

C-CAT調査結果

.....

改訂内容

がんゲノム情報管理センター(C-CAT)

2024年3月29日

1. 概要	P.3
2. C-CAT調査結果レポーティングロジックの変更	P.4
3. お問い合わせ先 C-CATヘルプデスク	P.6

■ 改訂の概要

C-CATでは、より有用な情報を提供するため、C-CAT調査結果の項目等について定期的に見直しをおこなっています。この度、エキスパートパネル等から寄せられたC-CAT調査結果に対する改善のご要望につきまして、C-CATで検討をおこないC-CAT調査結果の改訂を2024年3月29日(金)に実施します。

4月1日(月)以降、改訂後のC-CAT調査結果を作成します。

特に、今回の改訂では以下の改訂をおこなっています。

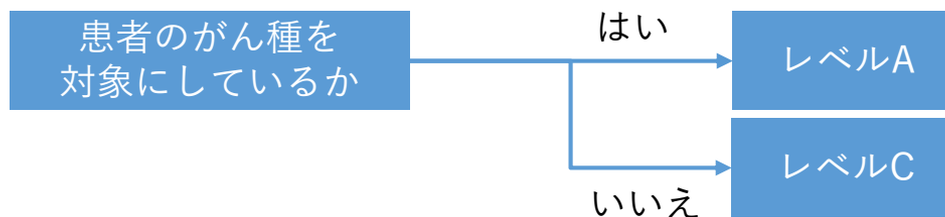
- C-CAT調査結果レポートインテグレーションロジックの変更

本資料では改訂内容について詳細をご説明しています。

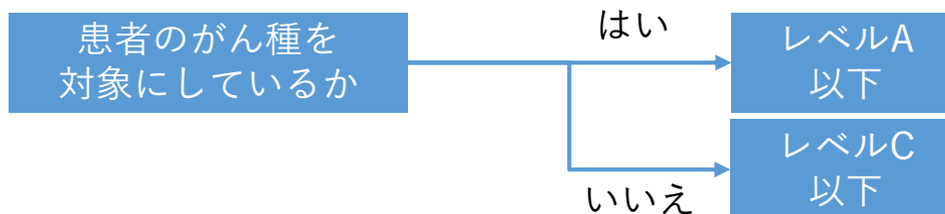
■ 現状

これまでのC-CAT調査結果レポートングロジックでは、患者のがん種に応じて、FDA/PMDA承認薬及びエビデンスDB由来の薬剤のエビデンスレベルを下記のようにC-CAT調査結果に掲載していました。

➤ FDA/PMDA承認薬



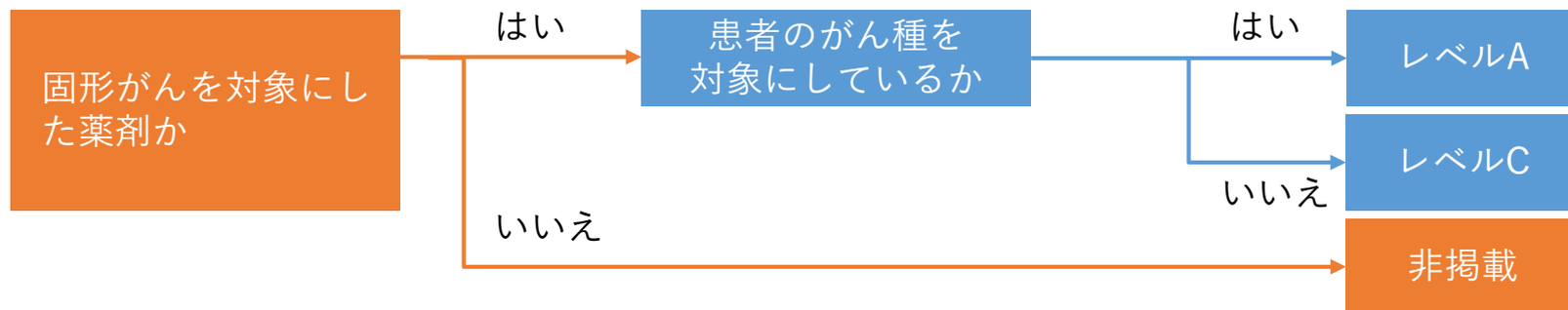
➤ エビデンスDB由来の薬剤



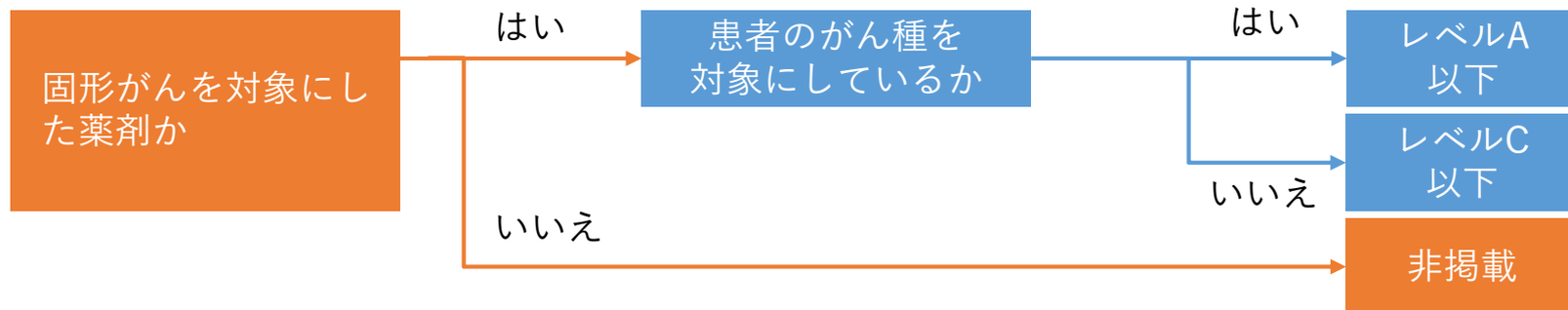
■ 改訂内容

今回の改訂により、薬剤の対象がん種が血液がんの場合、当該薬剤をC-CAT調査結果に掲載しないロジックを追加しました。その上で掲載有無及びエビデンスレベルを以下のようにいたします。

- ▶ FDA/PMDA承認薬(橙色：新規追加したロジック)



- ▶ エビデンスDB由来の薬剤の場合(橙色：新規追加したロジック)



■ 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

■ 受付方法

- 電話 : 050-3000-6505
- Eメール : helpdesk_c-cat@ml.res.ncc.go.jp

■ 留意事項

- お問い合わ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。
- お問い合わせに管理番号を発行します。次回以降、同件のお問い合わ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。

■ よくあるご質問

- 問合せの多い質問をまとめております。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