

### 規則第9条の23及び第1条の11各号に掲げる体制の確保状況

#### ⑧ 医療機関内における事故報告等の医療に係る安全の確保を目的とした改善の方策の状況

##### 【その他の改善の方策の主な内容】

- 院内で発生したインシデントの分析を行い、改善策の検討を行い、リスクマネジメント会議、リスクマネージャー連絡会議へ報告し、その周知方を依頼した。
- メディカルリスクマネジメントマニュアル及び医療スタッフマニュアル（携帯版）について、医療安全情報の充実とインシデント防止に資するよう改訂を行った。

院内感染対策のための体制の確保に係る措置

① 院内感染対策のための指針の策定状況		有・無
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 指針の主な内容 :           <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 院内感染対策に関する基本的考え方に関すること。</li> <li>2. 院内感染対策のための委員会に関すること。</li> <li>3. 院内感染及び感染症に関する情報の共有に関すること。</li> <li>4. 院内感染発生時の対応に関すること。</li> <li>5. 院内感染対策のための研修等に関すること。</li> <li>6. その他（マニュアル等の整備）</li> </ol> </li> </ul>		
② 院内感染対策のための委員会の開催状況		年 11 回
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 活動の主な内容 :           <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 感染症危機管理（食中毒、新型インフルエンザなど）</li> <li>2. 院内感染管理に関する意思決定</li> <li>3. マニュアル作成および改訂</li> <li>4. 病原菌対策</li> <li>5. サーベイランス</li> </ol> </li> </ul>		
③ 従業者に対する院内感染対策のための研修の実施状況		年 10 回
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 研修の主な内容 :           <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 麻疹について</li> <li>2. 感染性胃腸炎</li> <li>3. 補助犬について</li> <li>4. 新型インフルエンザ</li> <li>5. 標準予防策・感染経路別予防策、結核、針刺し事故対策（新規採用者）</li> </ol> </li> </ul>		
④ 感染症の発生状況の報告その他の院内感染対策の推進を目的とした改善の方策の状況		
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 病院における発生状況の報告等の整備</li> <li>・ その他の改善の方策の主な内容 :           <ol style="list-style-type: none"> <li>1. サーベイランス（環境、SSI、カテーテル・血流関連感染）</li> <li>2. 院内ラウンド</li> </ol> </li> </ul>		( 有・無 )

医薬品に係る安全管理のための体制の確保に係る措置

① 医薬品の使用に係る安全な管理のための責任者の配置状況	有・無
② 従業者に対する医薬品の安全使用のための研修の実施状況	年 1回
<ul style="list-style-type: none"><li>研修の主な内容：別添「資料6」のとおり</li></ul>	
③ 医薬品の安全使用のための業務に関する手順書の作成及び当該手順書に基づく業務の実施状況	
<ul style="list-style-type: none"><li>手順書の作成 ( 有・無 )</li><li>業務の主な内容：別添「資料7」のとおり</li></ul>	
④ 医薬品の安全使用のために必要となる情報の収集その他の医薬品の安全使用を目的とした改善の方策の実施状況	
<ul style="list-style-type: none"><li>医薬品に係る情報の収集の整備 ( 有・無 )</li><li>その他の改善の方策の主な内容：別添「資料8」のとおり</li></ul>	

**医薬品に係る安全管理のための体制の確保に係る措置**

## ② 従業者に対する医薬品の安全使用のための研修の実施状況

## 【研修の主な内容】

開催日	研修会の名称、内容	受講者数	受講対象者
19. 6.27/ 7.10/ 7.12/ 7.17/ 7.19/ 7.20	「医薬品の安全使用のための研修—注射薬の安全使用のために—」：薬剤部職員が講師となり、6月27日に医薬品の安全に関する講演を行った。同講演内容を収録し、以降の日程で、ビデオ上映した。	453名	全職員

### 医薬品に係る安全管理のための体制の確保に係る措置

③ 医薬品の安全使用のための業務に関する手順書の作成及び当該手順書に基づく業務の実施状況

#### 【業務の主な内容】

医療安全管理部門等との連携	<input checked="" type="radio"/> ① している      2 していない	
手順書の整備の状況	平成 19 年 6 月 26 日作成	
手順書の作成・変更(改正)の状況	<input checked="" type="radio"/> (平成 20 年 4 月 7 日 全部 ・ <input checked="" type="radio"/> 一部 改正) 医療に係る安全管理のための委員会での変更(改正)承認日 無	
手順書に含まれる必要事項等の状況(19年3月30日付医政局長通知に掲げる必要事項を文書化されているか)	<ul style="list-style-type: none"> <li>・医薬品の採用・購入に関する事項</li> <li>・医薬品の管理に関する事項(麻薬等の管理方法等)</li> <li>・患者の持参薬歴情報の収集方法、処方箋の記載方法</li> <li>・患者に対する与薬や服薬指導に関する事項</li> <li>・医薬品の安全使用に係る情報の取扱いに関する事項</li> <li>・他施設(病院等、薬局等)との連携に関する事項</li> </ul>	<input checked="" type="radio"/> ① いる 2 いない <input checked="" type="radio"/> ① いる 2 いない
手順書に基づく業務の実施状況の確認及び確認内容の記録	<input checked="" type="radio"/> ① している      2 していない	

## 医薬品に係る安全管理のための体制の確保に係る措置

- ④ 医薬品の安全使用のために必要となる情報の収集その他の医薬品の安全使用を目的とした改善の方策の実施状況

### 【その他の改善の方策の主な内容】

- ・医薬品に係る添付文書等の収集 ① している 2 していない

#### 【収集方法を具体的に記入】

メーカーMR及び医薬品・医療機器機構HPより

- ・得られた情報のうち必要なものについて医薬品を取り扱う職員に対しての周知

- ① している 2 していない

#### 【収集方法を具体的に記入】

薬剤部医薬品情報室より、安全性情報等を院内ホームページ及び情報誌により、各診療科(部)宛に配信している。

## 医療機器に係る安全管理のための体制の確保に係る措置

① 医療機器の安全使用のための責任者の配置状況	有・無
② 従業者に対する医療機器の安全使用のための研修の実施状況	年 1回
<ul style="list-style-type: none"><li>研修の主な内容：別添「資料9」のとおり</li></ul>	
③ 医療機器の保守点検に関する計画の策定及び保守点検の実施状況	
<ul style="list-style-type: none"><li>計画の策定 ( 有・無 )</li><li>保守点検の主な内容：別添「資料10」のとおり</li></ul>	
④ 医療機器の安全使用のために必要となる情報の収集その他の医療機器の安全使用を目的とした改善の方策の実施状況	
<ul style="list-style-type: none"><li>医療機器に係る情報の収集の整備 ( 有・無 )</li><li>その他の改善の方策の主な内容：別添「資料11」のとおり</li></ul>	

### 医療機器に係る安全管理のための体制の確保に係る措置

## ② 従業者に対する医療機器の安全使用のための研修の実施状況

### 【研修の主な内容】

新しい医療機器導入時の安全使用のための研修の開催状況	<input checked="" type="radio"/> ① している	2 していない
新しい医療機器導入時の研修記録	<input checked="" type="radio"/> ① している	2 していない
特に安全使用に際して技術の習熟が必要と考えられる医療機器に関する定期研修	<input checked="" type="radio"/> ① している	(年 2回)
	2 していない	
定期研修の記録	<input checked="" type="radio"/> ① している	2 していない
今年度の定期研修の内容 (H19.3.30医政局通知による研修が実施されているか)	<ul style="list-style-type: none"> <li>・有効性・安全性に関する事項</li> <li>・使用方法に関する事項</li> <li>・保守点検に関する事項</li> <li>・不具合が発生した場合の対応</li> <li>・使用に関して特に法令上遵守すべき事項</li> </ul>	<input checked="" type="radio"/> ① している      2 していない <input checked="" type="radio"/> ① している      2 していない <input checked="" type="radio"/> ① している      2 していない <input checked="" type="radio"/> ① している      2 していない 1 ② している      2 していない

**医療機器に係る安全管理のための体制の確保に係る措置**

## ② 従業者に対する医療機器の安全使用のための研修の実施状況

## 【研修の主な内容】

開催日	研修会の名称、内容	受講者数	受講対象者
19. 9.20 / 9.26 / 10. 4 / 10. 9 / 10. 10 / 10. 17	「医療機器の安全使用のための研修—医療機器の安全使用のために—」：ME 機器管理センターの臨床工学技士が講師となり、9月20日に医療機器の安全に関する講演を行った。同講演内容を収録し、以降の日程で、ビデオ上映した。	479名	全職員

**医療機器に係る安全管理のための体制の確保に係る措置**

## ③ 医療機器の保守点検に関する計画の策定及び保守点検の実施状況

**【保守点検の主な内容】**

	(1) している      2 していない
保守点検計画の策定	【機器名】人工呼吸器、人工心肺、人工透析、除細動器（一部）、補助循環装置（一部）、閉鎖式保育器（放射線部）MR、リニアック、R I、C T、P E T等
保守点検計画の実施方法	日常点検及び定期点検を行い、スクリーニング施行。院内修理が不可能と思われる場合は、業者へ委託。
保守点検の記録	(1) している      2 していない

**医療機器に係る安全管理のための体制の確保に係る措置**

- ④ 医療機器の安全使用のために必要となる情報の収集その他の医療機器の安全使用を目的とした改善のための方策の実施状況

**【その他の改善のための方策の主な内容】**

添付文書の管理	<input checked="" type="radio"/> ① している      2 していない
安全性情報の収集	<input checked="" type="radio"/> ① している      2 していない
機器に携わる者への提供	<input checked="" type="radio"/> ① している      2 していない  【提供・周知方法を具体的に記入】 院内ホームページを使用して周知を行う。 グループミーティング、部会等での周知（放射線部）
不具合・健康被害等に関する情報について管理者への報告	<input checked="" type="radio"/> ① している      2 していない