-CAT 調査結果は、衛生検査所等検査施設、またはがんゲノム医療中核拠点病院等から送られてくるゲノム解析結果に対し C-CAT が構築した知識データベース（Cancer Knowledge DataBase : CKDB）を基に解釈・臨床的意義付けを行い患者ごとに作成した調査結果です。

[CKDB1]

CKDB1 は国内外に存在する公知のゲノム医療関連データベース（公共データベース）や C-CAT へ提供されたデータを基に、遺伝子変異情報（マーカー）、薬剤、国内臨床試験の情報を集約し、医療従事者の視点で精査（キュレーション）した知識データベースです。

衛生検査所等検査施設、またはがんゲノム医療中核拠点病院等から C-CAT へ送られてくるゲノム解析結果、およびがんゲノム医療中核拠点病院等から得られる症例情報等を入力情報とし、臨床的意義やエビデンスレベル、関連する薬剤や臨床試験の情報を付与（アノテーション）して C-CAT 調査結果へ出力する機能を有します。

[CKDB2]

CKDB2 は QIAGEN 社から提供される QIAGEN Clinical Insight -Interpret(QCI-I)の知識データベースです。

上記、CKDB1 由来でのアノテーションに加え、衛生検査所等検査施設、またはがんゲノム医療中核拠点病院等から C-CAT へ送られてくるゲノム解析結果、およびがんゲノム医療中核拠点病院等から得られる症例情報等を入力情報とし、変異に対する病原性と臨床的意義に関する分類（米国エビデンスレベル）、関連する海外臨床試験、変異遺伝子の詳細、および参考文献を C-CAT 調査結果へ出力する機能を有します。

2.2. 表記ルール

C-CAT 調査結果説明は、CKDB1 と CKDB2 の 2 つのデータベースを使用しております。

記載結果が、どちらのデータベースから記載されているかが分かるように、下記のように表記しております。



…赤枠で囲った項目の値は CKDB1 から情報を記載していることを意味します。



…緑枠で囲った項目の値は CKDB2 から情報を記載していることを意味します。

3. C-CAT 調査結果の構成と表記内容

3.1. C-CAT 調査結果の構成概要

C-CAT 調査結果報告の書式構成は、ヘッダ、ボディ、フッタの3構成となっています。

【ヘッダ部】 C-CAT 調査結果報告書の1ページ目に記載される情報です。

【ボディ部】 調査結果の報告内容が記載されます。

【フッタ部】 C-CAT 調査結果報告書の全頁に共通で記載される情報です。

【ヘッダ部】

C-CAT調査結果



c-cat-findings_20210317_5123456789

【ボディ部】



本調査結果は、専門家による会議（エキスパートパネル）の参考資料として用いられるものとして作成されており、「**患者さんが原本又は複写物を受け取ることを想定して作成されたものではない**」旨、注意喚起をさせていただいています。

患者さんからの情報公開請求等に応じて交付する場合にあっては、この趣旨（以下2点）をご理解いただき、患者さんに丁寧にご説明した上で、交付いただきますよう改めてお願い致します。

① 記載されている情報が個々の患者さんに当てはまるかどうかは、その患者さんの主治医等を含めた**専門家による解釈を必要とします**。これにあたり、患者さんが参加可能か否かを検討していただく候補臨床試験を幅広く掲載しており、掲載された臨床試験が患者さんに適していることや当該試験に患者さんが参加できることを保証するものではありません。

※C-CAT調査結果のみを見ると、患者さんが参加できる臨床試験が多数あるかのように誤解される可能性があります。臨床試験の適格条件や実施状況等による登録の可否については、エキスパートパネルあるいは主治医から、臨床試験の連絡先等に確認いただいた上で、患者さんにご説明ください。

② 各臨床試験の連絡先は、①に記載の通り、医療関係者が必要に応じて問合せできるように記載しているもので、**患者さんからの問合せ先ではないことにご留意ください**。

1 基本項目

1-1 患者

登録ID	5123456789	患者識別ID	00NOA18073105	検体識別番号	1616006918073100
年齢	62	性別	女		
がん種	Breast, Invasive Breast Carcinoma				

1-2 医療機関

中核拠点病院	大学病院E	連携病院	テスト病院E1
--------	-------	------	---------

1-3 検査

検体採取日	2020/05/11	パネル名	OncoGuide™ NCC オンコパネル システム ver.2.01-00
検査検体	tumor and matched-normal		

1-4 次世代シーケンサーによるシーケンシングサンプル情報

No.	検体種別	DNA-seq/ RNA-seq	重複率	マッピング率	平均読取深度	読取深度の 中央値	サンプルの状態
1	tumor	DNA-seq	40.12	92.34	1612.00	1582.00	
2	normal	DNA-seq	26.00	92.38	765.20	682.00	

【ボディ部】

2 調査結果

概要

検出変異数	国内承認薬	国内臨床試験中	国内適応外薬	海外臨床試験中	FDA承認薬
体細胞変異：10 生殖細胞系列変異：2	6	31	6	38	19

▲薬剤への到達性の指標をご参照ください。

遺伝子変異以外のバイオマーカー

「■番号」は参考文献へのリンク、「●番号」は国内臨床試験、「▲番号」は海外臨床試験の詳細情報へのリンクです。

No.	マーカー	枝番	エピデンスタイプ	臨床的意義	エピデンスレベル	薬剤	薬剤への到達性
1	MSI high 57.89 %	1	Predictive	Sensitivity/Response	A	pembrolizumab ■ 1	国内承認薬 FDA承認薬 国内臨床試験中(8件) ● 1~8
		2	Predictive	Sensitivity/Response	C	ipilimumab + nivolumab ■ 1	国内適応外薬 FDA承認薬
		3	Predictive	Sensitivity/Response	C	nivolumab ■ 1	国内適応外薬 FDA承認薬 国内臨床試験中(13件) ● 7~19
		4	Oncogenic	Oncogenic	F ■ 3,4		
2	TMB 34.56 Muts/Mb	1	Predictive	Sensitivity/Response	A	pembrolizumab ■ 2	FDA承認薬 国内臨床試験中(8件) ● 1~8

塩基置換、挿入、欠失(DNA)

「■番号」は参考文献へのリンク、「●番号」は国内臨床試験、「▲番号」は海外臨床試験の詳細情報へのリンクです。

No.	マーカー	枝番	エピデンスタイプ	臨床的意義	エピデンスレベル	薬剤	薬剤への到達性	米国エピデンスレベル
3	<i>ABL1</i> p.F336L 0.26 (548/2141)	1	Oncogenic	Likely Oncogenic	F ■ 5			Tier 2C Pathogenic 海外臨床試験中(9件) ▲ 1~9
		2	Predictive	Resistance	R2*	dasatinib ■ 5	国内適応外薬	
		3	Predictive	Resistance	R2*	imatinib mesylate ■ 1	国内適応外薬 FDA承認薬	
4	<i>TP53</i> p.A268V 0.80 (376/469)	1				AMG 650(Trial Condition Match) ■ 25	国内臨床試験中(1件) ● 20	Tier 2C Likely Pathogenic 海外臨床試験中(3件) ▲ 10~12

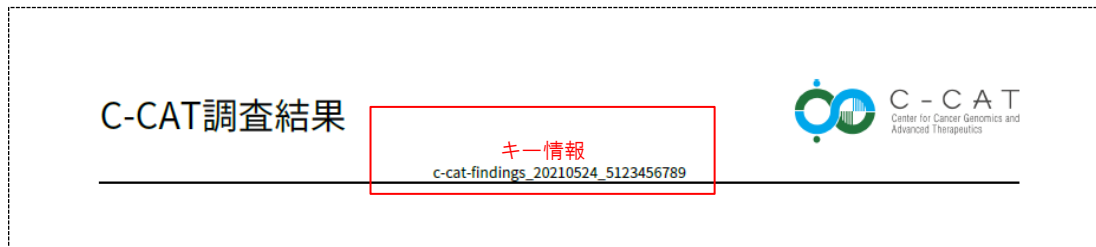
【フッタ部】

2/25

c-cat-findings_20210524_5123456789

作成日：2021年05月24日
レポートバージョン：0001.0

【ヘッダ】 ヘッダに記載される項目について説明します。



項目	説明
キー情報	c-cat-findings の固定文字列 + 作成日(YYYYMMDD) + 登録 ID を記載します。 ID の説明は、【3.3.1 基本項目】を参照ください。

【ボディ】 ボディの内容は、【3.2.C-CAT 調査結果の章立て】にて説明します。

【フッタ】 フッタに表示される項目について説明します。



項目	説明
頁番号	“印刷頁／全体頁” の形式で記載します。
キー情報	c-cat-findings の固定文字列+ 作成日(YYYYMMDD) + 登録 ID を記載します。 ID の説明は、【注意喚起】を参照ください。
作成日	“C-CAT 調査結果”を作成した日を記載します。
レポートバージョン	レポートの版数を記載します。 CKDB2 の情報を使用せずに C-CAT 調査結果が作成された場合は、 数字の末尾に「nq」を付加します。

3.2. C-CAT 調査結果の章立て

C-CAT 調査結果は、注意喚起と 9 章で構成されており、以下のような構成となっています。
各章に記載されている内容について説明します。

注意喚起

C-CAT 調査結果が「患者さんが原本又は複写物を受け取ることを想定して作成されたものではない」ことの注意喚起を記載します。

1 基本項目

患者や医療機関、検査に関する情報を記載します。詳細は【3.3.1 基本項目】をご参照下さい。

2 調査結果

検出された変異の数や、マーカー、エビデンスレベル、エビデンスタイプなどに関する情報を記載します。詳細は【3.3.2. 調査結果】をご参照下さい。

3 候補となる臨床試験一覧

検出された変異を対象とする臨床試験の情報を記載します。詳細は【3.3.3. 候補となる臨床試験一覧】をご参照下さい。

4 変異遺伝子の詳細

検出された変異に関する遺伝子の詳細情報を記載します。詳細は【3.3.4. 変異遺伝子の詳細】をご参照下さい。

5 参考文献

検出されたマーカーに関する論文など、参考となる文献の情報を記載します。詳細は【3.3.5. 参考文献】をご参照下さい。

6 使用ソフトウェアバージョン

アノテーションおよび C-CAT 調査結果を生成する際に使用した、ソフトウェアのバージョンおよびデータベースのバージョンを記載します。詳細は【3.3.6. 使用ソフトウェアバージョン】をご参照下さい。

7 エビデンスレベル定義

治療効果に関するエビデンスレベルの分類について記載します。詳細は【3.3.7. エビデンスレベル定義】をご参照下さい。

8 米国エビデンスレベル

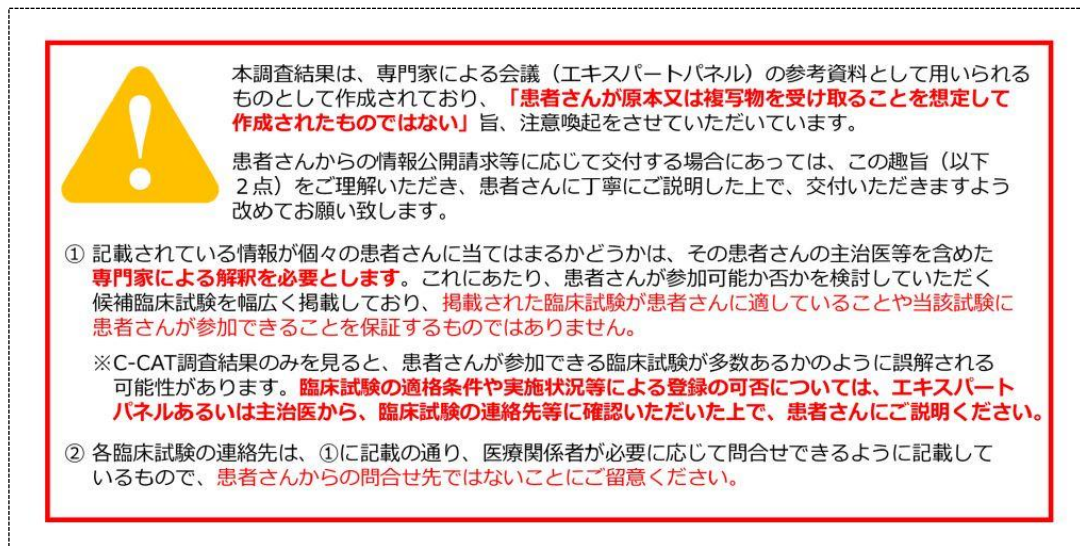
海外におけるエビデンスレベルに関する情報を記載します。詳細は【3.3.8. 米国エビデンスレベル (AMP/ASCO/CAP Guidelines)】をご参照下さい。

9 注意事項・免責事項

C-CAT 調査結果に関する注意事項、および免責事項を記載します。詳細は【3.3.9. 注意事項・免責事項】をご参照下さい。

3.3. C-CAT 調査結果の各項目説明

注意喚起



➤ C-CAT 調査結果に関する注意喚起を記載します。

3.3.1. 基本項目

1 基本項目							
1-1 患者							
登録ID	5123456789	患者識別ID	00NOA18073105	検体識別番号	1616006918073100		
年齢	62	性別	女				
がん種	Breast, Invasive Breast Carcinoma						
1-2 医療機関							
中核拠点病院	大学病院E	連携病院	テスト病院E1				
1-3 検査							
検体採取日	2020/05/11	パネル名	Oncoguide™ NCC オンコパネル システム ver.2.01-00				
検査検体	tumor and matched-normal						
1-4 次世代シーケンサーによるシーケンシングサンプル情報							
No.	検体種別	DNA-seq/ RNA-seq	重複率	マッピング率	平均読取深度	読取深度の 中央値	サンプルの状態
1	tumor	DNA-seq	40.12	92.34	1612.00	1582.00	
2	normal	DNA-seq	26.00	92.38	765.20	682.00	

➤ 「1 基本項目」として以下の情報を記載します。

患者の基本情報を記載します。

項目	説明
登録 ID	がんゲノム医療中核拠点病院等で発番された登録 ID を記載します。
患者識別 ID	がんゲノム医療中核拠点病院等で発番された患者識別 ID を記載します。
検体識別番号	がんゲノム医療中核拠点病院等で発番された検体を識別するための 検体識別番号を記載します。
年齢	C-CAT 入力ツール、および C-CAT 入力テンプレートで入力された 対象患者の年齢を記載します。
性別	C-CAT 入力ツール、および C-CAT 入力テンプレートで入力された 対象患者の性別を記載します。
がん種	C-CAT 入力ツール、および C-CAT 入力テンプレートで入力された がん種を記載します。がん種は入力されたがん種とそのがん種に対応する Oncotree 第一階層のがん種を以下の形式で記載します。 「Oncotree 第一階層、入力されたがん種」

検査依頼元の医療機関名を記載します。

項目	説明
中核拠点病院	C-CAT 入力ツール、および C-CAT 入力テンプレートで入力された がんゲノム医療中核拠点病院、およびがんゲノム医療拠点病院の 病院名称を記載します。
連携病院	C-CAT 入力ツール、および C-CAT 入力テンプレートで入力された がんゲノム医療連携病院を記載します。 がんゲノム医療連携病院が存在しない場合はハイフン “-” を記載します。

検査に関する情報を記載します。

項目	説明
検体採取日	C-CAT 入力ツール、および C-CAT 入力テンプレートで入力された 対象患者の検体を採取した日付を yyyy/mm/dd 形式で記載します。
パネル名	パネルの正式名称およびパネルバージョンを記載します。
検査検体	検査で使用する検体の組み合わせを記載します。 ・ tumor-only : 腫瘍検体のみで解析を行っている場合 ・ tumor and matched-normal : 腫瘍検体と正常検体の検査で使用している場合 ・ tumor-only (cell-free) : セルフリー検体のみで解析を行っている場合 ・ tumor (cell-free) and matched-normal : セルフリー検体と正常検体の検査で 使用している場合

シーケンシングサンプルに関する情報を記載します。

項目に記載された内容の意図する意味には検査会社ごとに違いがありますため、個別の C-CAT 調査結果に記載された内容の意味について確認が必要な場合は各検査会社へお問合せください。

項目	説明
No	検体種別と由来検体に応じて表示される情報に対し通番を記載します。
検体種別	腫瘍検体 (tumor) か正常検体 (normal) かを記載します。
DNA-seq/RNA-seq	得られた検出結果が DNA 検体由来 (DNA-seq) か RNA 検体由来 (RNA-seq) かを記載します。
重複率	重複率 (%) を記載します
マッピング率	マッピング率 (%) を記載します。
平均読取深度	平均読取深度を記載します。
読取深度の中央値	読取深度の中央値を記載します。
サンプルの状態	「コンタミ」のような疑わしい DNA または RNA サンプルの状態の場合に、サンプルの状態を記載します。 ・ contaminated : コンタミの可能性 ・ deaminated : FFPE DNA におけるシトシンの脱アミノ化が顕著な可能性 ・ fragmentated : (FFPE DNA) 断片化が顕著な可能性 ・ degraded : (RNA) 分解が顕著な可能性

3.3.2. 調査結果

- 「2 調査結果」として以下の項目で情報を記載します。

- (1) 概要
- (2) 遺伝子変異以外のバイオマーカー
- (3) 塩基置換、挿入、欠失 (DNA)
- (4) 遺伝子再構成 (DNA)、構造異型 (DNA)
- (5) コピー数変化
- (6) 生殖細胞系列変異 (T/N 実施検査のみ)
- (7) 複合マーカーテーブル

概要

2 調査結果					
概要					
検出変異数	国内承認薬	国内臨床試験中	国内適応外薬	海外臨床試験中	FDA承認薬
体細胞変異：10 生殖細胞系列変異：2	6	31	6	38	19

- 「2 調査結果」に関する概要を記載します。

項目	説明
検出変異数	衛生検査所等検査施設で検出された変異数の集計結果を、体細胞変異と、生殖細胞系列変異に分けて記載します。 ※遺伝子パネル検査が生殖細胞系列変異を検査対象外としている場合、生殖細胞系列変異の値はハイフン “-” を記載します。
国内承認薬	検出された変異に対する国内承認薬の合計数を記載します。 記載される件数は、【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートティングポリシー】に説明する経路にて算出しております。
国内臨床試験中	検出された変異に対する国内臨床試験中の合計数を記載します。 記載される件数は、【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートティングポリシー】に説明する経路にて算出しております。
国内適応外薬	検出された変異に対する国内適用外薬の合計数を記載します。 記載される件数は、【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートティングポリシー】に説明する経路にて算出しております。
海外臨床試験中	検出された変異に対する海外臨床試験中の合計数を記載します。 記載される件数は、【4.3.1. CKDB2 の処理概要】に説明する経路にて算出しております。
FDA 承認薬	検出された変異に対する FDA 承認薬の合計数を記載します。 記載される件数は、【4.2.1. CKDB1 の処理概要】に説明する経路にて算出しております。

▶ 変異が検出されなかった時の表示

変異が検出されなかった場合は”概要”以外の項目は記載されません。

検出変異数は下記の記載となります。

2 調査結果

概要

⚠️ 薬剤への到達性の指標をご参照ください。

検出変異数	国内承認薬	国内臨床試験中	国内適応外薬	海外臨床試験中	FDA承認薬
体細胞変異：0 生殖細胞系列変異：0	0	0	0	0	0

その場合、“3 候補となる臨床試験一覧”、“4 変異遺伝子の詳細”、“5 参考文献”の内容は記載されません。

例) 変異が検知されなかった場合の記載例

3 候補となる臨床試験一覧

※ 下記の治験・臨床試験については、詳細な適格基準・除外基準に合致しているか否か、患者登録受付中であるか否か、「実施機関（連絡先）」への確認が必要となります。

国内臨床試験一覧

臨床試験情報は検索されませんでした。

海外臨床試験一覧

臨床試験情報は検索されませんでした。

四角形の領域

4 変異遺伝子の詳細

変異遺伝子の詳細情報は検索されませんでした。

5 参考文献

国内

参考文献情報は検索されませんでした。

海外

参考文献情報は検索されませんでした。

▶ 遺伝子パネル検査が生殖細胞系列変異を検査対象外としている時の表示

遺伝子パネル検査が生殖細胞系列変異を検査対象外としている場合、生殖細胞系列変異の値はハイフン “-” を記載します。

検出変異数は下記の記載となります。

2 調査結果

概要

⚠️ 薬剤への到達性の指標をご参照ください。

検出変異数	国内承認薬	国内臨床試験中	国内適応外薬	海外臨床試験中	FDA承認薬
体細胞変異：8 生殖細胞系列変異：-	3	13	3	38	11

また、p.222 【(6) 生殖細胞系列変異 (T/N 実施検査^{*1}のみ)】の情報は C-CAT 調査結果に記載されません。

(2) 遺伝子変異以外のバイオマーカー

遺伝子変異以外のバイオマーカー							
No.	マーカー	枝番	エビデンスタイプ	臨床的意義	エビデンスレベル	薬剤	薬剤への到達性
1	MSI high 57.89 %	1	Predictive	Sensitivity/Response	A	pembrolizumab ■ 1	国内承認薬 FDA承認薬 国内臨床試験中 (8件) ● 1~8
		2	Predictive	Sensitivity/Response	C	ipilimumab + nivolumab ■ 1	国内適応外薬 FDA承認薬
		3	Predictive	Sensitivity/Response	C	nivolumab ■ 1	国内適応外薬 FDA承認薬 国内臨床試験中 (13件) ● 7~19
		4	Oncogenic	Oncogenic	F ■ 3,4		
2	TMB 34.56 Mut/Mb	1	Predictive	Sensitivity/Response	A	pembrolizumab ■ 2	FDA承認薬 国内臨床試験中 (8件) ● 1~8

➤ 遺伝子変異以外のバイオマーカーとして検出されたマーカー情報を記載します。

※対象とするバイオマーカーは Tumor Mutational Burden (TMB)、Microsatellite Status (MSI)、Loss of Heterozygosity score (LOH) です。

※エビデンス情報はバイオマーカーのステータスを元に紹介されますが、遺伝子パネル検査結果においてそのステータスが提供されない場合がございます。その場合、TMB に限り検査数値が 10 以上であれば TMB high のステータスとみなしてエビデンス情報を紹介しています。

項目	説明
No	検出された情報に対し通番を記載します。
マーカー	バイオマーカー名を記載します。 1 行目 : バイオマーカー名とバイオマーカーのステータス 2 行目以降 : バイオマーカーの検査数値と単位
枝番	エビデンスに対し通番を記載します。 エビデンスが存在しない行には記載されません。
エビデンスタイプ	バイオマーカーのステータスのエビデンスタイプとして以下を記載します。 Predictive : 薬剤効果に対するエビデンス Oncogenic : 癌化因子に対するエビデンス
臨床的意義	バイオマーカーのステータスに対する臨床的意義を記載します。 記載される臨床的意義の詳細は、p.277 【臨床的意義の記載内容】をご参照ください。臨床的意義が登録されていない項目は、空白となります。
エビデンスレベル	C-CAT で定義されたエビデンスレベルを記載します。 記載される内容は、【3.3.7. エビデンスレベル定義】をご参照ください。 エビデンスタイプが Oncogenic の場合は参考文献へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の参考文献にページ遷移します。

項目	説明
薬剤	<p>バイオマーカーのステータスに対する薬剤を記載します。</p> <p>開発フェーズの低い薬剤においては、治験成分記号や開発番号が掲載されることもあります。</p> <p>記載される薬剤は、【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートティングポリシー】に説明する経路にて検出しております。</p> <p>エビデンスタイプがPredictiveの場合は参考文献へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の参考文献にページ遷移します。</p>
薬剤への到達性	<p>バイオマーカーのステータスに対する薬剤への到達性を記載します。</p> <p>国内臨床試験中ありの場合、件数を()内に記載します。また、該当の臨床試験情報へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の臨床試験情報にページ遷移します。</p> <p>薬剤への到達性は【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートティングポリシー】に説明する経路にて検出しております。</p>

(3) 塩基置換、挿入、欠失 (DNA)

塩基置換、挿入、欠失 (DNA)								
No.	マーカー	枝番	エビデンスタイプ	臨床的意義	エビデンスレベル	薬剤	薬剤への到達性	米国エビデンスレベル
3	<i>ABL1</i> p.F336L 0.26 (548/2141)	1	Oncogenic	Likely Oncogenic	F ■ 5			Tier 2C Pathogenic 海外臨床試験中(9件) ▲ 1~9
		2	Predictive	Resistance	R2*	dasatinib ■ 6	国内適応外葉	
		3	Predictive	Resistance	R2*	imatinib mesylate ■ 7	国内適応外葉 FDA承認葉	
4	<i>TP53</i> p.A268V 0.80 (376/469)	1				AMG 650(Trial Condition Match) ■ 25	国内臨床試験中(1件) ● 20	Tier 2C Likely Pathogenic 海外臨床試験中(3件) ▲ 10~12
5	<i>ATM</i> p.E2444K 0.39 (165/421)							Tier 2C Likely Pathogenic 海外臨床試験中(9件) ▲ 13~21
6	<i>BRCA2</i> p.V2109I 0.51 (387/755)							Tier 3 Uncertain Significance
※ToMMo Allele frequency = 0.65%								

▶ 塩基置換、挿入、欠失 (DNA) として検出されたマーカー情報を記載します。

項目	説明
No	検出された情報に対し通番を記載します。
マーカー	<p>変異のマーカー名を記載します。</p> <p>1 行目 : 遺伝子名</p> <p>2 行目 : 変異の情報</p> <p>3 行目 : アレル頻度 (変異リード数/総リード数)</p> <p>4 / 5 行目 : ToMMo のアレル頻度情報</p> <p>※ 3 行目 : アレル頻度 (変異リード数/総リード数) の値は記載されない場合があります。</p> <p>※ パネル名が「FoundationOne CDx」の場合、 3 行目 : アレル頻度 (変異リード数/総リード数) の値は記載されません。</p>
枝番	エビデンスに対し通番を記載します。 エビデンスが存在しない行には記載されません。
エビデンスタイプ	<p>変異のエビデンスタイプとして以下を記載します。</p> <p>Predictive : 薬剤効果に対するエビデンス</p> <p>Oncogenic : 癌化因子に対するエビデンス</p>

項目	説明
臨床的意義	変異に対する臨床的意義を記載します。 記載される臨床的意義の詳細は、p.277 【臨床的意義の記載内容】をご参照ください。臨床的意義が登録されていない項目は、空白となります。
エビデンス レベル	C-CAT で定義されたエビデンスレベルを記載します。 記載される内容は、【3.3.7. エビデンスレベル定義】をご参照ください。 エビデンスタイプが Oncogenic の場合は参考文献へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の参考文献にページ遷移します。
薬剤	変異に対する薬剤を記載します。 開発フェーズの低い薬剤においては、治験成分記号や開発番号が掲載されることもあります。 記載される薬剤は、【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートティングポリシー】に説明する経路にて検出してあります。 エビデンスタイプが Predictive の場合は参考文献へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の参考文献にページ遷移します。
薬剤への到達性	変異に対する薬剤への到達性を記載します。 国内臨床試験中ありの場合、件数を()内に記載します。また、該当の臨床試験情報へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の臨床試験情報にページ遷移します。 薬剤への到達性は【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートティングポリシー】に説明する経路にて検出してあります。
米国エビデンス レベル	米国のエビデンスレベルを記載します。 記載される内容は、【4.3.2. 米国エビデンスレベル(Actionability)】、 および【4.3.3. 米国エビデンスレベル(Pathogenicity)】をご参照ください。 海外臨床試験中ありの場合、件数を()内に記載します。また、該当の臨床試験情報へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の臨床試験情報にページ遷移します。 但し、表示される件数は最大で 10 件までとなります。

➤ パネル名が「FoundationOne CDx」の時の表示

パネル名が「FoundationOne CDx」の場合、アレル頻度（変異リード数/総リード数）の値は記載されません。

マーカーは下記の記載となります。

塩基置換、挿入、欠失 (DNA)								
No.	マーカー	枝番	エビデンス タイプ	臨床的意義	エビデンス レベル	薬剤	薬剤への 到達性	米国エビデン スレベル
1	<i>ABL1</i> F317L	1	Oncogenic	Likely Oncogenic	F ■ 3			Tier 2C Pathogenic 海外臨床試験中 (9件) ▲ 1~9
		2	Predictive	Resistance	R2*	dasatinib ■ 4	国内適応外薬	
		3	Predictive	Resistance	R2*	imatinib mesylate ■ 5	国内適応外薬 FDA承認薬	
2	<i>TP53</i> A268V	1				AMG 650(Trial Condition Match) ■ 21	国内臨床試験中 (1件) ● 1	Tier 2C Likely Pathogenic 海外臨床試験中 (2件) ▲ 10, 11
3	<i>ATM</i> E2444K							Tier 2C Likely Pathogenic 海外臨床試験中 (9件) ▲ 12~20
4	<i>BRCA2</i> V2109I							Tier 3 Uncertain Significance
※ToMMo Allele frequency = 0.65%								

(4) 遺伝子再構成 (DNA)、構造異型 (DNA)

遺伝子再構成(DNA)、構造異型(DNA)							
No.	マーカー	枝番	エビデンスタイプ	臨床的意義	エビデンスレベル	薬剤	薬剤への到達性
6	GBA-NTRK1 gene fusion q22-q23.1	1	Predictive	Sensitivity/Response	A	entrectinib ■ 1	国内承認薬 FDA承認薬 国内臨床試験中 (1件) ● 10
		2	Predictive	Sensitivity/Response	A	larotrectinib ■ 2	FDA承認薬 国内臨床試験中 (1件) ● 11
		3	Oncogenic	Likely Oncogenic	F ■ 4		

「■番号」は参考文献へのリンク、「●番号」は国内臨床試験、
「▲番号」は海外臨床試験の詳細情報へのリンクです。

➤ 遺伝子再構成 (DNA)、構造異型 (DNA) として検出されたマーカーの情報を記載します。

項目	説明
No	検出された情報に対し通番を記載します。
マーカー	<p>変異のマーカー名を記載します。</p> <p>1 行目：遺伝子名 2 行目：サイトバンド</p> <p>※ 1 行目：遺伝子名に遺伝子再構成のタイプが記載される場合があります。 遺伝子再構成のタイプ詳細は p.299 【遺伝子再構成のタイプ記載内容】をご参照ください。また、融合遺伝子の転写方向が確定していない場合には 2 通りの転写方向を考慮してマーカーを 2 つ掲載しています。その場合に、臨床的意義付けを検索した際の転写方向がわかるように遺伝子名の後に「(C-CAT : GBA-NTRK1)」と記載します。</p> <p>※ 2 行目：サイトバンドの値は記載されない場合があります。</p> <p>※ パネル名が「FoundationOne CDx」の場合、 サイトバンドの値は記載されません。</p>
枝番	エビデンスに対し通番を記載します。 エビデンスが存在しない行には記載されません。
エビデンスタイプ	変異のエビデンスタイプとして以下を記載します。 Predictive : 薬剤効果に対するエビデンス Oncogenic : 癌化因子に対するエビデンス
臨床的意義	変異に対する臨床的意義を記載します。 記載される臨床的意義の詳細は、p.277 【臨床的意義の記載内容】をご参照ください。臨床的意義が登録されていない項目は、空白となります。

項目	説明
エビデンス レベル	C-CAT で定義されたエビデンスレベルを記載します。 記載される内容は、【3.3.7. エビデンスレベル定義】をご参照ください。 エビデンスタイプが Oncogenic の場合は参考文献へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の参考文献にページ遷移します。
薬剤	変異に対する薬剤を記載します。 開発フェーズの低い薬剤においては、治験成分記号や開発番号が掲載されることもあります。 記載される薬剤は、【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートイングポリシー】に説明する経路にて検出してあります。 エビデンスタイプが Predictive の場合は参考文献へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の参考文献にページ遷移します。
薬剤への到達性	変異に対する薬剤への到達性を記載します。 国内臨床試験中ありの場合、件数を()内に記載します。また、該当の臨床試験情報へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の臨床試験情報にページ遷移します。 薬剤への到達性は【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートイングポリシー】に説明する経路にて検出してあります。
米国エビデンス レベル	米国のエビデンスレベルを記載します。 記載される内容は、【4.3.2. 米国エビデンスレベル(Actionability)】、 および【4.3.3. 米国エビデンスレベル(Pathogenicity)】をご参照ください。 海外臨床試験中ありの場合、件数を()内に記載します。また、該当の臨床試験情報へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の臨床試験情報にページ遷移します。 但し、表示される件数は最大で 10 件までとなります。

- パネル名が「FoundationOne CDx」の時の表示
 パネル名が「FoundationOne CDx」の場合、サイトバンドの値は記載されません。
 マーカーは下記の記載となります。

遺伝子再構成(DNA)、構造異型(DNA)								
No.	マーカー	枝番	エビデンスタイプ	臨床的意義	エビデンスレベル	薬剤	薬剤への到達性	米国エビデンスレベル
5	<i>GBA-NTRK1</i>	1	Predictive	Sensitivity/Response	A	entrectinib ■ 1	国内承認薬 FDA承認薬 国内臨床試験中(1件) ● 2	Tier 1A Pathogenic 海外臨床試験中(8件) ▲ 2, 8, 21~26
		2	Predictive	Sensitivity/Response	A	larotrectinib ■ 1	国内承認薬 FDA承認薬 国内臨床試験中(1件) ● 3	
		3	Oncogenic	Likely Oncogenic	F ■ 5			

(5) コピー数変化

コピー数変化								
No.	マーカー	枝番	エビデンス タイプ	臨床的意義	エビデンス レベル	薬剤	薬剤への 到達性	米国エビデン スレベル
9	<i>CDK4 Amplification</i> log2 fold-change: 2.13 chr12: 58,141,510- 58,146,093	1	Predictive	Sensitivity/Response	C	palbociclib ■ 12, 13	国内承認薬 FDA承認薬 国内臨床試験中 (7件) ● 23~29	Tier 2C Pathogenic 海外臨床試験中 (10件) ▲ 21, 27, 31~38
		2	Oncogenic	Oncogenic	F ■ 14~16			
		3				abemaciclib(Drug Target Match) ■ 26	国内承認薬 FDA承認薬 国内臨床試験中 (2件) ● 30, 31	
		4				abemaciclib + fulvestrant(Drug Target Match) ■ 26	FDA承認薬 国内臨床試験中 (1件) ● 31	

➤ コピー数変化として検出されたマーカーの情報を記載します。

項目	説明
No	検出された情報に対し通番を記載します。
マーカー	<p>変異のマーカー名を記載します。</p> <p>1行目：遺伝子名</p> <p>2行目：コピー数変化の値と単位</p> <p>3行目：遺伝子の座標</p> <p>※2行目：コピー数変化の値と単位、3行目：遺伝子の座標は記載されない場合があります。</p> <p>※パネル名が「FoundationOne CDx」の場合、 コピー数変化の値は Amplification、または Loss を記載します。 また、遺伝子の座標は記載されません。</p>
枝番	<p>エビデンスに対し通番を記載します。</p> <p>エビデンスが存在しない行には記載されません。</p>
エビデンス タイプ	<p>変異のエビデンスタイプとして以下を記載します。</p> <p>Predictive：薬剤効果に対するエビデンス</p> <p>Oncogenic：癌化因子に対するエビデンス</p>
臨床的意義	<p>変異に対する臨床的意義を記載します。</p> <p>記載される臨床的意義の詳細は、p.277【臨床的意義の記載内容】をご参照ください。臨床的意義が登録されていない項目は、空白となります。</p>

項目	説明
エビデンス レベル	C-CAT で定義されたエビデンスレベルを記載します。 記載される内容は、【3.3.7. エビデンスレベル定義】をご参照ください。 エビデンスタイプが Oncogenic の場合は参考文献へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の参考文献にページ遷移します。
薬剤	変異に対する薬剤を記載します。 開発フェーズの低い薬剤においては、治験成分記号や開発番号が掲載されることもあります。 記載される薬剤は、【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートイングポリシー】に説明する経路にて検出してあります。 エビデンスタイプが Predictive の場合は参考文献へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の参考文献にページ遷移します。
薬剤への到達性	変異に対する薬剤への到達性を記載します。 国内臨床試験中ありの場合、件数を()内に記載します。また、該当の臨床試験情報へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の臨床試験情報にページ遷移します。 薬剤への到達性は【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートイングポリシー】に説明する経路にて検出してあります。
米国エビデンス レベル	米国のエビデンスレベルを記載します。 記載される内容は、【4.3.2. 米国エビデンスレベル(Actionability)】、 および【4.3.3. 米国エビデンスレベル(Pathogenicity)】をご参照ください。 海外臨床試験中ありの場合、件数を()内に記載します。また、該当の臨床試験情報へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の臨床試験情報にページ遷移します。 但し、表示される件数は最大で 10 件までとなります。

- パネル名が「FoundationOne CDx」の時の表示
 パネル名が「FoundationOne CDx」の場合、
 コピー数変化の値は Amplification、または Loss を記載します。
 また、遺伝子の座標は記載されません。
 マーカーは下記の記載となります。

コピー数変化								
No.	マーカー	枝番	エビデンスタイプ	臨床的意義	エビデンスレベル	薬剤	薬剤への到達性	米国エビデンスレベル
7	<i>CDK4</i> Amplification	1	Predictive	Sensitivity/Response	C	palbociclib ■ 10, 11	国内承認薬 FDA承認薬 国内臨床試験中(7件) ● 5~11	Tier 2C Pathogenic 海外臨床試験中(10件) ▲ 20, 26, 30~37
		2	Oncogenic	Oncogenic	F ■ 12~14			
		3				abemaciclib(Drug Target Match) ■ 22	国内承認薬 FDA承認薬 国内臨床試験中(2件) ● 12, 13	
		4				abemaciclib + fulvestrant(Drug Target Match) ■ 22	FDA承認薬 国内臨床試験中(1件) ● 13	
8	<i>RAD51C</i> Loss	1	Predictive	Sensitivity/Response	C	olaparib ■ 2	FDA承認薬 国内臨床試験中(1件) ● 14	Tier 3 Pathogenic
		2	Oncogenic	Likely Oncogenic	F ■ 15~17			

(6) 生殖細胞系列変異 (T/N 実施検査^{*1}のみ)

*1 T/N 実施検査とは、Tumor (腫瘍細胞) と Normal (正常細胞)、両方の DNA を解析した検査のことです。

生殖細胞系列変異 (T/N実施検査のみ)							
No.	マーカー	枝番	エビデンスタイプ	臨床的意義 疾患名	エビデンス レベル	薬剤	薬剤への 到達性
11	<i>BRCA2</i> p.R2318* 0.51 (102/200) ※ToMMo Allele frequency = 0.03%	1	Predictive	Sensitivity/ Response	A	olaparib ■ 1	国内承認薬 FDA承認薬 国内臨床試験中 (1件) ● 4
		2	Predictive	Sensitivity/ Response	A	talazoparib ■ 2	FDA承認薬
		3	Predictive	Sensitivity/ Response	C	bevacizumab + olaparib ■ 2	FDA承認薬
		4	Predictive	Sensitivity/ Response	C	niraparib ■ 2	FDA承認薬
		5	Predictive	Sensitivity/ Response	C	platinum com- pound ■ 20	
		6	Predictive	Sensitivity/ Response	C	rucaparib ■ 2	FDA承認薬
		7	Predispos- ing	Pathogenic Breast-ovari- an cancer, familial 2	F ■ 21		

▶ 生殖細胞系列変異 (T/N 実施検査のみ) として検出されたマーカーの情報を記載します。

項目	説明
No	検出された情報に対し通番を記載します。
マーカー	変異のマーカー名を記載します。 1 行目：遺伝子名 2 行目：変異の情報 3 行目：アレル頻度（変異リード数/総リード数） 5 行目：ToMMo のアレル頻度情報 ※3 行目：アレル頻度（変異リード数/総リード数）の値は記載されない場合があります。
枝番	エビデンスに対し通番を記載します。 エビデンスが存在しない行には記載されません。
エビデンス タイプ	変異のエビデンスタイプとして以下を記載します。 Predictive : 薬剤効果に対するエビデンス Predisposing : 遺伝性疾患に対するエビデンス

項目	説明
臨床的意義 疾患名	<p>変異に対する臨床的意義を記載します。</p> <p>記載される臨床的意義の詳細は、p.277【臨床的意義の記載内容】をご参照ください。臨床的意義が登録されていない項目は、空白となります。</p> <p>エビデンスタイプが Predisposing の場合のみ、臨床的意義の下に疾患名を記載します。</p>
エビデンス レベル	<p>エビデンスタイプが Predictive の場合、臨床的意義があればエビデンスレベルを記載します。臨床的意義がない場合は空白となります。</p> <p>エビデンスタイプが Predisposing の場合、臨床的意義が Pathogenic, Likely Pathogenic であればエビデンスレベルを記載します。それ以外はエビデンスレベルが空白となります。</p> <p>C-CAT で定義されたエビデンスレベルを記載します。</p> <p>記載される内容は、【3.3.7. エビデンスレベル定義】をご参照ください。</p> <p>エビデンスタイプが Predisposing の場合は参考文献へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の参考文献にページ遷移します。</p>
薬剤	<p>変異に対する薬剤を記載します。</p> <p>開発フェーズの低い薬剤においては、治験成分記号や開発番号が掲載されることもあります。</p> <p>記載される薬剤は、【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートティングポリシー】に説明する経路にて検出しております。</p> <p>エビデンスタイプが Predictive の場合は参考文献へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の参考文献にページ遷移します。</p>
薬剤への到達性	<p>変異に対する薬剤への到達性を記載します。</p> <p>国内臨床試験中ありの場合、件数を()内に記載します。また、該当の臨床試験情報へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の臨床試験情報にページ遷移します。</p> <p>薬剤への到達性は【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートティングポリシー】に説明する経路にて検出しております。</p>
米国エビデンス レベル	米国エビデンスレベルは記載されません。ハイフン“－”を記載します。

(7) 複合マーカー^{*2} テーブル

*2 複合マーカーとは、複数のマーカーの組み合わせにて意味を成すマーカーです。

複合マーカーテーブル							
No.	複合マーカー	枝番	エビデンスタイプ	臨床的意義	エビデンスレベル	薬剤	薬剤への到達性
13	<i>ABL1 p.F336L BCR-ABL1 gene fusion</i>	1	Predictive	Sensitivity/Response	C	<i>ponatinib hydrochloride</i> ■ 22	国内適応外薬 FDA承認薬
		2	Predictive	Resistance	R2*	<i>dasatinib</i> ■ 23	国内適応外薬
		3	Predictive	Resistance	R2*	<i>imatinib mesylate</i> ■ 24	国内適応外薬 FDA承認薬

➤ 複合マーカーとして検出されたマーカーの情報を記載します。

項目	説明
No	検出された情報に対し通番を記載します。
複合マーカー	変異のマーカー名を記載します。
枝番	エビデンスに対し通番を記載します。 エビデンスが存在しない行には記載されません。
エビデンスタイプ	変異のエビデンスタイプとして以下を記載します。 Predictive : 薬剤効果に対するエビデンス Oncogenic : 癌化因子に対するエビデンス
臨床的意義	変異に対する臨床的意義を記載します。 記載される臨床的意義の詳細は、p.277【臨床的意義の記載内容】をご参照ください。臨床的意義が登録されていない項目は、空白となります。
エビデンスレベル	C-CATで定義されたエビデンスレベルを記載します。 記載される内容は、【3.3.7. エビデンスレベル定義】をご参照ください。 エビデンスタイプが Oncogenic の場合は参考文献へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の参考文献にページ遷移します。
薬剤	変異に対する薬剤を記載します。 開発フェーズの低い薬剤においては、治験成分記号や開発番号が掲載されることもあります。 記載される薬剤は、【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートティングポリシー】に説明する経路にて検出してあります。 エビデンスタイプが Predictive の場合は参考文献へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の参考文献にページ遷移します。

項目	説明
薬剤への到達性	<p>変異に対する薬剤への到達性を記載します。</p> <p>国内臨床試験中ありの場合、件数を()内に記載します。また、該当の臨床試験情報へのリンク番号が記載されます。リンク番号を押下すると該当の臨床試験情報にページ遷移します。</p> <p>薬剤への到達性は【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートイングポリシー】に説明する経路にて検出してあります。</p>

(8) 検査会社のコメント

検査会社のコメント	
対象変異	コメント
全体	OncoGuide NCCオンコパネルシステムからレポートされる合計変異出現率をTMB値として掲載しています。本合計変異出現率によるTMB判定の手法は臨床的に確立されたものではありません。
全体	OncoGuide NCCオンコパネルシステムからレポートされるMSI判定の手法は臨床的に確立されたものではありません。
全体	本検査は図形がん患者を対象とした腫瘍組織の包括的なゲノムプロファイリング検査であり、遺伝性の疾患の診断を目的とするものではありません。本検査で検出された生殖細胞系列バリアント情報に関する患者への結果開示の判断は、施設のエキスパートパネルと、施設の明文化された規定に基づき行ってください。

➤ 検査会社から提供されたコメントを記載します。

コメントは遺伝子パネル検査実施を実施した検査会社が記載した内容であり、その内容についてC-CATでは確認をおこなっておりません。そのため、C-CAT調査結果におけるアノテーション内容と、コメント内容が矛盾する可能性がございます。

項目	説明
対象変異	全体と記載します。 コメントが検査結果全体を対象としていることを示します。
コメント	検査会社から提供されたコメントを記載します。

臨床的意義の記載内容

臨床的意義は、公共および C-CAT 独自のデータベースに登録されている情報を参照しています。

特に、がん化の変異に対しては独自のデータベースを参照しております。

2019 年 12 月 20 日時点での出力形式は下記の通りです。

<公共データベース BRCA Exchange 由来の臨床的意義>

- Benign
- Likely benign
- Pathogenic
- Uncertain significance

登録されている臨床的意義の内容については、下記 Web ページをご参照ください。

<https://brcaexchange.org/help#what-data-sources-and-fields-are-provided-in-clinical-significance-tiles>

<公共データベース CIViC 由来の臨床的意義>

- Resistance
- Sensitivity/Response

登録されている臨床的意義の内容については、下記 Web ページをご参照ください。

<https://civicdb.org/help/evidence/evidence-types>

<公共データベース ClinVar 由来の臨床的意義>

Benign
Benign/Likely benign
Benign/Likely benign, risk factor
Conflicting interpretations of pathogenicity
Conflicting interpretations of pathogenicity, drug response
Conflicting interpretations of pathogenicity, other
Conflicting interpretations of pathogenicity, risk factor
Likely benign
Likely pathogenic
Likely pathogenic, drug response
Likely pathogenic, risk factor
Pathogenic
Pathogenic, risk factor
Pathogenic/Likely pathogenic
Uncertain significance

登録されている臨床的意義の内容については、下記 Web ページをご参照ください。

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/clinvar/docs/clinsig/>

<公共データベース COSMIC 由来の臨床的意義>

Likely Pathogenic

COSMIC に登録のあるマーカーには臨床的意義に関する情報が付与されていないため、一律で Likely Pathogenic として登録しております。

<C-CAT 独自のデータベースを参照する臨床的意義>

臨床的意義	意味
Inconclusive	決定的なエビデンスはない
Likely Neutral	がん化への関与が示唆されていない
Likely Oncogenic	がん化への関与が示唆される
Oncogenic	がん化に関与する
Resistance	薬剤耐性を持つ
Sensitivity/Response	薬剤感受性が示唆される

遺伝子再構成のタイプの記載内容

遺伝子再構成のタイプは、検査会社が報告する内容を記載しています。

下表の説明は、その遺伝子再構成のタイプの一般的な意味を記載しています。

実際には検査会社ごとに意図する意味には違いがありますため、

個別の C-CAT 調査結果に記載された遺伝子再構成のタイプの意味について
確認が必要な場合は各検査会社へお問合せください。

<遺伝子再構成のタイプと説明>

遺伝子再構成のタイプ	説明
gene fusion	複数の遺伝子が結合する変異
frameshift gene fusion	ヌクレオチドの挿入または削除によるコドンの読み 枠のずれを伴う複数の遺伝子が 1 つのユニットとして 結合する変異
bidirectional gene fusion	転写の方向が異なる 2 つの遺伝子が結合する変異
duplication	リファレンスにおける元の配列と比較して、1 つま たは複数のヌクレオチドのコピーがその配列に隣接 して挿入される変異
deletion	ヌクレオチドの削除により遺伝子内の領域が欠失し た変異
inversion	染色体が 2 点で切断され、逆向きに再結合する変異
truncation	遺伝子の翻訳領域の長さが大幅に短くなる変異
splice variant	RNA におけるスプライシングパターンが変化する変異
other	上記以外の遺伝子再構成

3.3.3. 候補となる臨床試験一覧

3 候補となる臨床試験一覧

※ 下記の治験・臨床試験については、詳細な適格基準・除外基準に合致しているか否か、患者登録受付中であるか否か、「実施機関（連絡先）」への確認が必要となります。

国内臨床試験一覧

● 1

マーカー番号	2-1	試験名称(試験ID、データ更新日、製薬企業からの追加情報提供日)
フェーズ	フェーズ1	進行圓形癌患者を対象としたAMG650の第I相試験 (JRCT2031200176, 2020/10/28, 追加情報提供無し)
薬剤名	AMG 650	
がん種	進行圓形癌患者	
実施機関	アムジェン株式会社	
連絡先	clinicaltrials_japan@amgen.com	

海外臨床試験一覧

▲ 1

マーカー番号	1	試験名称(試験ID)
フェーズ	Phase 1	A Phase Ib/II Study of the Safety and Pharmacology of Nilotinib to Prevent Paclitaxel-Induced Peripheral Neuropathy in Patients With Breast Cancer (NCT04205903)
薬剤名	nilotinib	
がん種	Breast cancer	
実施機関	The Ohio State University Comprehensive Cancer Center	
連絡先	OSUCCCClinicaltrials@osumc.edu, 1-800-293-5066	

➤ 検出されたマーカーに対する、臨床試験の一覧を記載します。

項目	説明
マーカー番号	「2 調査結果」に記載されたマーカーの No と、記載された内容行の枝番を “-” で結合した番号です。臨床試験の情報が付与された内容行を列挙します。
フェーズ	臨床試験のフェーズを記載します。
薬剤名	臨床試験で検証される薬剤名を記載します。
がん種	臨床試験の対象となるがん種を記載します。
実施機関	臨床試験を依頼した製薬企業、医療機関、もしくは臨床試験責任者（医師、研究者）の名称を記載します。
連絡先	実施機関の連絡先を記載します。

項目	説明
試験名称（試験ID、データ更新日、製薬企業からの追加情報提供日）	<p>臨床試験の試験名称、臨床試験ID、データの更新日、製薬企業からの追加情報提供日を記載します。</p> <p>国内/海外の項目が、『国内』の試験については、データ更新日と製薬企業からの追加情報提供日を記載します（『海外』の場合は記載されません）。</p> <p>『製薬企業からの追加情報提供日』とは、その試験のデータ登録において、C-CAT が製薬企業等から追加で情報提供を受けた最新の日付を指します（追加情報提供が無い場合は『追加情報提供無し』と記載されます）。</p>

3.3.4. 変異遺伝子の詳細

4 変異遺伝子の詳細

マーカー	ABL1	概要
		<p><i>ABL1 encodes the Abelson tyrosine-protein kinase 1 protein, c-Abl, which is involved in cell growth and survival [PMID:20841568]. Activation of c-Abl has been reported in several tumor types, ascribed to either ABL1 activating mutations or overexpression [PMID:22307624, PMID:22521882, PMID:3856862, PMID:7665185]. The chromosomal translocation t(9;22)(q34;q11), resulting in the BCR-ABL1 fusion, has been reported as the hallmark of chronic myeloid leukemia (CML) [PMID:15719031, PMID:27069254, PMID:9808572].</i></p>

- ▶ 調査結果に記載されたマーカーの遺伝子の説明を記載します。

項目	説明
マーカー	変異のマーカー名を記載します。
概要	検出された遺伝子情報の説明を記載します。

3.3.5. 参考文献

5 参考文献

国内

文献番号	参考文献	マーカー番号
■ 1	PMDA	No.5-1, 6-2, 6-3, 6-5, 9-1
■ 2	FDA	No.5-2, 6-1, 6-4, 8-1, 9-2, 9-3, 9-5
■ 3	Simona Soverini et al. "BCR-ABL kinase domain mutation analysis in chronic myeloid leukemia patients treated with tyrosine kinase inhibitors: recommendations from an expert panel on behalf of European LeukemiaNet." Blood(2011) PMID:21562040	No.1-1
■ 4	A Vaishnavi et al. "Oncogenic and drug-sensitive NTRK1 rearrangements in lung cancer." Nat Med(2013) PMID:24162815	No.5-3
■ 5	Audrey Sirvent et al. "Cytoplasmic signalling by the c-Abl tyrosine kinase in normal and cancer cells." Biol Cell(2008) PMID:18851712	No.6-6

海外

文献番号	参考文献	マーカー番号
■ 20	ABL tyrosine kinases: evolution of function, regulation, and specificity.	No.1, 6
■ 21	Cell lines and clinical isolates derived from Ph1-positive chronic myelogenous leukemia patients express c-abl proteins with a common structural alteration.	No.1, 6
■ 22	Efficient and rapid induction of a chronic myelogenous leukemia-like myeloproliferative disease in mice receiving P210 bcrabl-transduced bone marrow.	No.1, 6
■ 23	Global tyrosine kinase profiling of human thyroid tumors identifies Src as a promising target for invasive cancers.	No.1, 6
■ 24	Mechanisms of BCR-ABL in the pathogenesis of chronic myelogenous leukaemia.	No.1, 6

➤ 【3.3.2 調査結果】で検出されたマーカーに対する参考文献を記載します。

項目	説明
文献番号	参考文献の一覧に対して通し番号を記載します。 青文字でかつ下線リンクとなっている文献番号を押下すると参考文献の URL が開きます。黒文字の文献番号にはリンクがありません。
参考文献	PMID、参考文献名、または公共データソースの情報を記載します。
マーカー番号	エビデンスレベルが国内の場合、【3.3.2. 調査結果】に記載された遺伝子変異の No と、記載された内容行の枝番がマーカー番号となります。同一の参考文献を参照する内容行がある場合には列挙して記載します。エビデンスレベルが海外の場合は、【3.3.2. 調査結果】に記載されたマーカーの No がマーカー番号となります。【3.3.4. 変異遺伝子の詳細】の概要にある PMID の参考文献の論文タイトルを記載します。

3.3.6. 使用ソフトウェアバージョン

6 使用ソフトウェアバージョン

C-CAT CKDB	4.0.1	*3
refGene	20191020	
ensGene	v32(20191028)	
1000 Genomes	Phase_3(20170504)	
ESP6500	V2-SSA137	
ExAC	r0.3	
HGVD	v2.30(20170807)	
ToMMo	3.5kjpnv2-20181105	
COSMIC	v87(20181113)	
ClinVar	20190114	
レポートソフトウェアバージョン	1.00	
レイアウトバージョン	2.9	

➤ 元情報となる使用ソフトウェアおよびデータベースのバージョンを記載します。

ソフトウェア名	説明
C-CAT CKDB	CKDB1 のデータベースバージョンを記載します。 CKDB2 の情報は、QIAGEN 社の WebAPI(QCI-I)を使用して取得していますが、QCI-I のバージョンは、C-CAT 調査結果に記載されません。2021 年 5 月 26 日時点のバージョンは 7.1.20210428 です。
公共データベース *3 : 本書の説明では、各種データベースをまとめて「公共データベース」と記載しております。	CKDB1 の元情報となる公共データベースのバージョンを記載します。
レポートソフトウェアバージョン	C-CAT 調査結果を出力するレポート出力システムのバージョンを記載します。
レイアウトバージョン	C-CAT 調査結果のレイアウト定義のバージョンを記載します。

3.3.7. エビデンスレベル定義

➤ C-CAT にて定義されたエビデンスレベルの内容を記載します。

7 エビデンスレベル定義	
【治療効果に関するエビデンスレベル分類】	
基準	分類
当該がん種、国内承認薬がある/FDA承認薬がある/ガイドライン記載されている。	A
当該がん種、統計的信憑性の高い臨床試験・メタ解析と専門家間のコンセンサスがある。	B
他がん種、国内またはFDA承認薬がある/他がん種、統計的信憑性の高い臨床試験・メタ解析と専門家間のコンセンサスがある/がん種に関わらず、規模の小さい臨床試験で有用性が示されている。	C
がん種に関わらず、症例報告で有用性が示されている。	D
前臨床試験 (in vitroやin vivo) で有用性が報告されている。	E
がん化に関与することが知られている。	F
薬剤耐性への関与に関して、臨床試験で統計学的検定により確度高く耐性バリアントであると判明している。	R1
薬剤耐性への関与に関して、耐性二次変異などとして報告があり細胞実験や構造解析などで検証されている。	R2
薬剤耐性への関与に関して、前臨床試験で耐性バリアントと評価されている。	R3
R1, R2, R3は国内/FDAの承認薬についての耐性エビデンスです。適応外（がん種及びマーカーについて）の場合はアスタリスク (*) が表示されます。	
【薬剤への到達性の指標】	
1 当該がん種、国内承認薬がある。	
2 当該がん種、国内臨床試験がある。	
3 他がん種、国内承認薬がある(適応外)。	
4 当該がん種、海外臨床試験がある。	
5 がん種に関わらず、FDA承認薬がある。	
6 上記以外。	

3.3.8. 米国エビデンスレベル (AMP/ASCO/CAP Guidelines)

8 米国エビデンスレベル(AMP/ASCO/CAP Guidelines)		
Strong Significance	Tier 1A	Biomarker predicts response or resistance to an FDA or EMA approved therapy, according to drug label or professional guidelines for this diagnosis Biomarker included in professional guidelines is prognostic or diagnostic for this diagnosis
	Tier 1B	Biomarker predicts response or resistance to a therapy for this diagnosis based on well-powered studies Biomarker is prognostic or diagnostic for this diagnosis based on well-powered studies
Potential Significance	Tier 2C	Biomarker is associated with response or resistance to an FDA or EMA approved therapy, according to drug label or professional guidelines but only for different diagnosis Biomarker is an inclusion criterion for an active clinical trial Biomarker is prognostic or diagnostic based on multiple small studies
	Tier 2D	Biomarker shows plausible response or resistance based on case or preclinical studies Biomarker may assist in disease diagnosis or prognosis based on small studies
Uncertain Significance	Tier 3	Biomarker has uncertain clinical significance and not known to be likely benign or benign

[https://jmd.amjpathol.org/article/S1525-1578\(16\)30223-9/fulltext](https://jmd.amjpathol.org/article/S1525-1578(16)30223-9/fulltext)

➤ C-CAT 調査結果に記載されている米国エビデンスレベルの定義内容を記載します。

詳細については【4.3.2. 米国エビデンスレベル(Actionability)】および【4.3.3. 米国エビデンスレベル(Pathogenicity)】をご参照ください。

3.3.9. 注意事項・免責事項

9 注意事項・免責事項

- C-CAT調査結果（以下「本調査結果」という。）は、エキスパートパネルにおいて臨床情報等と併せて衛生検査所等が発行する遺伝子パネル検査結果報告書の解釈と活用を検討するための参考資料として提供されるものです。
- 本調査結果は、エキスパートパネルにおける検討に資するよう、がんゲノム情報管理センターが構築した知識データベースと商用データベース（QIAGEN Clinical Insight^{*1}）を基に患者毎にゲノム解析結果に対して解釈・臨床的意義づけを行ったものですが、その活用に際しては、次の点に十分に注意をお願いします。
 - ①本調査結果については、本国内において臨床検査として承認されたものではなく、現時点では臨床検査としての正確性が保証されたものではありません。その内容については、エキスパートパネルにおいて、適応性、妥当性、適時性などを判断の上で、活用する必要があります。
 - ②本調査結果は、特定の薬剤の効能効果を保証し、適応を示すものではなく、また、特定の薬剤の効能効果がないことや、適応や副作用がないことを示すものでもありません。個々の薬剤の使用に際しては、添付文書等に基づいて個々の治療を担当する医師が十分に検討を行ってください。
 - ③臨床試験に関して公開されている情報はゲノム医療を前提として記述されていないため、必ずしも遺伝子に紐付けされておらず、本調査結果において患者さんが参加可能な臨床試験を網羅的に掲載できていない可能性があります。また、掲載されている臨床試験が各患者さんに適応しているとは限りません。
 - ④臨床試験については、本調査結果に記載されていない適格条件や患者登録状況の変化等により患者さんが参加できないケースも考えられます。登録の可否については臨床試験の実施機関にお問い合わせください。
 - ⑤本調査結果に掲載されている薬剤の一部は、国内又は海外で治験や臨床試験中の医薬品であり、未だ有効性・安全性が確立しているものではありませんので、個々の患者さんへの薬剤の使用や臨床試験への登録の是非については、エキスパートパネルや主治医の医学的判断のもとに検討してください。
 - ⑥医薬品の承認状況や科学的知見等は日々更新されています。これら国内外の情報のアップデートのタイミングの違いに伴い、本調査結果で収集されている情報が最新ではない可能性もあります。国内外の行政機関の判断内容と本調査結果の記載に相違がある場合には、前者の内容を優先してください。
 - ⑦本調査結果の品質については、細心の注意を払っていますが、人為的、システム的なエラーが生じ得る可能性も否定できませんので、エキスパートパネルにおいては、遺伝子パネル検査結果報告書との整合性を確認すると共に、整合性等に関して疑問がある場合にはC-CATに照会いただきますようお願いします。
 - ⑧本調査結果は保険適用された遺伝子パネル検査結果報告書に記載されているバリアントのみを検索対象としています。
 - ⑨本調査結果は、衛生検査所等が発行する遺伝子パネル検査結果報告書と異なるアルゴリズム(用いる代表転写産物の違い等)で調査報告する場合があるため、マーカー情報が異なって記述されることがあります。なお、本調査結果で表記されるマーカー名(遺伝子シンボル)については、下記Webページをご参照ください。
国立がん研究センター　がんゲノム情報管理センター(C-CAT)ホームページ 実務者向けページ>C-CAT調査結果に関する
https://www.ncc.go.jp/jp/c_cat/jitsumushya/index.html
 - ⑩本調査結果では、以下の検出項目について衛生検査所等が発行する遺伝子パネル検査結果報告書でのレポートに基づき調査対象としております。遺伝子パネル検査が検出結果としてない項目については本調査結果でも調査対象外としております。
 - Tumor Mutational Burden : TMB
 - Microsatellite Status : MSI
 - Loss of Heterozygosity score : LOH
 - ⑪遺伝子パネル検査のパネル種別がOncoGuide™ NCC オンコパネルシステムの場合、本調査結果で遺伝子再構成(DNA)、構造異型(DNA)の項目に掲載するバリアントは、RGシーケンシングレポートの体細胞変異一覧における遺伝子再構成情報の変異種類にfusionとして記載されているものを対象とし、調査しております。
 - ⑫遺伝子パネル検査のパネル種別がFoundationOne CDxの場合、本調査結果で遺伝子再構成(DNA)、構造異型(DNA)の項目に掲載するバリアントは、FoundationOne CDx解析結果レポートのGenomic FindingsおよびAPPENDIX Variants of Unknown Significanceにfusionとして記載されているものを対象とし、調査しております。
 - ⑬本調査結果は、遺伝子パネル検査が生殖細胞系列変異を検査対象外としている場合は、変異情報を体細胞変異とみなして調査し、調査結果作成しております。
 - ⑭本調査結果は、エキスパートパネルの参考資料として作成されたものであり、患者さんが原本又は複写物を受け取ることを想定して作成されたものではありません。
 - ⑮個々の治療は、患者に対する十分な説明を行った上で、個々の治療を直接担当する医師の責任及び判断に基づいて行うものであり、C-CATが治療に関する判断と結果、患者への説明について責任を負うものではありません。

*1 QIAGEN Clinical Insight (QCI™) is a variant analysis, interpretation and decision support tool for research and clinical labs analyzing human genetics data and is not intended to be used for diagnostic purposes.

米国エビデンスレベル、臨床試験および参考文献のうち海外と記載のあるもの、海外臨床試験中の数、変異遺伝子の詳細はQIAGEN Clinical Insight - Interpret由来となります。

➤ C-CAT 調査結果の取り扱いに関する注意事項、および免責事項を記載します。

➤ パネル名が「FoundationOne CDx」の場合、⑩の項目が異なります。

9 注意事項・免責事項

- C-CAT調査結果（以下「本調査結果」という。）は、エキスパートパネルにおいて臨床情報等と併せて衛生検査所等が発行する遺伝子パネル検査結果報告書の解釈と活用を検討するための参考資料として提供されるものです。
- 本調査結果は、エキスパートパネルにおける検討に資するよう、がんゲノム情報管理センターが構築した知識データベースと商用データベース（QIAGEN Clinical Insight^{*1}）を基に患者毎にゲノム解析結果に対して解釈・臨床的意義づけを行ったものですが、その活用に際しては、次の点に十分に注意をお願いします。
 - ①本調査結果については、本国内において臨床検査として承認されたものではなく、現時点では臨床検査としての正確性が保証されたものではありません。その内容については、エキスパートパネルにおいて、適応性、妥当性、適時性などを判断の上で、活用する必要があります。
 - ②本調査結果は、特定の薬剤の効能効果を保証し、適応を示すものではなく、また、特定の薬剤の効能効果がないことや、適応や副作用がないことを示すものではありません。個々の薬剤の使用に際しては、添付文書等に基づいて個々の治療を担当する医師が十分に検討を行ってください。
 - ③臨床試験に関して公開されている情報はゲノム医療を前提として記述されていないため、必ずしも遺伝子に紐付けされてしまうおらず、本調査結果において患者さんが参加可能な臨床試験を網羅的に掲載できていない可能性があります。また、掲載されている臨床試験が各患者さんに適応しているとは限りません。
 - ④臨床試験については、本調査結果に記載されていない適格条件や患者登録状況の変化等により患者さんが参加できないケースも考えられます。登録の可否については臨床試験の実施機関にお問い合わせください。
 - ⑤本調査結果に掲載されている薬剤の一部は、国内又は海外で治験や臨床試験中の医薬品であり、未だ有効性・安全性が確立しているものではありませんので、個々の患者さんへの薬剤の使用や臨床試験への登録の是非については、エキスパートパネルや主治医の医学的判断のもとに検討してください。
 - ⑥医薬品の承認状況や科学的知見等は日々更新されています。これら国内外の情報のアップデートのタイミングの違いに伴い、本調査結果で収集されている情報が最新ではない可能性もあります。国内外の行政機関の判断内容と本調査結果の記載に相違がある場合には、前者の内容を優先してください。
 - ⑦本調査結果の品質については、細心の注意を払っていますが、人為的、システム的なエラーが生じ得る可能性も否定できませんので、エキスパートパネルにおいては、遺伝子パネル検査結果報告書との整合性を確認すると共に、整合性等に関して疑問がある場合にはC-CATに照会いただきますようお願いします。
 - ⑧本調査結果は保険適用された遺伝子パネル検査結果報告書に記載されているバリアントのみを検索対象としています。
 - ⑨本調査結果は、衛生検査所等が発行する遺伝子パネル検査結果報告書と異なるアルゴリズム(用いる代表転写産物の違い等)で調査報告する場合があるため、マーカー情報が異なって記述されることがあります。なお、本調査結果で表記されるマーカー名(遺伝子シンボル)については、下記Webページをご参照ください。
国立がん研究センター　がんゲノム情報管理センター(C-CAT)ホームページ 実務者向けページ>C-CAT調査結果に関して
https://www.ncc.go.jp/jp/c_cat/jitsumushya/index.html
 - ⑩本調査結果では、以下の検出項目については調査対象外としております。
 - Tumor Mutational Burden : TMB
 - Microsatellite Status : MSI
 - Loss of Heterozygosity score : LOH
 - ⑪遺伝子パネル検査のパネル種別がOncoGuide™ NCC オンコパネルシステムの場合、本調査結果で遺伝子再構成(DNA)、構造異型(DNA)の項目に掲載するバリアントは、RGシーケンシングレポートの体細胞変異一覧における遺伝子再構成情報の変異種類にfusionとして記載されているものを対象とし、調査しております。
 - ⑫遺伝子パネル検査のパネル種別がFoundationOne CDxの場合、本調査結果で遺伝子再構成(DNA)、構造異型(DNA)の項目に掲載するバリアントは、FoundationOne CDx解析結果レポートのGenomic FindingsおよびAPPENDIX Variants of Unknown Significanceにfusionとして記載されているものを対象とし、調査しております。
 - ⑬本調査結果は、遺伝子パネル検査が生殖細胞系列変異を検査対象外としている場合は、変異情報を体細胞変異とみなして調査し、調査結果作成しております。
 - ⑭本調査結果は、エキスパートパネルの参考資料として作成されたものであり、患者さんが原本又は複写物を受け取ることを想定して作成されたものではありません。
 - ⑮個々の治療は、患者に対する十分な説明を行った上で、個々の治療を直接担当する医師の責任及び判断に基づいて行うものであり、C-CATが治療に関する判断と結果、患者への説明について責任を負うものではありません。

4. 知識データベース（Cancer Knowledge DataBase）について

4.1. C-CAT 調査結果の生成イメージ（全体概要）

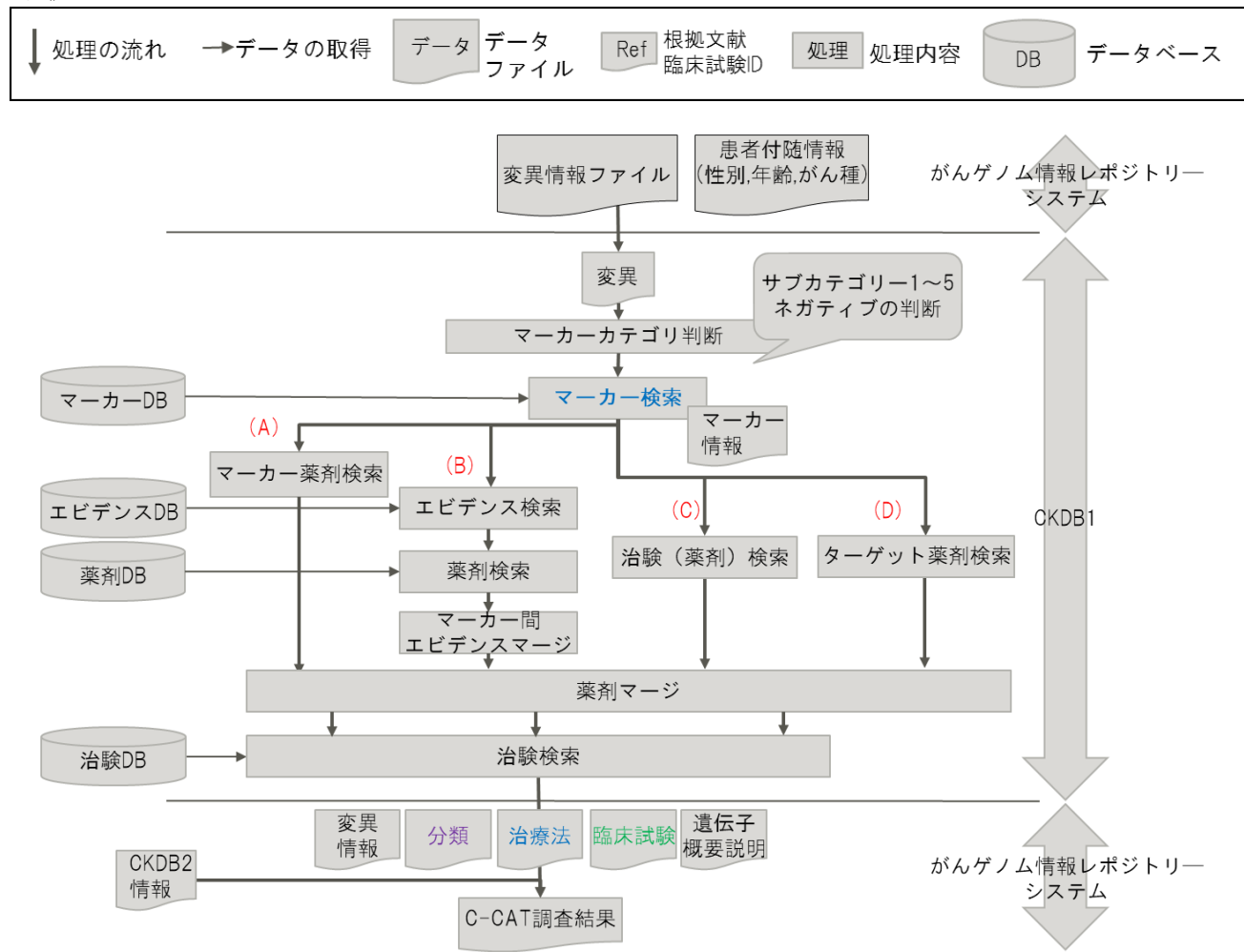
C-CAT 調査結果は、衛生検査所等検査施設、またはがんゲノム医療中核拠点病院等から送られてくるゲノム解析結果に対し C-CAT が構築した知識データベース（Cancer Knowledge DataBase：以下、CKDB1）と商用サービスである QIAGEN Clinical Insight（以下、CKDB2）を基に解釈・臨床的意義付けを行い患者ごとに作成したものです。

4.2. CKDB1について

4.2.1. CKDB1の処理概要

変異情報ファイルと対象患者の疾患名から、臨床的意義やエビデンスレベル、および関連する薬剤や試験の情報を取得する処理を行います。図中の(A)～(D)は、CKDB 情報検索の経路、および優先順位 ($A > B > C > D$) となります。詳細については【4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートティングポリシー】をご参照ください。

凡例



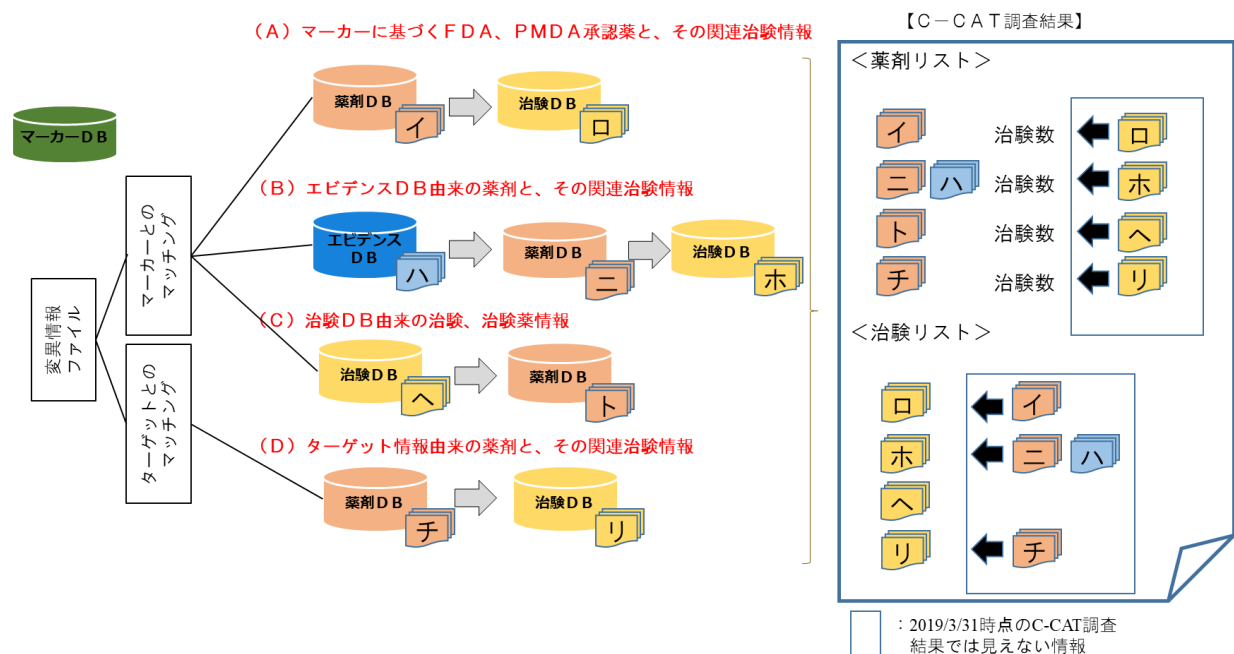
4.2.2. CKDB1 のデータベース構造

➤ CKDB1 は、下記の 4 つのデータベースで構成されています。

データベース名	内容
マーカーDB	がん関連遺伝子マーカーのリスト。 例) <i>EGFR</i> T790M 例) <i>BRCA1</i> germline mutation ※単独遺伝子変異以外に 2 つ以上の遺伝子変異の組み合わせでマーカーとする場合もあります。
薬剤 DB	がん関係薬剤のリスト。がん関連の国内承認薬、FDA 承認薬、国内開発中の薬剤を中心にリスト化し、承認対象疾患、マーカー、標的分子（ターゲット）を整理したものです。
エビデンス DB	公共データベース (CIViC, BRCA Exchange, ClinVar, COSMIC) および NCC のデータベースから薬剤効果 (Predictive)、予後予測因子 (Prognostic)、診断 (Diagnostic)、遺伝性疾患 (Predisposing)、癌化因子 (Oncogenic) に関するエビデンスを整理したものです。 ※診断、予後予測因子は調査結果に使用しておりません。
治験 DB	国内がん関連臨床試験のリスト。JAPIC、UMIN、JMACCT、jRCT、ClinicalTrials.gov からがん治療に関する試験をリスト化し、対象とする薬剤、疾患、マーカーを整理したものです。

4.2.3. CKDB1 のアノテーションロジック、およびレポートイングポリシー

➤ CKDB1 に登録された情報から C-CAT 調査結果の内容を記載する経路に A~D の 4 経路があります。



経路	内容
(A)	マーカーに基づく効能・効果が FDA、PMDA で承認されている医薬品、およびその医薬品を使う臨床試験の情報を提示する経路です。
(B)	エビデンス DB に登録されているエビデンスにより、治療効果が predictive な医薬品、およびその医薬品を使う臨床試験の情報を提示する経路です。
(C)	治験 DB に登録されている情報により、患者のマーカーを対象とした治験（および当該治験内で用いられている薬剤）を提示する経路です。
(D)	(A) ~ (C) に比べると根拠が弱くなるものの、マーカーによる情報が提示出来ない場合に、次善の策としてターゲットによるマッチングを行い、関連する医薬品、その医薬品を用いた治療を紹介する意義があると思われるために用意した経路です。

4.2.4. C-CAT 調査結果レポーティングロジック（詳細）

(A) マーカーに基づく FDA、PMDA 承認薬と、その関連治験情報

項目	内容
概略	<p>マーカーに基づく効能・効果が FDA、PMDA で承認されている医薬品、およびその医薬品を使う臨床試験の情報を提示する経路です。</p> <p>承認薬の情報であるが、患者側から見ると自身のがんに対し、以下のいずれかの可能性あると考えており、②、③の場合は臨床試験を紹介する意味があります。</p> <ul style="list-style-type: none"> ①本邦で薬事承認範囲内 ②本邦では適応外使用 ③本邦では未承認 <p>※「イ」等は検索結果（以下同）</p>
ポイント	<ul style="list-style-type: none"> ・マーカー Somatic と Germline を区別 <i>EGFR mutation</i> のような変異の範囲が広い場合は Oncogenic か Pathogenic を考慮 ・がん種 問わない ・エビデンスレベル 薬事承認範囲内：A 適用外使用：C

(B) エビデンス DB 由来の薬剤と、その関連治験情報

項目	内容
概略	エビデンス DB に登録されているエビデンスにより、治療効果が predictive な医薬品、およびその医薬品を使う臨床試験の情報を提示する経路です。
ポイント	<ul style="list-style-type: none"> ・マーカー Somatic と Germline を区別 <i>EGFR mutation</i> のような変異の範囲が広い場合は Oncogenic か Pathogenic を考慮 ・がん種 問わない ・エビデンスレベル 患者のがんと同じ場合：A 以下 患者のがんと違う場合：C 以下

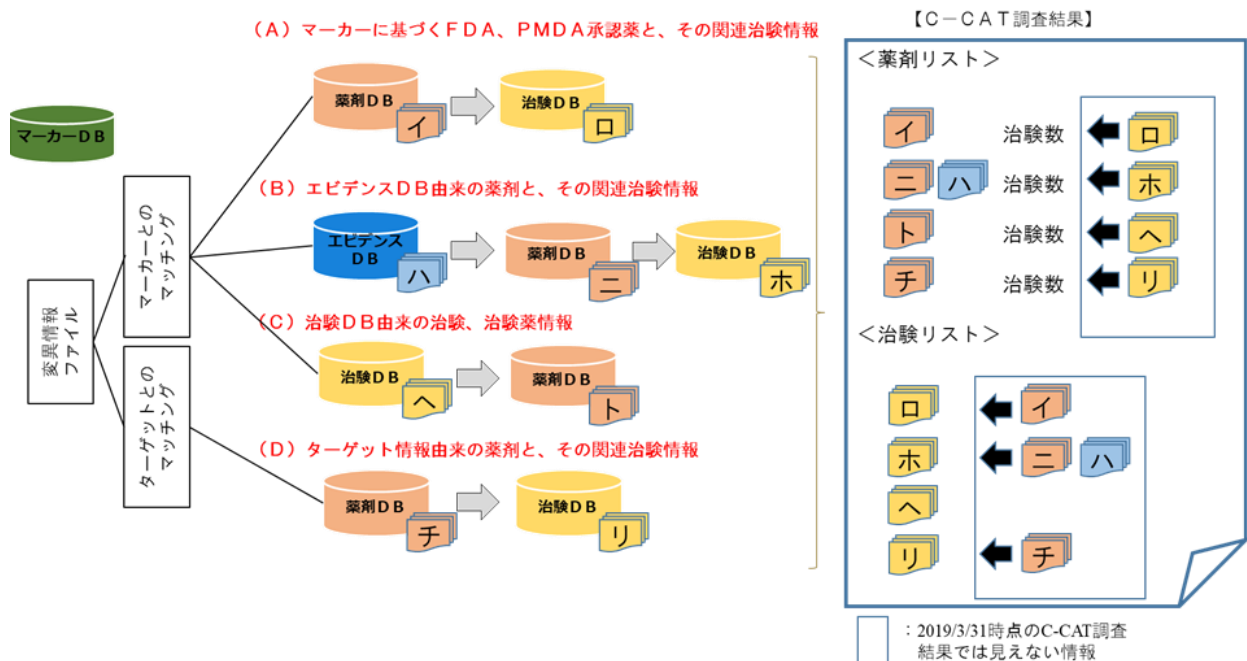
(C) 治験 DB 由来の治験、治験薬情報

項目	内容
概略	<p>治験 DB に登録されている情報により、患者のマーカーを対象とした臨床試験（および当該臨床試験内で用いられている薬剤）を提示する経路です。</p> <p>※開発中の医薬品の提示が主となるが、(A) や (B) で情報が得られない患者に対しては、次善の情報になり得ます。</p> <p>※薬剤 DB を参照するのは、治験 DB に治験成分記号・開発番号による薬剤情報しかない場合があり、そのような場合に、一般名称を引くためです。</p>
ポイント	<ul style="list-style-type: none"> ・マーカー Somatic と Germline を区別 ・がん種 患者のがん種が一致する場合 ・エビデンスレベル なし

(D) ターゲット情報由来の薬剤と、その関連治験情報

項目	内容
概略	(A) ~ (C) に比べると根拠が弱くなるものの、マーカーによる情報が提示出来ない場合に、次善の策としてターゲットによるマッチングを行い、関連する医薬品、その医薬品を用いた治療の紹介情報を探索するための経路です。
ポイント	<ul style="list-style-type: none"> ・マーカー Somatic と Germline を区別 ・がん種 患者のがん種が一致する場合 ・ターゲット 入力変異の遺伝子名とターゲット名が同じ ・エビデンスレベル なし

➤ C-CAT 調査結果への出力イメージ



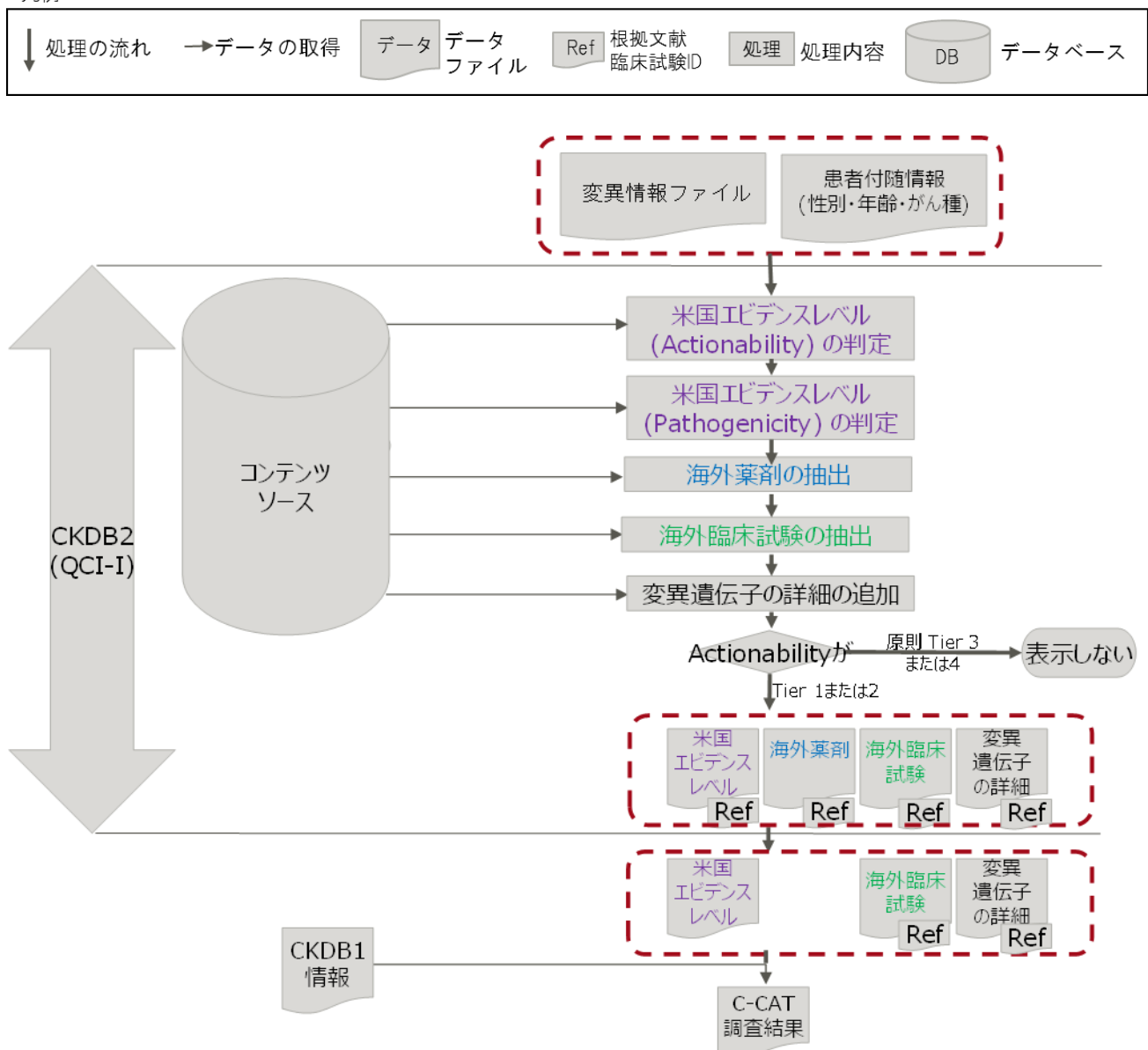
項目	内容
概略	<p>※ (A) ~ (D) で得られた医薬品、治験情報をまとめ、C-CAT 調査結果に提示します。</p> <p>※重複がある場合には、先の項目でピックアップされたものを優先します。</p> <p>((A) でも (C) でもマッチングする場合には (A) 根拠にして提示)</p>
ポイント	<p>A 経路 :</p> <ul style="list-style-type: none"> マーカーに基づく効能・効果あり PMDA か FDA での認証薬 エビデンスレベルあり <p>B 経路 :</p> <ul style="list-style-type: none"> マーカーに基づかない承認薬などエビデンスレベルあり <p>C 経路 :</p> <ul style="list-style-type: none"> Trial Condition Match と記載 <p>D 経路 :</p> <ul style="list-style-type: none"> Drug Target Match と記載

4.3. CKDB2について

4.3.1. CKDB2の処理概要

CKDB2は商用サービスである QIAGEN Clinical Insight - Interpret : QCI-I から情報を取得しています。対応しているパネルは、NCC オンコパネル、FoundationOne CDx がんゲノムプロファイルとなります。QCI-Iは、臨床ゲノム研究室における次世代シークエンシング(NGS)から得られた変異の注釈付け、分類、レポートを実施するためのウェブベースのプラットフォームです。このプラットフォームは、興味のある変異と同じ変異を扱った臨床研究やデータセットを通じて、引用文献目録形式でレファレンスサポートを提供します。QCI-Iは、ASCO, ACMG, CAP, AMP のような専門的なガイドラインに従って変異分類するルールベースのアプローチを使用し、解釈やレポーティングのサポートをしています。

凡例



4.3.2. 米国エビデンスレベル(Actionability)

CKDB2 は入力された遺伝子変異およびがん種に対して、以下の 3 つのカテゴリの Criteria を満たすか判断し、最上位の Actionability を採用します。

1. Therapeutic Category

Criteria	Source	Criteria ID	Tier
Biomarker predicts a response to FDA or EMA approved therapies for this diagnosis	AMP	1A-S1	1A
Biomarker included in professional guidelines is predictive of response to FDA or EMA approved therapies for this diagnosis	AMP	1A-S2	
Biomarker predicts resistance to FDA or EMA approved therapies for this diagnosis	AMP	1A-R1	
Biomarker included in professional guidelines is predictive of resistance to FDA or EMA approved therapies for this diagnosis	AMP	1A-R2	
Biomarker predicts a response to therapies for this diagnosis based on well-powered studies	AMP	1B-S	1B
Biomarker predicts resistance to therapies for this diagnosis based on well-powered studies	AMP	1B-R	
Biomarker is associated with response to FDA or EMA approved therapies for a different diagnosis	AMP	2C-S1	2C
Biomarker included in professional guidelines is associated with response to FDA or EMA approved therapies for a different diagnosis	AMP	2C-S2	
Biomarker is associated with resistance to FDA or EMA approved therapies for a different diagnosis	AMP	2C-R1	
Biomarker included in professional guidelines is associated with resistance to FDA or EMA approved therapies for a different diagnosis	AMP	2C-R2	
Biomarker serves as an inclusion criterion for one or more clinical trials	AMP	2C-CT	2D
Biomarker shows plausible response based on case studies	AMP	2D-S	
Biomarker shows plausible response based on case studies	AMP	2D-R	3
Biomarker has uncertain clinical significance and not known to be likely benign or benign	AMP	3	
Biomarker is classified as likely benign based on the ACMG/AMP guidelines	AMP	4	4

2. Prognostic Category

Criteria	Source	Criteria ID	Tier
Biomarker included in professional guidelines is prognostic for this diagnosis	AMP	1A-P	1A
Biomarker is prognostic for this diagnosis based on well-powered studies	AMP	1B-P	1B
Biomarker is prognostic based on multiple small studies	AMP	2C-P	2C
Biomarker is plausibly prognostic for this diagnosis based on case studies	AMP	2D-P	2D

3. Diagnostic Category

Criteria	Source	Criteria ID	Tier
Biomarker included in professional guidelines is diagnostic for this diagnosis	AMP	1A-D	1A
Biomarker is diagnostic for this diagnosis based on well-powered studies	AMP	1B-D	1B
Biomarker is diagnostic based on multiple small studies	AMP	2C-D	2C
Biomarker is plausibly diagnostic for this diagnosis based on case studies	AMP	2D-D	2D

4.3.3. 米国エビデンスレベル(Pathogenicity)

CKDB2 は入力された遺伝子変異およびがん種に対して、以下の各 Criteria を満たすか判断し、後述のルールを用いて最終的な Pathogenicity を決定します。

1) Pathogenicity の Criteria

Cases Category (Direction: Pathogenic)

Criteria	Source	Criteria ID	Strength
At least 20 independent somatic observations of the alteration were found in literature	QIAGEN	PVS7	Very Strong
De novo (both maternity and paternity confirmed) in a patient with the disease and no family history	ACMG	PS2	Strong
The prevalence of the variant in affected individuals is significantly increased compared with the prevalence in controls	ACMG	PS4	Strong
Alteration may promote sensitivity to an experimental drug	QIAGEN	PS5	Strong
Alteration may confer resistance to an experimental drug	QIAGEN	PS6	Strong
At least 10 independent somatic observations of the alteration were found in literature	QIAGEN	PS7	Strong
For recessive disorders, detected in trans with a pathogenic variant	ACMG	PM3	Moderate
Assumed de novo, but without confirmation of paternity and maternity	ACMG	PM6	Moderate
At least 3 independent somatic observations of the alteration were found in literature	QIAGEN	PM7	Moderate
Cosegregation with disease in multiple affected family members in a gene definitively known to cause the disease	ACMG	PP1	Supporting
Patient's phenotype or family history is highly specific for a disease with a single genetic etiology	ACMG	PP4	Supporting

Cases Category (Direction: Benign)

Criteria	Source	Criteria ID	Strength
Lack of segregation in affected members of a family	ACMG	BS4	Strong
Observed in trans with a pathogenic variant for a dominant disorder or observed in cis with a pathogenic variant in any inheritance pattern or observed in cis or trans with a pathogenic variant (phase unknown) for a dominant disorder	ACMG	BP2	Supporting
Variant found in a case with an alternate molecular basis for disease	ACMG	BP5	Supporting

Controls Category (Direction: Pathogenic)

Criteria	Source	Criteria ID	Strength
Absent from controls (or at extremely low frequency if recessive) in Exome Sequencing Project, 1000 Genomes Project, or gnomAD	ACMG	PM2	Moderate

Controls Category (Direction: Benign)

Criteria	Source	Criteria ID	Strength
Allele frequency is >5% in Exome Sequencing Project, 1000 Genomes Project, or gnomAD	ACMG	BA1	Standalone
Allele frequency is greater than expected for disorder	ACMG	BS1	Strong
Observed in a healthy adult individual for a recessive (homozygous), dominant (heterozygous), or X-linked (hemizygous) disorder, with full penetrance expected at an early age	ACMG	BS2	Strong
Allele frequency for this somatic alteration is >1% in Exome Sequencing Project, 1000 Genomes Project, or gnomAD	QIAGEN	BS6	Strong

Functional Data Category (Direction: Pathogenic)

Criteria	Source	Criteria ID	Strength
Alteration confers sensitivity to an approved drug	QIAGEN	PA1	Standalone
Established common pathogenic founder mutation	QIAGEN	PA2	Standalone
Alteration may confer resistance to an approved drug	QIAGEN	PA3	Standalone
Variant is a gain of function mutation with literature references	QIAGEN	PA4	Standalone
Variant is a loss of function mutation in tumor suppressor with literature references	QIAGEN	PA5	Standalone
Well-established in vitro or in vivo functional studies supportive of a damaging effect on the gene or gene product	ACMG	PS3	Strong
Located in a mutational hot spot and/or critical and well-established functional domain without benign variation	ACMG	PM1	Moderate
Missense variant in a gene that has a low rate of benign missense variation and in which missense variants are a common mechanism of disease	ACMG	PP2	Supporting

Functional Data Category (Direction: Benign)

Criteria	Source	Criteria ID	Strength
Well-established in vitro or in vivo functional studies show no damaging effect on protein function or splicing	ACMG	BS3	Strong

Databases Category (Direction: Pathogenic)

Criteria	Source	Criteria ID	Strength
Reputable source recently reports variant as pathogenic, but the evidence is not available to the laboratory to perform an independent evaluation	ACMG	PP5	Supporting

Databases Category (Direction: Benign)

Criteria	Source	Criteria ID	Strength
Reputable source recently reports variant as benign, but the evidence is not available to the laboratory to perform an independent evaluation	ACMG	BP6	Supporting

Functional Predictions Category (Direction: Pathogenic)

Criteria	Source	Criteria ID	Strength
Null variant (nonsense, frameshift, canonical +/- 1 or 2 splice sites, initiation codon) in a gene where loss of function (LOF) is a known mechanism of disease	ACMG	PVS1	Very Strong
Variant is an inferred gain of function mutation in an oncogene	QIAGEN	PVS2	Very Strong
Variant is a truncating mutation in a tumor suppressor	QIAGEN	PVS3	Very Strong
Same amino acid change as a previously established pathogenic variant regardless of nucleotide change	ACMG	PS1	Strong
Protein length change as a result of an in-frame deletion/insertion in a nonrepeat region or a stop-loss variant	ACMG	PM4	Moderate
Novel missense change at an amino acid residue where a different missense change determined to be pathogenic has been seen before	ACMG	PM5	Moderate
Fusion containing an oncogene with any partner supported by any curated data in the QIAGEN knowledge base	QIAGEN	PM8	Moderate
Multiple lines of computational evidence support a deleterious effect on the gene or gene product (conservation, evolutionary, splicing impact, etc.)	ACMG	PP3	Supporting

Functional Predictions Category (Direction: Benign)

Criteria	Source	Criteria ID	Strength
Missense variant in a gene for which primarily truncating variants are known to cause disease	ACMG	BP1	Supporting
In-frame deletion/insertion in a repetitive region without a known function	ACMG	BP3	Supporting
Multiple lines of computational evidence suggest no impact on the gene or gene product (conservation, evolutionary, splicing impact, etc.)	ACMG	BP4	Supporting
A synonymous variant which does not create a donor (GT) or acceptor (AG) sequence and the nucleotide is not highly conserved	ACMG	BP7	Supporting

2) Pathogenicity の判定ルール

ACMG 2015 のガイドラインに準拠し、該当する Criteria ID の数をカテゴリ (PA, PVS, PS, PM, PP, BA, BVS, BS, BM, BP) ごとに数え、以下のルールから Pathogenicity を判定します。ただし、QIAGEN 社が独自に追加した Criteria が含まれます。

C-CAT 調査結果では下記判定結果が、Pathogenic, Likely pathogenic, Uncertain significance の場合、米国エビデンスレベル (Pathogenicity) を記載します。

(Richards, S. et al. Genet Med. 2015 May;17(5):405–24. を一部改変)

Pathogenic	
1 1 Stand-Alone (PA1–PA5) OR	
2 1 Very Strong (PVS1–PVS7) AND	
	a. ≥ 1 Strong (PS1–PS7) OR
	b. ≥ 2 Moderate (PM1–PM8) OR
	c. 1 Moderate (PM1–PM8) and 1 Supporting (PP1–PP5) OR
	d. ≥ 2 Supporting (PP1–PP5)
3 ≥ 2 Strong (PS1–PS7) OR	
4 1 Strong (PS1–PS7) AND	
	a. ≥ 3 Moderate (PM1–PM8) OR
	b. 2 Moderate (PM1–PM8) AND ≥ 2 Supporting (PP1–PP5) OR
	c. 1 Moderate (PM1–PM8) AND ≥ 4 Supporting (PP1–PP5)
Likely pathogenic	
1 1 Very Strong (PVS1–PVS7) AND 1 Moderate (PM1–PM8) OR	
2 1 Strong (PS1–PS7) AND 1–2 Moderate (PM1–PM8) OR	
3 1 Strong (PS1–PS7) AND ≥ 2 Supporting (PP1–PP5) OR	
4 ≥ 3 Moderate (PM1–PM8) OR	
5 2 Moderate (PM1–PM8) AND ≥ 2 Supporting (PP1–PP5) OR	
6 1 Moderate (PM1–PM8) AND ≥ 4 Supporting (PP1–PP5)	
Benign	
1 1 Stand-Alone (BA1) OR	
2 2 Strong (BS1–BS6)	
Likely benign	
1 1 Strong (BS1–BS6) AND 1 Supporting (BP1–BP7) OR	
2 2 Supporting (BP1–BP7)	
Uncertain significance	
1 いずれの Pathogenicity とも判断されなかった場合	
2 Pathogenic の Criteria (Criteria ID が P で始まる)と、Benign の Criteria (Criteria ID が B で始まる)が両方成立する場合	

4.3.4. 注意事項

1) 米国エビデンスレベル、臨床試験および参考文献のうち海外と記載のあるもの、海外臨床試験中の数、変異遺伝子の詳細は、QCI-I に入力される遺伝子変異の数が 400 を超えると記載されません。

2) 米国エビデンスレベルについて

以下の場合は米国エビデンスレベルが記載されません。

- Actionability が Tier 4、もしくは Pathogenicity が(Likely) Benign と判定された場合
- GnomAD での population allele frequency が、1 パーセントよりも高い場合
- 遺伝子間の領域にある遺伝子変異の場合

以下の場合は Actionability によらずに米国エビデンスレベルを記載します。

- ACMG 59 遺伝子群に該当し、その遺伝子変異の評価が ACMG 59 に記載される疾患の症状に対して (Likely) Pathogenic と判定された場合

4.3.5. 海外臨床試験について

- Actionability が Tier1 および Tier2 と判定された遺伝子変異に対する臨床試験を記載します。
- Actionability が Tier3 と判定された場合は下記条件に合致した場合、臨床試験を記載します。

Amplification and gain of function in oncogene

(がん遺伝子の増幅による機能獲得変異)

Deletion and loss of function in tumor suppressor

(がん抑制遺伝子の欠失変異による機能喪失変異)

Fusion in preferred orientation in gain of function

(知られた方向での遺伝子融合による機能獲得変異)

Truncation, frameshift mutation in tumor suppressor and PVS1 triggered

(がん抑制遺伝子のトランケーションまたは、フレームシフトでPVS1の条件を満たす場合)

Missense in oncogene and gain of function in literature and PS3 triggered

(がん遺伝子のミスセンス変異で、文献で示されている機能獲得変異でPS3の条件を満たす場合)

Missense in tumor suppressor and loss of function in literature and PS3 triggered

(がん抑制遺伝子のミスセンス変異で、文献で示されている機能喪失変異でPS3の条件を満たす場合)

- 米国全土の臨床試験を対象とします。

- 疾患/遺伝子型が合致する臨床試験のうち、高いフェーズのものから上位 10 件までを記載します。

- 患者の年齢、性別の情報が提供されている場合は、それらに矛盾のない臨床試験を考慮して記載します。

5. 本書における免責事項

1. 当資料で提供する情報の正確性および品質について万全を期すものの、その内容まで保証するものではありません。
2. 当資料に掲載された内容によって生じた損害等の一切の責任は負いません。
3. 本資料の無断コピー、内容の無断転載を禁止します。
4. QCI-I に関する記述については、QIAGEN 社より提供された英文資料を和訳し転記したものですが、解釈に相違がある場合は英語原文を優先します。

◆お問合せ

C-CAT へのお問合せは以下が窓口です。

C-CAT ヘルプデスク

1. 受付時間

平日 9:00～17:00

土日祝日および年末年始(12月29日～1月3日)は休止

2. 受付方法

(1) 電話 : 050-3000-6505

(2) E メール : helpdesk_c-cat@ml.res.ncc.go.jp

3. 留意事項

- ・ お問合せは順次対応しますが、場合により専門部署調査に時間が必要なため、回答までに時間を要す場合があります。
- ・ お問合せに管理番号を発行します。次回以降、同件のお問合せにはこの管理番号を利用ください。
- ・ [C-CAT 調査結果] の内容については、E メールでお問合せください。

4. よくあるご質問

- ・ 問合せの多い質問をまとめてあります。併せてご参照ください。
- ・ 下記リンクから「よくあるご質問」をクリックし、「C-CAT 調査結果」に関するご質問へ進みます。

URL : https://www.ncc.go.jp/jp/c_cat/jitsumushya/index.html

The screenshot shows the C-CAT Help Desk page. On the left, there's a sidebar titled '実務者向けページ' (For Practitioners) with a message about the page being published on November 7, 2019. Below it are links for 'C-CAT 入力ツール' (Input Tool), 'C-CAT 調査結果' (Investigation Results), '一般的なお知らせと関連資料 (厚労省通知など)' (General Information and Related Materials (Ministry of Health, Labour and Welfare Notices)), and a dashed box containing 'よくあるご質問' (FAQ). This FAQ section is also shown on the right side of the page under a blue header 'よくあるご質問'. It lists five questions: 'C-CAT 調査結果の内容に関するご質問', 'C-CAT 調査結果の改訂・再発行に関するご質問', 'C-CAT 調査結果の取り扱いに関するご質問', 'C-CAT 調査結果返却日数に関するご質問', and 'C-CAT 入力ツール関連に関するご質問'. The 'よくあるご質問' section on the right has a dashed blue border around its list.