

## FormsNet3リリースノート（2021年10月30日リリース版）

## ■ 機能

Center Forms Due画面：

チェックボックス『細胞治療製品の輸注種類』、フィルタ『フォームのカテゴリ』を追加

## ■ フォーム（日本語版CRFを含む）

フォームNo.	フォーム名	追加/変更/削除	改訂箇所	旧	新	備考
F2016	形質細胞性腫瘍（PCD）輸注前情報	変更	質問181の選択肢	はい/有 - Form4000にも記載してください。	はい/有	9月メンテナンスリリースにて変更
F2814	治療法の登録	追加	質問2	なし	イベント日：（または予定されたイベント日）	
F2814	治療法の登録	削除	旧質問2	（本セクションは回答不要です。）	なし	
F2814	治療法の登録	削除	旧質問3	（本セクションは回答不要です。）	なし	
F2814	治療法の登録	削除	旧質問4	（本セクションは回答不要です。）	なし	
F2814	治療法の登録	削除	旧質問5	（本セクションは回答不要です。）	なし	
F2814	治療法の登録	削除	旧質問6	予定された輸注日：	なし	
F2814	治療法の登録	削除	旧質問7	（本セクションは回答不要です。）	なし	
F2814	治療法の登録	削除	旧質問8	（本セクションは回答不要です。）	なし	
F2814	治療法の登録	削除	旧質問9	（本セクションは回答不要です。）	なし	
F2814	治療法の登録	削除	旧質問10	（本セクションは回答不要です。）	なし	
F2900	患者死亡情報	変更	Visitが「剖検」のF2900のフォーム自動作成フロー	質問2が「剖検結果待ち」の場合に作成	質問2が「剖検結果待ち」の場合にも作成されない	・質問2が「剖検結果待ち」の場合にはVisitが「死亡」のF2900のステータスが「SVD」になる仕様へ変更

フォームNo.	フォーム名	追加/変更/削除	改訂箇所	旧	新	備考
F2900	患者死亡情報	変更	質問2の選択肢	はい	はい/有	CRFのみの修正
F2900	患者死亡情報	変更	質問2の選択肢	いいえ	いいえ/無	CRFのみの修正
F2900	患者死亡情報	変更	質問4の選択肢	細胞治療実施対象疾患の再発・持続・進行/増悪	輸注実施対象疾患の再発・持続・進行/増悪	
F2900	患者死亡情報	変更	質問4の選択肢	新しい悪性腫瘍（細胞治療実施後）	新しい悪性腫瘍（輸注後）	
F2900	患者死亡情報	変更	質問4の選択肢	以前の悪性腫瘍（細胞治療実施前に診断された悪性腫瘍で、細胞治療実施対象ではない悪性腫瘍）	過去の悪性腫瘍（輸注実施前に診断された悪性腫瘍で、輸注実施対象ではない悪性腫瘍）	
F2900	患者死亡情報	追加	質問4の選択肢	なし	神経毒性（ICANS）	
F2900	患者死亡情報	追加	質問4の選択肢	なし	腫瘍崩壊症候群	
F2900	患者死亡情報	変更	質問6の選択肢	副死因（当てはまるものをすべてチェックしてください）	副死因（当てはまるものをすべて選択してください）	CRFのみの修正
F2900	患者死亡情報	変更	質問6の選択肢	細胞治療実施対象疾患の再発・持続・進行/増悪	輸注実施対象疾患の再発・持続・進行/増悪	
F2900	患者死亡情報	変更	質問6の選択肢	新しい悪性腫瘍（細胞治療実施後）	新しい悪性腫瘍（輸注後）	
F2900	患者死亡情報	変更	質問6の選択肢	以前の悪性腫瘍（細胞治療実施前に診断された悪性腫瘍で、細胞治療実施対象ではない悪性腫瘍）	過去の悪性腫瘍（輸注実施前に診断された悪性腫瘍で、輸注実施対象ではない悪性腫瘍）	
F2900	患者死亡情報	追加	質問6の選択肢	なし	神経毒性（ICANS）	
F2900	患者死亡情報	追加	質問6の選択肢	なし	腫瘍崩壊症候群	