

# 「がん検診」に係る精度管理状況評価基準(市町用)

## 1 評価基準

1 「がん検診のためのチェックリスト」で主要指標とされる以下の指標の実施状況					
内容	主要指標	主要指標	番号	対象項目	備考
1. 検診対象者	問1-1	(1)対象者全員の氏名を記載した名簿を、住民台帳などに基づいて作成しましたか	1	◎	
	問1-2	(2)対象者全員に、個別に受診勧奨を行いましたか	2	◎	
2. 受診者の情報管理	問1-3	(1)対象者数(推計でも可)を把握しましたか	3	◎	
	問7-1-1	(2)受診率 性別・年齢5歳階級別の集計	4	◎	
	問2-1	(3)個人別の受診(記録)台帳またはデータベースを作成しましたか	5	◎	
	問7-1-2	(3-a)受診率 検診機関別の集計		○	3項目中2項目以上○で(3)は◎とする。
	問7-1-3	(3-b)受診率 検診受診歴別の集計		○	
問2-2	(3-c)過去5年間の受診歴を記録していますか		○		
3. 受診者もしくは要精検者への説明	問3-1	(1)受診勧奨時に、「検診機関用チェックリスト 1.受診者への説明」が全項目記載された資料を、全員に個別配布しましたか	6	◎	
	問3-2	(2)要精検者全員に対し、受診可能な精密検査機関名(医療機関名)の一覧を提示しましたか	7	◎	
4. 要精検者の把握	問9-1	(1)要精検者の集計	8	◎	
	問9-1-1	(2)要精検率 性別・年齢5歳階級別の集計	9	◎	
	問9-1-2	(3)要精検率 検診機関別の集計	10	◎	
	問9-1-3	(4)要精検率 検診受診歴別の集計	11	◎	
5. 精検受診の有無の把握と受診勧奨	問10-1	(1)精検受診率の集計	12	◎	
	問10-1-1	(1-a)精検受診率 性別・年齢5歳階級別の集計		○	2項目中1項目以上○で(1)は◎とする。
	問10-1-2	(1-b)精検受診率 検診機関別の集計		○	
	問10-1-3	(2)精検受診率 検診受診歴別の集計	13	◎	
	問10-2	(3)精検未受診率の集計	14	◎	
	問4-5	(4)精密検査未受診と精密検査未把握を定義に従って区別し、精密検査未受診者を特定しましたか	15	◎	
問4-6	(5)精密検査未受診者に精密検査の受診勧奨を行いましたか	16	◎		
6. 精密検査結果の把握	問4-1	(1)精密検査方法及び、精密検査(治療)結果を把握しましたか	17	◎	
	問4-2	(2)精密検査方法及び、精密検査(治療)結果が不明の者については、本人もしくは精密検査機関への照会等により、結果を確認しましたか	18	◎	
	問4-4	(3)過去5年間の精密検査方法及び、精密検査(治療)結果を記録していますか	19	◎	
	問4-3	(4)個人毎の精密検査方法及び、精密検査(治療)結果を市区町村、検診機関(医療機関)、精密検査機関が共有しましたか	20	◎	
	問5-4	(5)精密検査結果について、地域保健・健康増進事業報告の全項目を計上できるよう、委託先(検診機関(医療機関)、精密検査機関、医師会など)に報告を求めましたか	21	◎	
	問11-1	(6)がん発見率の集計	22	◎	
	問11-1-1	(6-a)がん発見率 性別・年齢5歳階級別の集計		○	3項目中2項目以上○で(6)は◎とする。
	問11-1-2	(6-b)がん発見率 検診機関別の集計		○	
	問11-1-3	(6-c)がん発見率 検診受診歴別の集計		○	
	問13-1	(7)早期がん割合の集計	23	◎	
	問14-1	(7-a)(胃がん・大腸がん)粘膜内がん、(乳がん)非浸潤がんの集計		○	4項目中2項目以上○で(7)は◎とする。
	問13-1-1	(7-b)早期がん割合 性別・年齢5歳階級別の集計		○	
	問13-1-2	(7-c)早期がん割合 検診機関別の集計		○	
	問13-1-3	(7-d)早期がん割合 検診受診歴別の集計		○	
問12-1	(8)陽性反応適中度の集計	24	◎		
問12-1-1	(8-a)陽性反応適中度 性別・年齢5歳階級別の集計		○	3項目中2項目以上○で(8)は◎とする。	
問12-1-2	(8-b)陽性反応適中度 検診機関別の集計		○		
問12-1-3	(8-c)陽性反応適中度 検診受診歴別の集計		○		
問5-1	(9)がん検診結果や精密検査結果の最終報告(平成27年度地域保健・健康増進事業報告)を行いましたか	25	◎		
問5-2	(10)がん検診の結果について、地域保健・健康増進事業報告の全項目を計上できるよう、委託先(検診機関(医療機関)、医師会など)に報告を求めましたか	26	◎		
問5-3	(10)が×の場合 がん検診の結果について、委託先からの報告内容が地域保健・健康増進事業報告を網羅できていない場合、改善を求めましたか			どちらかが○で◎とする。	
7. 検診機関の委託	問6-1	(1)委託先検診機関(医療機関)を、仕様書の内容に基づいて選定しましたか	27	◎	
	問6-1-1	(2)仕様書(もしくは実施要綱)の内容は、「仕様書に明記すべき必要最低限の精度管理項目」を満たしていましたか	28	◎	
	問6-1-2	(3)検診終了後に委託先検診機関(医療機関)で仕様書(もしくは実施要綱)の内容が遵守されたことを確認しましたか	29	◎	
8. 検診機関へのフィードバック(課題の共有)	問6-2	(7-a)検診機関(医療機関)に精度管理評価を個別にフィードバックしましたか	30	◎	
	問6-2-1	(7-b)「検診機関用チェックリスト」の遵守状況をフィードバックしましたか		○	4項目中2項目以上○で◎とする。
	問6-2-2	(7-c)検診機関(医療機関)毎のプロセス指標値を集計してフィードバックしましたか		○	
	問6-2-3	(7-d)上記結果をふまえ、課題のある検診機関(医療機関)に改善策をフィードバックしましたか		○	
問6-2-3	(7-d)上記結果をふまえ、課題のある検診機関(医療機関)に改善策をフィードバックしましたか		○		
2 精密検査受診率(平成26年度全国平均)と比較			31	◎	全国平均以上で◎とする。

## 2 評価方法

- A. 「基準」を全て満たしている。
- B. 「基準」を一部満たしていない。(1～6項目満たしていない。)
- C. 「基準」を相当程度満たしていない。(7～12項目満たしていない。)
- D. 「基準」から極めて逸脱している。(13項目以上満たしていない。)
- E. 回答がない。