

## CTCAE v5.0 - JCOG 2022 年 9 月 1 日版 新旧対照表

変更箇所・理由			変更内容		
				旧	新
解説部分	表紙、タイトル、フッター	CTCAE v5.0 - JCOG 改訂に伴う修正	バージョン情報	Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE) Version5.0 Published: Nov 27, 2017 有害事象共通用語規準 v5.0 日本語訳 JCOG 版(略称: CTCAE v5.0 - JCOG) [CTCAE v5.0/MedDRA v20.1(日本語表記: MedDRA/J v25.0)対応 2022 年 3 月 1 日]	Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE) Version5.0 Published: Nov 27, 2017 有害事象共通用語規準 v5.0 日本語訳 JCOG 版(略称: CTCAE v5.0 - JCOG) [CTCAE v5.0/MedDRA v20.1(日本語表記: MedDRA/J v25.025.1)対応 2022 年 3 月 1 日-2022 年 9 月 1 日]
解説部分	5 ページ				<a href="#">2022 年 9 月 1 日改訂</a> <a href="#">CTCAE v5.0/MedDRA v20.1(日本語表記: MedDRA/J v25.1)対応</a> <a href="#">CTCAE 本体修正</a>
CTCAE 本体	タイトル、ヘッダ	CTCAE v5.0 - JCOG 改訂に伴う修正	バージョン情報	Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE) Version5.0 Published: Nov 27, 2017 有害事象共通用語規準 v5.0 日本語訳 JCOG 版(略称: CTCAE v5.0 - JCOG) [CTCAE v5.0/MedDRA v20.1(日本語表記: MedDRA/J v25.0)対応 2022 年 3 月 1 日]	Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE) Version5.0 Published: Nov 27, 2017 有害事象共通用語規準 v5.0 日本語訳 JCOG 版(略称: CTCAE v5.0 - JCOG) [CTCAE v5.0/MedDRA v20.1(日本語表記: MedDRA/J v25.025.1)対応 2022 年 3 月 1 日-2022 年 9 月 1 日]
CTCAE 本体	10064774	MedDRA/J v25.1 改訂内容の反映	LLT の日本語表記	注入部位血管外漏出	注入部位血管外漏出 <a href="#">注入部位溢出</a>
CTCAE 本体	10064774	MedDRA/J v25.1 改訂内容の反映	LLT の日本語表記変更による【定義】の更新	CTCAE v5.0 AE Term Definition 日本語【定義】 注射部位から周囲組織への漏出。注射部位の硬結、紅斑、腫張、熱感、著しい不快感などを伴い得る	CTCAE v5.0 AE Term Definition 日本語【定義】 注射部位から周囲組織への漏出 <a href="#">溢出</a> 。注射部位の硬結、紅斑、腫張、熱感、著しい不快感などを伴い得る
CTCAE 本体	10009998	CTCAE 日本語訳の修正	誤記修正	Grade 3 輸血を要する; 侵襲的治療を要する	Grade 3 輸血を要する; 侵襲的治療を要する; <a href="#">入院を要する</a>
CTCAE 本体	10060640	CTCAE 日本語訳の修正	誤記修正	Grade 3 輸血を要する; 侵襲的治療を要する	Grade 3 輸血を要する; 侵襲的治療を要する; <a href="#">入院を要する</a>
CTCAE 本体	10065763	CTCAE 日本語訳の修正	誤記修正	Grade 3 輸血を要する; 侵襲的治療を要する	Grade 3 輸血を要する; 侵襲的治療を要する; <a href="#">入院を要する</a>
CTCAE 本体	10020667	CTCAE 日本語訳の修正	誤記修正	Grade 5 死亡	Grade 5 死亡 <a href="#">:</a>

変更箇所・理由			変更内容		
				旧	新
CTCAE 本体	10020772 高血圧	CTCAE 日本語訳の修 正	誤記修正	Grade 2 成人：ベースラインが正常範囲の場合は収縮期血圧 140-159 mmHg または拡張期血圧 90-99 mmHg; ベース ラインで行っていた内科的治療の変更を要する; 再発性 または持続性(≥24 時間); 症状を伴う>20 mmHg(拡張 期血圧)の上昇または以前正常であった場合は>140/90 mmHg への上昇; 単剤の薬物治療を要する;	Grade 2 成人：ベースラインが正常範囲の場合は収縮期血圧 140-159 mmHg または拡張期血圧 90-99 mmHg; ベース ラインで行っていた内科的治療の変更を要する; 再発性 または持続性(≥24 時間); 症状を伴う>20 mmHg(拡張 期血圧)の上昇または以前正常であった場合は>140/90 mmHg への上昇( <u>以前正常であった場合</u> ); 単剤の薬物 治療を要する;