

更新日: 2024年4月16日

# 基本情報

#### 指標番号

2133\_2

## 名称

シスプラチンを含むがん薬物療法後の急性期予防的制吐剤の投与割合(外来)

### 分母

18 歳以上の症例で、外来にてシスプラチンを含む化学療法を受けた、実施日数

## 分子

分母の実施日の前日または当日に、5HT3 受容体拮抗薬、NK1 受容体拮抗薬およびデキサメタゾンの3 剤すべてを併用した数

# 指標群

化学療法

### 意義

化学療法を円滑に進めるためのガイドライン遵守の計測

### 年度

2018,2020,2022

### 必要データセット

外来 EF ファイル

# 指標の定義算出方法

#### 分母の定義

1. 解析期間に外来受診した症例のうち、新生物で病名の ICD-10 コードとして以下のいずれかが含まれる症例。ICD10 コードをレセプト電算処理システム用のコードに変換して検索する。病名の検索は月単位で行う(EF4、傷病に関するレコードは受診年月+"00"とされている)

ICD- 10 コード	病名
C00\$-D48\$	新生物<腫瘍>

2. このうち、胆道がん、血液腫瘍症例は除外する。以下のいずれかが含まれる症例を除外する。 ICD10 コードをレセプト電算処理システム用のコードに変換して検索する。病名の検索は月単位で行う(EF4、傷病に関するレコードは受診年月+"00"とされている)

ICD- 10 コード	病名
C22\$	肝及び肝内胆管の悪性新生物<腫瘍>
C81\$-C96\$	リンパ組織,造血組織及び関連組織の悪性新生物<腫瘍>,原発

- 3. このうち、生年月日(EF3)、実施日(EF24)より年齢を求め 18 歳以上の症例
- 4. このうち、抗がん剤としてシスプラチンを受けた症例を対象とし、シスプラチンの実施日を検索する。このとき、シスプラチンは静注用のみを含む。Fファイル、もしくは EFファイルにおいて解析期間において、以下の薬価基準コードに相当するレセ電コードが含まれる実施日数。 ※ 注 4291401D は動注用シスプラチン

成分名	薬価基準コード	2018	2020	2022
シスプラチン	4291401A****	$\circ$	$\circ$	$\circ$





更新日: 2024年4月16日

- 5. 4で同定した実施日について、連続する実施日は除外する。
  - 例) 4月2日、3日 に実施 4月3日は除外し、4月2日のみ分母の候補とする 6月1日、2日、3日、4日、5日に実施 6月1日のみ分母の候補とする 7月2日、4日、6日に実施 3日とも分母の候補とする

## 分子の定義

1. 分母の抗がん剤投与日当日あるいは前日に 5HT3 受容体拮抗薬、NK1 受容体拮抗薬、デキサメタ ゾンの 3 剤がすべて併用されている数。2 日間の内、必ずしもいずれかの日にまとまって併用さ れている必要はなく、2 日間に少なくとも 3 剤がそれぞれ 1 回以上実施されている場合に分子と する。

E/F ファイルの薬剤情報の点数コードに、以下の3つのカテゴリーについてそれぞれいずれかの薬価基準コード7桁に対応するレセ電コードが含まれる症例。5HT3受容体拮抗薬、NK1受容体拮抗薬、デキサメタゾン(いずれも内服もしくは注射)。

名称	薬価基準コード7桁	成分名	投与 経路	2018	2020	2022
5HT3 受容体拮抗薬	2391400	グラニセトロン塩酸塩	注射 薬	0	0	0
5HT3 受容体拮抗薬	2391401	オンダンセトロン塩酸塩水和物	注射 薬	0	0	0
5HT3 受容体拮抗薬	2391402	アザセトロン塩酸塩	注射 薬	0	0	0
5HT3 受容体拮抗薬	2391403	ラモセトロン塩酸塩	注射 薬	0	0	0
5HT3 受容体拮抗薬	2391404	パロノセトロン塩酸塩	注射 薬	0	0	0
NK1 受容体拮抗薬	2391405	ホスアプレピタントメグルミン	注射 薬	0	0	0
デキサメタゾン	2454405	デキサメタゾンリン酸エステルナトリウム	注射 薬	0	0	0
5HT3 受容体拮抗薬	2391001	オンダンセトロン塩酸塩水和物	内服 薬	0	0	0
5HT3 受容体拮抗薬	2391002	グラニセトロン塩酸塩	内服 薬	0	0	0
5HT3 受容体拮抗薬	2391003	トロピセトロン塩酸塩	内服 薬			
5HT3 受容体拮抗薬	2391004	ラモセトロン塩酸塩	内服 薬	0	0	0
5HT3 受容体拮抗薬	2391005	アザセトロン塩酸塩	内服 薬	0		
5HT3 受容体拮抗薬	2391006	オンダンセトロン	内服 薬	0		
5HT3 受容体拮抗薬	2391007	インジセトロン塩酸塩	内服 薬	0	0	
NK1 受容体拮抗薬	2391008	アプレピタント	内服 薬	0	0	0
5HT3 受容体拮抗薬	2399014	ラモセトロン塩酸塩	内服 薬	0	0	0
デキサメタゾン	2454002	デキサメタゾン	内服 薬	0	0	0



更新日: 2024年4月16日

 
 NK1 受容体拮抗薬
 2391406
 ホスネツピタント塩化物塩酸塩
 注射 薬

# その他

薬剤一覧の出力

はい

リスク調整因子の条件

## 指標の算出方法

分子÷分母

### 指標の単位

パーセント

## 結果提示時の並び順

降順

#### 測定上の限界・解釈上の注意

- 1. ステロイドを使用できない理由がある場合 (糖尿病など)、NK1 受容体拮抗薬を使用できない 理由がある場合 (相互作用のある薬剤を内服している)など、低く見積もられる可能性がある
- 2. 持参薬がデータに反映されていない場合、低く見積もられる可能性がある(2016 年度以前は原則持参薬の使用は禁止、以降は EF ファイルに登録可能となっている)
- 3. オランザピンが制吐剤として 2017 年 6 月に保険承認された。海外ではオランザピンを含む 4 剤 併用がガイドライン上推奨されているが、本邦における推奨用量、使用方法については未だ検証 段階であるため、適切な患者に慎重に投与とされている。(一般社団法人 日本癌治療学会編 制 吐剤適正使用ガイドライン 2015 年 10 月 【第 2 版】一部改訂版 ver.2.2 (2018 年 10 月) より)
- 4. 制吐剤適正使用ガイドライン 2015 年 10 月【第 2 版】では、シスプラチンを含むレジメンの内、胆道がんに対する GEM/CDDP のみ中等度リスクとしているため、本指標ではこれに該当する症例を除外した。
- 5. 新薬のホスネツピタントは、制吐剤適正使用ガイドライン 2015 年 10 月【第 2 版】には記載されていないが、添付文書および臨床試験(国内 10057030 試験)を参照し、NK1 受容体拮抗薬の一つとして分子測定に含めた(2023 年 10 月現在)。
- 6. 内服薬を実施日より3日以上前に計画的に処方されていた場合、分子の計測から漏れることとなり指標値が低くなる。
- 7. 内服処方は数日分がまとめて処方される可能性があること、パロノセトロンなど連続投与日数の限られているものがあることを考慮し、連続する実施日は除外した。ただし、例えば隔日投与などのスケジュールは除外されないため、指標値が低く算出される可能性がある。

## 参考資料

#### 参考値

1. 高度催吐性リスクの化学療法を受けた患者のうち83%が5HT3 受容体拮抗薬、NK1 受容体拮抗 薬、デキサメタゾンの3 剤併用で予防が実施されていた。(一般社団法人日本癌治療学会編制 吐剤適正使用ガイドライン2015年10月【第2版】より)





更新日:2024年4月16日

## 参考資料

1. 良好な治療アドヒアランスを得て化学療法を円滑に進めるために、催吐リスクに応じた予防的な制吐剤の使用は重要である。高度の抗がん薬による急性の悪心・嘔吐に対しては、アプレピタント(もしくはホスアプレピタント)と 5HT3 受容体拮抗薬およびデキサメタゾンを併用する。 (推奨グレード A) シスプラチンは「高度催吐性リスク」に分類される。 一般社団法人日本 癌治療学会編 制吐剤適正使用ガイドライン 2015 年 10 月【第 2 版】

