

「がん対策における進歩管理指標の策定と
計測システムの確立に関する研究」

策定指標の報告と測定法

平成26年4月23日
がん対策における進歩管理指標の策定と
計測システムの確立に関する研究班
研究代表者：若尾 文彦
canpi@ncc.go.jp

全体像：がん対策の指標策定に関する3つの研究

がん対策における進捗管理指標の策定と計測システムの確立に関する研究

代表：若尾文彦

- 分野別施策（右担当部以外）を対象に協議会委員と専門家の総意により策定

- 全体目標（療養生活の質の向上）の評価方法を確立

- 既存の指標に関しては収集し公表

がん対策における緩和ケアの評価に関する研究

代表：加藤雅志

- 緩和ケアの指標を協議会委員と専門家の総意により策定

- 既存の緩和ケアの指標により測定、その動向を、質的、量的に検討

- 患者・医師・看護師、他の医療者へのインタビュー

がん診療拠点病院におけるがん疼痛緩和に対する取り組みの評価と改善に関する研究

代表：細川豊史

- がん疼痛緩和の好事例収集により、疼痛緩和について一般化された政策提言を行う

代表者：敬称略

- ①デルファイ法による分野別施策の指標案の策定
②フォーカスグループ法に基づく全体目標の指標案の策定
③患者診療体験調査（パilot）からのフィードバック
④平成26年度調査案

①分野別施策
法による分野別施策の
指標案の策定

デルファイ

第2期がん対策推進基本計画(平成24年6月)

重点的に取り組むべき課題

1. 放射線療法、化学療法、手術療法の更なる充実とこれらを専門的に行う医療従事者の育成

2. がんと診断された時から緩和ケアの推進

3. がん登録の推進

4. 動く世代や小児へのがん対策の充実

全体目標

がんによる死亡者の減少
(75歳未満の年齢調整死亡率の20%減少)

がんにこなつても安心して暮らせる社会の構築

全てのがん患者及び家族の苦痛の軽減並びに療養生活の質の向上

分野別施策およびその達成度を測るための個別目標

1. がん医療

- ①放射線療法、化学療法、手術療法の更なる充実とチーム医療の推進
- ②がん医療に携わる専門的な医療従事者の育成
- ③がんと診断された時からの緩和ケアの推進
- ④地域の医療・介護サービス提供体制の構築
- ⑤医薬品・医療機器の早期開発
- ⑥承認等に向けた取組
- ⑦その他

2. がん医療に関する相談支援・情報提供

3. がん登録

4. がんの予防

5. がんの早期発見

6. がんの研究

7. 小児がん

8. がんの教育・普及啓発

9. がん患者の就労を含めた社会的な問題

第2期がん対策推進基本計画

(平成24年6月)

重
点
的
に
取
り組
む
べき
課
題

- 放射線療法、化学療法、手術療法の更なる充実とこれらを専門的に行う医療従事者の育成
- がんと診断された時から緩和ケアの推進
- がん登録の推進
- 働く世代や小児へのがん対策の充実

全
体
目
標

- がんによる死者の減少
(75歳未満の年齢調整死亡率の20%減少)

① デルファイ法による分野別施策の指標案の策定

医療分野

- 放射線療法、化学療法、手術療法の更なる充実
- がん医療の推進、がん医療センター・介護サーサー、地域連携体制(地域連携バスなど)
- 地域の医療・介護・少がん、希少がん、小児がん、
- リハビリテーション

研究開発分野

- 医薬品・医療機器の早期開発・承認等に向けた取組
- がん研究

社会分野

- がんに関する相談支援と情報提供
- 普及啓発
- 患者の就労を含めた社会的な問題

対象外

- 緩和ケア
- がん登録
- がんの予防
- がんの早期発見

①分野別施策

研究参加者の客観的意見集約

参加者：

1. がん対策推進協議会委員
2. 前がん対策推進協議会委員
3. 協議会委員の推薦による各分野の専門家
(医療分野/研究開発分野/社会分野それぞれ分野
10~20名程度)

不足分は事務局で推薦

計74名

ご協力いただいた皆様、ありがとうございました。

研究参加者－がん対策推進協議会委員（敬称略）

- ・ 阿南里恵 公益財団法人日本対がん協会広報担当
- ・ 上田龍三 愛知医科大学医学部腫瘍免疫寄附講座教授
- ・ 緒方真子 神奈川県立がんセンター患者会「コスマス」世話人代表
- ・ 川本利恵子 公益社団法人日本看護協会常任理事
- ・ 工藤恵子 秋田県がん患者団体連絡協議会「きぼうの虹」事務局長
- ・ 田村和夫 福岡大学医学部腫瘍・血液・感染症内科学教授
- ・ 内藤いづみ ふじ内科クリニック院長
- ・ 中川恵一 東京大学医学部附属病院放射線科准教授
- ・ 永山悦子 每日新聞社科学環境部副部長兼医療情報室次長
- ・ 西山正彦 群馬大学医学系研究科医科学専攻病態腫瘍薬理学分野教授
- ・ 野田哲生 公益財団法人がん研究会がん研究所所長
- ・ 濱本満紀 特定非営利活動法人がんと共に生きる会副理事長
- ・ 堀田知光 独立行政法人国立がん研究センター理事長
- ・ 道永麻里 公益社団法人日本医師会常任理事
- ・ 湯澤洋美 株式会社足利銀行人事部業務役

研究参加者一がん対策推進協議会委員（敬称略）

- 天野慎介 一般社団法人グループ・ネクサス・ジャパン理事長
- 江口研二 帝京大学医学部内科学講座教授
- 川越厚 医療法人社団パリアンクリニック川越院長
- 花井美紀 特定非営利活動法人ミニネット理事長
- 本田麻由美 読売新聞社会保障部記者
- 前川育 特定非営利活動法人周南いのちを考える会代表
- 眞島喜幸 特定非営利活動法人パシフィックアンシャンジヤパン理事長
- 松本陽子 特定非営利活動法人愛媛がんサポートおれんじの会理事長
- 松月みどり 公益社団法人日本看護協会常任理事

研究参加者一医療分野 (敬称略)

安藤雄一	古屋大学医学部附属病院化学療法部薬理学・医学部付属病院 名古屋大学副薬剤部長	大江裕一郎	名古屋大学副薬剤部長	河西洋晋	岡田浩之	小野利生	蒲生真悌	藤原健一	杉木毅	水谷正人	寺田哲也	辻智祐	河田俊朗	美生	井吉宏	細井創	藤本吉宏	馬上祐子	森重健一郎	山内英子
石川和宏	名古屋大学副薬剤部長	大江裕一郎	東京大学医学部放射線科・放射線治療科准教授	守一	北里大学内視鏡科婦人科部長	会員	日本癌症研究会	日本癌センター	東京大学内視鏡科	呼吸器科	東京大学内視鏡科									
・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	
・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	

研究参加者一研究技術開発分野（敬称略）

- ・ 上竹勇三郎 東京大学医学系研究科医学部研究倫理支援室助教
- ・ 牛島俊和 国立がん研究センター研究所工ビゲノム解析分野分野長
- ・ 大西秀樹 埼玉医科大学国際医療センター精神腫瘍科教授
- ・ 小川俊夫 奈良県立医科大学健康政策医学講座講師
- ・ 小竹久実子 順天堂大学医療看護学部在宅看護学分野准教授
- ・ 近藤建 名古屋医療センター副院長外科部長
- ・ 佐藤大作 独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）新薬審査第五部長
- ・ 祖父江友孝 大阪大学医学系研究科予防環境医学専攻社会環境医学講座教授
- ・ 福田治彦 国立がん研究センター多施設臨床試験支援センター長
- ・ 藤原俊義 岡山大学医学系研究科消化器外科学教授
- ・ 松原久裕 千葉大学医学研究院先端応用外科学教授
- ・ 山本精一郎 国立がん研究センターがん予防・検診研究セセンター保健政策研究部長

研究参加者一社会分野（敬称略）

- 池山晴人
市原美穂
片渕秀隆
片山佳代子
加藤裕久
木澤義之
後藤悌
桜井なおみ
清水奈緒美
下田耕作
調憲
助友裕子
高橋都
- 近畿中央胸部疾患センター地域医療連携室主任
特定非営利活動法人ホームズピス宮崎理事長
熊本大学大学院生命科学部産科婦人科学分野教授
神奈川県立がんセンター臨床研究所がん予防情報学部主任研究員
昭和大学薬学部薬物療法学講座・医薬情報解析学部門主任教授
神戸大学大学院医学研究科先端緩和医療学分野
東京大学医学部付属病院呼吸器内科助教
キヤンサー・ソリューションズ株式会社代表取締役社長
神奈川県立がんセンター患者支援センター医療相談・がん相談支援センター
鳥取県福祉保健部健康局健康政策課がん・生活習慣病対策室課長補佐
九州大学大学院消化器総合外科准教授
日本女子体育大学体育学部スポーツ健康学科健康スポーツ学専攻准教授
国立がん研究センターがん対策情報センターがんサバイバーシップ支援研究
部長
綜合病院山口赤十字病院医療社会事業部
新日鐵住金株式会社名古屋製鐵所医長
国立社会保障・人口問題研究所所長
がん研有明病院看護部看護師長
東京大学公共政策大学院医療政策教育・研究ユニット客員教授
公益財団法人がんの子どもを守る会
聖路加国際病院 乳腺外科部長・ブリストセンター長
長野市民病院緩和ケア・がん相談支援センター
がん対策推進協議会小児がん専門委員会委員・小児脳腫瘍の会副代表
橋直子
田中完
西村周三
花出正美
埴岡健一
樋口明子
山内英子
横川史穂子
馬上祐子

①分野別施策

日程・手順の概要

- ① 説明会4回：11月28日、12月12日、17日、27日
- ② 郵送調査3回（指標評価+提案を依頼）
 - 第1回サーケイ12月17日 発送 評価 1月14日 回収
指標案77 新規提案155 (うち97採用)
 - 第2回サーケイ1月23日 発送 評価 2月10日 回収
新規提案15、削除56、構造指標として計測46
 - 第3回サーケイ2月20日 発送 評価 3月10日 回収

• 3回郵送「指標案評価+追加指標評価の提案」

- 施策目標との関連性
- 問題の大きさ
- 意味の明確さ

- 2日間・最終検討会：対象分野毎の上位5指標を吟味
(研究班事務局の役割)は集計・整理に限定)
- 1～9の評価、総平均点

指標評価シートの例（第2回サーベイにより）

指標名：IMRT加算施設（中間報告：IMRTの実施状況）		算出法：		基準目標との関連性		回答の大きさ		意味の明確さ		測定可能性	
データ源：院内調査報告書	対象：施設	算出法：強度変調放射線治療(IMRT)計算をとっている施設の割合	対象：施設	(5%) (44%) (51%)	(5%) (56%) (39%)	(2%) (22%) (76%)	(0%) (7%) (93%)				
5 指標：拠点病院	対象：院内登録とDPOデータを笑合したデータ	算出法：放射線科初診日から初回放射線治療開始日までの期間	対象：拠点病院において放射線治療を受けた患者	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9
着意点：加算の取得で実施可能な施設を同定します。	コメント：										
指標名：初診から放射線療法までの待ち日数（治療の待ち時間）	データ源：院内登録とDPOデータを笑合したデータ	算出法：放射線科初診日から初回放射線治療開始日までの期間	対象：拠点病院において放射線治療を受けた患者	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9
6 指標：初診から化学療法までの待ち日数（治療の待ち時間）	データ源：院内登録とDPOデータを笑合したデータ	算出法：他施設診断の場合は自施設初診日、自施設診断の時は診察開始日から初回化学療法開始日までの平均日数	対象：過去1年間でがんと診断され、初めて自施設で最初の治療を行われ、それが化学療法だったもの	(24%) (46%) (29%)	(15%) (49%) (37%)	(17%) (49%) (34%)	(12%) (34%) (54%)	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9
着意点：対象は院内がん登録で同定、日数はDPOデータの日付から算出。コメントは同じですが、集計は自施設診断、他施設診断を分けて行います。	コメント：										
指標名：外来化学療法開始後の入院率（化学療法後の副作用率）	データ源：院内登録とDPOデータを笑合したデータ	算出法：外来での化学療法開始後、2週間以内に入院した患者の割合（胃・肺・大腸・乳）を診断された、初めて外来で化学療法を受けた患者	対象：拠点病院において、うながん、（胃・肺・肝・大腸・乳）を診断された、初めて外来で化学療法を受けた患者	(42%) (30%) (28%)	(23%) (44%) (33%)	(28%) (42%) (30%)	(16%) (37%) (47%)	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9	1 2 3 4 5 6 7 8 9
7 指標：入院を組み合わせるレジメンを除く。有害事象を適切に対応していれば、入院率は下がるの考元に基づく指標	着意点：入院を組み合わせるレジメンを除く。有害事象を適切に対応していれば、入院率は下がるの考元に基づく指標。施設目標との関連性が低く評価され、削除されました。	コメント：									

①分野別施策

最終検討会 3月21-22日（医療、研究開発、社会の3回）

結果：47指標+44構造指標を選定（別添資料1,2,3）

<47指標>

- 各分野区分ごとに、評価上位5指標を選択
(医療で4区分、研究2区分、社会3区分)
- 測定は必ずしも容易ではないが、評価検討の上で選択

<44構造指標>

拠点病院の人員、機器、体制の整備に關するものが主：
(他、集計が既存も含む)

- 既に現況報告で収集 or 抱点調査で収集可能
- 評価は困難（施策目標の混同）、測定は容易
第3回から1~9の評価検討から除外、測定は行う

第2期がん対策推進基本計画(平成24年6月)

重点的に
取り組む
べき課題

- 放射線療法、化学療法、手術療法の更なる充実とこれらを専門的に行う医療従事者の育成

- がんと診断された時から緩和ケアの推進

- がんの登録の推進

- 働く世代や小児へのがん対策の充実

全体目標

- がんによる死者の減少
(75歳未満の年齢調整死亡率の20%減少)

- 全てのがん患者及び家族の苦痛の軽減並びに療養の質の向上

- がんになつても安心して暮らせる社会の構築

医療分野

- 放射線療法、化学療法、手術療法の更なる充実と専門的な医療従事者の育成
- チーム医療の推進、がんビギン医療センター、介護サポーティングチームの医療・介護・看護サービス提供体制の構築(地域連携パッケージーション)
- 地域の医療・介護・看護サービスの充実
- 小児がん、希少がん、がんと診断された時の緩和ケアの推進

50(3,7)
16(1,1)
22(0,1)
5(0,3)
7(2,2)

- 研究開発分野
- 医薬品・医療機器等の早期開発・承認に向けた取組
 - がん研究

11(0,0)
6(0,0)
5(0,0)

- 社会分野
- がんに関する情報提供
 - がんと情報教育。
 - がん普及患者の就労を含めた社会的な問題

15(3,2)
10(0,0)
1(3,1)
4(0,1)

計測目標76(試行6,困難9)

①分野別施策 指標の情報源分布

情報源	測定指標数	困難+試行
拠点病院調査	28	1
拠点病院現況報告	13	
拠点以外の医療施設調査	2	2 + 1
患者診療体験調査	11	1 + 2
院内がん登録／DPC／レセプト	7	1
PMDAへ依頼	5	
独自問い合わせ（厚労省・研究主体など）	10	2 + 2
遺族調査	3	
計	76	9 + 6

個別の指標の測定可能性、分野別の分布一覧は別表参照

②全体目標
フォーカスグループインタビューに
基づく全体目標の指標案の策定

②全体目標

平成24年度に検討された「がん診療体験調査」

1 がんによる死亡
者の減少

2 全てのがん患者とその家族の苦痛の
軽減と療養生活の質の維持向上

3 がんになつても安心して
暮らせる社会の構築

今回全体目標 の指標策定の ために行つた 検討方法

前・現がん対策推進協議会委員およびがん体験者50名（のべ62名）より「何が」「どうなれば」、
これらの全体目標が達成されたと言えるのかFGI/アンケートにより整理し、抽出

- ・るべき対象が十分にカバーされていない
・施設の評価になつていらない等の指摘

?

?

?

?

?

?

(H25年3月29日)第38回がん対策推進協議会資料より抜粋

施策カテゴリ

治療やサ
ポートへの
担保

切れ目にな
いサービス
の提供

教育・情報
提供・コミュ
ニケーション

治療やサ
ポートの連
携・統合

患者の価
値観を尊重
し、ニーズに
応える

来院

- ・来院の経緯
- ・検査

治療検討

- ・確定診断
- ・治療決定

入院

- ・入院中の治療と対応
- ・入院中のサポート

退院

- ・退院前のサポート
- ・退院後の外来ケア

「がんの診療体験調査（パイロット版）」98項目（基本属性会）

国内がん体験者（19名）のインタビューよりがん診療を受ける中でよかつた、よくなかつた、大事だと思った（つている）体験】
について、国内の状況に合うと考えられた内容を吟味・抽出

イギリスNHS等諸外国で使用されている「がん診療体験調査」よりよい診療体験が増えることを
経時的に観測することを目的に、8概念で構成されたもの

②全体目標

全体目標の達成度を測るための指標作成に向けて 検討内容とデータの集約（1）

1. フォーカスグループインタビューとアンケートの実施

- 「何が」「どうなれば」、全体目標が達成されたといえるのか

2. データベースの作成

- 逐語録を作成し、出された話題を網羅的に整理
- それぞれの話題ごとに1件のデータとして扱つた

→ 50名（のべ62名）から、合計242の話題があげられた

フォーカスグループ インタビュー（FGI）	アンケート
期間・実施日 2013年1月17、20、24日 (3日間) 7つのFGIを実施	2013年12月（患者・市民パネル） 2014年2月（FGIに参加できなかつた 前・現協議会委員）
前・現協議会委員 14名	11名
患者・市民パネル* 12名	24名（うち12名はFGIにも参加）
出された話題の数 99	143

*独) 国立がん研究センター「患者・市民パネル」：全国から公募・選考を経て集められた100名からなるがん当事者や家族を含むがん情報作成をはじめとした活動の協力メンバー
ご協力いただいた皆様、ありがとうございました。

②全体目標

全体目標の達成度を測るための指標作成に向けて 検討内容とデータの集約（2）

3. コーディングとカテゴリの生成

- 語られている内容について、事務局で帰納的にコーディング、挙げられた話題がどの範囲にわたるものであるのかについてカテゴリの生成を実施
- その結果、話題の範囲は、**6つのカテゴリに集約されるものと考えられた**

- ①「医療の進歩」** **②「適切な医療の提供」**
③「適切な情報提供と相談支援」 **④「経済的困難への支援」**
⑤「家族の介護負担の軽減」 **⑥「がんになつても孤立しない社会の成熟」**

4. 指標要素の抽出

- 3で挙げられたそれぞれのカテゴリおよび話題ごとに、「何が、どうなればよい」と語られているのか、がん対策の進歩の評価指標として何を想定しているのか、必要とされているアウトカムについて再整理を実施

5. 結果のフィードバックと確認（中間報告）

- がん対策推進協議会現・前委員、調査協力した患者・市民パネルメンバーに確認を依頼
 - フォーカスグループインタビュー、アンケートのまとめに誤りがないか
 - あげた要素に不足するものはないか

②全体目標

全体目標の達成度を測るための指標作成に向けて 検討内容とデータの集約（3）

6. 指標要素のさらなる集約

- 6カテゴリー 242の話題について、類似のものを主語別（医療従事者、医療環境、患者、家族、社会など）に整理
→6カテゴリー 242から**43の要素を抽出**（別添資料4）

7. これまでの作業内容の確認、指標要素のさらなる整理

- 2014年3月22日(土) がん対策推進協議会現・前委員7名とともに
→主語別の6カテゴリー 43要素について、見逃している重要な要素がなかなか確認しつつ、特に重要と考えられる要素、全体目標として把握すべき要素を抽出（43→10要素）し、さらにカテゴリー間の概念的な整理を行った
- あげられた10要素のうち、患者のアウトカムのみに着目し、『特に重要な要素』として整理した結果7要素となりた
→『特に重要な要素』（7要素）→「文意ごとの分割」（9）
→対応質問項目（19項目）を作成（別添資料5）

②全体目標

今回の検討で抽出された6カテゴリー（特に重要な要素）



- 1 がんによる死亡者の減少
- 2 全てのがん患者とその家族の苦痛の軽減と療養生活の質の維持向上

3 がんになつても安心して暮らせる社会の構築

②適切な医療提供体制

- ・患者が、苦痛が制御された（痛みや精神的な苦痛などを十分にケアされ可能な限り取り除かれた）状態で、見通しをもつて自分らしく日常生活をおくることができる（患者のアウトカム）
- ・患者が、個々のニーズに配慮され、尊厳が保たれて、切れ目なく十分な治療・支援を受けていると納得できること（患者のアウトカム）

③適切な情報提供・相談支援

- ・正確で、患者のつらさに配慮した、生き方を選べるようないくつかの情報をきちんと提供され、相談の場などを利用しながら活用できること（患者のアウトカム）
- ・医療者が患者・家族に対して個別の配慮をしていること（医療者側のアウトカム）

①医療の進歩

- ・医療が進歩していること
- ・医療が進歩できること
- ・医療が進歩できること

⑤家族の介護負担の軽減

- ・家族のQOLも保たれないと感じられ、自分も安心できること（患者のアウトカム）
- ・がん患者の介護家族が生き方を制限されず、愚痴を言えたり、ケアされること（家族・遺族のアウトカム）

④経済的困窮への対応

- ・経済的な理由で治療をあきらめる人がいないこと

特に重要な要素と考えられるカテゴリー内の要素

カテゴリー	特に重要な要素	文意ごとに分割
①医療の進歩	医療が進歩していることを実感できること	医療が進歩していると感じる
②適切な医療提供体制	患者が、苦痛が制御された（痛みや精神的な苦痛などを十分にケアされ可能な限り取り除かれた）状態で、見通しをもつて自分らしく日常生活をおくることができる	必要な医療が切れ間なく提供されている（痛みのコントロールなど） 自ららしい日常が送られている ／見通しが持てている
③適切な情報提供・相談支援	患者が、個々のニーズに配慮され、尊厳が保たれて、切れ目なく十分な治療・支援を受けていたり納得できること	納得できる治療が受けられている ／尊重されている
④経済的困難への対応	正確で、患者のつらさに配慮した、生き方を選べるような情報がきちんと提供され、相談の場などを利用しながら活用できること	十分に情報が提供されている、相談できる環境があると感じる
⑤家族の介護負担の軽減	経済的な理由で治療をあきらめる人がいないこと	経済的な理由により治療を断念することがない
⑥がんになつても孤立しない社会の成熟	家族のQOLも保たれないと感じられ、自分も安心できること がん患者自身が主体的にがんと向き合う姿勢をもち、社会の一員であることを実感できること	家族に過度な介護負担をかけることのなく療養できる選択肢がある 病気と向き合っている 社会の中に居場所がある

赤字はよりアウトカムに近い構成要素

カテゴリ	対応質問項目案
①医療の進歩	問1：あなたはがんの医療が進歩していると感じていますか
②適切な医療提供体制	問2：あなたは、がんによる体の痛みを感じていますか 問3：あなたは、がんによる心の痛みを感じていますか 問6：あなたはご自身に合った治療や支援を受けていると感じていますか 問8：この1年間にあなたは治療や支援が途切れてしまい、困った経験がありますか 問4：あなたは自分らしい日常生活を送れないと感じていますか 問5：あなたは自分の生活に見通しが持てないと感じていますか 問7：あなたは治療や支援を受けるにあたって、あなたのことを尊重されていると感じますか 問9：あなたはご自身が受けている自分の治療や支援について納得していますか
③適切な情報提供・相談支援	問10：あなたは、がんに関して、正確な情報が提供されると感じていますか 問11：がんに関する情報について、患者さんのつらさに配慮した情報提供がなされていますか 問12：がんに関する情報について、患者さんが生き方を選べるような情報提供がなされていないと感じていますか 問13：あなたは、がんに関して、必要な相談の場が準備されていると感じていますか 問14：経済的な負担のために治療を変更・断念したことがありますか
④経済的困窮への対応	問15：あなたはご家族の生活の質も保たれないと感じていますか 問16：あなたは、ご家族に看護や介護の負担をかけていると感じていますか 問17：あなたは、家族に過度な負担をかけることなく、必要なサービスを利用できていると感じていますか
⑤家族の介護負担の軽減	問18：あなたは、病気があつてもきちんと社会の一員として認められないと感じられていますか 問19：あなたは、ご自身の病気と向き合えていると感じていますか
⑥がんになつても孤立しない社会の成熟	

H24年度検討の「全体目標の指標の位置づけの整理

全体目標 1 がんによる死亡 者の減少

2 全てのがん患者とその家族の苦痛の
軽減と療養生活の質の維持向上

3 がんになつても安心して
暮らせる社会の構築

前・現がん対策推進協議会委員およびがん体験者50名（のべ62名）より「何が」「どうなれば」、
これらの全体目標が達成されたと言えるのかFGI/アンケートにより整理し、抽出

今回策定した 全体目標の 指標の要素

医療
の進歩
適切な医療
提供体制

適切な情報提
供・相談支援

経済的困
窮への対応

家族の介護
負担の軽減

がんになつても孤立し
ない社会の成熟

H24年度検討指標の一部の概念を含むが、より基本計画の
全体目標（の意図）を反映したカテゴリ群で構成されたもの

施策カテゴリ

治療やサ
ポートへの
担任
切れ目のな
いサービス
の提供

精神面の
サポート
家族や友人
との連携

身体的な苦
痛の除去

教育・情報
提供・コミュ
ニケーション
治療やサ
ポートの連
携・統合

患者の価
値観を尊重
し、ニーズに
応える

「がんの診療体験調査（パイロット版）」98項目（基本属性問

(H23年3月29日)第38回がん対策推進協議会資料より抜粋

がん患者の診療のプロセス

来院

- ・来院の経緯
- ・検査

治療検討

- ・確定診断
- ・治療決定

入院

- ・入院中の治療と対応
- ・入院中のサポート

退院

- ・退院前のサポート
- ・退院後の外来ケア

国内がん体験者（19名）のインタビューよりがん診療を受ける中でよかつた、よくなかつた、大事だと思った（つている）体験
について、国内の状況に合うと考えられた内容を吟味・抽出

イギリスNHS等諸外国で使用されている「がん診療体験調査」よりよい診療体験が増えることを
経時的に観測することを目的に、8概念で構成されたもの

「全体目標の指標」と「分野別指標」

全体目標
1 がんによる死亡者数の減少

2 全てのがん患者とその家族の苦痛の軽減と療養生活の質の維持向上

3 がんになつても安心して暮らせる社会の構築

①医療の進歩

③適切な情報提供・相談支援

④経済的困難への対応

⑤家族の介護負担の軽減

全体目標
19項目

①医療が進歩していると感じる 間1

②必要な医療が切れ目なく提供されている（痛みのコントロールなど） 間2,3,6,8

③十分に情報が提供されている、相談できる環境があると感じる 間10-13

④社会の中にある場所がある 間18

⑥がんになつても孤立しない社会の成熟

医薬品・医療機器の早期開発・承認等に向けた取組

放射線療法、化学療法、手術療法の更なる充実

チーム医療の推進、がん医療従事者の育成

地域の医療・介護サービス提供体制の構築（地域連携バスなど）

がん研究

がん研究

小児がん、希少がん、病理診断、リハビリテーション

がん研究

研究・開発分野
11(0,0)

医療分野
50(3,7)

社会分野
15(3,2)

6. がん研究

8. がんの教育・普及啓発

9. がん患者の就労を含めた社会的な問題

③患者診療体験調査
昨年度からうの患者診療体験調査
パイロットからわかったこと

③患者診療体験調査

(1) がん診療体験調査（パイロット調査）

目的

- ・ 全体目標の一つである「全てのがん患者とその家族の苦痛の軽減と療養生活の質の維持向上」に関する指標の検討を行う第一歩として、
 - がん診療連携拠点病院を利用する患者の
 - がん患者の診療における体験の実態を明らかにする。

方法

- ・ イギリスNHS等諸外国で使用されている「がん診療体験調査」の内容を参考に、国内がん体験者のインタビュー（19名）を通して、
 - がん診療を受ける中でよかったです、よくなかった、大事だと思った（つている）体験」から、さらに必要な内容の吟味を行った
→98項目からなるパイロット調査票を作成

(H25年3月のがん対策推進協議会で承認されたもの)

バイロット調査における検討内容

- バイロット調査（2013年7月～）
 - 全国7施設（がん診療連携拠点病院）に調査依頼・実施中
 - 平成25年度独立行政法人国立がん研究センター運営費交付金研究開発費「がん情報の収集と発信、評価に関する研究」（研究代表者：若尾文彦/国立がん研究センター）の一環として実施
- バイロット調査における検討内容
 - 1. 調査項目の選定（20ページ：94+4項目）
 - 「答えやすさ」（欠測値の数が少ない）、「分布」（偏りがない）、「類似項目」（回答分布の似た項目）、各プロセス/全体満足度との関連の強さ等
 - 2. 調査実施方法の検証
 - 悉皆性の高いデータがされたか
 - そのために要した労力
 - さまざまな病院特性での調査実施可能性等

実施方法と回収状況一覧

3953件配布
2172件回収 2014年3月6日現在

病院特性	所在地 (ブロック)	拠点種別	調査方法	日数	配布数	アプローチ率	回収数	回収率
がん専門病院	関東	地域拠点	独立行政法人	直接配布 2日間	1723	78.0%	987	57.3%
がん専門病院	関東	都道府県拠点	県立病院 機構	郵送配布	397	—	196	49.4%
がん専門病院	中四国	都道府県拠点	国立病院 機構	郵送配布	709	—	312	44.0%
大学病院	中部	都道府県拠点	国立大学 法人	郵送配布	510	—	250	49.0%
一般総合病院	近畿	地域拠点	日本赤十字社	外来個別 患者特定に て直接配布	235	—	171	72.8%
一般総合病院	近畿	地域拠点	自治体立 回取中	直接配布 2日間	379	50.7%	256	67.5%

がんの診療体験調査実施上の課題（1）

実施の可否について

- ・ 任意の「研究」で行う場合、倫理委員会申請、受理に労力・時間を要した
- ・ 倫理委員会の判断により、調査実施方法、患者のサンプリングに差が生じた
 - 倫理委員会において担当医との関係が悪化することを懸念する指摘で、担当医の同意を得ることを条件とした施設／偏りなく意見を聴取するため、担当医の意向を反映すべきでないとする施設により、結果として、異なる対象者層となった。
- ・ 抱点病院の指定要件など、事務連絡等で通知されないと、現場の調整で協力が得られにくく可能性がある
- ・ その他の、現場が混乱しないような工夫と準備として必要なこと
 - 全国統一のものであるという位置づけにする
 - 医療現場、患者さんに調査を実施することを早めに周知をする
 - 苦情や問い合わせの外部の窓口を設ける

がんの診療体験調査実施上の課題（2）

患者の抽出方法・調査票の配布方法

- がん専門病院／大学病院／一般総合病院では、抽出方法の難易度、患者へのアプローチ方法の配慮と労力が異なり、一般総合病院ほど難しかった
- 一般総合病院ほど、調査に割けるマンパワーが限られ、DPC・がん登録からの抽出も難しい
- 一般総合病院：「なぜ私ががんだとわかったの？」に答えられることが必要
- がん専門病院：「がん」を前面に出さない（封筒に病院名を書かない）配慮を要した
- 施設により、調査に割けるマンパワー協力体制が異なることで、患者抽出・調査票配布方法に違いが生じる可能性がある
- 郵送、手渡し、協力可能な診療科・医師だけなどにより、そもそもの母集団に違いが生じる

結果の公開

- 一般公開は、慎重である必要がある
- 実際の改善のためにには医療機関ごとの情報は必須であるが、一方で、調査結果はいろいろな条件をよく理解して読み解く必要がある。得点の高い・低いの原因や改善策の手がかりとして、調査結果をどう活用するかを合わせて考えて考える必要がある。
- 都道府県内の医療機関同士で、互いに情報を開示し合うことでよいところを見習い、改善に役立てるということであれば、協力は得られやすいのではないか。

患者調査方法の比較

院内がん登録	DPC	外来
施設の負担	匿名ID→個人名への変換・郵送	サンプル抽出→郵送
サンプルの特徴	選択可能 診断初期中心	入院のみ 再発もある
対象患者の時期	前々年の診断 (今なら2012年)	前月退院まで
基礎情報とのリンク	質問紙に付番すれば可能	困難
説明	文書	対面／文書

患者・診療体験調査を次に進める上で考慮しておるべき調査費用（概算）

調査対象を広げれば広げるほど対象施設で一般総合病院が占める割合は高くなり、調査の実施ハードルが高くなる上、回収率や有効回答率は低くなるため、対象施設数が100を超えると、回答あたりの単価高騰により調査実施コスト（以下は委託範囲を調査票印刷、発送、回収、入力までに限定した場合）は以下の推定値を大きく上回る可能性がある。

診療体験調査を全国展開する上で必要となる経費（H25年度実績に基づく単価の加算により試算）

目標とする回答者数★	調査票配布対象者数	調査実施施設数	1施設あたりの対象者数	調査のうち外部委託となる部分の概算	回収データの質	備考
300,000	600,000	400	がんと診断された者全員	¥648,000,000	× かなり低くなる (不安定)	データの質はほぼ保てない
20,000	40,000	400	100	¥43,200,000	△不安定さ高い 高くなる	院内登録データの整備状況や精度を勘案すると、かなりのハードルは高くなる
15,000	30,000	300	100	¥32,400,000	○ある程度保てる可能性は増す	ただし院内登録データの整備状況や精度を勘案すると、十分ハードルは高くなる
5,000	10,000	100	100	¥10,800,000	◎比較的高い (安定)	全都道府県拠点+見做し拠点(NCC)+各県から1×地域拠点

留意点：

- ・調査規模が大きくなるにつれ回収できた調査票の処理等で一部の作業単価が低減する可能性がある一方で、施設横断の調査コードイネート等、ロジスティックス面のコストは大幅に増えたため有効回答あたりの単価はかえって増える可能性が高い
- ・継続的な調査を行なう段階で、仮にがん対策情報センターが解析主体となる場合、事務負担を軽減し研究員の工数を有効活用するためにには、データ入力のみならず一部の集計処理や調査票を受領した患者からの質問対応等の業務も外部委託範囲に含めることを（研究から定期モニタリングに移行するに際して）検討する必要がある。

④ 平成26年度調査案
患者者体験調査
その他の調査

患者・診療体験調査の実施計画案

- 患者を対象とした「診療体験調査」により
【全体目標の指標】（19項目）
【分野別施策の指標】（13+3項目）を計測
- 100施設（全都道府県拠点十各県から1×地域拠点十
NCC中央病院・東病院）100症例施設で実施
=>10,000例
- 実施方法
 - 1. 院内がん登録全国データ2012年診断例をサンプル、
→匿名IDのリストを作成
 - 2. リストを拠点病院内に送付、匿名IDから患者を同定
→質問紙郵送
 - 3. 患者からは、研究班事務局へ返送
→集計、全国値公表とともに、拠点病院に結果返却

第2期がん対策推進基本計画 重点的に取り組むべき課題

第2期がん対策推進基本計画(平成24年6月)

- 放射線療法、化学療法、手術療法の更なる充実とこれらを専門的に行う医療従事者の育成

- がんと診断された時から緩和ケアの推進

- がん登録の推進
- 働く世代や小児へのがん対策の充実

全体目標

がんによる死者の減少
(75歳未満の年齢調整死亡率の20%減少)

全てのがん患者及び家族
の社会の貢献・健康・福祉

患者者体験調査

拠点病院100施設×100例

19+13(+3)項目

28
13
2
計43

6(0.0)

5(0.0)

15(3.4)

1(0.0)

1(0.0)

1(0.0)

- 放射線療法、化学療法、手術療法の推進
- チーム医療・介護サービス
- 地域の医療・介護・小児がん、希少がん、
- 小児がん、希少がん、

- 研究開発分野
- 医薬品・医療機器の早期登録・承認

7
5
10
計22

院内がん登録／DPC／レセプト

PMDAへ依頼

独自問い合わせ(厚労省・研究主体等)

1(0.0)

今後に向けて

- 指標を策定し、測定することで
 - 変化や違いを捉える、何が良くなっているか、何が課題か、問題を特定して次につなげる、改善に結びつけることなどが可能となる
- 1. 現在の課題：第2期中間報告を目指し、まず計測
- 2. 今後の課題：
 - 繼続的に同じ指標で測定
 - 毎年／隔年／5年…
 - よりよい指標を探求し、追加・変更していく
 - さらに、がん相談支援センターなどの現場の声などから状況を把握するための探索的な検討・研究

次年度以降 繼続的な実施・検討の枠組みが必要

< 採用指標名一覧 >

A 医療分野

1 : 放射線療法、化学療法、手術療法のさらなる充実（医療の質の均てん化）

- 1) 外来放射線照射診療料をとっている拠点病院の割合（放射線療法の体制整備）
- 3) 直線加速器による定位放射線治療加算をとっている拠点病院（中間報告：定位放射線治療）
- 5) IMRT 加算をとっている拠点病院の割合（中間報告：IMRT の実施状況）
- 7a) 経口抗悪性腫瘍剤の処方管理状況（副作用とその対処法の患者教育指導実施割合）
- 8) 拠点病院で化学療法オーダーを電子化している割合（化学療法の質と安全）
- 9) 外来化学療法加算をとっている拠点病院の割合（中間報告：外来化学療法の実施状況）
- 10a) 化学療法で院内登録レジメン制度を運用している拠点病院の割合
- 10b) 化学療法レジメンを公開している拠点病院の割合（がんの治療計画）
- 10c) 化学療法患者にジェネリック医薬品を使う選択肢を提示している拠点病院の割合（後発医薬品の使用）
- 11) 標準的治療実施割合（標準的治療）
- 11b) 拠点病院における手術・化学療法クリティカルパスのバリアンス分析*実施状況（クリティカルパス）
- 11c) がん治療で生じた安全問題を検討している拠点病院の割合（医療安全管理）
- 12) 診療ガイドラインの数（中間報告：診療ガイドラインの作成）
- 13) 患者用診療ガイドラインの数（患者用診療ガイドラインの作成）
- 14) 拠点病院における5大がん患者の術後30日以内の死亡率（術死率）
- 15a) 拠点病院における5大がん（およびほかのがん）患者の5年生存率
- 16) 拠点病院の5大がん患者の診断から治療開始までの日数
- 17) 5大がん患者の自圏内受療率（地域完結型医療体制）

2 : チーム医療の推進、がん医療に携わる専門的な医療従事者の育成

- 18) 納得のいく治療選択ができたがん患者の割合（インフォームドコンセント）
- 18a) 医師以外の職種がインフォームドコンセントに必ず参加する拠点病院の割合（インフォームドコンセント）
- 18b) 医療従事者にがん告知や余命告知のための研修を実施している（マニュアル等がある）拠点病院の割合
- 18d) 若年がん患者の妊娠性温存処置ができる（または他施設を紹介している）拠点病院の割合
- 18e) 妊娠性温存に関する情報が提供された40歳未満のがん患者の割合
- 19) セカンドオピニオンの説明を受けたがん患者の割合（セカンドオピニオン）
- 19a) 拠点病院のセカンドオピニオン外来受診件数（セカンドオピニオン）
- 21a) 抗がん剤のミキシングを9割以上薬剤師が担っている拠点病院の割合（医療安全管理）
- 22) 転移・再発5大がん患者の化学療法を内科医が担当している拠点病院の割合（外科医の負担軽減、化学療法）
- 23) 拠点病院でキャンサーボードで検討された患者の割合（海外の指標：キャンサーボード）
- 24) 定期合同カンファレンスを実施している拠点病院の割合
- 24a) 橫断的な医療チームによるがん治療サポート体制がある拠点病院の割合（チーム医療）
- 25) 臓器横断的ながん臨床教育制度がある都道府県がん診療連携拠点病院の割合（臓器横断的教育体

制)

- 25a) がん診療を統括する診療部が設置されている拠点病院の割合 (腫瘍センター)
- 26a) がん化学療法看護認定看護師が配置されている拠点病院の割合 (がんの認定看護師)
- 26b) がん専門薬剤師又はがん薬物療法認定薬剤師が配置されている拠点病院の割合 (がんの認定薬剤師)
- 26c) 放射線治療部門に専任看護師が配置されている拠点病院の割合 (質の高い安全な放射線療法)
- 26d) 放射線治療専門医の配置されている拠点病院の割合 (質の高い安全な放射線療法)
- 26e) がん薬物療法専門医が配置されている拠点病院の割合 (化学療法の専門医)
- 26f) リハビリテーション科専門医が配置されている拠点病院の割合 (リハビリテーション)
- 26g) 病棟薬剤業務実施加算を算定している拠点病院の割合 (薬物療法の質)
- 27) 口腔ケアプロトコール整備されている拠点病院の割合 (がん患者の口腔ケア)
- 旧研究 5) 患者が希望した未承認薬・適応外薬の審査の場を整備している拠点病院の割合 (未承認薬・適応外薬の承認)

3 : 地域の医療・介護サービス提供体制の構築 (地域連携バスなど)

- 29) 拠点病院から地域医療機関に紹介された患者で別の医療機関に通院した者の割合 (拠点病院地域連携)
- 30a) 拠点病院で地域連携室等に専従・専任で配置されている人員数
- 31) 地域の医療施設のうち拠点病院が適切な連携を行っていると回答した施設の割合 (拠点病院地域連携)
- 32) 拠点病院医師らと在宅療養担当医師らとの合同カンファレンス実施割合 (在宅療養との連携)
- 32b) がん患者・家族、市民へ講演会を実施した拠点病院の割合 (治療への理解)
- 34) 在宅療養中のがん患者で必要時医療従事者に連絡が取れる者の割合 (がん患者の在宅医療)
- 35) 介護保険を利用している 40~64 歳のがん患者の介護サービス満足度 (がん患者の介護サービス)
- 36) 在宅療養中のがん患者の医療に対する満足度 (がん患者の在宅医療)

4 : 小児がん、希少がん、病理診断、リハビリテーションのさらなる充実

- 37) 希少がん患者の診療日から治療開始までの待ち時間 (治療待ち時間)
- 38) 希少がんガイドラインがある希少がんの割合 (診療ガイドライン)
- 39) 院内学級制度がある施設の割合 (小児がん患者の教育と自立)
- 39a) 小児がん患者と家族のための宿泊施設を整備している施設の割合
- 40) 小児がん患者の初回治療集積割合 (医療の集約化)
- 40a) 小児がん患者への外来化学療法実施件数
- 40b) 小児がん患者のうちキャンサーボードで検討された患者の割合
- 40c) 小児がん患者の長期フォローアップ外来を開設している施設の割合
- 41) 病理専門医が 1 名以上配置されている拠点病院の割合 (病理診断医の不足)
- 41a) 拠点病院に入院中のがん患者でリハビリテーションを受けた患者の割合 (リハビリテーション)
- 41d) 外来でがん患者にリンパ浮腫ケアを実施している拠点病院の割合

B 研究技術開発分野

1： 医薬品・医療機器の早期開発・承認等に向けた取り組みの強化

- 1) ドラッグラグ・デバイスラグ （中間報告：ドラッグラグ・デバイスラグ・早期承認）
 - 1a) アンメットメディカル・ニーズ
 - 1b) 開発着手ラグ
- 8) 未承認薬・適応外薬の申請数 （未承認薬・適応外薬の承認）
- 10d) 希少がんに対する医薬品の開発状況 （新医薬品の開発）
- 12) 先進医療技術開始数 （先端医療技術）

2： がん研究の推進

- 13a) がんの第Ⅰ相およびⅢ相臨床試験の実施数
- 14b) 審査された臨床試験の数 （拠点病院）
- 14e) バイオバンクの活動
- 16) 医師・研究者主導臨床試験の質
- 17) ガイドラインの改訂 （診療ガイドライン）

C 社会分野

1：がんに関する相談支援と情報提供のさらなる充実

- 1) がん相談支援センターが設置されている2次医療圏の割合（中間報告：相談支援センター）
- 1a) がん相談支援センターに専従の相談員が配置されている拠点病院の割合（相談支援センターへの人材配置）
- 1c) 医療ソーシャルワーカーおよび看護師が配置されている拠点病院の相談支援センターの割合（臨床心理士・MSW）
- 2) がん対策情報センターで情報提供している拠点病院の診療実績等の項目数（中間報告：拠点病院の診療実績）
- 3b) 拠点病院の治療実績数を情報提供されている希少がんの数（希少がんの情報提供）
- 4d) 拠点病院のがん相談支援センターの利用者満足度
- 4g) ピアソポーターによる相談支援を実施している拠点病院の割合
- 5) 拠点病院の初発がん患者のうち必要な治療等の情報が得られた者の割合（治療中に必要な情報）
- 6) 拠点病院の初発がん患者のうち受診施設から治療選択に必要な情報が得られた者の割合
- 6b) サポートグループや患者・家族対象の学習会等を実施している拠点病院の割合（拠点病院の患者会等への支援状況）

2：がんの教育・普及啓発活動の推進

- 7) 小中学校でのがん教育実施率（子どもの学校でのがん教育）
- 10e) 拠点病院のがん患者のうち治療中に社会からのがんに対する偏見を感じた者の割合（偏見）
- 11a) 拠点病院のがん患者の臨床試験の認知度
- 12) 小学6年生のうち「早期発見・治療で治るがんがある」と回答した者の割合（がん検診）
- 13) 学校でなったがんについて家庭で話したことがある小学6年生の割合（がんに対する意識の変化）

3：がん患者の就労を含めた社会的な問題の軽減

- 14) がん休職後の復職率（復職）
- 15) がん治療のために退職した患者のうち新規就労した者の割合
- 16) 治療にかかる費用のために治療変更・断念した患者の割合（がん診療による経済負担）
- 19) 時短勤務、在宅勤務制度等がん治療と就労の両立を支援している中小企業の割合（企業による就労支援体制）
- 19a) 就労とがん治療を両立させるために勤務先から支援が得られたがん患者の割合（企業による就労支援体制）

採用指標一覧

おそらく測定が可能と考えられるもの

協力施設において測定が可能と考えられるもの(何らかの測定は可能であるが、協力施設の範囲に左右される)

測定を試行するが、本当に可能かどうかは不明なもの

26年度中には測定が困難と予想されるもの

A. 医療分野

1：放射線療法、化学療法、手術療法のさらなる充実(医療の質の均てん化)

分野に関するキーワード：放射線療法、化学療法、手術療法、手術成績の向上、治療の質、標準的治療、治療機器の整備、地域格差の是正、地域完結型医療体制、計画的集約化、医療安全管理、インフォームドコンセント、セカンドオピニオン、クリティカルパスなど

指標名： 外来放射線照射診療料をとっている拠点病院の割合（放射線療法の体制整備）		
1	データ源： 拠点病院現況報告 対象： 指標： がん診療連携拠点病院（以下、拠点病院と表記）	算出法： 外来放射線照射診療料*をとっている拠点病院の割合 データ源： 拠点病院現況報告
留意点： がん診療連携拠点病院で、専門的な放射線治療を行う体制を評価。		
3	データ源： 拠点病院現況報告 対象： 指標： 拠点病院	算出法： 直線加速器による定位放射線治療加算*をとっている拠点病院の割合 データ源： 拠点病院現況報告
留意点：		
5	データ源： 拠点病院現況報告 対象： 指標： 拠点病院	算出法： 強度変調放射線治療(IMRT)加算*をとっている拠点病院の割合 データ源： 拠点病院現況報告
留意点： 加算の取得で実施可能な施設を同定		
7a	データ源： 患者アンケート 対象： 指標： 経口抗悪性腫瘍剤を処方されたがん患者	算出法： 経口抗悪性腫瘍剤について正しい理解をしている患者の割合および理解度(正しい服用方法、副作用と対処法) データ源： 患者アンケート（患者同定・調査が困難と考えられる）
留意点： どの経口抗がん剤までを対象とするのかのリストは専門家が作成。		
8	データ源： 拠点病院への調査（新データ） 対象： 指標： 拠点病院	算出法： 化学療法オーダーを電子化している施設の割合 データ源： 拠点病院への調査（新データ）
留意点： 電子化により過剰投与の防止や身長体重腎機能に応じた投与量の算出、換算制吐薬投与を初期設定しておくことなどが可能となるとの考え方		
9	データ源： 拠点病院現況報告 対象： 指標： 拠点病院	算出法： 外来化学療法加算*をとっている拠点病院の割合 データ源： 拠点病院現況報告
留意点：		
10a	データ源： 拠点病院現況報告 対象： 指標： 拠点病院	算出法： 院内登録レジメン制度を運用している施設の割合 データ源： 拠点病院現況報告
留意点： レジメンとは、がん薬物療法における抗がん薬を組み合わせた時系列的な治療計画のこと。病院で管理する必要があるとの考えに基づく。		
10b	データ源： 拠点病院への調査（新データ） 対象： 指標： 拠点病院	算出法： 「診療科別の全レジメンをホームページで公開している」と回答した拠点病院の割合 データ源： 拠点病院への調査（新データ）
留意点： レジメンとはがん薬物療法における抗がん薬を組み合わせた時系列的な治療計画のこと。定式化されているものであり公開すべきとの考え方。		
10c	データ源： 拠点病院への調査（新データ） 対象： 指標： 拠点病院	算出法： 化学療法患者に対しジェネリック*を使う選択肢を常に患者に提示している回答した拠点病院の割合 データ源： 拠点病院への調査（新データ）
留意点： 同じ治療法であれば安価な後発品を使用することがコストの面で勝る治療となる。病院における患者への経済的配慮を表す。		
11	データ源： 院内がん登録-DPC突合データ 対象： 指標： 拠点病院のがん患者	算出法： 定められた標準治療*が実施された割合 データ源： 院内がん登録 - DPC突合データ（協力施設のみ）
留意点： 標準治療の普及率を評価。標準治療の内容については適宜専門家により決定し、定義は明確にする（用語解説にあるものを当初は測定）		
11b	データ源： 拠点病院への調査（新データ） 対象： 指標： 拠点病院	算出法： 調査により、設定しているクリティカルパスについて、バランス割合を算定して報告した拠点病院の割合 データ源： 拠点病院への調査（新データ）
留意点： クリティカルパスの利用は普及しているが、それを分析しているかどうかを問題としている。		

	指標名：がん治療で生じた安全問題を検討している拠点病院の割合（医療安全管理）		
11c	データ源：拠点病院への調査（新データ）	対象：拠点病院 指標：	算出法：がん治療で生じた安全上の問題について事例を収集するシステムがあり、かつ、収集された事例を院内医療安全管理部門等で最低2ヶ月に1度検討の場があるを設けていると回答した施設の割合 留意点：拠点病院において、がんに対しても、安全に関する検討をおこなう制度整備が行われているかを問題にしている。
12	データ源：Mindsや学会への調査	対象：診療ガイドライン 指標：診療ガイドライン	算出法：作成されているがん診療ガイドラインの数 留意点：中間報告に存在するため。出版・ホームページなどで全国的に流通しているものの数を数える。
指標名：患者用診療ガイドラインの数（患者用診療ガイドラインの作成）			
13	データ源：Mindsや学会への調査	対象：患者用ガイドライン 指標：患者用ガイドライン	算出法：作成されている患者用がん診療ガイドラインの数 留意点：中間報告に存在するため。出版・ホームページなどで全国的に流通しているものの数を数える。
14	データ源：レセプト・DPC+院内がん登録／NCD（外科学会）	対象：拠点病院において、5大がん（胃・肺・肝・大腸・乳）を初めて診断され腫瘍の切除手術を受けた患者 指標：	算出法：術死率（術後30日以内の死亡）（リスク調整なし） 留意点：算出は、5大がん毎に分けて行う。がん対策の視点から、国全体での算出を想定。
15a	データ源：院内がん登録	対象：拠点病院における5大がん（およびほかのがん）患者 指標：	算出法：5年生存率 留意点：算出は、がん種毎に分けて行う。がん対策の視点から、国全体での算出を想定。対象症例は自施設初回治療患者。5大がんは全体及びステージごとに層別して、それ以外のがんはステージ関係なくあれば全体としての生存率は算出可能。
16	データ源：院内がん登録－DPC突合データ	対象：拠点病院（他施設も含める）において、5大がん（胃・肺・肝・大腸・乳）を初めて診断され治療された患者 指標：	算出法：診断日から治療開始日までの平均日数 留意点：化学療法、手術、放射線治療など治療方法別に算出する。進行がんに対する症状緩和治療は除外する。
17	データ源：レセプト（患者と施設の三次医療圏の両方あるレセプト）	対象：5大がんの患者 指標：	算出法：患者の住所と同じ二次保健医療圏内の医療施設でのがん治療（手術・化学・放射線全て）受療率 留意点：二次保健医療圏内でがん治療が完結している程度を評価
2：チーム医療の推進、がん医療に携わる専門的な医療従事者の育成			
分野に関連するキーワード：インフォームドコンセント、セカンドオピニオン、キャンサーサポート、多種職チーム医療、医科歯科連携、臓器別にとらわれない教育体制、専門医などのがん専門医療従事者の不足、がん専門の医療従事者の質など			
18	データ源：診療体験調査	対象：がん患者 指標：	算出法：「自分の治療について納得いく治療を選択することができた」と回答した患者の割合 留意点：アンケート調査は院内がん登録でサンプルして郵送調査をするのが最も現実的。診療体験調査にのせるのであれば全体目標として質問してもよい。
18a	データ源：拠点病院への調査（新データ）	対象：拠点病院 指標：	算出法：医師以外の職種がインフォームドコンセントに必ず参加する拠点病院の割合（インフォームドコンセント） 留意点：「必ず」というところが重要である。
18b	データ源：拠点病院への調査（新データ）	対象：拠点病院 指標：	算出法：がん告知や余命告知等を行う際のコミュニケーション研修やマニュアル等があった拠点病院の割合 留意点：体制があるかどうかが対象である。
18d	データ源：成人／小児がん拠点病院への調査（新データ）	対象：全国がん診療病院（外科（乳がん等）、血液腫瘍、泌尿器、婦人科、小児科等） 指標：	算出法：妊娠性温存のための具体的な処置ができる、あるいは、上記方法を行えない場合、他施設を紹介している施設の割合 留意点：AYA世代の患者へ対応する体制がある施設の増加を測定。

18e	指標名: 妊娠性温存に関する情報が提供された40歳未満のがん患者の割合 データ源: 診療体験調査 対象: 指標: 40歳未満でがんの治療を受けた患者 留意点: AYA世代の患者で適切な説明と対処(「産婦人科からの説明を受けたか」「施設の紹介」など具体的な項目。専門家が作成)を受けた患者。	算出法: 妊娠性温存のための具体的な説明を受けたと答えた患者の割合 データ源: 診療体験調査
19	指標名: セカンドオピニオンの説明を受けたがん患者の割合 (セカンドオピニオン) データ源: 診療体験調査 対象: 指標: がん患者 留意点: 患者さんの申告をベースに算出。	算出法: 治療開始をする前に、医師からセカンドオピニオン*を受けられることの説明を受けた人の割合 データ源: 診療体験調査
19a	指標名: 提点病院のセカンドオピニオン外来受診件数 (セカンドオピニオン) データ源: 提点病院へのアンケート調査(新データ) 対象: 指標: 提点病院 留意点: 施設の比較ではなく、全国値を算出。セカンドオピニオンとして受け付けた患者数。	算出法: 過去1年間におけるセカンドオピニオン*外来件数(セカンドオピニオンとして自費診療としてお金を徴収したもの) データ源: 提点病院へのアンケート調査(新データ)
21a	指標名: 抗がん剤のミキシングを9割以上薬剤師が担っている提点病院の割合 (医療安全管理) データ源: 提点病院への調査(新データ) 対象: 指標: 提点病院 留意点: 役割分担を明確にし、チーム医療の強化あるいは浸透度を測るうえで有用な一つの指標である。	算出法: 抗がん剤のミキシングについて、90%以上で薬剤師が担っている提点病院の割合 データ源: 提点病院への調査(新データ)
22	指標名: 転移・再発5大がん患者の化学療法を内科医が担当している提点病院の割合 (外科医の負担軽減、化学療法) データ源: 提点病院への調査(新データ) 対象: 指標: 提点病院 留意点: 腸器別の特徴が予想されるので、分けて算出する。	算出法: 5大がん(胃・肺・肝・大腸・乳)の転移・再発症例の全身化学療法のうち、8割以上を内科医が主となり担当している施設の割合 データ源: 提点病院への調査(新データ)
23	指標名: 提点病院でキャンサーボードで検討された患者の割合 (海外の指標: キャンサーボード) データ源: 提点病院への調査(新データ) 対象: 指標: 提点病院で調査年の前年1年間でがんと初めて診断されたがん患者 留意点: さまざまな分野の専門家の意見交換がなされる機会が確保されている度合いを評価。ここでは多職種、多専門科を含むカンファレンスと定義する。	算出法: キャンサーボード*(多職種かつ多専門科)によって話し合われた患者の割合 データ源: 提点病院への調査+院内がん登録(困難)
24	指標名: 定期合同カンファレンスを実施している提点病院の割合 データ源: 提点病院への調査(新データ) 対象: 指標: 提点病院 留意点: 合同カンファレンス: 診断および治療方針の質の向上を目的とした多職種、もしくは多臓器専門医を含めたカンファレンス	算出法: 2診療科以上の合同カンファレンスが2週間に1回以上の頻度で定期的に実施されている病院の割合 データ源: 提点病院への調査(新データ)
24a	指標名: 横断的な医療チームによるがん治療サポート体制がある提点病院の割合 (チーム医療) データ源: 提点病院への調査(新データ) 対象: 指標: 提点病院 留意点: チーム別に算出する。	算出法: 脳器横断的な専門チーム(緩和ケアチーム、栄養サポートチーム、感染制御チーム、褥瘡対策チーム、糖尿病サポートチーム等)が存在する提点病院の割合 データ源: 提点病院への調査(新データ)
25	指標名: 脳器横断的ながん臨床教育制度がある都道府県がん診療連携提点病院の割合 (脳器横断的教育体制) データ源: 提点病院への調査(新データ) 対象: 指標: 提点病院 留意点: 脳器別ではない、がんを専門とする医師の人材育成の普及程度を評価	算出法: 臨床腫瘍学講座のように、脳器横断的ながん臨床教育制度(3診療科以上のローテーション)がある施設の割合 データ源: 提点病院への調査(新データ)
25a	指標名: がん診療を統括する診療部が設置されている提点病院の割合 (腫瘍センター) データ源: 提点病院への調査(新データ) 対象: 指標: 提点病院(基本的にがんのみを診療している国立・県立がんセンターを除く) 留意点:	算出法: がん診療を統括する診療部(がん診療部、腫瘍センターなど)が設置されている提点病院の割合 データ源: 提点病院への調査(新データ)
26a	指標名: がん化学療法看護認定看護師が配置されている提点病院の割合 (がんの認定看護師) データ源: 提点病院現況報告 対象: 指標: 提点病院 留意点:	算出法: がん化学療法看護認定看護師が常勤で1名以上勤務している提点病院の割合 データ源: 提点病院現況報告
26b	指標名: がん専門薬剤師又はがん薬物療法認定薬剤師が配置されている提点病院の割合 (がんの認定薬剤師) データ源: 提点病院現況報告 対象: 指標: 提点病院 留意点:	算出法: がん専門薬剤師又はがん薬物療法認定薬剤師が常勤で1名以上勤務している提点病院の割合 データ源: 提点病院現況報告

26c	指標名： 放射線治療部門に専任看護師が配置されている拠点病院の割合（質の高い安全な放射線療法）	データ源： 拠点病院現況報告	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 放射線治療部門に専任看護師が常勤で1名以上配置されている治療施設の割合 留意点： 放射線治療医が「原則」常勤は拠点病院の指定要件であるが、この指標においては、「常勤」を重視する。	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 日本放射線腫瘍学会放射線治療専門医が常勤で1人以上いる拠点病院の割合 留意点： 放射線治療医が「原則」常勤は拠点病院の指定要件であるが、この指標においては、「常勤」を重視する。	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： がん薬物療法専門医が常勤で1名以上勤務している拠点病院の割合 留意点： リハビリテーション科専門医が配置されている拠点病院の割合（リハビリテーション）			
26d	指標名： 放射線治療専門医の配置されている拠点病院の割合（質の高い安全な放射線療法）	データ源： 拠点病院現況報告	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 日本放射線腫瘍学会放射線治療専門医が常勤で1人以上いる拠点病院の割合 留意点： 放射線治療医が「原則」常勤は拠点病院の指定要件であるが、この指標においては、「常勤」を重視する。	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： がん薬物療法専門医が常勤で1名以上勤務している拠点病院の割合 留意点： リハビリテーション科専門医が配置されている拠点病院の割合（リハビリテーション）	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 拠点病院現況報告			
26e	指標名： がん薬物療法専門医が配置されている拠点病院の割合（化学療法の専門医）	データ源： 拠点病院現況報告	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： がん薬物療法専門医が常勤で1名以上勤務している拠点病院の割合 留意点：	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 拠点病院現況報告	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 拠点病院現況報告			
26f	指標名： リハビリテーション科専門医が配置されている拠点病院の割合（リハビリテーション）	データ源： 拠点病院現況報告	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： リハビリテーションを専門に担当する医師が常勤で1人以上いる拠点病院の割合 留意点：	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 病棟薬剤業務実施加算を算定している拠点病院の割合 留意点：	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 拠点病院現況報告			
26g	指標名： 病棟薬剤業務実施加算を算定している拠点病院の割合（薬物療法の質）	データ源： 拠点病院への調査（新データ）	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 病棟薬剤業務実施加算を算定している拠点病院の割合 留意点：	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 拠点病院への調査（新データ）	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 拠点病院への調査（新データ）			
27	指標名： 口腔ケアプロトコール整備されている拠点病院の割合（がん患者の口腔ケア）	データ源： 拠点病院への調査（新データ）	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 標準化された口腔内アセスメントと口腔ケアを行うためのプロトコールが両方ある施設の割合 留意点：	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 拠点病院への調査（新データ）	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 拠点病院への調査（新データ）			
旧研究 5	指標名： 患者が希望した未承認薬・適応外薬の審査の場を整備している拠点病院の割合（未承認薬・適応外薬の承認）	データ源： 提点調査への調査（新データ）	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 患者が個別に適応外薬や未承認薬の使用を希望した場合に検討を行う場が院内にある拠点病院の割合 留意点：	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 提点調査への調査（新データ）	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 提点調査への調査（新データ）			
3： 地域の医療・介護サービス提供体制の構築（地域連携パスなど）								
分野に関連するキーワード： 拠点病院の診療実績、地域連携クリティカルパス、切れ目のない在宅医療・介護サービスへの移行、在宅緩和ケア、在宅医療・介護の人材育成、住み慣れた地域・希望する療養生活の場の選択など								
29	指標名： 拠点病院から地域医療機関に紹介された患者で別の医療機関に通院した者の割合（拠点病院地域連携）	データ源： レセプトデータ	データ源 算出法： 対象： 拠点病院から地域の医療機関へ紹介されて受診した患者 指標： 地域医療機関に受診後、2か月以内に別の医療機関で通院開始した人の割合 留意点： 患者の負担は紹介先の選定に問題があることを意味する。再入院や死亡は除外。期間の適切性は調整の必要あり。「通院開始」はレセプト上の定義	データ源 算出法： 対象： 拠点病院から地域の医療機関へ紹介されて受診した患者 指標： 地域医療機関に受診後、2か月以内に別の医療機関で通院開始した人の割合 留意点： 患者の負担は紹介先の選定に問題があることを意味する。再入院や死亡は除外。期間の適切性は調整の必要あり。「通院開始」はレセプト上の定義	データ源 算出法： 対象： 拠点病院から地域の医療機関へ紹介されて受診した患者 指標： 地域医療機関に受診後、2か月以内に別の医療機関で通院開始した人の割合 留意点： 患者の負担は紹介先の選定に問題があることを意味する。再入院や死亡は除外。期間の適切性は調整の必要あり。「通院開始」はレセプト上の定義			
30a	指標名： 拠点病院で地域連携室等に専従・専任で配置されている人員数	データ源： 提点調査への調査（新データ）	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 地域連携室等に専従・専任で配置されている人員数（病床数あたりに換算） 留意点：	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 提点病院現況報告（新データ）	データ源 算出法： 対象： 拠点病院 指標： 提点病院現況報告（新データ）			
31	指標名： 地域の医療施設のうち拠点病院が適切な連携を行っていると回答した施設の割合（拠点病院地域連携）	データ源： 一般施設アンケート調査	データ源 算出法： 対象： 地域の医療施設（病院・診療所・訪問看護ステーション） 指標： 「地域のがん診療連携拠点病院が、適切な連携・サポートを行っている」と回答した施設の割合 留意点： 地域としてまわりの病院から、拠点病院を評価してもらうという考えに基づく。地域に拠点病院が複数あって質のばらつきがある場合の扱いは、それぞれ病院を挙げてもいい、評点をつける。回収先も国立がん研究センターや厚生労働省などの調査主体にして、回答しやすい状況に配慮する。	データ源 算出法： 対象： 地域の医療施設（病院・診療所・訪問看護ステーション） 指標： 「地域のがん診療連携拠点病院が、適切な連携・サポートを行っている」と回答した施設の割合 留意点： 地域としてまわりの病院から、拠点病院を評価してもらうという考え方に基づく。地域に拠点病院が複数あって質のばらつきがある場合の扱いは、それぞれ病院を挙げてもいい、評点をつける。回収先も国立がん研究センターや厚生労働省などの調査主体にして、回答しやすい状況に配慮する。	データ源 算出法： 対象： 地域の医療施設（病院・診療所・訪問看護ステーション） 指標： 「地域のがん診療連携拠点病院が、適切な連携・サポートを行っている」と回答した施設の割合 留意点： 地域としてまわりの病院から、拠点病院を評価してもらうという考え方に基づく。地域に拠点病院が複数あって質のばらつきがある場合の扱いは、それぞれ病院を挙げてもいい、評点をつける。回収先も国立がん研究センターや厚生労働省などの調査主体にして、回答しやすい状況に配慮する。			
32	指標名： 拠点病院医師らと在宅療養担当医師らとの合同カンファレンス実施割合（在宅療養との連携）	データ源： レセプトデータ	データ源 算出法： 対象： 拠点病院から退院し、訪問診療でフォローを受けたがん患者（在宅療養しつつ外来通院する者を除く） 指標： 拠点病院の医師または看護師と在宅療養を担う医師または看護師との退院時合同カンファレンスが行われた割合 留意点：	データ源 算出法： 対象： 拠点病院から退院し、訪問診療でフォローを受けたがん患者（在宅療養しつつ外来通院する者を除く） 指標： 拠点病院の医師または看護師と在宅療養を担う医師または看護師との退院時合同カンファレンスが行われた割合 留意点：	データ源 算出法： 対象： 拠点病院から退院し、訪問診療でフォローを受けたがん患者（在宅療養しつつ外来通院する者を除く） 指標： 拠点病院の医師または看護師と在宅療養を担う医師または看護師との退院時合同カンファレンスが行われた割合 留意点：			

	<p>指標名: がん患者・家族、市民へ講演会を実施した拠点病院の割合（治療への理解）</p> <p>データ源: 拠点病院への調査(新データ)</p> <p>対象: 拠点病院</p> <p>算出法: 過去1年でがん患者・家族、又は市民を対象にがん治療に関する講演会や学習会を実施した拠点病院の割合</p>	データ源: 拠点病院への調査(新データ)
32b	留意点:	
	<p>指標名: 在宅療養中のがん患者で必要時医療従事者に連絡が取れる者の割合（がん患者の在宅医療）</p> <p>データ源: 患者アンケート調査（遺族アンケート）</p> <p>対象: 在宅療養をしている（訪問診療を受けている）がん患者「必要な時に自分の病状を知っている医療従事者に連絡を取ることができる」と答えた患者の割合</p>	データ源: 患者アンケート調査（遺族アンケート） 試行するが、困難が予想
34	留意点:	患者もしくは家族（遺族）が回答
	<p>指標名: 介護保険を利用している40～64歳のがん患者の介護サービス満足度（がん患者の介護サービス）</p> <p>データ源: 遺族アンケート調査</p> <p>対象: 介護保険を利用している40～64歳の末期がん患者</p> <p>算出法: 「必要な介護サービスを十分に受けている」と答えた割合</p>	データ源: 遺族アンケート調査（困難）
35	留意点:	介護保険から測定するときには「40～64歳の末期がん患者」。遺族調査の場合には「末期がん患者であることは明白なので」年齢制限は撤廃
	<p>指標名: 在宅療養中のがん患者の医療に対する満足度（がん患者の在宅医療）</p> <p>データ源: 遺族アンケート調査</p> <p>対象: 在宅療養をしている（訪問診療を受けている）がん患者「必要な医療を十分に受けている」と答えた患者（拠点病院から訪問診療になった患者）</p> <p>算出法: 「必要な医療を十分に受けている」と答えた患者</p>	データ源: 遺族アンケート調査（困難）
36	留意点:	
	<p>指標名: 小児がん、希少がん、病理診断、リハビリテーションのさらなる充実</p> <p>分野に関連するキーワード: 診療ガイドライン、診断治療法の開発、標準的治療の提供体制、情報の集約と発信、小児がん患者の教育と自立、小児がん拠点病院、病理診断医の不足、質の高い病理診断、がんリハビリテーション、人材育成、データベース構築など</p>	
37	<p>指標名: 希少がん患者の診療日から治療開始までの待ち時間（治療待ち時間）</p> <p>データ源: 患者アンケート調査（新データ）</p> <p>対象: 希少がん患者サンプル（「希少がん」は別途定義）</p> <p>算出法: 初診日から診断日および治療開始日までの日数</p>	データ源: 患者アンケート調査（新データ・試行）
	留意点:	合併症や個人の都合などで治療開始が遅れた場合は除く。初診日は症状があつて最初に医療機関を受けた日を患者から聽取。
	<p>指標名: 希少がんガイドラインがある希少がんの割合（診療ガイドライン）</p> <p>データ源: 日本医療機能評価機構 医療情報サービスMindsや学会への調査</p> <p>対象: 希少がん患者サンプル（「希少がん」は別途定義）</p> <p>算出法: 診療ガイドラインがある希少がんの割合</p>	データ源: MINDS等の調査
38	留意点:	
	<p>指標名: 院内学級制度がある施設の割合（小児がん患者の教育と自立）</p> <p>データ源: 拠点病院への調査（院内がん登録を組み合わせ）</p> <p>対象: 義務教育対象年齢の小児がん患者が初回治療を受け 院内学級*体制がある施設の割合</p>	データ源: 拠点病院への調査（院内がん登録を組み合わせ）
39	<p>指標名: 指標名: 院内学級制度がある施設の割合（小児がん患者の教育と自立）</p> <p>データ源: 拠点病院への調査（院内がん登録を組み合わせ）</p> <p>対象: 義務教育対象年齢の小児がん患者が初回治療を受け 院内学級*体制がある施設の割合</p>	データ源: 拠点病院への調査（院内がん登録を組み合わせ）
	留意点:	院内学級の定義は用語の解説を参照
	<p>指標名: 小児がん患者と家族のための宿泊施設を整備している施設の割合</p> <p>データ源: 拠点病院への調査（院内がん登録を組み合わせ）</p> <p>対象: 小児がん診療を行っているがん拠点病院、または小児 病児と家族のための宿泊施設を整備している施設の割合</p>	データ源: 拠点病院への調査（院内がん登録を組み合わせ）
39a	<p>指標名: 小児がん患者と家族のための宿泊施設を整備している施設の割合</p> <p>データ源: 拠点病院への調査（院内がん登録を組み合わせ）</p> <p>対象: 小児がん診療を行っているがん拠点病院、または小児 病児と家族のための宿泊施設を整備している施設の割合</p>	データ源: 拠点病院への調査（院内がん登録を組み合わせ）
	留意点:	小児がんの集約化に対応した設備を整えているか
	<p>指標名: 小児がん患者の初回治療集積割合（医療の集約化）</p> <p>データ源: 院内がん登録+拠点病院への調査（新データ）</p> <p>対象: 拠点病院を受診し初回治療を開始した小児がん患者 サンプル</p> <p>算出法: 小児がん新規患者のうち、小児がんを年間50例以上診ている施設で初回治療を受けた割合</p>	データ源: 院内がん登録+拠点病院への調査（困難・小児は小児拠点以外わからない）
40	留意点:	小児がんの集約度合いを評価。小児がん拠点病院でがん診療連携拠点病院になつてない施設ではがん登録がされていないという問題がある。
	<p>指標名: 小児がん患者への外来化学療法実施件数</p> <p>データ源: 病院への調査（新データ）</p> <p>対象: がん診療を行っている医療機関</p> <p>算出法: 小児がん患者に外来化学療法（点滴抗がん剤のみ）を実施した延べ件数</p>	データ源: 拠点病院+拠点以外への調査（試行）
40a	留意点:	小児がん拠点でがん登録ができるようになるまでは、拠点病院でしか測定できない。測定患者数ではなくベ件数（患者×日）とする。
	<p>指標名: 小児がん患者のうちキャンサーボードで検討された患者の割合</p> <p>データ源: 対象病院への調査（新データ）、患者数のカウントが必要</p> <p>対象: 日本小児血液・がん専門医研修施設で入院治療を受けた小児圆形腫瘍患者</p> <p>算出法: キャンサーボード*（多職種かつ多専門科）によって話し合われた患者の割合</p>	データ源: 対象病院への調査、患者数のカウントが必要（困難）
40b	留意点:	

40c	指標名： 小児がん患者の長期フォローアップ外来を開設している施設の割合		データ源 対象病院への調査(新データ)	算出法 対象： 指標： 日本小児血液・がん専門医研修施設	対象病院への調査(新データ) 長期フォローアップ外来を開設している施設の割合
	留意点： サバイバーに対して他科との連携等のフォローワー体制ができているか(二次がん、晚期合併症、妊産性など)。定義については明確にする必要がある。				
41	指標名： 病理専門医が1名以上配置されている拠点病院の割合 (病理診断医の不足)	データ源 拠点病院現況報告	対象 指標： 対象： 提点病院	算出法 全ての勤務日に日本病理学会病理専門医が1名以上いる施設の割合(常勤の病理専門医が1人以上いる施設、として算出)	データ源 拠点病院現況報告
41a	指標名： 拠点病院に入院中のがん患者でリハビリテーションを受けた患者の割合 (リハビリテーション)	データ源 DPC/リセプト	対象 指標： 対象： 提点病院に過去1年間でがんと初めて診断され、初回治療を受けたがん患者	算出法 リハビリテーション(理学療法・作業療法・言語聴覚療法のいずれか)を受けた患者の割合	データ源 DPCデータ
41d	指標名： 外来でがん患者にリンパ浮腫ケアを実施している拠点病院の割合	データ源 拠点病院への調査(新データ)	対象 指標： 対象： 提点病院	算出法 外来にてリンパ浮腫や末期がん患者の浮腫へのケアを実施している病院の割合	データ源 拠点病院への調査(新データ)
留意点：					

B. 研究技術開発分野

1: 医薬品・医療機器の早期開発・承認等に向けた取り組みの強化

分野に関するキーワード：ドラッグラグ・デバイスラグ、未承認薬・適応外薬の承認、希少がん・小児がんの治療、先進医療、臨床研究中核病院、医薬品医療機器総合機構(PMDA)、人材育成など

	指標名: ドラッグラグ・デバイスラグ（中間報告:ドラッグラグ・デバイスラグ・早期承認） データ源: FDAの情報、Medicareの情報、PMDAへ調査依頼 対象: 当該年度に国内で承認された新しい抗がん剤、及びがん関連の医療機器 算出法: 米国と我が国での保険適用時期、承認申請時期、および審査期間の中央値の差 指標: 留意点: 保険適応時期:米国はMedicareの保険適用日、日本は薬価収載日とする。審査期間の中央値は米国ではFDAなどからの報告あり。疼痛緩和薬などについてもPMDAで算出は可能であるが、ここでは抗がん剤のみに限定する。	データ源 PMDAへ調査依頼
1	指標名: アンメットメディカル・ニーズ データ源: 厚生労働省／PMDAへの調査 対象: 過去3年間の「医療上必要性の高い未承認薬・適応外薬」事法上新規の製造販売承認もしくは適応拡大が認められた薬検討会議で学会などから開発要望され、検討対象となつた要望品目(抗がん剤・疼痛緩和薬・がん診断薬) 算出法: たがん関連薬剤の絶対数 指標: 留意点: 開発要望→開発要請→承認の流れを追う。	データ源 厚生労働省 / PMDAへの調査
1a	指標名: 開発着手ラグ データ源: PMDAへ調査依頼 対象: 当該年度に国内で承認された新しい抗がん剤、及びがん関連の医療機器 算出法: 欧米主要国(のなかでの一番はじめ)と我が国での開発着手時期の差の中央値 指標: 留意点: 審査報告書に記載された当該効能に関連する臨床試験リストのうち、主要評価臨床試験の海外と国内の開始時期を比較。開発着手時期とは、わが国では「審査報告書に記載された当該効能に対する臨床試験のうち最初の臨床試験の日」、国際共同研究については「国際共同治療の開始日」。	データ源 PMDAへ調査依頼
1b	指標名: 未承認薬・適応外薬の申請数（未承認薬・適応外薬の承認） データ源: PMDAへ調査依頼 対象: 算出法: 過去3年度間の抗がん剤の新有効成分及び適応拡大の申請数・承認数 指標: 留意点: 申請数、承認数は分けて解析する。	データ源 PMDAへ調査依頼
8	指標名: 希少がんに対する医薬品の開発状況（新医薬品の開発） データ源: 厚生労働省／PMDAへ調査依頼 対象: オーファンドラッグに指定された抗がん剤(患者数5万人以下で有効な治療法がない医薬品) 算出法: 指定後5年内に承認された数 指標: 留意点: オーファンドラッグ指定を受けた日(厚労大臣からの通知文書の日付)から薬事承認された日(厚労大臣からの通知文書の日付)までの期間が5年以内。	データ源 PMDAへ調査依頼
10d	指標名: 先進医療技術開始数（先端医療技術） データ源: 厚生労働省の記録 対象: 先進医療B 算出法: 過去3年間で先進医療会議で臨床試験の実施が承認された先進医療Bの技術数(がんに関する効能のもの) 指標: 留意点:	データ源 厚生労働省の記録
12	指標名: 審査された臨床試験の数（拠点病院） データ源: 拠点病院へのアンケート調査(新データ) 対象: 当該年度にがん診療連携拠点病院で行われたがんに關わる臨床試験 算出法: がん診療連携拠点病院に設置されている治験審査委員会又は倫理委員会で審査されたがんに關わる臨床試験の総数 指標: 留意点:	データ源 拠点病院へのアンケート調査(新データ)
13a	指標名: バイオバンクの活動 データ源: 研究費配分組織が収集する業績資料 対象: 国内の主体が運営あるいは参加するがん関連のバイオバンク 算出法: 我が國から収集された検体提出者の延べ人数、利用論文数 指標: 留意点: 臨床研究主体に研究対象を問い合わせし、バイオバンクごとの特徴で分類してがん関連のものを指標とする。	データ源 研究費配分組織が収集する業績資料
14b	指標名: バイオバンクの活動 データ源: 研究費配分組織が収集する業績資料 対象: 国内の主体が運営あるいは参加するがん関連のバイオバンク 算出法: 我が國から収集された検体提出者の延べ人数、利用論文数 指標: 留意点:	データ源 研究費配分組織が収集する業績資料
14e	指標名: バイオバンクの活動 データ源: 研究費配分組織が収集する業績資料 対象: 国内の主体が運営あるいは参加するがん関連のバイオバンク 算出法: 我が國から収集された検体提出者の延べ人数、利用論文数 指標: 留意点:	データ源 研究費配分組織が収集する業績資料

16	指標名: 医師・研究者主導臨床試験の質		データ源: 厚生科学課に問い合わせ 対象: がんに関する厚労科研費を受けていている研究者主導臨床試験もしくは先進医療Bの研究 指標: 現在行われている臨床試験のうち3年以内に報告しているものに限定(横断的に測る) 留意点:	算出法: 厚労科研の「健康危険情報」の報告をしている(義務を果たしている)研究の割合 データ源: 厚生科学課に問い合わせ
	指標名: ガイドラインの改訂 (診療ガイドライン)			

17	指標名: ガイドラインの改訂 (診療ガイドライン)		データ源: Mindsの一覧表 対象: 予防検診/診療/治療ガイドライン推奨(個別の推奨) 指標: 改訂/速報を過去1年に発行したガイドライン数 留意点:	算出法: 改訂/速報を過去1年に発行したガイドライン数 データ源: Mindsの一覧表
	指標名:			

C. 社会分野

1：がんに関する相談支援と情報提供のさらなる充実

分野に関連するキーワード：がん相談支援センター、ピアサポート、がん患者サロン、希少がんの情報提供、地方公共団体・学会・医療機関・患者団体・企業との連携など

	指標名：がん相談支援センターが設置されている2次医療圏の割合（中間報告：相談支援センター）	
1	データ源：拠点病院現況報告 対象： 指標：2次医療圏	算出法： がん相談支援センターが設置されている2次医療圏の割合 データ源 データ源 データ源
留意点：拠点病院、地域のがん相談支援センターを含む		
1a	指標名：がん相談支援センターに専従の相談員が配置されている拠点病院の割合（相談支援センターへの人材配置） データ源：拠点病院への調査（新データ） 対象： 指標：拠点病院	算出法： 転院や退院調整の業務担当者とは別に、「がん相談」に専従（業務の80%以上）している相談支援センター専従の相談員がいる施設の割合 データ源 データ源 データ源
留意点：独立していることが重要。		
1c	指標名：医療ソーシャルワーカーおよび看護師が配置されている拠点病院の相談支援センターの割合（臨床心理士・MSW） データ源：拠点病院への調査（新データ） 対象： 指標：拠点病院の相談支援センター	算出法： 医療ソーシャルワーカー（社会福祉士、精神福祉士）および看護師が専任/専従で配置されている割合 データ源 データ源 データ源
留意点：誰かにつなぐことができるのであれば院内でなくても「専任/専従」とする		
2	指標名：がん対策情報センターで情報提供している拠点病院の診療実績等の項目数（中間報告：拠点病院の診療実績） データ源：国立がん研究センターがん対策情報センター 対象： 指標：がん対策情報センター	算出法： がん対策情報センターにて情報提供している拠点病院の診療実績等の項目数 データ源 データ源 データ源
留意点：		
3b	指標名：拠点病院の治療実績数を情報提供されている希少がんの数（希少がんの情報提供） データ源：国立がん研究センターがん対策情報センター 対象： 指標：がん情報サービス	算出法： 拠点病院での治療実績数が情報提供されている希少がんの数 データ源 データ源 データ源
留意点：希少がんの定義については別途定義する。希少がんの中でも比較的数の多いものや、5大がん+各科のメジャーがん、などと明確化する。		
4d	指標名：拠点病院のがん相談支援センターの利用者満足度 データ源：患者アンケート調査（新データ） 対象： 指標：拠点病院のがん相談支援センターの利用者	算出法： センター利用後に、「安心」「満足」「役に立った」の回答をした者の割合 データ源 データ源 データ源
留意点：調査は全患者にせざるを得ない。その中で相談支援センターを利用したもののみ算出。「知っている」「利用した」「満足した」の回答数は出		
4g	指標名：ピアサポートによる相談支援を実施している拠点病院の割合 データ源：拠点病院への調査（新データ） 対象： 指標：拠点病院	算出法： 国標準プログラムに基づく研修を修了したピアサポートによる相談支援を導入していると答えた拠点病院の割合 データ源 データ源 データ源
留意点：患者による患者サービス：相談支援センターなど病院などが提供するピアサポート、患者団体の相談サービス、SNSなどの患者サークルなどを指す。		
5	指標名：拠点病院の初発がん患者のうち必要な治療等の情報が得られた者の割合（治療中に必要な情報） データ源：患者アンケート調査（診療体験調査）院内がん登録から抽出・病院から郵送調査 対象： 指標：拠点病院における初発のがん患者（治療開始後1年未「必要な治療・副作用・合併症とその対処に関する情報が十分得られた」と回答した患者の割合	算出法： 患者アンケート調査（診療体験調査）院内がん登録から抽出・病院から郵送調査 データ源 データ源 データ源
留意点：		
6	指標名：拠点病院の初発がん患者のうち受診施設から治療選択に必要な情報が得られた者の割合 データ源：患者アンケート調査（新データ） 対象： 指標：拠点病院における初発のがん患者（治療開始後1年未「診断から治療を決めるまでの間で受診施設から治療選択に必要な情報が十分に得られた」と回答した患者の割合	算出法： 患者アンケート調査（新データ） データ源 データ源 データ源
留意点：		
6b	指標名：サポートグループや患者・家族対象の学習会等を実施している拠点病院の割合（拠点病院の患者会等への支援状況） データ源：拠点病院への調査（新データ） 対象： 指標：拠点病院の相談支援センター	算出法： サポートグループや患者・家族対象の学習会といった情報提供の場をもっている拠点病院の割合 データ源 データ源 データ源
留意点：		

2: がんの教育・普及啓発活動の推進

分野に関連するキーワード： 子どもの学校でのがん教育、がん予防・がん検診・緩和ケアの普及啓発、がん患者への理解、治療に対する理解、健康と命の大切さ、患者が学べる環境の整備など

	指標名： 小中学校でのがん教育実施率（子どもの学校でのがん教育）	
7	データ源： 学校へのアンケート（新データ） 対象： 全国的小・中・高校 指標： 「授業時間内でがんを題材にした教育（講演を含む）」を年に1回以上実施した教育機関の割合	データ源 算出法 学校へのアンケート（新データ）
留意点： 教育の内容・質も担保できるように質問の仕方を再考慮する必要がある。		
10e	指標名： 指標名： 指標名： 提点病院のがん患者のうち治療中に社会からのがんに対する偏見を感じた者の割合（偏見）	データ源 算出法 患者アンケート調査（新データ）
留意点： 「偏見」という言葉の使用の是非を含めて、質問の仕方の検討は必要		
11a	指標名： 提点病院のがん患者の臨床試験の認知度	データ源 算出法 患者アンケート調査（新データ）
留意点：		
12	指標名： 小学6年生のうち「早期発見・治療で治るがんがある」と回答した者の割合（がん検診）	データ源 算出法 小学生、中学生へのアンケート調査（新データ）
留意点： 早く見つけければ治るがんがある=正解です。		
13	指標名： 学校でならったがんについて家庭で話したことがある小学6年生の割合（がんに対する意識の変化）	データ源 算出法 小学校6年生へのアンケート調査（新データ）
留意点： 6年生であれば、一定の知識があり、かつ、率直に回答をすると想定		
3: がん患者の就労を含めた社会的な問題の軽減		
分野に関連するキーワード： 社会的問題、就労、復職、維続就労、新規就労、職場の理解、就労に関する情報提供・相談支援体制、経済負担の軽減、治療と職業の両立、採用時の差別など		
14	指標名： がん休職後の復職率（復職）	データ源 算出法 がん患者アンケート（診療体験調査）
留意点：		
15	指標名： がん治療のために退職した患者のうち新規就労した者の割合	データ源 算出法 がん患者アンケート（診療体験調査）
留意点：		
16	指標名： 治療にかかる費用のために治療変更・断念した患者の割合（がん診療による経済負担）	データ源 算出法 がん患者アンケート（診療体験調査）
留意点：		
19	指標名： 時短勤務、在宅勤務制度等がん治療と就労の両立を支援している中小企業の割合（企業による就労支援体制）	データ源 算出法 企業アンケート調査（新データ）商工会などに問い合わせ
留意点： 休業補償制度、在宅勤務制度、疾病による休職制度などの有無を問う→特別にがんに特化した制度には限定しない。がん労災は除く。		
19a	指標名： 就労とがん治療を両立させるために勤務先から支援が得られたがん患者の割合（企業による就労支援体制）	データ源 算出法 がん患者アンケート（診療体験調査）
留意点： 企業としての制度があることとに加え、支援(informalなものでもよい)があることも含める。		

測定指標・分野毎の分布

	測定指標数	測定可能	一定の値 は可能	試行	困難 が予想
A. 医療					
1: 放射線療法、化学療法、手術療法のさらなる充実					
放射線療法	3	3			
化学療法	6	5			1
手術療法	1		1		
全分野の医療内容	4	1	3		
地域完結	1			1	
ガイドライン	2	2			
医療安全	1	1			
2: チーム医療の推進、がん医療に携わる専門的な医療従事者の育成					
チーム医療の推進/CB	7	6			1
医療専門家の配置	7	7			
適正なチーム分業	2	2			
患者中心の体制(ICなど)	7	3	4		
3: 地域の医療・介護サービス提供体制の構築					
地域連携	3	1	2		
在宅医療・在宅緩和ケア	4		1		3
地域貢献(患者教育など)	1	1			
4: 小児がん、希少がん、病理診断、リハビリテーションのさらなる充実					
小児がん	6	2	1	1	2
希少がん	2	1		1	
病理診断	1	1			
リハビリテーション	2	1	1		
B. 研究技術開発分野					
1: 医薬品・医療機器の早期開発・承認等に向けた取り組みの強化					
各種ラグ	2		2		
申請・承認の数量	4		4		
2: がん研究の推進					
臨床試験	4	1	3		
基礎研究	1		1		
C. 社会分野					
1: がんに関する相談支援と情報提供のさらなる充実					
相談支援	6	5	1		
情報提供	4	1	3		
2: がんの教育・普及啓発活動の推進					
学校教育	3			2	1
社会普及啓発	2		1	1	
3: がん患者の就労を含めた社会的な問題の軽減					
就労問題	4		3		1
社会的な問題	1		1		
合計	91	44	32	6	9

各カテゴリにおいて挙げられた要点（43項目）

1. 医療の進歩について

- (医療の進歩により) 治療法が開発され、患者の生存率、QOL が向上すること

2. 適切な医療提供体制について

<医療従事者が>

- 医療者が、きちんと患者の苦しみに向き合う態度で接し、患者の尊厳への配慮ができる
- 在宅医療や病院外の相談員等を含めて多職種の医療従事者が、継続的ながん教育を受けられるようになること

<医療環境が>

- チーム医療がうまく機能し、患者中心に情報が共有され、必要な治療やサービスが調和して提供されること
- 医療福祉機関の間の連携が十分に機能し、緩和ケアや福祉サービスに適切につながれる状態になること
- 医療が体制として、患者の病気の状態や社会的背景を含む個々の状態（高齢者・社会的弱者などへの配慮のある）に寄り添ったサービスを提供すること
- 治療法や医療者の認識などを含めて医療が、地域差・国内外格差なく提供されること
- 病院の環境がアメニティの側面でも快適なものとなること
- 医師の増員を含め医療者の負担が軽減され、ケアされること

<患者が>

- 患者が、個々のニーズに配慮され、尊厳が保たれて、切れ目なく十分な治療を受けてい
- 患者が、痛みや精神的な苦痛などを十分にケアされ、可能な限り苦痛を取り除かれた状態で、見通しをもって自分らしく日常生活をおくことができる

<社会が>

- がんをめぐる社会制度が、他の医療福祉制度と機能的に連動していること

3. 適切な情報提供・相談支援

<がんの情報が／相談窓口が／医療者が>

- 正確で、患者のつらさに配慮した、生き方を選べるような情報がきちんと提供され、相談の場などを利用しながら活用できること
- 治療の選択に必要な情報を含めて正確な情報が得られ、また悩みを相談できる相談窓口が広く配置され、必要なときに利用できること
- 医療者が患者に対して個別の配慮をしていることを伝えること
- 医療者側から患者へ声をかけ立ち寄ってもらう体制があること

<患者が>

- 患者が見通しをもち、自身の選択ができる情報を入手できること
- 患者が医療者から支えられ、いつでも相談できると感じられること
- 治療、生活のすべてにわたって気軽に相談できる窓口があること
- 患者が医療者と十分にコミュニケーションをとる力をつけること
- がん患者がピアソーターとして力になれるここと、共有できる場があること

- がん患者の家族（特に子ども）が、家族のがんについてよりよく理解できるよう支援されること

<人々が、環境が>

- すべての人が、必要な段階で必要な知識を得られるわかりやすい情報が準備されていること
- すべての人々が信頼できる情報を得られる力を身に着けること
- 患者の意見や要望が活用されること

4. 経済的困窮への対応

- 患者や家族の経済的な負担が軽減されること（医療費の自己負担額が軽減されること、保障制度が増えること、
- 治療費の自己負担が高いために治療をあきらめる人がいなくなること
- がん患者やその家族が働き続けられること、そのために社会の偏見が軽減し、患者や家族の役割調整に寛容になること

5. 家族の介護負担の軽減

- 社会が家族以外の介護の形を受け入れること
- 社会が、家族が介護をする場合の負担を理解し、柔軟に調整できるような環境になること
- （がん患者の）介護家族が生き方を制限されず、愚痴を言えたり、ケアされる機会を持つこと
- 患者の、家族に負担をかけているという気持ちの負担が減ること
- 遺族がよい看取りであったと感じられること
- 一人でも安心して帰れるよう、地域のサービスが充実すること

6. がんになっても孤立しない社会の成熟

<患者・家族が／患者自身が>

- がん患者と家族が、学業や就労を継続し、孤立することなく、普通の日常を送ることができること
- がん患者自身が主体的にがんと付き合う姿勢をもち、社会の意珍であることを実感できること
- がん患者が周囲の人に自分の病気を伝える力や家族と自分の死について話し合う力を身に着けること

<社会が／国民が／人々が>

- 国民が病や死について、見聞きし、語る機会が増えること
- 国民ががんについて身近なこと、自分のこととしてとらえ、体験的な知識を身につけること
- 社会が、がん患者から不必要に役割を奪うことなく、社会の一員として位置づけ、そのための調整に応じられるようになること

<社会の〇〇が／法制度が／メディアが／地域が／企業が>

- がん患者に対するステレオタイプの見方がなくなること
- 法制度、メディアの報道が、がん患者を社会の一員として構成されること
- 社会サービス、地域、企業が、患者や家族を支えるものとして構成されること

全体目標評価のための「診療体験調査」質問項目（案）

問 1：あなたはがんの医療が進歩していると感じていますか

問 2：あなたは、がんによる体の痛みがありますか

問 3：あなたは、がんによる心の痛みを感じていますか

問 6：あなたはご自身に合った治療や支援を受けていると感じていますか

問 8：この 1 年間にあなたは治療や支援が途切れてしまい、困った経験がありますか

問 4：あなたは自分らしい日常生活を送っていると感じていますか

問 5：あなたは自分の生活に見通しが持てていると感じていますか

問 7：あなたは治療や支援を受けるにあたって、あなたのことを尊重されていると感じますか

問 9：あなたはご自身が受けている自分の治療や支援について納得していますか

問 10：あなたは、がんに関して、正確な情報が提供されていると感じていますか

問 11：がんに関する情報について、患者さんのつらさに配慮した情報提供がなされていると感じていますか

問 12：がんに関する情報について、患者さんが生き方を選べるような情報提供がなされていると感じていますか

問 13：あなたは、がんに関して、必要な相談の場が準備されていると感じていますか

問 14：経済的な負担のために治療を変更・断念したことがありますか

問 15：あなたはご家族の生活の質も保たれていると感じていますか

問 16：あなたは、ご家族に看護や介護の負担をかけていると感じていますか

問 17：あなたは、家族に過度な負担をかけることなく、必要なサービスを利用できていると感じていますか

問 18：あなたは、病気があってもきちんと社会の一員として認められていると感じられていますか

問 19：あなたは、ご自身の病気と向き合えていると感じていますか