

第2期がん対策推進基本計画進捗管理指標一覧

2015年5月11日作成

全=全体目標、A=医療分野指標、B=研究技術開発分野指標、C=社会分野指標、緩=緩和ケア分野指標、予=予防分野指標、早=早期発見分野指標
(補正値)とは、患者体験調査においてサンプルの確率を補正した値を指す。

データの測定年																															
全体目標																															
1. がんによる死者の減少																															
がんの年齢調整死亡率(75歳未満)の20%減少																															
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 10%;">指標名:</td> <td colspan="3">がんの年齢調整死亡率</td> </tr> <tr> <td>データ源:</td> <td colspan="3">人口動態統計</td> </tr> <tr> <td>対象:</td> <td colspan="3"></td> </tr> <tr> <td>算出法:</td> <td colspan="3">がんの年齢調整死亡率(75歳未満)</td> </tr> <tr> <td>指標:</td> <td style="text-align: right;">2005年</td> <td style="text-align: right;">2013年</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: right;">92.4</td> <td style="text-align: right;">80.1</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: right;">(人口10万人)</td> <td style="text-align: right;">(人口10万人)</td> <td></td> </tr> </table>				指標名:	がんの年齢調整死亡率			データ源:	人口動態統計			対象:				算出法:	がんの年齢調整死亡率(75歳未満)			指標:	2005年	2013年			92.4	80.1			(人口10万人)	(人口10万人)	
指標名:	がんの年齢調整死亡率																														
データ源:	人口動態統計																														
対象:																															
算出法:	がんの年齢調整死亡率(75歳未満)																														
指標:	2005年	2013年																													
	92.4	80.1																													
	(人口10万人)	(人口10万人)																													
留意点: がん情報サービスに掲載されている全がんの75歳未満年齢調整死亡率 http://ganjoho.jp/professional/statistics/statistics.html#pref_mortality 2005年(基準年)は人口10万人対92.4。																															
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																															
がんと診断された時からの緩和ケアの実施はもとより、がん医療や支援の更なる充実等により、「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」を実現することを目標とする。																															
要素1) 医療の進歩																															
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 10%;">指標名:</td> <td colspan="3">医療が進歩していることを実感できること</td> </tr> <tr> <td>データ源:</td> <td colspan="3">患者体験調査の問32</td> </tr> <tr> <td>対象:</td> <td colspan="3">がん患者</td> </tr> <tr> <td>算出法:</td> <td colspan="3">「問32. 一般の人が受けられるがん医療は数年前と比べて進歩したと思いますか?」という問い合わせに対し、1.そう思う、または2.ややそう思うと回答した患者の割合</td> </tr> <tr> <td>指標:</td> <td style="text-align: right;">2015年</td> <td style="text-align: right;">80.1%</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: right;">(補正値)</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>				指標名:	医療が進歩していることを実感できること			データ源:	患者体験調査の問32			対象:	がん患者			算出法:	「問32. 一般の人が受けられるがん医療は数年前と比べて進歩したと思いますか?」という問い合わせに対し、1.そう思う、または2.ややそう思うと回答した患者の割合			指標:	2015年	80.1%			(補正値)						
指標名:	医療が進歩していることを実感できること																														
データ源:	患者体験調査の問32																														
対象:	がん患者																														
算出法:	「問32. 一般の人が受けられるがん医療は数年前と比べて進歩したと思いますか?」という問い合わせに対し、1.そう思う、または2.ややそう思うと回答した患者の割合																														
指標:	2015年	80.1%																													
	(補正値)																														
留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。 回答6729中、無回答538を除外。「1.そう思う」(3707)、「2.ややそう思う」(1158)と回答。																															
要素2) 適切な医療の提供																															
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 10%;">指標名:</td> <td colspan="3">患者が、苦痛が制御された状態で、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(からだの苦痛)</td> </tr> <tr> <td>データ源:</td> <td colspan="3">患者体験調査の問4a</td> </tr> <tr> <td>対象:</td> <td colspan="3">がん患者</td> </tr> <tr> <td>算出法:</td> <td colspan="3">「問4a. 現在の心身の状態についてお答えください。からだの苦痛がある。」という問い合わせに対し、4.あまりそう思わない、または5.そう思わないと回答した患者の割合</td> </tr> <tr> <td>指標:</td> <td style="text-align: right;">2015年</td> <td style="text-align: right;">57.4%</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: right;">(補正値)</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>				指標名:	患者が、苦痛が制御された状態で、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(からだの苦痛)			データ源:	患者体験調査の問4a			対象:	がん患者			算出法:	「問4a. 現在の心身の状態についてお答えください。からだの苦痛がある。」という問い合わせに対し、4.あまりそう思わない、または5.そう思わないと回答した患者の割合			指標:	2015年	57.4%			(補正値)						
指標名:	患者が、苦痛が制御された状態で、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(からだの苦痛)																														
データ源:	患者体験調査の問4a																														
対象:	がん患者																														
算出法:	「問4a. 現在の心身の状態についてお答えください。からだの苦痛がある。」という問い合わせに対し、4.あまりそう思わない、または5.そう思わないと回答した患者の割合																														
指標:	2015年	57.4%																													
	(補正値)																														
留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。 記入者が患者本人であると回答した5234名中、無回答131を除外。「4.あまりそう思わない」(1302)、「5.そう思わない」(1607)と回答。																															
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 10%;">指標名:</td> <td colspan="3">患者が、苦痛が制御された状態で、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(痛み)</td> </tr> <tr> <td>データ源:</td> <td colspan="3">患者体験調査の問4b</td> </tr> <tr> <td>対象:</td> <td colspan="3">がん患者</td> </tr> <tr> <td>算出法:</td> <td colspan="3">「問4b. 現在の心身の状態についてお答えください。痛みがある。」という問い合わせに対し、4.あまりそう思わない、または5.そう思わないと回答した患者の割合</td> </tr> <tr> <td>指標:</td> <td style="text-align: right;">2015年</td> <td style="text-align: right;">72.0%</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: right;">(補正値)</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>				指標名:	患者が、苦痛が制御された状態で、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(痛み)			データ源:	患者体験調査の問4b			対象:	がん患者			算出法:	「問4b. 現在の心身の状態についてお答えください。痛みがある。」という問い合わせに対し、4.あまりそう思わない、または5.そう思わないと回答した患者の割合			指標:	2015年	72.0%			(補正値)						
指標名:	患者が、苦痛が制御された状態で、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(痛み)																														
データ源:	患者体験調査の問4b																														
対象:	がん患者																														
算出法:	「問4b. 現在の心身の状態についてお答えください。痛みがある。」という問い合わせに対し、4.あまりそう思わない、または5.そう思わないと回答した患者の割合																														
指標:	2015年	72.0%																													
	(補正値)																														
留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。 記入者が患者本人であると回答した5234名中、無回答247を除外。「4.あまりそう思わない」(954)、「5.そう思わない」(2585)と回答。																															
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 10%;">指標名:</td> <td colspan="3">患者が、苦痛が制御された状態で、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(気持ちのつらさ)</td> </tr> <tr> <td>データ源:</td> <td colspan="3">患者体験調査の問4c</td> </tr> <tr> <td>対象:</td> <td colspan="3">がん患者</td> </tr> <tr> <td>算出法:</td> <td colspan="3">「問4c. 現在の心身の状態についてお答えください。気持ちがつらい。」という問い合わせに対し、4.あまりそう思わない、または5.そう思わないと回答した患者の割合</td> </tr> <tr> <td>指標:</td> <td style="text-align: right;">2015年</td> <td style="text-align: right;">61.5%</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: right;">(補正値)</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>				指標名:	患者が、苦痛が制御された状態で、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(気持ちのつらさ)			データ源:	患者体験調査の問4c			対象:	がん患者			算出法:	「問4c. 現在の心身の状態についてお答えください。気持ちがつらい。」という問い合わせに対し、4.あまりそう思わない、または5.そう思わないと回答した患者の割合			指標:	2015年	61.5%			(補正値)						
指標名:	患者が、苦痛が制御された状態で、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(気持ちのつらさ)																														
データ源:	患者体験調査の問4c																														
対象:	がん患者																														
算出法:	「問4c. 現在の心身の状態についてお答えください。気持ちがつらい。」という問い合わせに対し、4.あまりそう思わない、または5.そう思わないと回答した患者の割合																														
指標:	2015年	61.5%																													
	(補正値)																														
留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。 記入者が患者本人であると回答した5234名中、無回答228を除外。「4.あまりそう思わない」(1044)、「5.そう思わない」(1953)と回答。																															
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 10%;">指標名:</td> <td colspan="3">患者が、苦痛が制御された状態で、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(自分らしい生活)</td> </tr> <tr> <td>データ源:</td> <td colspan="3">患者体験調査の問45</td> </tr> <tr> <td>対象:</td> <td colspan="3">がん患者</td> </tr> <tr> <td>算出法:</td> <td colspan="3">「問45. 現在自分らしい日常生活を送っていると感じていますか?」という問い合わせに対し、1.そう思う、または2.ややそう思うと回答した患者の割合</td> </tr> <tr> <td>指標:</td> <td style="text-align: right;">2015年</td> <td style="text-align: right;">77.7%</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: right;">(補正値)</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>				指標名:	患者が、苦痛が制御された状態で、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(自分らしい生活)			データ源:	患者体験調査の問45			対象:	がん患者			算出法:	「問45. 現在自分らしい日常生活を送っていると感じていますか?」という問い合わせに対し、1.そう思う、または2.ややそう思うと回答した患者の割合			指標:	2015年	77.7%			(補正値)						
指標名:	患者が、苦痛が制御された状態で、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(自分らしい生活)																														
データ源:	患者体験調査の問45																														
対象:	がん患者																														
算出法:	「問45. 現在自分らしい日常生活を送っていると感じていますか?」という問い合わせに対し、1.そう思う、または2.ややそう思うと回答した患者の割合																														
指標:	2015年	77.7%																													
	(補正値)																														
留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。 記入者が患者本人であると回答した5234名中、無回答169を除外。「1.そう思う」(2506)、「2.ややそう思う」(1415)と回答。																															
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 10%;">指標名:</td> <td colspan="3">患者が、苦痛が制御された状態で、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(治療の見通し)</td> </tr> <tr> <td>データ源:</td> <td colspan="3">患者体験調査の問18</td> </tr> <tr> <td>対象:</td> <td colspan="3">がん患者</td> </tr> <tr> <td>算出法:</td> <td colspan="3">「問18.これまで治療を受ける中で、医療スタッフから治療スケジュールの見通しに関する情報は得られましたか?」という問い合わせに対し、1.十分得られた、または2.ある程度得られたと回答した患者の割合</td> </tr> <tr> <td>指標:</td> <td style="text-align: right;">2015年</td> <td style="text-align: right;">89.1%</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: right;">(補正値)</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>				指標名:	患者が、苦痛が制御された状態で、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(治療の見通し)			データ源:	患者体験調査の問18			対象:	がん患者			算出法:	「問18.これまで治療を受ける中で、医療スタッフから治療スケジュールの見通しに関する情報は得られましたか?」という問い合わせに対し、1.十分得られた、または2.ある程度得られたと回答した患者の割合			指標:	2015年	89.1%			(補正値)						
指標名:	患者が、苦痛が制御された状態で、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(治療の見通し)																														
データ源:	患者体験調査の問18																														
対象:	がん患者																														
算出法:	「問18.これまで治療を受ける中で、医療スタッフから治療スケジュールの見通しに関する情報は得られましたか?」という問い合わせに対し、1.十分得られた、または2.ある程度得られたと回答した患者の割合																														
指標:	2015年	89.1%																													
	(補正値)																														
留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。 回答6729中、無回答282を除外。「1.十分得られた」(3479)、「2.ある程度得られた」(2314)と回答。																															
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 10%;">指標名:</td> <td colspan="3">患者が、苦痛が制御された状態で、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(生活の見通し)</td> </tr> <tr> <td>データ源:</td> <td colspan="3">患者体験調査の問19</td> </tr> <tr> <td>対象:</td> <td colspan="3">がん患者</td> </tr> <tr> <td>算出法:</td> <td colspan="3">「問19.これまで入院治療を受けた時、医療スタッフから退院後の生活の見通しに関する情報は得られましたか?」という問い合わせに対し、1.十分得られた、または2.ある程度得られたと回答した患者の割合</td> </tr> <tr> <td>指標:</td> <td style="text-align: right;">2015年</td> <td style="text-align: right;">78.9%</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: right;">(補正値)</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>				指標名:	患者が、苦痛が制御された状態で、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(生活の見通し)			データ源:	患者体験調査の問19			対象:	がん患者			算出法:	「問19.これまで入院治療を受けた時、医療スタッフから退院後の生活の見通しに関する情報は得られましたか?」という問い合わせに対し、1.十分得られた、または2.ある程度得られたと回答した患者の割合			指標:	2015年	78.9%			(補正値)						
指標名:	患者が、苦痛が制御された状態で、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(生活の見通し)																														
データ源:	患者体験調査の問19																														
対象:	がん患者																														
算出法:	「問19.これまで入院治療を受けた時、医療スタッフから退院後の生活の見通しに関する情報は得られましたか?」という問い合わせに対し、1.十分得られた、または2.ある程度得られたと回答した患者の割合																														
指標:	2015年	78.9%																													
	(補正値)																														
留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。 回答6729中、無回答210を除外。「1.十分得られた」(2526)、「2.ある程度得られた」(2633)と回答。																															

全7	指標名： 患者が個々のニーズに配慮され、尊厳が保たれ、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（尊重） データ源： 患者体験調査の問36 対象： がん患者 指標： 算出法： 「問36.あなたが医療機関で診断や治療を受ける中で、患者として尊重されたと思いますか？」という問い合わせに対し、1.そう思う、または2.ややそう思うと回答した患者の割合	2015年 80.7% (補正値)		
全8	指標名： 患者が個々のニーズに配慮され、尊厳が保たれ、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（切れ目のない治療） データ源： 患者体験調査の問14 対象： がん患者 指標： 算出法： 「問14.病院から診療所・在宅医療(看護も含む)へ移った際、病院での診療方針が診療所・訪問看護ステーションへ円滑に引き継がれたと思いましたか？」という問い合わせに対し、1.そう思う、または2.ややそう思うと回答した患者の割合	2015年 72.7% (補正値)		
全9a	指標名： 患者が、苦痛が制御された状態で、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（納得できる治療） データ源： 患者体験調査の問42 対象： がん患者 指標： 算出法： 「問42.あなたはこれまで受けた治療に納得していますか？」という問い合わせに対し、1.納得している、または2.やや納得していると回答した患者の割合	2015年 88.1% (補正値)		
全9b	指標名： 患者が、苦痛が制御された状態で、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（納得できる支援） データ源： 患者体験調査の問43 対象： がん患者 指標： 算出法： 「問43.あなたはこれまで受けた支援(医療機関、行政、職場、家族、友人などによる)に納得していますか？」という問い合わせに対し、1.納得している、または2.やや納得していると回答した患者の割合	2015年 80.4% (補正値)		
要素3) 適切な情報提供・相談支援				
全12	指標名： 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提供がきちんと提供されること データ源： 患者体験調査の問35 対象： がん患者 指標： 算出法： 「問35.あなたは、自分が思うような日常生活を送るために必要な情報を得られていると思いますか？」という問い合わせに対し、1.そう思う、または2.ややそう思うと回答した患者の割合	2015年 71.5% (補正値)		
全13	指標名： 相談できる環境があると感じること データ源： 患者体験調査の問23 対象： がん患者 指標： 算出法： 「問23.がんと診断されたとき、病気のことや療養生活に関する様々な疑問について相談できる場がありましたか？」という問い合わせに対し、1.あった、と回答した患者の割合	2015年 67.4% (補正値)		
3. がんになっても安心して暮らせる社会の構築				
これまで基本法に基づき、がんの予防、早期発見、がん医療の均てん化、研究の推進等を基本的施策として取り組んできたが、がん患者とその家族の精神心理的・社会的苦痛を和らげるため、新たに、がん患者とその家族を社会全体で支える取組を実施することにより、「がんになっても安心して暮らせる社会の構築」を実現することを目標とする。				
全14a	指標名： 経済的理由で治療をあきらめる人がいないこと（治療の変更・断念） データ源： 患者体験調査の問20 対象： がん患者 指標： 算出法： 「問20.治療費用の負担が原因で、がんの治療を変更・断念したことがありますか？」という問い合わせに対し、1.ある、と回答した患者の割合	2015年 2.7% (補正値)		
全14b	指標名： 経済的理由で治療をあきらめる人がいないこと（交通費の負担） データ源： 患者体験調査の問22 対象： がん患者 指標： 算出法： 「問22.がんの最初の治療(手術、化学療法、放射線療法など、経過観察も含む)のための通院にかかった交通費は、1回・往復でおおよそどのくらいの費用ですか？」において最も多かった回答。	2015年 1円～2000円 56.4% (補正値)		

要素5) 家族の介護負担の軽減

全16	指標名: 家族のQOLも保たれていると感じられ、自分も安心できること（家族への負担） データ源: 患者体験調査の問40	対象: がん患者 指標:	算出法: 「問40.あなたは現在、がんになったことで、ご家族に負担をかけていると感じますか？」という問い合わせに対し、「よく感じる」または「ときどき感じる」と回答した患者の割合	2015年 42.1% (補正値)
	留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。 記入者が患者本人であると回答した5234名中、無回答129を除外。「1.よく感じる」(730)、「2.ときどき感じる」(1442)と回答。			

全17	指標名: 家族のQOLも保たれていると感じられ、自分も安心できること（家族の支援） データ源: 患者体験調査の問41	対象: がん患者 指標:	算出法: 「問41.一般的にみて、がん患者の家族の悩みや負担をやわらげてくれる支援・サービス・場所があると思いますか？」という問い合わせに対し、「1.十分あると思う」または「2.十分ではないが、ある程度あると思う」と回答した患者の割合	2015年 37.1% (補正値)
	留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。 記入者が患者本人であると回答した5234名中、無回答193を除外。「1.十分あると思う」(212)、「2.十分ではないが、ある程度あると思う」(1635)と回答。			

全18a	指標名: 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（家族からの孤立） データ源: 患者体験調査の問37	対象: がん患者 指標:	算出法: 「問37.あなたはがんと診断されてから、家族から必要に気を使われていると感じますか？」という問い合わせに対し、「1.よく感じる」または「2.ときどき感じる」と回答した患者の割合	2015年 30.7% (補正値)
	留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。 記入者が患者本人であると回答した5234名中、無回答154を除外。「1.よく感じる」(430)、「2.ときどき感じる」(1136)と回答。			

全18b	指標名: 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（社会からの孤立） データ源: 患者体験調査の問38	対象: がん患者 指標:	算出法: 「問38.あなたはがんと診断されてから、家族以外の周囲の人（友人、近所の人、職場関係者など）から不必要に気を使われていると感じますか？」という問い合わせに対し、「1.よく感じる」または「2.ときどき感じる」と回答した患者の割合	2015年 22.3% (補正値)
	留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。 記入者が患者本人であると回答した5234名中、無回答135を除外。「1.よく感じる」(181)、「2.ときどき感じる」(998)と回答。			

全18c	指標名: 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（職場での孤立） データ源: 患者体験調査の問24, 25	対象: がん患者 指標:	算出法: 「問24.がんと診断された時、収入のある仕事をしていましたか。」に対して「1.はい、収入のある仕事をしていました」と回答したがん患者 「問25.そのとき働いていた職場や仕事上の関係者にがんと診断されたことを話しましたか。」という問い合わせに対し、「1.関係者に広く話した、または2.一部の関係者のみに限定して話した」と回答した患者の割合	2015年 90.6% (補正値)
	留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。 記入者が患者本人であると回答した5234名中、無回答25が無回答であった46名を除外。「問24.がんと診断された時、収入のある仕事をしていましたか。」に対して「1.はい、収入のある仕事をしていました」と回答した3002名のうち、問25が無回答であった46名を除外。「問25.そのとき働いていた職場や仕事上の関係者にがんと診断されたことを話しましたか。」に対して「1.はい、広く話した」(837)、「2.一部の関係者のみに限定して話した」(18181)と回答。			

分野別施策と個別目標

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

A. チーム医療とがん医療全般に関するこ

拠点病院を中心に、医師による十分な説明と患者やその家族の理解の下、インフォームド・コンセントが行われる体制を整備し、患者の治療法等を選択する権利や受療の自由意思を最大限に尊重するがん医療を目指すとともに、治療中でも、冊子や視覚教材などの分かりやすい教材を活用し、患者が自主的に治療内容などを確認できる環境を整備する。

A15a	指標名: 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	データ源: 拠点がん登録	対象: 拠点病院における5大がん(および他のがん)患者	算出法: 5年生存率	2007年院内がん登録5年生存率 乳がん 89.7% 肺がん 36.1% 大腸がん 68.7% 胃がん 62.8% 肝臓がん 32.9% 他のがん 62.3%
	留意点:	標記は相対生存率ではなく、粗生存率による暫定値。 2007年院内がん登録5年粗生存率。乳(乳がん)、大腸(大腸がん)、肝(肝臓がん)、肺(肺がん)、胃(胃がん)、他(その他のがん)を示す。□は95%信頼区間。 乳がん 89.7% [89.3, 90.1]、大腸がん 68.7% [68.2, 69.1]、肝臓がん 32.9% [32.0, 33.8]、肺がん 36.1% [35.5, 36.6]、胃がん 62.8% [62.3, 63.4]、その他のがん 62.3% [62.0, 62.6]			
A18	指標名: 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)	データ源: 患者体験調査	対象: がん患者	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	2015年 84.5% (補正値)
	留意点:	患者体験調査において、がんと診断されたことがあると回答した患者のうち、問12「がんの診断から治療開始までの状況を総合的に振りかえって、あなた(患者本人)が納得いく治療を選択することができたと思いますか?」で「そう思う」または「ややそう思う」と回答した患者の割合を算出。 6729名の内、無回答147名を除外。「1.そう思う」(4380)、または「2.ややそう思う」(1171)と回答。			
A18a	指標名: 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)	データ源: 拠点病院現況報告	対象: 医師以外の職種	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施設の割合	2014年 47.2%
	留意点:	がん患者に対するインフォームドコンセントの際、医師以外の職種が必ず参加することが原則となっている。に対し、「はい」と回答した施設(294施設/409施設) その原則は、規定、あるいはマニュアルなどで明文化されている、に対し、「はい」と回答した施設(193施設/409施設) いずれも「はい」と回答した施設(193施設/409施設)47.2%を算出。			
A18b	指標名: 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	データ源: 拠点病院現況報告	対象: 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つた拠点病院の割合	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つた拠点病院の割合	2014年 56.0%
	留意点:	医療従事者に対して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を1年に最低1回でも実施している、に対し、「はい」と回答した施設(151施設/409施設)。 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がある、に対し、「はい」と回答した施設(198施設/409施設)。 いずれも「はい」と回答した施設(120施設/490施設)だったが、ここでは、いずれかに対し、「はい」と回答した施設(229施設/490施設)56.0%を算出している。			
A18d	指標名: 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	データ源: 拠点病院現況報告	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)	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	2014年 62.1%
	留意点:	62.1%とは精子保存、未受精卵凍結保存、受精卵凍結保存、卵巣組織凍結保存、放射線治療に対する卵巣遮蔽、卵巣休眠、妊娠性温存治療ができる施設への紹介のいずれか1つでも実施していると回答した施設の割合が62.1%[254施設/409施設]。 がんの治療に際して妊娠性温存目的で精子保存を行った患者の数が1件以上の施設(60施設/409施設): 14.7% がんの治療に際して妊娠性温存目的で未受精卵子凍結保存を行なうことができると回答した施設(40施設/409施設): 9.8% がんの治療に際して妊娠性温存目的で未受精卵子凍結保存を行なった患者の数が1件以上の施設(14施設/409施設): 3.4% がんの治療に際して妊娠性温存目的で受精卵子(胚)凍結保存を行なうことができると回答した施設(79施設/409施設): 19.3% がんの治療に際して妊娠性温存目的で受精卵子(胚)凍結保存を行なった患者の数が1件以上の施設(36施設/409施設): 8.8% がんの治療に際して妊娠性温存目的で卵巣組織凍結保存を行なうことができると回答した施設(31施設/409施設): 7.6% がんの治療に際して妊娠性温存目的で卵巣組織凍結保存を行なった患者の数が1件以上の施設(4施設/409施設): 1% がんの治療に際して妊娠性温存目的で卵巣移動を行なうことができると回答した施設(179施設/409施設): 43.8% がんの治療に際して妊娠性温存目的で放射線治療に対する卵巣移動を行なうことができると回答した施設(59施設/409施設): 14.4% がんの治療に際して妊娠性温存目的で放射線治療に対する卵巣遮蔽を行なうことができると回答した施設(151施設/409施設): 36.9% がんの治療に際して妊娠性温存目的で放射線治療に対する卵巣遮蔽を行なった患者の数が1件以上の施設(15施設/409施設): 3.7% がんの治療に際して妊娠性温存が必要な患者のために薬物を用いて卵巣を休眠させる事で化学療法から卵巣を保護する治療を行うことができると回答した施設(154施設/409施設): 37.7% がんの治療に際して妊娠性温存目的で薬物を用いて卵巣を休眠させる事で化学療法から卵巣を保護する治療を行なった施設(66施設/409施設): 16.1% がんの治療に際して妊娠性温存のための処置が必要な患者のために妊娠性温存治療ができる他の施設を紹介していると回答した施設(188施設/409施設): 46.0% がんの治療に際して妊娠性温存のための処置が必要な患者のために妊娠性温存治療ができる他の施設へ紹介した施設の数が1件以上の施設(94施設/409施設): 20.5% 上記いずれか1つでも「できる」と回答した施設(254施設/409施設)、上記いずれか1件でも「実施した」と回答した施設(159施設/409施設)			
A18e	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: 患者体験調査	対象: 40歳未満がんの治療を受けた患者	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	2015年 39.8% (補正値)
	留意点:	患者体験調査において、問3で40歳未満と回答した、または、問15で「最初のがんの治療が開始される前に、その治療による不妊への影響について、医師から説明を受けましたか?」という問い合わせに対し回答した患者531名のうち、問16が無回答の53名を除外。問15で「不妊への影響はない」という説明を受けた184名、問16で「1.予防・温存の具体的な方法を説明された」105名、問16で「2.予防・温存の具体的な方法はないと言われた」26名のいずれかを回答した患者(総計215名)の割合を算出。粗解釈値は45.0%であった。			
A19	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: 患者体験調査	対象: がん患者	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	2015年 40.3% (補正値)
	留意点:	患者体験調査において、「がんの治療が始まる前に、ほかの医師の意見を聞くセカンドオピニオンをうけられるこについて担当医から説明はありましたか?」で、「1.説明があった」と回答した患者の割合を算出。6729名の内、無回答214名と、「0.知らない/覚えていない」と回答した1183名を除外。(225)が「1.説明があった」と回答。			

A19a	<p>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）</p> <p>データ源： 提点病院現況報告</p> <p>対象： 提点病院</p> <p>指標： 算出法： 過去1年間におけるセカンドオピニオン外來件数（セカンドオピニオンとして自費診療としてお金を貰取したもの）</p> <p>留意点： 全国平均72.1 (SD239.5), range 0~3065, median 13, IQR [2, 43], 409施設で合計29485。</p>	2014年	29,485
学会や関連団体などは、がんの治療計画の立案に当たって、患者の希望を踏まえつつ、標準的治療を提供できるよう、診療ガイドラインの整備を行うとともに、その利活用実態を把握し、国内外の医学的情報を蓄積し、必要に応じて速やかに更新できる体制を整備する。また、患者向けの診療ガイドラインや解説の充実など、患者にとって分かりやすい情報提供に努め、国はこれを支援する。			
A11	<p>指標名： 標準的治療実施割合（標準的治療）</p> <p>データ源： 院内がん登録-DPC突発データ</p> <p>対象： 提点病院のがん患者</p> <p>指標： 算出法： 定められた標準治療が実施された割合</p> <p>留意点： 169施設のDPCデータより解析（2012年1月1日～2013年12月31日）。 - 他院での治療内容が記録できていない、臨床判断により標準を行わないなどの要素は加味されていないことに注意 大腸がん術後化学療法実施率=組織学的Stage IIIと診断された大腸がん患者のうち、術後8週間以内に標準的補助化学療法が施行された患者の割合。 胃がん術後化学療法実施率=胃癌に対して根治手術を受け組織学的に取扱い規約Stage II、III(pT1,pT3N0を除く)の進行癌と診断され6週以内に退院した患者のうち、S-1による術後化学療法が施行された患者の割合。 早期肝がん外科・定位放射線治療率=臨床Stage I～IIの非小細胞癌と診断された患者のうち、外科治療、または定位放射線治療が行われた患者の割合。 乳房温存術後全乳房照射実施率=乳房温存術後完全切除された患者のうち、プラチナ製剤を含む術後化学療法が行われた患者の割合。 乳房温存術後全乳房照射率=乳房温存術を受けた70歳以下の乳癌患者のうち、術後照射が行われた患者の割合。 乳切後放射線治療実施率=乳房切除術が行われ、再発ハイリスク(3以上)、または4個以上リンパ節転移のいずれか)の患者のうち、術後照射がなされた患者の割合。 肝切前ICG15実施率=初回の肝切除術を受けた肝細胞がん患者のうち、ICG15分停滯率が治療開始前に測定された患者の割合。 高リスク催吐化学療法制吐剤外方率=高リスクの抗がん剤が外方された患者のうち、同時に予防的制吐剤(セロトニン阻害剤+デキサメタゾン+アブレピタント)が使用された患者の割合。 外来麻薬鎮痛開始時緩下剤外方率=外来で麻薬が開始された患者のうち、同時あるいはそれ以前1ヶ月以内に緩下剤の外方がなされた患者の割合。</p>	2012年～2013年	大腸がん術後化学療法実施率 49.6% 胃がん術後化学療法実施率 68.2% 早期肺がん外科・定位放射線治療率 88.9% 肺がん術後化学療法実施率 45.0% 乳房温存術後全乳房照射実施率 72.1% 乳切後放射線治療実施率 27.7% 肝切前ICG15実施率 90.3% 高リスク催吐化学療法制吐剤外方率 60.5% 外来麻薬鎮痛開始時緩下剤外方率 66.0%
A12	<p>指標名： 診療ガイドラインの数（診療ガイドラインの作成）</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、学会、がん情報サービス診療ガイドラインなどのエビデンスデータベース</p> <p>対象： 提点病院</p> <p>指標： 算出法： 作成されているがん診療ガイドラインの数</p> <p>留意点：</p>	2014年	30
A13	<p>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）</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、学会、がん情報サービス診療ガイドラインなどのエビデンスデータベース</p> <p>対象： 患者用ガイドライン</p> <p>指標： 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</p> <p>留意点：</p>	2014年	6
B17	<p>指標名： ガイドラインの改訂（予防検診/診療/治療ガイドライン）</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： 提点病院</p> <p>指標： 算出法： 改訂/遅報を過去1年に発行したガイドライン数</p> <p>留意点： Minds、会員出版、癌治療学会のがん診療ガイドラインのリストより、2013.4～2014.3までの間に改訂・遅報が出ているガイドラインの数を算出。診療ガイドライン30。検診ガイドライン10。その他分野診断の診療ガイドラインが10で総計49ガイドライン。改訂があったのは11ガイドライン。検診ガイドライン、患者用ガイドラインは除外した。(胃がん検診ガイドラインはこの期間の後2014年12月改訂)</p>	2014年	22.4%
患者とその家族の抱える様々な負担や苦痛に対応し、安心かつ安全で質の高いがん医療を提供できるよう、手術療法、放射線療法、化学療法の各種医療チームを設置するなどの体制を整備することにより、各職種の専門性を活かし、医療従事者間の連携と補完を重視した多職種でのチーム医療を推進する。			
A23	<p>指標名： 提点病院でキャンサーサーボードで検討された患者の割合（海外の指標：キャンサーサーボード）</p> <p>データ源： 提点病院現況報告</p> <p>対象： 提点病院で調査年の前1年間でがんと初めて診断</p> <p>指標： 算出法： キャンサーサーボード*(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> <p>留意点： 1,2,3,4,5,...と回答した施設は10,20,30,40,50,...として算出。無回答、不明と回答した16施設は除外し、393施設の平均値を算出。Range=[0,100], IQR=[20,75], Median 50, Mean 48.0, SD 29.3。</p>	2014年	48.0%
A24	<p>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</p> <p>データ源： 提点病院現況報告</p> <p>対象： 提点病院</p> <p>指標： 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</p> <p>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、もしくは多職種専門医を含めたカンファレンス キャンサーサーボード開催頻度が2週間に1回以上、あるいは年2回以上の施設(197施設/409施設)</p>	2014年	48.2%
A24a	<p>指標名： 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提点病院の割合</p> <p>データ源： 提点病院現況報告</p> <p>対象： 提点病院</p> <p>指標： 算出法： 臨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</p> <p>留意点： 99%とは、緩和ケア以外の専門チーム(糖尿病、感染症、栄養、歯科口腔、緩和、褥瘡チーム)が1つでもある施設(405施設/409施設)を算出。 糖尿病の専門チームを整備し、当該糖尿病チームを組織上明確に位置付け、がん患者に対して適切な血糖コントロールを行っていると回答した施設(217施設/409施設):53.1% 感染症制御の専門チームを整備し、当該感染症チームを組織上明確に位置付け、がん患者に対して適切な感染症のコンサルテーションを行っていると回答した施設(382施設/409施設):93.4% 栄養の専門チームを整備し、当該栄養サポートチームを組織上明確に位置付け、がん患者に対して適切な栄養管理を提供していると回答した施設(381施設/409施設):85.6% 歯科口腔ケアの専門チームを整備し、当該歯科口腔ケアチームを組織上明確に位置付け、がん患者に対して適切な歯科口腔ケアを提供していると回答した施設(237施設/409施設):58.0% 緩和ケアの専門チームを整備し、当該緩和ケアチームを組織上明確に位置付け、がん患者に対して適切な緩和ケアを提供していると回答した施設(405施設/409施設):99.2% 褥瘡の専門チームを整備し、当該褥瘡チームを組織上明確に位置付け、がん患者に対して適切な褥瘡ケアを提供していると回答した施設(395施設/409施設):96.6% 全てが「はい」であった施設(145施設/409施設)だが、いずれか1つが「はい」であった施設(406施設/409施設)、緩和チーム以外のチームが1つでもあった施設(405施設/409施設)</p>	2014年	99.0%

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）		2014年	
A32b	データ源：拠点病院現況報告 対象：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連した講演会や学習会を実施した拠点病院の割合 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連した講演会や学習会を実施した拠点病院の割合 留意点：市民講演会を1年に1回以上開催している施設(373施設/409施設)	91.2%	
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			2014年
A40b	データ源：対象病院への調査(新データ) + 拠点病院現況報告 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がん患者 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 留意点：2012年6月23日の時点まで日本小児血液・がん専門医研修施設の認定を受けていた89施設の中で、「平成25年1月1日～12月31日の1年の間に、貴施設でがんと初めて診断された小児がん患者のうち、多職種かつ多専門家で構成されたキャンサーボードで症例検討が行われたのは何人ですか?」という問い合わせに対する各施設の回答の平均値。 Range=[0,100], IQR=[40,100], Median 100, Mean 71.3, SD 58.2。	71.3%	
各種がん治療の副作用・合併症の予防や軽減など、患者の更なる生活の質の向上を目指し、医科歯科連携による口腔ケアの推進をはじめ、食事療法などによる栄養管理やリハビリテーションの推進など、職種間連携を推進する。			
A26f	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 対象：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 算出法：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：リハビリテーションに携わる専門的な知識及び技能を有する専任または専任医師数が1名以上いると回答した施設(153施設/409施設)	37.4%	2014年
A27	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：拠点病院現況報告 対象：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 算出法：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ある、に対し、「はい」と回答した施設(236施設/409施設) 留意点：標準化された口腔ケアを行うためのプロトコールがある、に対し、「はい」と回答した施設は(245施設/409施設)いずれも「はい」と回答した施設は226施設/409施設であった。	55.3%	2014年
患者とその家族に最も近い職種として医療現場での生活支援にも関わる看護領域については、外来や病棟などのがん看護体制の更なる強化を図る。			
A26a	指標名：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） データ源：拠点病院現況報告 対象：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拠点病院の割合 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拠点病院の割合 留意点：公益社団法人日本看護協会がん化学療法看護認定看護師が常勤で1名以上いると回答した施設(366施設/409施設) (2012年は332施設/397施設)	83.6%	2012年
また、患者の安全を守るために、様々な医療安全管理の取組が進められてきたところであるが、診療行為には一定の危険性が伴うことを踏まえ、医療従事者等が協力して、がん医療の質と安全の確保のための取組を一層推進する。			
A11c	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） データ源：拠点病院現況報告 対象：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 算出法：がん治療で生じた安全上の問題について事例を、院内医療安全管理部門等で検討していると回答した施設の割合 留意点：「がん治療で生じた安全上の問題についての収集された事例を、院内医療安全管理部門等で検討している」に対し、「はい」と回答した施設(380施設/409施設) 「院内医療安全管理部門等での検討会開催頻度(1年あたり)が6回以上であると回答した施設(359施設/409施設) 留意点：「がん治療で生じた安全上の問題についての収集された事例を、院内医療安全管理部門等で検討している」に対し、「はい」と回答し「院内医療安全管理部門等での検討会開催頻度(1年あたり)」が6回以上であると回答した施設(351施設/409施設)	85.8%	2014年
腫瘍センターなどのがん診療部を設置するなど、各診療科の横のつながりを重視した診療体制の構築に努める。			
A25a	指標名：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） データ源：拠点病院現況報告 対象：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)が設置されている拠点病院の割合 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)が設置されている拠点病院の割合 留意点：国立・県立がんセンター、都道府県がん診療連携拠点病院、大学の名前がついた病院を除いた293施設を対象。 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、に対し、「はい」と回答した施設(74施設/293施設)	25.3%	2014年
この他、質の高いがん医療を推進する一環として、国や地方公共団体は拠点病院をはじめとする入院医療機関とともに地域の医療機関の連携と役割分担を図り、特に高度な技術と設備等を必要とする医療については地域性に配慮した計画的な集約化を図る。			
A29	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 対象：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 算出法：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	今回は測定困難	
B. 放射線治療の推進			
A3	指標名：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（定位放射線治療） データ源：拠点病院現況報告 対象：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 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 留意点：定位放射線治療の加算が1件以上であった施設(209施設/409施設) (2012年は188施設/397施設)	47.4%	2012年
国や地方公共団体は、拠点病院をはじめとする入院医療機関など、放射線療法の質を確保し、地域格差を是正し均一化を図るとともに、人員不足を解消する取組に加えて、一部の疾患や強度変調放射線治療などの治療技術の地域での集約化を図る。			
指標名：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（定位放射線治療）		2014年	
A3	データ源：拠点病院現況報告 対象：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 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 留意点：定位放射線治療の加算が1件以上であった施設(209施設/409施設) (2012年は188施設/397施設)	51.1%	

指標名：IMRT加算をとっている拠点病院の割合（IMRTの実施状況）					
A5	データ源：拠点病院現況報告 対象： 指標： 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	2012年 27.2%	2014年 34.2%		
留意点：強度変調放射線治療の加算が1件以上、且つ強度変調放射線治療患者数と照射回数がそれぞれ1件以上であった施設(140施設/409施設) (2012年は108施設/397施設)					
放射線治療機器の品質管理や質の高い安全な放射線療法を提供するため、放射線治療の専門医・専門看護師・認定看護師・放射線治療専門放射線技師・医学物理士など専門性の高い人材を適正に配置するとともに、多職種で構成された放射線治療チームを設置するなど、患者の副作用・合併症やその他の苦痛に対しても迅速かつ継続的に対応できる診療体制を整備する。					
A1	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	2012年 48.9%	2014年 59.7%		
留意点：外来放射線照射診療料が1件以上であった施設(244施設/409施設) (2012年は194施設/397施設)					
A26c	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 対象： 指標：拠点病院 算出法：放射線治療部門の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	2014年 96.3%			
留意点：放射線治療室に専任常勤看護師が1名以上配置されている施設(225施設/409施設) 放射線治療室に専従常勤看護師が1名以上配置されている施設(250施設/409施設) 放射線治療室に専任または専従の常勤看護師が1名以上配置されている施設(394施設/409施設)					
A26d	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 対象： 指標：拠点病院 算出法：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	2012年 72.0%	2014年 77.0%		
留意点：日本放射線腫瘍学会放射線治療専門医または日本医学放射線学会放射線治療専門医が常勤で1名以上いると回答した施設(315施設/409施設) 非常勤である場合は除外した。(2012年は286施設/397施設)					
C. 化学療法の推進					
化学療法の急速な進歩と多様性に対応し、専門性が高く、安全で効果的な化学療法を提供するため、化学療法の専門医やがん薬物療法認定薬剤師、がん看護や化学療法等の専門看護師・認定看護師など、専門性の高い人材を適正に配置する。					
A9	指標名：外来化学療法加算をとっている拠点病院の割合（外来化学療法の実施状況） 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	2012年 27.2%	2014年 95.1%		
留意点：外来化学療法加算*の施設基準が「ある」と回答した施設(387施設/409施設)、件数が1件以上と報告した施設(389施設/409施設)。外来化学療法加算*が1件以上であった施設を算出。(2012年は外来化学療法加算*の施設基準が「ある」と回答した施設が385施設/397施設、件数が1件以上と報告した施設が26施設/397施設)					
A10b	指標名：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） データ源：拠点病院現況報告 対象： 指標：拠点病院 算出法：「診療科別全レジメン」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	2014年 6.1%			
留意点：診療科別に、全てのレジメンをホームページで公開している、に対し、「はい」と回答した施設(25施設/409施設)					
A21a	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拠点病院の割合（医療安全管理） データ源：拠点病院現況報告 対象： 指標：拠点病院 算出法：抗がん剤のミキシングについて、80%以上で薬剤師が担っている拠点病院の割合	2014年 95.8%			
留意点：過半を含め、抗がん剤の全てのミキシング作業の80%以上を、薬剤師が行っている、に対し、「はい」と回答した施設(392施設/409施設)					
A22	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拠点病院の割合（外科医の負担軽減、化学療法） データ源：拠点病院現況報告 対象： 指標：拠点病院 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	2014年 27.4%			
留意点：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。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。に対し、「はい」と回答した施設(112施設/409施設) 臓器別に結果を出すと留意点に記載されていたが、現況報告において臓器別の情報になっていたため、臓器別には算出できない。					
A26b	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拠点病院の割合（がんの認定薬剤師） データ源：拠点病院現況報告 対象： 指標：拠点病院 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拠点病院の割合	2014年 75.8%			
留意点：専任の化学療法に携わる専門的な知識および技能を有する常勤の薬剤師を1人以上配置していると回答した施設(404施設/409施設) 日本医療薬学会が認定を行う専門薬剤師が化学療法専任常勤で1名以上いる施設(120施設/409施設) 日本病院薬剤師会が認定を行う専門薬剤師が化学療法専任常勤で1名以上いる施設(58施設/409施設) 日本病院薬剤師会が認定を行う専門薬剤師が化学療法専任常勤で11名以上いる施設(252施設/409施設) 専任の化学療法に携わる専門的な知識および技能を有する常勤の薬剤師を1人以上配置しており、かつその薬剤師は一般社団法人日本医療薬学会が認定を行うがん専門薬剤師、一般社団法人日本病院薬剤師会が認定するがん専門薬剤師、がん薬物療法認定薬剤師のいずれかである施設(310施設/409施設) 2012年では化学療法に携わる専門的な知識および技能を有する常勤の専従または専任薬剤師が1名以上配置していると回答した施設(396施設/397施設)、常勤の一般社団法人日本医療薬学会が認定を行うがん専門薬剤師、一般社団法人日本病院薬剤師会が認定するがん専門薬剤師、がん薬物療法認定薬剤師が1名以上いると回答した施設(331施設/397施設)であった。(いずれも1名以上であったのは330施設/397施設)					

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	対象：算出法：	2012年 2014年
A26e 拠点病院	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	44.6% 56.0%
留意点：日本臨床腫瘍学会がん薬物療法専門医常勤が1名以上いる施設(220施設/409施設) 日本臨床腫瘍学会がん薬物療法指導医常勤が1名以上いる施設(95施設/409施設)		
留意点：日本臨床腫瘍学会がん薬物療法常勤専門医と常勤指導医のいずれかが1名以上いる施設(229施設/409施設) (2012年日本臨床腫瘍学会がん薬物療法常勤専門医と常勤指導医のいずれかが1名以上いる施設は177施設/397施設)		
化学療法の急速な進歩と多様性に対応し、専門性が高く、安全で効果的な化学療法を提供するため、化学療法の専門医やがん薬物療法認定薬剤師、がん看護や化学療法等の専門看護師・認定看護師など、専門性の高い人材を適正に配置する。		
指標名：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）		
データ源：患者アンケート	対象：算出法：	2014年
A7a 指標：経口抗悪性腫瘍剤を処方されたがん患者	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）	今回は測定困難
留意点：どの経口抗がん剤までを対象とするのかは専門家が作成。		
指標名：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）		2014年
データ源：拠点病院現況報告	対象：算出法：	
A8 指標：拠点病院	化学療法オーダーを電子化している施設の割合	88.0%
留意点：化学療法オーダーが複数してあり、且つ化学療法の薬剤の過量オーダーの入力チェック機能があると回答した拠点病院の割合(360施設/409施設)		
指標名：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		
データ源：拠点病院現況報告	対象：算出法：	2012年 2014年
A10a 指標：拠点病院	院内登録レジメン制度を運用している施設の割合	99.5% 100%
留意点：「化学療法のレジメン（治療内容をいき、以下同じ。）を審査し、組織的に管理する委員会を設置している。なお、当該委員会は、必要に応じて、キャンサーサポートと連携協力している」または「がん診療連携拠点病院との連携により、地域の癌治療のレジメンを審査するとともに、標準的な化学療法を提供できる体制を整備している。」に対する「はい」と回答した施設(409施設/409施設)。参考)グループ指定先の地域がん診療病院が標準的な化学療法を適切に提供できるよう、レジメンの審査等において地域がん診療病院を支援し、連携協力により化学療法を提供する体制を整備しているに対し、「はい」と回答した施設は131施設/397施設		
留意点：必要に応じて、キャンサーサポートと連携協力していると回答した施設が395施設/397施設		
指標名：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）		2014年
データ源：拠点病院現況報告	対象：算出法：	
A10c 指標：拠点病院	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	34.0%
留意点：化学療法の患者にジェネリックの抗がん剤を使用する選択肢を提示することを原則としている、に対し、「はい」と回答した施設(139施設/409施設)		
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）		2014年
データ源：拠点病院現況報告	対象：算出法：	
A26g 指標：拠点病院	病棟薬剤業務実施加算*を算定している拠点病院の割合	32.0%
留意点：件数(病棟薬剤業務実施加算)が1件以上の施設(131施設/409施設)		
D. 手術療法の推進		
より質の高い手術療法を提供するため、拠点病院をはじめとする入院医療機関は、外科医の人員不足を解消し、必要に応じて放射線療法や化学療法の専門医と連携するなど、各医療機関の状況に合わせた診療体制を整備するとともに、学会や関係団体などと連携し、手術療法の成績の更なる向上を目指し、手術療法の標準化に向けた評価法の確立や教育システムの整備を行う。		
指標名：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）		
データ源：レセプト・DPC+院内がん登録／NCD(外科学会)	対象：算出法：	2013年
A14 指標：拠点病院において、5大がん（胃・肺・肝・大腸・乳）を 術死率（術後30日以内の死亡）（リスク調整なし）初めて診断され腫瘍の切除手術を受けた患者	5がん 0.31% 肺 0.38% 胃 0.34% 大腸 0.43% 肝臓 0.68% 乳腺 0.01%	
留意点：国立がん研究センター研究開発費・石川班の保有する2012年度のDPCデータ（拠点病院中、77877名、223施設のデータ。国立大学病院からデータ利用の許諾がないため含まれていない。）で、30日以内の死亡率を計算した。他院や在宅での死亡は捕捉できていない値。2014年3月1日までに手術を受けた者が対象（30日の観察期間を取るため）。NCDへは依頼中		
A22 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拠点病院の割合（外科医の負担軽減、化学療法）		
手術療法による合併症予防や術後の早期回復のため、麻酔科医や手術部位などの感染管理を専門とする医師、口腔機能・衛生管理を専門とする歯科医師などとの連携を図り、質の高い周術期管理体制を整備するとともに、術中迅速病理診断など手術療法の方針を決定する上で重要な病理診断を確実に実施できる体制を整備する。		
指標名：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）		2014年
データ源：拠点病院現況報告	対象：算出法：	
A11b 指標：拠点病院	調査により、設定しているクリティカルパスについて、バリアンス割合を算定して報告した拠点病院の割合	59.2%
留意点：手術・化学療法・放射線クリティカルパスに対し、1年に1回以上バリアンス分析を行っている、に対し、「はい」と回答した施設(242施設/409施設)		
患者とその家族が納得して治療を受けられる環境を整備し、3年内に全ての拠点病院にチーム医療の体制を整備することを目標とする。		
A9 指標名：外来化学療法加算をとっている拠点病院の割合（外来化学療法の実施状況）		
A21a 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拠点病院の割合（医療安全管理）		
A22 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拠点病院の割合（外科医の負担軽減、化学療法）		
診療ガイドラインの整備など、手術療法、放射線療法、化学療法の更なる質の向上を図るとともに、地域での各種がん治療に関する医療連携を推進することにより、安心かつ安全な質の高いがん医療の提供を目指す。		
全1 指標名：医療が進歩していることを実感できること		
全5a 指標名：患者が、苦痛が制御された状態で、見通しをもって自分らしく日常生活をおくることができること（治療の見通し）		
全5b 指標名：患者が、苦痛が制御された状態で、見通しをもって自分らしく日常生活をおくることができること（生活の見通し）		

全7	指標名: 患者が個々のニーズに配慮され、尊厳が保たれ、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（尊重）	
全8	指標名: 患者が個々のニーズに配慮され、尊厳が保たれ、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（切れ目のない治療）	
全9a	指標名: 患者が、苦痛が制御された状態で、見通しをもって自分らしく日常生活をおくることができる（納得できる治療）	
全9b	指標名: 患者が、苦痛が制御された状態で、見通しをもって自分らしく日常生活をおくることができる（納得できる支援）	
(2) がん医療に携わる専門的な医療従事者の育成		
がん医療に携わる医療従事者の育成に關する様々な研修を整理し、より効率的な研修体制を検討するとともに、国、学会、拠点病院を中心とした医療機関、関係団体、国立がん研究センター等は、研修の質の維持向上に努め、引き続き、地域のがん医療を担う医療従事者の育成に取り組む。また、医療機関でもこうした教育プログラムへ医療従事者が参加しやすい環境を整備するよう努める。		
A18b	指標名: 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	
指標名: 腫瘍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（腫瘍横断的教育体制）		
データ源: 拠点病院現況報告	算出法:	2014年
A25	対象: 脳腫瘍講座のように、腫瘍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	39.1%
指標: 拠点病院	会	
留意点: がん患者を診療する3つの診療科以上のローテーションを要する腫瘍横断的ながん臨床教育制度がある、に対し、「はい」と回答した施設（160施設/409施設）		
(3) がんと診断された時からの緩和ケアの推進		
患者とその家族が抱える様々な苦痛に対する全人のケアを診断時から提供し、確実に緩和ケアを受けられるよう、患者とその家族が抱える苦痛を適切に汲み上げ、がん性疼痛をはじめとする様々な苦痛のスクリーニングを診断時から行なうなど、がん診療に緩和ケアを組み入れた診療体制を整備する。また、患者とその家族等の心情に対して十分に配慮した、診断結果や病状の適切な伝え方についても検討を行う。		
指標名: (がん患者のQOL)がん患者のからだのつらさ		
データ源: 患者体験調査の問44a		
緩10	対象: 「問44a. 現在の心身の状態についてお答えください。からだの苦痛がある。」という問い合わせに対し、4あまりそう思わない、または5.そう思わないと回答した患者の割合	2015年 57.4% (補正値)
指標:	会	
留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。		
指標名: (がん患者のQOL)がん患者の疼痛		
データ源: 患者体験調査の問44b		
緩11	対象: 「問44b. 現在の心身の状態についてお答えください。痛みがある。」という問い合わせに対し、4あまりそう思わない、または5.そう思わないと回答した患者の割合	2015年 72.0% (補正値)
指標:	会	
留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。		
指標名: (がん患者のQOL)がん患者の気持ちのつらさ		
データ源: 患者体験調査の問44c		
緩12	対象: 「問44c. 現在の心身の状態についてお答えください。気持ちがつらい。」という問い合わせに対し、4あまりそう思わない、または5.そう思わないと回答した患者の割合	2015年 61.5% (補正値)
指標:	会	
留意点: がんと診断されたことはないと回答した患者、および無回答患者は対象より除外。		
指標名: (終末期がん患者の緩和ケアの質)医療者の対応の質		
データ源: 遺族調査		
緩13	対象: 「医療者は、患者のつらい症状にすみやかに対応していました。」と回答した割合	2011年 62% 今回は 測定困難
指標:	会	
留意点: (2011年参考値)出典:日本ホスピス・緩和ケア研究振興財团:遺族によるホスピス・緩和ケアの質の評価に関する研究2(J-HOPE2)。がん研究開発費:木下班で調査中。		
拠点病院を中心に、医師をはじめとする医療従事者の連携を回り、緩和ケアチームなどが提供する専門的な緩和ケアへの患者とその家族のアクセスを改善するとともに、個人・団体カウンセリングなど、患者とその家族や遺族などがいつでも適切に緩和ケアに関する相談や支援を受けられる体制を強化する。		
指標名: (緩和ケア専門サービスの普及)専門的緩和ケアサービスの利用状況		
データ源: 医療施設調査等		
緩4	対象: 過去1年内に緩和ケア病棟・院内緩和ケアチーム・緩和ケア外来・(機能強化型)訪問看護ステーションを利用したがん患者数(延べ数)	2014年 56,655 緩和ケアチーム新規症例数 21,109 緩和ケア外来新規症例数
指標:	会	
留意点: 拠点病院の現況報告の緩和ケアチーム年間新規症例数、緩和ケア外来年間新規症例数で代理指標とする。今後、専門的緩和ケアサービスの定義を定めることが必要。		
指標名: (緩和ケアに関する地域連携)地域多職種カンファレンスの開催状況		
データ源: がん診療連携拠点病院【拠点病院の現況報告】		
緩9	対象: 都道府県内で緩和ケアに関する地域の多職種連携カンファレンスを開催した回数	2014年 1,799
指標: 会		
留意点: 注1)自施設が主催したカンファレンスのみの回数。		
専門的な緩和ケアの質の向上のため、拠点病院を中心に、精神疎通医をはじめ、がん看護の専門看護師、認定看護師、社会福祉士、臨床心理士等の適正配置を回り、緩和ケアチームや緩和ケア外来の診療機能の向上を図る。		
指標名: (緩和ケア専門人員の配置)専門・認定看護師の専門分野への配置		
データ源: 専門・認定看護師調査(日本看護協会調べ)		
緩5	対象: 算出法: がん看護専門看護師、緩和ケア認定看護師、がん性 緩和ケア領域の専門分野の仕事に専任として從事している割合	2014年 56.0% がん看護専門看護師 62.4% 緩和ケア認定看護師 50.3% がん性疼痛認定看護師
指標:	会	
留意点: 専門・認定看護師の業務全体に対する緩和ケアへの從事割合50%以上と回答した割合。		
緩9	指標名: (緩和ケアに関する地域連携)地域多職種カンファレンスの開催状況	
緩13	指標名: (終末期がん患者の緩和ケアの質)医療者の対応の質	

指標点病院をはじめとする入院医療機関が在宅緩和ケアを提供できる診療所などと連携し、患者とその家族の意向に応じた切れ目ない在宅医療の提供体制を整備するとともに、急変した患者や医療ニーズの高い要介護者の受け入れ体制を整備する。					
指標名：（死亡場所）死亡場所（自宅）					
緩1	データ源：人口動態調査 対象： 指標：	算出法： がん患者の自宅死亡割合	2013年 8.9%	2014年 9.6%	
留意点：					
指標名：（死亡場所）死亡場所（施設）					
緩2	データ源：人口動態調査 対象： 指標：	算出法： がん患者の施設死亡割合	2013年 2.0%	2014年 2.2%	
留意点：グループホームでの死亡が、自宅または施設死亡のどちらに含まれるかについて規定がないため混在している。					
指標名：（終末期がん患者のQOL）終末期がん患者の療養場所の選択					
緩14	データ源：道府県調査 対象： 指標：	算出法： 「患者は望んだ場所で過ごせた」と回答した割合	2011年 54%	2014年 今回 測定困難	
留意点：（2011年参考値）出典：日本ホスピス・緩和ケア研究振興財団：道府県によるホスピス・緩和ケアの質の評価に関する研究2（J-HOPE2）。がん研究開発費：木下班で調査中。					
指標名：（家族ケア）家族の介護負担感					
緩15	データ源：人口動態調査 対象： 指標：	算出法： 「介護をしたことで負担感が大きかった」と回答した割合	2011年 62%	2014年 今回 測定困難	
留意点：（2011年参考値）出典：日本ホスピス・緩和ケア研究振興財団：道府県によるホスピス・緩和ケアの質の評価に関する研究2（J-HOPE2）。がん研究開発費：木下班で調査中。					
がん性疼痛で苦しむ患者をなくすため、多様化する医療用麻薬をはじめとした身体的苦痛緩和のための薬剤の迅速かつ適正な使用と普及を図る。また、精神心理的・社会的苦痛にも対応できるよう、医師だけでなく、がん診療に携わる人材育成を進め、基本的な緩和ケア研修を実施する体制を構築する。					
指標名：（医療用麻薬の利用状況）主要経口・経直腸・経皮医療用麻薬消費量					
緩3	データ源：厚生労働省 対象： 指標：	算出法： 主要な医療用麻薬（経口モルヒネ＋経腸モルヒネ＋経口オキシコドン＋経皮フェンタニル）の消費量（g/年）	2013年 4,913kg	2014年 4,915kg	
留意点：がん患者の疼痛緩和に用いる医療用麻薬の算出可能データとして、「医療用麻薬の全消費量」から「局術期の鎮痛薬として使用されることも多いフェンタニル注射液」を除いた数値を代理指標とする。					
指標名：（一般医療者に対する教育）緩和ケア研修修了者数					
緩6	データ源：厚生労働省 対象： 指標：	算出法： 緩和ケア研修会の修了者数	2013年 40,550人	2014年 52,254人	
留意点：					
学会など度連携し、精神心理的苦痛に対するケアを推進するため、精神臨床医や臨床心理士の心のケアを専門的に扱う医療従事者の育成に取り組む。					
緩12 指標名：（がん患者のQOL）がん患者の気持ちのつらさ					
これまで取り組んできた緩和ケア研修会の質の維持向上を図るため、患者の視点を取り入れつつ、指導内容の更なる充実とともに、必要に応じて研修指導者の教育技法などの向上を目指した研修を実施する。					
緩6 指標名：（一般医療者に対する教育）緩和ケア研修修了者数					
緩13 指標名：（終末期がん患者の緩和ケアの質）医療者の対応の質					
緩和ケアの意義やがんと診断された時からの緩和ケアが必要であることを国民や医療・福祉従事者などの対象者に応じて効果的に普及啓発する。					
緩6 指標名：（一般医療者に対する教育）緩和ケア研修修了者数					
指標名：（一般市民への普及）一般市民の緩和ケアの認識					
緩7	データ源：がん対策に関する世論調査 対象： 一般市民 指標：	算出法： 「がん医療における緩和ケアとは、がんに伴う体と心の痛みを和らげることということをよく知っている」、「がんに対する緩和ケアはがんと診断されたときから実施されるべきもの」とそれぞれ回答した割合	2013年 34.3% 緩和ケアをよく知っている 58.3% 診断されたときから	2014年 40.5% 緩和ケアをよく知っている 57.9% 診断されたときから	
留意点：					
指標名：（一般市民への普及）一般市民の医療用麻薬に対する認識					
緩8	データ源：がん対策に関する世論調査 対象： 一般市民 指標：	算出法： 「医療用麻薬は精神的依存や生命予後に影響せず、安全に使用できる」と回答した割合	2014年 52.8%		
留意点：医療用麻薬的印象について、「正しく使用すれば安全だと思う」と回答した割合					
関係機関など協力し、3年内にこれまでの緩和ケアの研修体制を見直し、5年内に、がん診療に携わる全ての医療従事者が基本的な緩和ケアを理解し、知識と技術を習得することを目指す。特に拠点病院では、自施設のがん診療に携わる全ての医師が緩和ケア研修を修了することを目指す。					
緩6 指標名：（一般医療者に対する教育）緩和ケア研修修了者数					
また、3年内に、拠点病院を中心に、緩和ケアを迅速に提供できる診療体制を整備するとともに、緩和ケアチームや緩和ケア外来などの専門的な緩和ケアの提供体制の整備と質の向上を図ることを目指す。					
緩4 指標名：（緩和ケア専門サービスの普及）専門的緩和ケアサービスの利用状況					
緩5 指標名：（緩和ケア専門人員の配置）専門・認定看護師の専門分野への配置					
緩13 指標名：（終末期がん患者の緩和ケアの質）医療者の対応の質					
こうした取組により、患者とその家族などががんと診断された時から身体的・精神心理的・社会的苦痛などに対して適切に緩和ケアを受け、こうした苦痛が緩和されることを目指す					

継10 指標名：（がん患者のQOL）がん患者のからだのつらさ

継11 指標名：（がん患者のQOL）がん患者の疼痛

継12 指標名：（がん患者のQOL）がん患者の気持ちのつらさ

継13 指標名：（終末期がん患者の緩和ケアの質）医療者の対応の質

継14 指標名：（終末期がん患者のQOL）終末期がん患者の療養場所の選択

継15 指標名：（家族ケア）家族の介護負担感

(4) 地域の医療・介護サービス提供体制の構築

拠点病院のあり方(拠点病院の指定要件、拠点病院と都道府県が指定する拠点病院の役割、国の中の拠点病院に対する支援、拠点病院と地域の医療機関との連携、拠点病院を中心とした地域のがん医療水準の向上、国民に対する医療・支援や診療実績等の情報提供の方法、拠点病院の客観的な評価、地域連携クリティカルパスの運用等)について、各地域の医療提供体制を踏まえた上で検討する。

指標名： 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		2015年
データ源： 患者体験調査	対象： 算出法：	1ヶ月以上3ヶ月未満
A16 指標： 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	算出法： 診断日から治療開始日までの平均日数	34.5% (補正値)

患者体験調査において、日数を開いていないため、平均日数は算出不可。問29で直近のがんが5大がんのいずれかであると回答した患者の3115名のうち、「問8.医師からがんと説明(確定診断)されてから、最初の治療(問7で回答した治療)が始まるまで、おおよそどのくらいの期間がありましたか?」に対して、無回答74名と「治療なし/わからない」と回答した患者108名を除外した2933名を対象とした。確定診断から治療開始は最頻値を算出。「2週間未満」(788)、「2週間以上1ヶ月未満」(968)、「1ヶ月以上3ヶ月未満」(971)、「3ヶ月以上6ヶ月未満」(107)、「6ヶ月以上」(53)、「治療開始後に診断された」(45)であった。

拠点病院は、在宅療養とケアを提供できる医療機関などとも連携して、医療従事者の在宅医療に対する理解を一層深めるための研修などを実施するとともに、患者とその家族が希望する療養場所を選択でき、切れ目なく質の高い緩和ケアを含めた在宅医療・介護サービスを受けられる体制を実現するよう努める。また、国はこうした取組を支援する。

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		2014年
データ源： 拠点病院現況報告	対象： 算出法：	1.4人 (100床あたり)
A30a 指標： 拠点病院	算出法： 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)	

地域連携室に配置されている専従または専任人員数が1名以上いる施設は97.8%(400施設/409施設)。Mean 7.9 (SD6.1), median 6, range 0-35, IQR[3.1]

留意点： 一般病床数231462病床数に対して合計3226名の専従または専任の相談員がいるので、全国では71.7床に対して1名。100床あたり1.4人。

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)		2014年
データ源： 一般施設アンケート調査	対象： 算出法：	今回は測定困難
A31 指標： 地域の医療施設(病院・診療所・訪問看護ステーション)	算出法： 「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	

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。

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)		2014年
データ源： レセプトデータ	対象： 算出法：	今回は測定困難
A32 指標： 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)	算出法： 拠点病院の医師または看護師と在宅療養を担当医師または看護師とで退院時合同カンファレンスが行われた割合	

留意点：

継1 指標名： (01死亡場所)自宅死亡割合	算出法：	今回は測定困難
継2 指標名： (01死亡場所)施設死亡割合		
継9 指標名： (03専門サービス)専門的緩和ケアサービスの利用患者数		
継13 指標名： (04専門人員リソース)緩和ケアに関する専門・認定看護師数(緩和ケアの専門的知識をもった医師を2次医療圈に配置)		
継14 指標名： (04専門人員リソース)緩和ケア指導者の配置2(緩和ケアの専門的知識をもった医師を2次医療圈に配置)		
継15 指標名： (05一般医療者の教育)緩和ケア研修修了者数(緩和ケアについての基本的知識の習得)		

地域連携や在宅医療・介護サービスについては、患者の複雑な病態や多様なニーズにも対応できるよう、地域の経験や創意を取り入れ、多様な主体が役割分担の下に参加する、地域完結型の医療・介護サービスを提供できる体制の整備、各制度の適切な運用とそれに必要な人材育成を進める。

指標名： 5大がん患者の自国内受療率 (地域完結型医療体制)		2014年
データ源： レセプト(患者と施設の二次医療圏の両方あるレセプト)	対象： 算出法：	今回は測定困難
A17 指標： 5大がんの患者	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

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 (がん患者の在宅療養)		2014年
データ源： 患者アンケート調査(道族アンケート)	対象： 算出法：	今回は測定困難
A34 指標： 在宅療養をしている(訪問診療を受けている)がん患者	算出法： 「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	

留意点： 患者もしくは家族(道族)が回答

継1 指標名： (01死亡場所)自宅死亡割合	算出法：	今回は測定困難
継2 指標名： (01死亡場所)施設死亡割合		
継13 指標名： (04専門人員リソース)緩和ケアに関する専門・認定看護師数(緩和ケアの専門的知識をもった医師を2次医療圏に配置)		
継14 指標名： (04専門人員リソース)緩和ケア指導者の配置2(緩和ケアの専門的知識をもった医師を2次医療圏に配置)		
継15 指標名： (05一般医療者の教育)緩和ケア研修修了者数(緩和ケアについての基本的知識の習得)		

また、がん患者が住み慣れた家庭や地域での療養や生活を選択できるよう ^{在宅医療・介護サービス提供体制の構築を目標とする。}		
A35 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）		
A35 データ源：調査アンケート調査 対象：介護保険を利用している40～64歳の末期がん患者 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	今回は測定困難	
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」。調査調査の場合は（末期がん患者であることは明白なので）年齢制限は撤廃		
A36 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）	今回は測定困難	
A36 データ源：調査アンケート調査 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 算出法：「必要な医療を十分に受けている」と答えた患者者（拠点病院から訪問診療になった患者）	今回は測定困難	
留意点：		
緩1 指標名：（01死亡場所）自宅死亡割合		
緩2 指標名：（01死亡場所）施設死亡割合		
緩13 指標名：（04専門人員リソース）緩和ケアに関する専門・認定看護師数（緩和ケアの専門的知識をもった医師を2次医療圈に配置）		
緩14 指標名：（04専門人員リソース）緩和ケア指導者の配置2（緩和ケアの専門的知識をもった医師を2次医療圈に配置）		
緩15 指標名：（05一般医療者の教育）緩和ケア研修修了者数（緩和ケアについての基本的知識の習得）		
全8 指標名：患者が個々のニーズに配慮され、尊厳が保たれ、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（切れ目のない治療）		
(5) 医薬品・医療機器の早期開発・承認等に向けた取組		
質の高い臨床研究を推進するため、国際水準の臨床研究の実施や研究者主導治験の中心的役割を担う臨床研究中核病院（仮称）を整備していくほか、引き続き研究者やCRC（臨床研究コーディネーター）等の人材育成に努める。 PMDAは、関係機関と協力し、副作用の情報収集・評価と患者への情報提供を行う。		
B13a 指標名：がんの第I相およびIII相臨床試験の実施数	2013年	
データ源：臨床試験登録データベース(UMIN/JAPIC/日本医師会) 対象：臨床試験登録データベースを検討 算出法：がんに関する第I相臨床試験（早期探索試験 First-in-human）およびIII相の実施件数	第I相試験 85件 第III相試験 79件	
指標名：<研究資金源> (国内・外資・国際共同の件数) 第I相: 59件、26件、0件 第III相: 52件、23件、4件 <研究実施主体> (研究者、製薬会社主体の件数) 第I相: 50件、35件 第III相: 42件、37件		
留意点：調査対象期間：平成25年度（2013年4月1日～2014年3月31日）。第I相臨床試験のうち薬剤単剤の効果研究が35件、併用療法に関する研究が38件、放射線療法に関する研究が4件、医療機器等に関する研究が6件であった。第III相臨床試験のうち薬剤単剤の効果研究が32件、併用療法に関する研究が29件、放射線治療に関する研究が1件、医療機器等に関する研究が17件であった。製薬業界では、業界再編が活発であり、国内系製薬会社からの資金を得た研究であっても外資系製薬会社等の影響を少なからず受けいる場合がある。		
B14b 指標名：審査された臨床試験の数（拠点病院）	2011年	2013年
データ源：拠点病院現況報告 対象：当該年度にがん診療連携拠点病院で行われたがん 指標：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	15,428件	19,413件
留意点：*		
B16 指標名：医師・研究者主導臨床試験の質	2011-2013年	
データ源：厚生労働省厚生科学課 対象：がんに関する厚労科研究費を受けている研究者主導 指標：臨床試験もしくは先進医療Bの研究 算出法：厚労科研の「健康危険情報」の報告をしている研究の割合	14.6%	
留意点：厚生労働省危機管理基本方針に基づき、過去3年に実施された臨床試験のうち3年内に健康危機管理情報を報告した研究の割合を算出した。 留意点：がん予防に関する研究、がん検診技術に関する研究、患者のQOL改善を目的とした教育プログラム等の介入研究については、対象研究から除外。研究者らが、健康危機情報がなかったから報告していないのか、また健康危機情報があったにも関わらず報告していないのかについて断定はできない。		

独立行政法人医薬品医療機器総合機構(以下「PMDA」という。)は、引き続き薬事戦略相談事業を継続するなど体制を強化しつつ、PMDAと大学・ナショナルセンター等の人材交流を進め、先端的な創薬・医療機器等の開発に対応できる審査員の育成を進めていく。

指標名：ドラッグラグ・デバイスラグ（ドラッグラグ・デバイスラグ・早期承認）

データ源：独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

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

び総審査期間の中央値の差

指標：

B1

新医薬品

H24年度

〈申請ラグ〉

32.9ヶ月

〈審査ラグ〉

1.6ヶ月

国審査期間は

通常:11.6ヶ月(n=4)

優先:4.9ヶ月(n=27)

H25年度

〈申請ラグ〉

5.7ヶ月

〈審査ラグ〉

0ヶ月

国審査期間は

通常:11.9ヶ月(n=10)

優先:6.8ヶ月(n=16)

新医療機器

H25年度

〈申請ラグ〉

90.1ヶ月

〈審査ラグ〉

2.0ヶ月

国審査期間は13.9ヶ月(n=4)

調査期間は、平成23年度(2011年4月1日)～平成25年度(2013年3月31日)

①保険適用時期：米国はMedicareの保険適用日の情報は入手困難のため算出不可。

②日本の審査期間は、新医薬品区分「新有効成分・新効能」の総審査期間の中央値。審査ラグは、当該品目の米国FDA公表の総審査期間から算出(必要性検討会で要認のあった公知申請品目等は算出から除外)。日本で世界に先駆けて承認された物等の米国未承認薬は、審査ラグ・申請ラグは発生していないものとして算出。)した数値の中央値。

(優)優先審査(道)通常審査

③申請ラグは、新有効成分含有医薬品の日米の申請時期の差の中央値。

1. 新医薬品

〈申請ラグ〉 H23年度: 0.6ヶ月(n=6), H24年度: 32.9ヶ月(n=7), H25年度: 5.7ヶ月(n=7)

〈国内審査期間・審査ラグ〉 H23年度: 6.4ヶ月(n=16), 13.1ヶ月(n=9), 審査ラグ: 4.5ヶ月(n=13), H24年度: 4.8ヶ月(n=27), 11.6ヶ月(n=4), 審査ラグ: 1.6ヶ月(n=15), H25年度: 6.8ヶ月(n=16), 11.9ヶ月(n=10), 審査ラグ: 0.0ヶ月(n=22)

2. 新医療機器

〈申請ラグ〉 H23年度～H24年度～H25年度: 90.1ヶ月(n=4)

〈審査期間・審査ラグ〉 H23年度～H24年度～H25年度: 13.9ヶ月(n=4), 審査ラグ: 2.0ヶ月

未承認薬・適応外薬の開発を促進するため、引き続き、「医療上の必要性が高い未承認薬・適応外薬検討会議」を定期的に開催し、欧米等で承認等されているが国内で未承認・適応外の医薬品等であって医療上の必要性が高いと認められるものについて、関係企業に治験実施等の開発を要請する取組を行う。また、こうした要請に対して企業が治験に取り組めるよう、企業治験を促進するための方策を、既存の取組の継続も含めて検討する。未承認薬のみならず適応外薬も含め、米国等の承認の状況を把握するための取組に着手する。

指標名：開発着手ラグ

データ源：独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

算出法：

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

指標：

着手時期の差の中央値

B1b

新医薬品

H24年度

53.0ヶ月

H25年度

37.5ヶ月

調査期間は、平成23年度(2011年4月1日)～平成25年度(2013年3月31日)

新有効成分含有医薬品の審査報告書に記載された海外と国内の同等の開発相の主要評価臨床試験の開始時期を比較。日本を含む国際共同研究については「国際共同治験の開始日」。必要性検討会で要認のあった公知申請品目等は算出から除外。

H23年度: 33.0ヶ月(n=6), H24年度: 53.0ヶ月(n=7), H25年度: 37.5ヶ月(n=7)

医療機器については、個別に開示の開発着手情報は、例数が少ないので、製品を特定される可能性があるため、中央値でも非開示としている。

治験着手ラグ＝開発着手時期の差の中央値

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：独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

算出法：

対象：
過去3年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

B8

新有効成分

H24年度

申請 9

H25年度

申請 11

承認 7

承認 7

効能追加

H24年度

申請 28

H25年度

申請 13

承認 24

承認 19

調査期間は、平成23年度(2011年4月1日)～平成25年度(2013年3月31日)

CH23年度：新有効成分申請数4、新有効成分承認数6、効能追加申請数20、効能追加承認数19

CH24年度：新有効成分申請数9、新有効成分承認数7、効能追加申請数28、効能追加承認数24

CH25年度：新有効成分申請数11、新有効成分承認数7、効能追加申請数13、効能追加承認数18

「医療上の必要性高い未承認薬・適応外薬検討会議」の中で、医療上の必要性が高いと判断されたにもかかわらず、長期間治験が見込まれない抗がん剤についても、保険外併用療養費制度の先進医療の適用を見直し、先進医療の迅速かつ適切な実施について取り組んでいく。

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

算出法：

対象：
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)

B12

2011年～2014年

指標：先進医療B

11件

留意点：平成23年7月1日～平成26年6月30までの3年間を対象とする。

<http://www.mhlw.go.jp/topics/bukyoku/sei/sensinryo/kikan03.html>より、先進医療Bの番号22、23、24、30、31、34、35、36、39、42、43をカウント。

希少疾患用医薬品・医療機器について、専門的な指導・助言体制を有する独立行政法人医薬基盤研究所を活用するなど、より重点的な開発支援を進めるための具体的な対策を検討する。

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：独立行政法人医薬基盤研究所ホームページ 希少疾患用医薬品指定品目一覧表

算出法：

対象：
算出法：

B10d

1999年～2004年

指標：オーファンドラッグに指定された抗がん剤(患者数5万 指定後5年内に承認された数)

2004～2008年

4 / 4

7 / 8

オーファンドラッグ指定を要した日(厚生大臣からの通知文書の日付)から承認承認された日(厚生大臣からの通知文書の日付)までの期間が5年以内。

留意点：希少疾患用医薬品指定品目一覧表2004年(H16)4月1日～2009年(H21)3月31日の間にオーファンドラッグに指定された対象疾患のがんである医薬品。抗がん剤。指定取り消しは分母より除外。17葉第176号、17葉第178号、18葉第183号、18葉第186号、19葉第198号、19葉第199号、20葉第205号、20葉第212号をカウント。

1999年(H11)4月1日～2004年(H16)3月31日の間は、11葉第132号、12葉第144号、14葉第159号、15葉第167号

臨床研究や治験を進めるためには患者の参加が不可欠であることから、国や研究機関等は、国民や患者の目標に立って、臨床研究・治験に対する普及啓発を進め、患者に対して臨床研究・治験に関する適切な情報提供に努める。

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：拠点病院現況報告		2014年	
旧研究	対象： 指標： 5	算出法： 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	77.8%
	適応外薬や未承認薬の使用を検討する審査委員会を開催していると回答した施設は325施設/409施設 適応外薬や未承認薬の使用を検討する審査委員会を1年で1回以上開催している施設(318施設/409施設) 留意点：適応外薬や未承認薬の使用を検討する審査委員会を1年で1回以上開催している施設の割合を算出。 (2012年抗がん剤の適応外使用の審議の手続きが、院内で規定されている「いはい」と回答した施設は324施設/397施設)		
医薬品・医療機器の早期開発・承認等に向けて、臨床研究用核病院(仮称)の整備、PMDAの充実、未承認薬・適応外薬の治験の促進、先進医療の迅速かつ適切な実施等の取組を一層強化し、患者を含めた国民の視点に立って、有効で安全な医薬品・医療機器を迅速に提供するための取組を着実に実施することを目標とする。			

B1 指標名：ドラッグラグ・デバイスラグ（ドラッグラグ・デバイスラグ・早期承認）			
データ源：独立行政法人 医薬品医療機器総合機構		第I回要望	第II回要望
指標名：アンメットメディカル・ニーズ	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」新規の製造販売承認もしくは適応拡大が認められたがん関連薬剤の絶対数	要望 116	要望 75
B1a	算出法： 検討されたがん関連薬剤の件数を算出。 指標：対象となった要望品目（抗がん剤・疼痛緩和薬・がん診断薬）	開発要請 45 H23承認 19 H24承認 3 H25承認 3	開発要請 32 H23承認 - H24承認 11 H25承認 11
	留意点：調査期間は、平成23年度（2011年4月1日）～平成25年度（2013年3月31日） 第I回要望とは、第1回、第II回未承認薬・適応外薬の開発要望を指す。 学会等からの要望→厚労省からの開発要請→承認の薬剤の件数を示す。 結果のH23、H24、H25とは、それぞれ平成23年度、平成24年度、平成25年度を示す。 抗がん剤のみならず、がん疼痛緩和薬、がん診断薬等のがん関連薬剤を含む。		

(6) その他(希少がん・病理診断・リハビリテーション)

A. 希少がん

患者が安心して適切な医療を受けられるよう、専門家による集学的医療の提供などによる適切な標準的治療の提供体制、情報の集約・発信、相談支援、研究開発等のあり方について、希少がんが数多く存在する小児がん対策等も参考にしながら検討する。

指標名：希少がん患者の初診から診断、治療開始までの待ち時間（治療待ち時間）			
データ源：がん患者アンケート(患者体験調査)		2015年	
A37	対象： 指標：	算出法： 初診日から診断日および治療開始日までの日数	<初診から診断> 2週間未満 42.1% <診断から治療開始> 2週間未満 34.4% (修正値)
留意点：希少がんである患者のうち、初診から診断に関しては、「問5なんらかの症状や検査で異常があるて病院・診療所を受診した日から、医師からがんと説明（確定診断）されるまでのくらいの期間がありましたか？」で無回答27名、「わからない」と回答した患者15名を除外した802名を対象とした。「2週間未満」(354)、「2週間以上」(1ヶ月未満)(220)、「1ヶ月以上2ヶ月未満」(130)、「3ヶ月以上6ヶ月未満」(50)、「6ヶ月以上」(48)であった。初診から確定診断までの期間の最頻値を算出。 診断から治療開始に関しては、「問8医師からがんと説明（確定診断）されてから、最初の治療（医療）で回答した治療）が始まるまで、おおよそどのくらいの期間がありましたか？」で無回答27名、「わからない」/「治療なし」と回答した患者22名を除外した796名を対象とした。「2週間未満」(301)、「2週間以上1ヶ月未満」(257)、「1ヶ月以上3ヶ月未満」(181)、「3ヶ月以上6ヶ月未満」(27)、「6ヶ月以上」(8)、「治療開始後に診断された」(22)であった。確定診断から治療開始までの期間の最頻値を算出。 粗解釈では、<初診から診断>2週間未満が44%、<診断から治療>2週間未満が38%であった。			

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）			
データ源：日本医療機能評価機構医療情報サービスMinds、学会、がん情報サービス>診療ガイドラインなどのエビデンスデータベース		2014年	
A38	対象： 指標： 希少がん患者サンプル（「希少がん」は別途定義）	算出法： 診療ガイドラインがある希少がんの割合	14冊
留意点：希少がんの定義が存在しないため患者数を同定できない。そのため、頻度の低い組織系のがん種に関する章が1章でも含まれている診療ガイドラインの数を、がん種単位ではなく、冊数としてカウントした。 留意点：>口腔癌、頭頸部癌、GIST(消化管間質腫瘍)、小児がん、小児白血病・リンパ腫、腎盂・尿管癌、軟部腫瘍、皮膚悪性腫瘍、皮膚リンパ腫、造血器腫瘍、精巢腫瘍、肺・消化管神経内分泌腫瘍(NET)、悪性胸膜中皮腫、卵巢がんの14冊。 日本癌治療学会のがん診療ガイドラインの「小児がん」などのように、小児がん診療ガイドラインなどの他のガイドラインの内容に則って構成されたガイドラインはカウントせず。 http://minds.jcqhc.or.jp/ 、 http://ganjoho.jp/professional/med_info/evidence/all.html より情報収集。			

B10d 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）			
B. 病理診断			

着手病理診断医の育成をはじめ、細胞検査士等の病理関連業務を専門とする臨床検査技術の適正配置などをを行い、さらに病理診断を補助する新たな支援のあり方や病理診断システムや情報技術の導入、中央病理診断などの連携体制の構築などについて検討し、より安全で質の高い病理診断や細胞診断の均一化に取り組む。

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		2012年	
A41	対象： 指標： 拠点病院	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)	86.6% 87.3%
留意点：一般社団法人日本病理学会病理専門医、または指導医が常勤で1名以上いると回答した施設(357施設/409施設) (2012年は344施設/397施設)			

C. リハビリテーション

がん患者の生活の質の維持向上を目的として、運動機能の改善や生活機能の低下予防に資するよう、がん患者に対する質の高いリハビリテーションについて積極的に取り組む。

指標名:	指標:	算出法:		2012-2013年
		対象:	指標名: 指標: 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	
A41a	指標:	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	19.7%
留意点: 2012年度内がん登録O参加施設データ 理学療法・作業療法・言語聴覚療法、がん患者リハビリテーションのいずれかを診断から1年内に1回でも受けた患者の割合				
指標名:	指標:	算出法:	2012年	2014年
A41d	指標:	外來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	75.8%	79.5%
留意点: リンパ浮腫指導管理料を1件以上算定したと回答した施設(325施設/409施設)				

2. がんに関する相談支援と情報提供

国・地方公共団体・拠点病院等の各レベルでどのような情報提供と相談支援をすることが適切か明確にし、学会・医療機関・患者団体・企業等の力も導入したより効率的・効果的な体制構築を進める。

C1	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（相談支援センター）	算出法： 国と同等の指定要件を満たすがん相談支援センターが設置されている2次医療圏数 2015年2月時点 70.4% (旧指針を満たす73.0%)	
	データ源：拠点病院現況報告 対象： 指標： 2次医療圏		
C6b	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）	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 2014年 100%	
	データ源：拠点病院現況報告 対象： 指標： 拠点病院		
C1a	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）	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 2014年 85.1%	
	データ源：拠点病院現況報告 対象： 指標： 拠点病院		
留意点：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の相談員数が1名以上いると回答した施設(348施設)/409施設			
拠点病院は、相談支援センターの人員確保、院内・院外の広報、相談支援センター間の情報共有や協力体制の構築、相談者からフィードバックを得るなどの取組を実施するよう努め、国はこうした取組を支援する。			
C1c	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）	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 2014年 58.7%	
	データ源：拠点病院現況報告 対象： 指標： 拠点病院の相談支援センター		
留意点：相談支援センターに専任で社会福祉士が1名以上配置されている施設(222/409施設) 相談支援センターに専従で社会福祉士が1名以上配置されている施設(212/409施設) 相談支援センターに専任で精神福祉士が1名以上配置されている施設(51/409施設) 相談支援センターに専従で精神福祉士が1名以上配置されている施設(31/409施設) 相談支援センターに専従で看護師が1名以上配置されている施設(178/409施設) 相談支援センターに専従で看護師が1名以上配置されている施設(223/409施設) 社会福祉士または精神福祉士が専任・専従で1名以上、且つ看護師が専任・専従で1名以上配置されている施設を算出(240/409施設)。			
がん患者の不安や悩みを軽減するためには、がんを経験した者もがん患者に対する相談支援に参加することが必要であることから、国と地方公共団体等は、ビア・サポートを推進するための研修を実施するなど、がん患者・経験者の協働を進め、ビア・サポートをさらに充実するよう努める。			
C4g	指標名：ビ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	算出法： 国の一括プログラムに基づく研修を修了したビ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 2014年 16.9%	
	データ源：拠点病院現況報告 対象： 指標： 拠点病院		
留意点：国の一括プログラムに基づく研修を修了したビアサポートによる相談支援を導入している、に対し、「はい」と回答した施設(69施設)/409施設			
国立がん研究センターは、相談員に対する研修の充実や情報提供・相談支援等を行うとともに、希少がんや全国の医療機関の状況等についてもより分かりやすく情報提供を行い、全国の中核的機能を担う。			
C2	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（拠点病院の診療実績）	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 2015年 92項目	
	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		
留意点：がん情報サービスがん診療連携拠点病院などを採用する場合における「(12)患者数・診療件数の状況」の項目数(2015年5月8日時点)			
C3b	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）	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 2014年 22がん	
	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		
留意点：希少がんの定義が存在しないため、罹患率の低いがん種をカウントする。 がん情報サービスがん診療連携拠点病院を探してがんの種類から選択して表示されている罹患率が低いがん種。脳腫瘍、脊髄腫瘍、目のがん、口腔がん、咽頭がん、鼻のがん、喉頭がん、精巣がん、他の男性のがん(陰茎がんなど)、他の女性のがん(陰門がん、外陰部がんなど)、網膜腫瘍(胸腺がんなど)、中皮膚、尿路がん(腎盂がん、尿管がんなど)、副腎腫瘍、小児の脳腫瘍、小児の目のがん、小児の骨と軟部組織のがん、他の小児の脂肪腫(神經芽腫など)、小児の血液・リンパのがん、十二指腸・小腸がん、GIST、骨と軟部組織(筋肉や脂肪など)のがん、後腹膜・腹膜腫瘍、性腺外胚細胞腫瘍の22がん。			
患者とその家族のニーズが多様化している中、地方公共団体・学会・医療機関・患者団体等との連携の下、患者とその家族の悩みや不安を汲み上げ、がんの治療や副作用・合併症に関する情報を含めて必要とする最新の情報を正しく提供し、きめ細やかに対応することで、患者とその家族にとってより活用しやすい相談支援体制を早期に実現することを目指す。			
C4d	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	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 2015年 81.4% (補正値)	
	データ源：がん患者アンケート(患者体験調査) 対象： 指標： 拠点病院のがん相談支援センターの利用者		
留意点：患者体験調査の問34aでがん相談支援センターを「利用したことある」と回答した480名(6267名中:7.7%)で、問34bが無回答であった6名を除外した474名のうち、問34bで「1.とても役に立った」(207)、または「2.やや役に立った」(178)と回答した割合。 参考値：相談支援センターを「利用したことはないが、知っている」(3067/6267: 49%)			

C5	指標名： 指標名： 指標名： 指標名：	指標名： 指標名： 提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）	算出法： 算出法： 「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	2015年 87.4% (補正値)
	データ源： がん患者アンケート(患者体験調査)	対象： 提点病院における初発のがん患者(治療開始後1年未満の方を対象)		

留意点： 患者体験調査において、問13「最初の治療をうけて退院する前に、生活上の留意点について(食事の摂取方法や禁止事項の有無、注意すべき症状など)入院していった医療機関から情報を得られましたか？」という問い合わせに対し、「1.十分得られた」または「2.ある程度得られた」と回答した割合を算出。無回答は分母より除外。
6729名より無回答179名と「9.入院・退院無し/わからない」281名を除外。「1.十分得られた」(3007)、「2.ある程度得られた」(2455)と回答。

C6	指標名： 指標名： 提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	算出法： 算出法： 「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	2015年 89.6% (補正値)
	データ源： がん患者アンケート(患者体験調査)	対象： 提点病院における初発のがん患者(治療開始後1年未満の方を対象)	

留意点： 患者体験調査において、問6「がんの治療」を決めるまでの間、医師、看護師、他の医療スタッフは、治療について、あなた(患者本人)が欲しいと思った情報を提供しましたか？（「がんの治療」には治療しないという方針も含みます。）」という問い合わせに対し、「1.十分提供した」または「2.ある程度提供した」と回答した割合を算出。
6729名より無回答200名と「9.情報を探したいと思わなかった」66名を除外。「1.十分提供した」(3464)、「2.ある程度提供した」(2289)と回答。

3. がん登録

4. がんの予防

(1) たばこ対策

たばこ対策については、喫煙率の低下と受動喫煙の防止を達成するための施策等をより一層充実させる。具体的には、様々な企業・団体と連携した喫煙が与える健康への悪影響に関する意識向上のための普及啓発活動の一層の推進の他、禁煙希望者に対する承認支援を図るとともに、受動喫煙の防止については、平成22(2010)年に閣議決定された「新成長戦略」の工程表の中で、「受動喫煙のない職場の実現」が目標として掲げられていることを踏まえ、特に職場の対策を強化する。また、家庭における受動喫煙の機会を低下させるに当たっては、「妊娠婦の喫煙をなくすことを含め、受動喫煙防止を推進するための普及啓発活動を進める。

指標名:	指標名:	算出法:	2010年		2013年	
			男性	女性	男性	女性
予1	成人喫煙率	現在習慣的に喫煙している者(これまでにたばこを習慣的に吸っていた者)のうち、この1か月間に毎日又は時々たばこを吸っていると回答した者	19.5%	8.4%	19.3%	8.2%
	留意点:	平成24年7月の健康日本21(第2次)は、平成34年までに2%以下とすることを目標としている。調査対象者のより多い平成25年度国民生活基礎調査の結果をみると、成人喫煙率は21.6%(男性33.7%、女性10.7%)であり、現在習慣的に喫煙している者(20歳以上)のうち禁煙希望者の割合は、24.6%(男性23.4%、女性28.6%)と平成23年度の調査と比較して減少している。自己申告のため過小評価の可能性がある。				
予2	未成年者の喫煙率	「この30日に1日でも喫煙経験がある者」及び「毎日喫煙している者」	2010年 中学男子 3.2% 中学女子 1.8% 高校男子 10.6% 高校女子 4.9%	2012年 中学男子 2.9% 中学女子 1.7% 高校男子 5.9% 高校女子 3.6%	2010年 中学男子 3.2% 中学女子 1.8% 高校男子 10.6% 高校女子 4.9%	2012年 中学男子 2.9% 中学女子 1.7% 高校男子 5.9% 高校女子 3.6%
	留意点:	健康日本21(第2次)は、平成34年までに0%とすることを目標としている。平成22年の内閣府が実施した「第4回非行原因に関する総合的研究調査」の結果をみると、「たばこを吸ったことがある」と答えた割合は、一般少年中学生4.8%、高校生13.3%であったのにに対し、非行少年では中学生69.6%、高校生73.5%と、対象集団の特性により大きな違いがある点に留意する必要がある。また質問紙による調査であり自己申告のため過小評価の可能性がある。				
	さらに、受動喫煙については、行政機関及び医療機関は平成34(2022)年度までに受動喫煙の機会を有する者の割合を0%、職場については、事業者が「全面禁煙」又は「喫煙室を設けそれ以外を禁煙」のいずれかの措置を講じることにより、平成32(2020)年度までに、受動喫煙の無い職場を実現することを目標とする。また、家庭・飲食店については、喫煙率の低下を前提に、受動喫煙の機会を有する者の割合を半減することにより、平成34(2022)年度までに家庭は3%、飲食店は15%とすることを目標とする。					
予3	受動喫煙の機会を有する者の割合	現在喫煙者以外の者が「この1か月間に自分以外の人が吸っていたたばこの煙を吸う機会があったか」という質問に対して「ほぼ毎日、週に数回程度、週に1回程度、月に1回程度」と回答した者	2011年 行政機関 7.0% 医療機関 5.9% 家庭 9.3% 飲食店 45.1%	2013年 行政機関 9.7% 医療機関 6.5% 家庭 9.3% 飲食店 46.8%	2011年 行政機関 7.0% 医療機関 5.9% 家庭 9.3% 飲食店 45.1%	2013年 行政機関 9.7% 医療機関 6.5% 家庭 9.3% 飲食店 46.8%
	留意点:	健康日本21(第2次)は、平成34年までに行政機関・医療機関0%、家庭3%、飲食店15%とすることが目標とされている。自己申告のため過小評価の可能性がある。				
予4	受動喫煙の無い職場の割合	受動喫煙防止対策(全面禁煙又は空間分煙)を講じている職場	2011年 64.0%*	2013年 65.5%	2011年 64.0%*	2013年 65.5%
	留意点:	平成22年6月には「新成長戦略」として平成32年までに受動喫煙のない職場の実現が目標として掲げられた。事業所規模や業種によってばらつきがある。 *平成23年度値は、職場における受動喫煙防止対策に係る調査より引用。				

(2) 感染症に起因するがんへの対策の現状

指標名:	データ源:	対象:	算出法:	+2010～2012年、**2008～2010年	
				HBV 0.2%	HCV 16～19歳 0.13%
予5	B型・C型肝炎ウイルス感染率	全国民	B型・C型肝炎ウイルス感染者	HCV 20～29歳 0.21%	HCV 30～39歳 0.77%
	留意点:	感染率は、初回献血者を対象とした調査であり、HBs抗原陽性者、肝炎患者、手術や輸血歴がある者はあらかじめ献血対象者から除外されるためHBs抗原陽性率がやや低く算出される可能性がある。無症候性キャリアは、診療報酬記録からの推計値であり、調査対象患者が64歳以下となっている。現在、肝硬変や肝がんの患者は85歳以上の年齢層に多いため、過少評価の可能性がある。		HCV 40～49歳 1.28%	HCV 50～59歳 1.80%
予6	B型・C型肝炎ウイルス抗体検査率	満20歳以上の成人(20～79歳)	肝炎検査を受検した者	HBV受検率 57.4%(推定)	HCV受検率 48.0%(推定)
	留意点:	HBV(B型肝炎ウイルス検査受検率)、HBV(B型肝炎ウイルス検査受検率)を指す。手術前や検査等から肝炎ウイルス検査を受けたと推定されるが、検査を受けたことを認識していない者が多数存在する。ここで示した値は、手術等で検査を受けたと推定される者を合わせた割合である。毎年定期的に受検するものと考えていた者が約2割、感染する危険性のある行為がない場合は、短い期間で再検査を行う必要がないことも周知する必要がある。		2011年	
予7	ヒトT細胞白血病ウイルス1型感染率	全国民	ヒトT細胞白血病ウイルス1型(HTLV-1)に感染している者	2008年～2007年 約108万人(推定) (男性0.68%、女性1.02%)	
	留意点:	初回献血者を対象として調査結果のため、HTLV-1陽性患者が家族にいる場合や自身がHTLV-1キャリアである場合は献血を行わないこと、献血を行う人は元来健康であるヒトが多い傾向にあることから、過小評価の可能性がある。HTLV-1キャリア数のピークは平成10年の調査では50代であったのに対し、平成18～19年の調査では70代に移行しており、ATLの発症患者の高齢化の一因となっていると考えられる。			

(3) 生活習慣改善に関する進捗管理指標

その他の生活習慣等については、「飲酒量の低減」、「定期的な運動の継続」、「適切な体重の維持」、「野菜・果物摂取量の増加」、「食塩摂取量の減少」等の日本人に推奨できるがん予防法について、効果的に普及啓発等を行なう。さらに、生活習慣改善については、「ハイリスク飲酒者の減少」、「野菜と果物の摂取量の増加」、「塩分摂取量の減少」等を目標とする。

指標名:	データ源:	対象:	算出法:	2010年		2012年	
				男性	女性	男性	女性
予8 指標名: ハイリスク飲酒者の割合	データ源: 国民健康・栄養調査	対象: 満20歳以上の成人	算出法: 1日当たりの純アルコール摂取量が男性40g以上、女性20g以上の者	男性 15.3%	女性 7.5%	男性 14.7%	女性 7.6%
留意点: 自己申告のため過小評価の可能性がある。健康新日本21(第2次)の目標は、平成34年までに男性13%、女性8.4%以下とすることとされている。ハイリスク飲酒者は年代によって違いがあり、各年代別にハイリスク飲酒者の割合の達成できているかを評価していく必要があると考えられる。なお、平成25年国民健康栄養調査の結果によると、生活習慣病のリスクを高める飲酒量(清酒換算で2合以上)を正しく知っている者の割合は、男性29.3%、女性24.9%であり、生活習慣病のリスクを高める女性の飲酒量(清酒換算で1合以上)を正しく知っている者の割合は、男性24.5%、女性27.4%であった。							
予9 指標名: 運動習慣のある者の割合	データ源: 国民健康・栄養調査	対象: 満20歳以上の成人	算出法: 運動の実施頻度として週2日以上、持続時間として1回30分以上、継続期間として1年以上の運動習慣があると回答した者	<20~64歳> 男性 26.3% 女性 22.9% <65歳以上> 男性 47.6% 女性 37.6%	<20~64歳> 男性 22.3% 女性 19.4% <65歳以上> 男性 47.6% 女性 37.8%	2010年	2013年
留意点: 自己申告のため過小評価の可能性がある。健康新日本21(第2次)の目標は、平成34年までに20~64歳男性36%、女性33%、65歳以上男性47.4%、女性36.2%とすること。平成25年の運動習慣のある者の割合は、男性全体で33.8%、女性全体で27.2%。運動習慣のある者は、年代によって異なる点に留意が必要である。							
予10 指標名: 野菜と果物の摂取量の増加	データ源: 国民健康・栄養調査	対象: 満20歳以上の成人	算出法: 「1人1日当たりに摂取している野菜(緑黄色野菜以外も含む)の量」及び「1日当たりに摂取している果物の量」が100g未満の者	野菜摂取量 281.7g 61.4% 果物摂取量 100g未満の者 56.4%	野菜摂取量 283.1g 56.4% 果物摂取量 100g未満の者	2010年	2013年
留意点: 自己申告のため過小評価の可能性がある。健康新日本21(第2次)の目標は、平成34年までに野菜摂取量が350g、果物摂取量100g未満の者を30%以下とすること。野菜・果物摂取量は、年代によって異なる点に留意が必要である。							
予11 指標名: 食塩摂取量の減少	データ源: 国民健康・栄養調査	対象: 満20歳以上の成人	算出法: 1日1日当たりに摂取した食塩の量	10.6g 男性 11.4g 女性 9.8g	10.2g 男性 11.1g 女性 9.4g	2010年	2013年
留意点: 自己申告のため過小評価の可能性がある。健康新日本21(第2次)の目標は、平成34年までに8gとすること。野菜摂取量・果物摂取量と同じく、世帯における摂取量を調査しているため世帯員の摂取量をどれほど正確にとらえているか疑問が残る。食塩摂取量は、男女とも50歳代や60歳代で高い傾向にあり(国民健康栄養調査、平成22)、年齢構成の変化の影響を受けやすいため、年齢階級別の変化も合わせて検討する必要がある。							
予12 指標名: 適正体重を維持している者の割合	データ源: 国民健康・栄養調査	対象: 20~60歳男性、40~60歳女性(肥満者) 20歳代女性(やせ)	算出法: 肥満者:「BMI値25以上の者」 やせ:「BMI18.5未満の者」	<肥満者> 男性 31.2% 女性 22.2% <やせ> 女性 24.4%	<肥満者> 男性 29.0% 女性 19.6% <やせ> 女性 21.5%	2010年	2013年
留意点: 自己申告のため過小評価の可能性がある。健康新日本21(第2次)の目標は、平成34年までに肥満者男性28%、女性19%、やせ女性20%とすること。							

5. がんの早期発見

市町村によるがん検診に加えて、職域のがん検診や、個人で受診するがん検診、さらに、がん種によっては医療や定期健診の中でのがん検診の検査項目が実施されていることについて、その実態より正確な分析を行う。がん検診の項目について、国内外の知見を収集し、科学的根拠のあるがん検診の方法等について検討を行う。都道府県は市町村が科学的根拠に基づくがん検診を実施するよう、引き続き助言を行い、市町村はこれを実施するよう努める。さらに、職域のがん検診についても科学的根拠のあるがん検診の実施を促すよう普及啓発を行う。

指標名：市区町村における科学的根拠に基づくがん検診の実施状況：指針に基づかないがん検診を実施している市区町村の割合		H21年度実施状況 H24年度実施状況	
早1a	データ源：厚生労働省「市区町村におけるがん検診の実施状況調査」 対象：全国の市区町村 指標：算出法：指針以外のがん種の検診を実施している市区町村	69.4%	77.3%
留意点：がん検診は診療とは異なり、健康な人を対象としていることからがん検診による早期発見・早期治療による死亡リスクの減少といった利益の他に偽陽性、偽陰性、偽発見等の不利益についても考慮する必要がある。			
早1b	データ源：厚生労働省「市区町村におけるがん検診の実施状況調査」 対象：全国の市区町村 指標：	H21年度実施状況 胃がんX線 99.2% 肺がんX線 97.2% 肺がん唾液 86.9% 大腸便潜血 99.6% 乳がんX線 98.1% 頭がん細胞診 94.2%	H24年度実施状況 胃がんX線 99.1% 肺がんX線 96.0% 肺がん唾液 85.8% 大腸便潜血 99.9% 乳がんX線 99.0% 頭がん細胞診 90.8%
留意点：厚生労働省「がん予防重点健康新教育及びがん検診実施のための指針」で推奨されているがん検診の実施率。頭がん検診(子宮頸がん検診)は、細胞診(従来法)の割合を示す。			
早2	データ源：厚生労働科学研究の研究班の調査結果 対象：全国の市区町村 指標：	H22年度 胃がん 66.5% 肺がん 65.6% 大腸がん 66.6% 乳がん 63.5% 子宮頸がん 63.1%	H25年度 胃がん 71.8% 肺がん 71.9% 大腸がん 71.3% 乳がん 69.7% 子宮頸がん 67.8%
留意点：ここでは、事業評価のためのチェックリストの総合実施割合を示す。総合実施割合には、「Q1～3の回答は含まれない」。データ源は、厚生労働科学研究の研究班の調査結果「市区町村におけるがん検診チェックリスト(厚生労働省がん検診事業の評価に関する委員会、平成20年)」の使用に関する実態調査結果報告。受診者数、要精検率、発見率、陽性反応率中度については、「性・年齢階級別」「検診機関別」「受診歴別」に集計している市区町村は、年々増加傾向にあった。平成26年の調査結果では、要精検率、精検受診率について「性・年齢階級別」に集計している市区町村は、約7割、発見率を「性・年齢階級別」に集計している市区町村は約6割であった。			
早3	指標名：市区町村におけるがん検診の精度管理：精検受診率、精検未把握率、精検未受診率、精検未受診率、未把握率、要精検率、がん発見率、陽性反応率中度(がん検診のプロセス指標) データ源：国民健康・栄養調査 対象：全国の市区町村で実施される指針に基づくがん検診 指標：	算出法： ● 精検受診率 = 精検受診者数/要精検者 × 100 ● 精検未把握率 = (要精検者 - 未把握者)/要精検者 × 100 ● 精検未受診率 = 精検未受診者数/要精検者 × 100 ● 精検未受診率・未把握率 = (未把握者 + 未受診者)/要精検者 × 100 ● がん発見率 = (精密検査で)がんであった者/受診者数 × 100 ● 陽性反応率中度 = (精密検査で)がんであった者/要精検者 × 100	H24年度実績 ● 精検受診率 = 胃79.8%、肺78.6%、大腸64.4%、乳84.6%、子宮頸69.8% ● 未把握率 = 胃9.9%、肺12.3%、大腸17.8%、乳9.8%、子宮頸17.8% ● 精検未受診率 = 胃10.3%、肺9.1%、大腸17.8%、乳5.8%、子宮頸12.6% ● 精検未受診・未把握率 = 胃20.2%、肺21.4%、大腸35.0%、乳15.4%、子宮頸30.4% ● 要精検率 = 胃8.1%、肺2.0%、大腸6.2%、乳8.7%、子宮頸2.0% ● がん発見率 = 0.11%、肺0.04%、大腸0.18%、乳0.32%、子宮頸0.08% ● 陽性反応率中度 = 胃1.3%、肺1.0%、大腸3.0%、乳3.7%、子宮頸3.8%
留意点：各がん検診に関する事業評価プロセス指標とそれぞれの許容値を達成しているものもある(下線)。市区町村によって達成率にばらつきがある。 留意点：平成24年のがん対策推進基本計画に基づき、がん検診の受診率の算定対象年齢40歳から69歳(子宮頸がんは20歳から69歳)で算出された値。			
早4	指標名：市区町村のがん検診実施状況：がん検診コールリコール(個別受診勧奨・再勧奨)を実施している市区町村の割合 データ源：国立がん研究センター予防・検診センター調査 対象：がん検診を実施している自治体(市区町村) 指標：	算出法： コールリコール(個別受診勧奨・再勧奨)を実施している市区町村の割合	2010年 2014年 胃がん 8.6% 5.0% 肺がん 8.3% 5.1% 大腸がん 8.1% 大腸がん 5.0% 乳がん 8.3% 乳がん 4.3% 子宮頸がん 5.0% 子宮頸がん 4.7%
留意点：2010年と2014年では、質問の仕方に違いがあり、2014年の聞き方の方がより評価が厳しい聞き方となっていたため、2010年と2014年の結果を単純比較することはできない。 2010年は、「検診対象者に均等に受診勧奨を行っていますか?」という問い合わせ、「受けている」と回答した市区町村の割合。 2014年は、「検診対象者の絞り込みなどを住民台帳に基づいて作成していますか?」、「検診対象者に均等に受診勧奨を行っていますか?」、「受診勧奨に応じなかった対象者全員へ、年度内に再度の受診勧奨を個人別に行ってていますか?」の3つの設問全てに「行っている」と回答した市区町村の割合。			
早5	指標名：がん検診受診率 データ源：国民生活基礎調査 対象：40歳から69歳(子宮頸がんは20歳から69歳)の国民 がん検診を受検した者 指標：	算出法：	H22年度 H25年度 胃がん男性 36.6% 胃がん男性 45.8% 胃がん女性 28.3% 胃がん女性 33.8% 肺がん男性 26.4% 肺がん男性 47.5% 肺がん女性 23.0% 肺がん女性 37.4% 大腸がん男性 28.1% 大腸がん男性 41.4% 大腸がん女性 23.9% 大腸がん女性 34.5% 乳がん 30.6% 乳がん 34.2% 子宮頸がん 28.7% 子宮頸がん 32.7%
留意点：平成25年度の調査結果を見るといずれのがん検診の受診率も増加している。しかしながら、平成22年までの調査では「あなたは過去1年間に、下記のがん検診を受けましたか。あてはまるすべての番号に○をつけてください」といった一括してがん検診の受診の有無を問う質問形式であったのにに対し、平成25年度の調査では5つのがん検診別に個々のがん検診の受診を問う形式へと変更されており、回答の記載漏れが減った可能性がある。さらに、平成22年までの調査では健診票は密封されたものを調査員が回収していたのに対し、平成25年度の調査では高齢者を中心に未記入等による不詳が徐々に増えていることから適切な調査票の記入を促すため非密封回収となった。これらの変更点が平成25年度の調査の結果に影響を与える可能性がある。			

6. がん研究

ドラッグ・ラグとデバイス・ラグの解消の加速に向け、より質の高い臨床試験の実施を目指し、がんの臨床試験を統合・調整する体制や枠組みを整備する。				
B13a 指標名: がんの第Ⅰ相およびⅢ相臨床試験の実施数				
B14b 指標名: 審査された臨床試験の数（拠点病院）				
B16 指標名: 医師・研究者主導臨床試験の質				
限られた研究資源を有効に活用するため、公的なバイオバンクの構築や解析研究拠点等の研究基盤の整備と情報の共有を促進することにより、日本人のがんゲノム解析を推進する。				
<p>指標名: バイオバンクの活動 データ源: 研究費記分組織が収集する業績資料</p> <p>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: 我が国から収集された検体提出者の延べ人数、利用論文数</p> <p>指標:</p> <p>B14e</p>	<p>2015年</p> <table border="1"><tr><td><p><Biobank Japan> 症例数: 血液53,513 論文: 42本</p></td></tr><tr><td><p><National Center Biobank Network> 症例数: 血液27,743、病理組織17,577 論文: 181本</p></td></tr><tr><td><p><東北メディカルメガバンク> 症例数: 血液73,500 論文: 0本</p></td></tr></table> <p>我が国において中心となるバイオバンクである、ナショナルセンター/バイオバンクネットワーク(National Center Biobank Network, NCBN)、バイオバンクジャパン(Biobank Japan, BBJ)、東北メディカルメガバンク(東北MMB)を対象として指標を算出した。各バイオバンク試料は相互に異なる性質と意義(目的)を有しているため、バイオバンクごとに検体及び利用英論文数について記載する。論文数は、バイオバンクの試料を使ったがんに関する論文で、専門の英文雑誌に掲載された論文を対象に累計した。</p> <p>留意点: -BBJの第2コホートの12,204名は、DNAのみの収集。 -NCCの27,743症例において、血液110,214本、DNA54,392本、RNA用lysate27,292本が保管されている。 -東北メガバンクは、平成23年に立ち上げられ、平成28年までに15万人を目標として試料と情報収集を行っている。</p>	<p><Biobank Japan> 症例数: 血液53,513 論文: 42本</p>	<p><National Center Biobank Network> 症例数: 血液27,743、病理組織17,577 論文: 181本</p>	<p><東北メディカルメガバンク> 症例数: 血液73,500 論文: 0本</p>
<p><Biobank Japan> 症例数: 血液53,513 論文: 42本</p>				
<p><National Center Biobank Network> 症例数: 血液27,743、病理組織17,577 論文: 181本</p>				
<p><東北メディカルメガバンク> 症例数: 血液73,500 論文: 0本</p>				

7. 小児がん

小児がん拠点病院(仮称)を指定し、専門家による集学的医療の提供(緩和ケアを含む)、患者とその家族に対する心理社会的な支援、適切な療育・教育環境の提供、小児がんに携わる医師等に対する研修の実施、セカンドオピニオンの体制整備、患者とその家族、医療従事者に対する相談支援等の体制を整備する。

A39a	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		2014年 18.6%
	データ源： 拠点病院への調査（院内がん意識を組み合わせ）	対象： 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	
A40	指標： 小児がん診療を行っているがん拠点病院、または小児がん患者と家族が利用できる宿泊施設を院内または院外に整備している施設は18.6% (37施設/199施設)。	算出法： 小児がん診療を行っているがん拠点病院のうち、6歳以上16歳未満の小児に対し初回治療を1名にでも実施した施設193施設に加え、都道府県がん診療連携拠点病院または地域がん診療連携拠点病院ではない小児がん拠点病院6施設で合計199施設。	2012年 22.9%
	留意点： 小児がん患者と家族が利用できる宿泊施設を院内または院外に整備している施設は18.6% (37施設/199施設)。	対象： 2012年院内がん登録データ提出した397のがん診療連携拠点病院のうち、6歳以上16歳未満の小児に対し初回治療を1名にでも実施した施設193施設に加え、都道府県がん診療連携拠点病院または地域がん診療連携拠点病院ではない小児がん拠点病院6施設で合計199施設。	
A39	指標名： 小児がん患者の初回治療算積割合（医療の集約化）		2014年 48.2%
	データ源： 院内がん登録+拠点病院への調査（新データ）	対象： 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	
A40a	指標： 拠点病院を受診し初回治療を開始した小児がん患者 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	算出法： 平成24年度院内がん登録症例のうち、0～18歳までの小児がん患者で初回治療に関する決定・施行がなされた患者（ただし、他施設で診断確定され自施設で初回治療方針に関する決定・施行がなされた患者を含む）のうち、小児がん新規患者を年間50例以上診ている施設で初回治療を受けた者の割合。小児がん拠点病院は、現況報告のデータを含む。	2012年 外來化学療法加算1(A) 124,146 件 外來化学療法加算1(B) 36,976 件
	留意点： 小児がん拠点病院を整備したのち、小児がん拠点病院は、地域性も踏まえて、患者が遠くから来院するよう、地域の医療機関との役割分担と連携を進める。また、患者が、免育時期を可能な限り慣れ親じた地域に留まり、他の子どもたちと同じ生活・教育環境の中で医療や支援を受けられるような環境を整備する。	対象： 院内がん登録症例のうち、0～18歳までの小児がん患者で初回治療に関する決定・施行がなされた患者（ただし、他施設で診断確定され自施設で初回治療方針に関する決定・施行がなされた患者を含む）のうち、小児がん新規患者を年間50例以上診ている施設で初回治療を受けた者の割合。小児がん拠点病院は、現況報告のデータを含む。	
A40c	指標名： 小児がん患者への外来化学療法実施件数		2014年 75.3%
	データ源： 拠点病院現況報告	対象： 小児がん患者に外来化学療法（点滴抗がん剤のみ）を実施した症例数	
A40c	指標： 日本小児血液・がん専門医研修施設	算出法： がん診療連携拠点病院	2012年 外來化学療法加算1(A) 124,146 件 外來化学療法加算1(B) 36,976 件
	留意点： 外來化学療法加算1(A)15歳未満を取得している病院が、255施設であった。また、外來化学療法加算1(B)15歳未満を取得している病院は242施設であった。	対象： 小児がん経験者が安心して暮らせるよう、地域の中で患者とその家族の不安や治療による合併症、二次がんなどに対応できる長期フォローアップの体制とともに、小児がん経験者の自立に向けた心理社会的な支援についても検討する。	
A40c	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		2014年 75.3%
	データ源： 拠点病院への調査（新データ）+拠点病院現況報告	対象： 長期フォローアップ外来を開設している施設の割合	
A40c	指標： 日本小児血液・がん専門医研修施設	算出法： 小児がん経験者に対する長期フォローアップ外来を開設している施設の割合	2012年08月23日の時点日本小児血液・がん専門医研修施設の認定を受けていた89施設の中、「小児固形腫瘍患者に対して、二次がん、晚期合併症、妊孕性などに対応するため、貴院では他科（院外でも良い）との連携がとれた長期フォローアップ外来を開設していますか？」という問い合わせに「はい」と回答した施設の割合（67施設/89施設）。
	留意点： 2012年08月23日の時点日本小児血液・がん専門医研修施設の認定を受けていた89施設の中、「小児固形腫瘍患者に対して、二次がん、晚期合併症、妊孕性などに対応するため、貴院では他科（院外でも良い）との連携がとれた長期フォローアップ外来を開設していますか？」という問い合わせに「はい」と回答した施設の割合（67施設/89施設）。	対象： 小児がん経験者に対する長期フォローアップ外来を開設している施設の割合	

8. がんの教育・普及啓発

地域性を踏まえて、がん患者とその家族、がんの経験者、がん医療の専門家、教育委員会をはじめとする教育関係者、国、地方公共団体等が協力して、対象者ごとに指導内容・方法を工夫した「がん」教育の試行的取組や副読本の作成を進めていくとともに、国は民間団体等によって実施されている教育活動を支援する。

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）

C7	データ源：学校へのアンケート（新データ） 対象： 指標： 全国的小・中・高校	算出法： 「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	今日は測定困難
----	--	---	---------

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。

指標名： 指標名： 指標名： 指標名：

C11a	データ源：がん患者アンケート（患者体験調査） 対象： 指標： 指標： 指標：	算出法： 臨床試験に関して、「よく知っている」と答えた患者の割合	2015年 8.5% (補正値)
------	--	-------------------------------------	------------------------

留意点： 患者体験調査において、問33、「臨床試験」とは何か知っていますか？という問い合わせに対し、「1.よく知っている」と回答した患者の割合を算出。無回答は分母より除外。
6729より無回答553を除外。(531)が「1.よく知っている」、(2103)が「2.ある程度知っている」と回答。

C12	データ源：小学生・中学生へのアンケート調査（新データ） 対象： 指標： 全国小学6年生のサンプル（必要に応じて中2も含む）	算出法： 「早く見つけければ治るがんがある」と答えた者の割合	今日は測定困難
-----	---	-----------------------------------	---------

留意点： 早く見つけければ治るがんがある=正解です。

C13	データ源：小学生6年生へのアンケート調査（新データ） 対象： 指標： 全国小学校6年生サンプル	算出法： 家庭で学校でならったがんの知識について話したことがある者の割合	今日は測定困難
-----	---	---	---------

留意点： 6年生であれば、一定の知識があり、かつ、率直に回答をする想定

国民に対しては、がん予防や早期発見につながる行動変容を促し、自分や身近な人ががんに罹患してもそれを正しく理解し、向かい合うため、がんの普及啓発活動をさらに進めることを目標とする。

指標名： 指標名： 指標名： 指標名：

C10e	データ源：がん患者アンケート（患者体験調査） 対象： 指標： 指標： 指標：	算出法： 「治療中、社会からのがんに対する偏見を感じた」と答えた患者の割合	2015年 10.6% (補正値)
------	--	--	-------------------------

留意点： 患者体験調査において、問1で記入者が「1.患者本人」と回答した5234名のうち、問39「あなたは、周囲（家族、友人、近所の人、職場関係者など）の人からがんに対する偏見を感じますか？」という問い合わせに対し、「1.よく感じる」または「2.ときどき感じる」と回答した患者の割合を算出。5234名のうち、無回答146名は分母より除外。「1.よく感じる」(95)、「2.ときどき感じる」(479)と回答した割合を算出。

9. がん患者の就労を含めた社会的な問題

働くことが可能かつ働く意欲のあるがん患者が働けるよう、医療従事者、産業医、事業者との情報共有や連携の下、プライバシー保護にも配慮しつつ、治療と職業生活の両立を支援するための仕組みについて検討し、検討結果に基づき試行的取組を実施する。

C14	<p>指標名: がん休職後の復職率（復職）</p> <p>データ源: がん患者アンケート(患者体験調査)</p> <p>対象: がんで休職した人（うち復職を希望した人）のサンプル</p> <p>算出法: 治療後に復職した人の割合</p> <p>指標: ブル</p> <p>留意点: 患者体験調査において、問24でがんと診断された時、収入のある仕事をしていたと回答したと回答した患者3002名のうち、問27無回答の54名を除外。問27で「2. 現在まで継続して休んでいる」(89)、「3. 一定期間休み、その後、一度は復職・復帰した」(1904)、または「4. 一定期間休み、その後、一度も復職・復帰せずに退職・廃業した」(276)と回答した2248名を対象とした。「3. 一定期間休み、その後、一度は復職・復帰した」と回答した割合を算出。</p>	2015年	84.5% (補正値)
		2015年	47.2% (補正値)
C15	<p>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</p> <p>データ源: がん患者アンケート(患者体験調査)</p> <p>対象: がんで退職した人のサンプル（休職後、退職を含む）</p> <p>算出法: 治療後に新規就労を希望した人のうち新規就労した人の割合</p> <p>指標:</p> <p>留意点: 患者体験調査において、問24でがんと診断された時、収入のある仕事をしていたと回答した患者3002名のうち、問28で「2. 退職・廃業したことがあるが、現在は再就職・復業・開業している」(253)または「3. 退職・廃業した。希望はあるが、現在は再就職・復業・開業していない」(240)と回答した493名を調査の対象とした。「2. 退職・廃業したことがあるが、現在は再就職・復業・開業している」と回答した割合を算出。粗解釈地は51%であった。</p>	2015年	47.2% (補正値)
		2015年	0.7% (補正値)
<p>がん患者も含めた患者の長期的な経済負担の軽減策については、引き続き検討を進める。</p> <p>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）</p> <p>データ源: がん患者アンケート(患者体験調査)</p> <p>対象: がん患者サンプル</p> <p>算出法: 経済的な負担のために治療を変更・断念したと返答した患者の割合</p> <p>指標:</p> <p>留意点: 問20「治療費用の負担が原因で、がんの治療を変更・断念したことがありますか？」という問い合わせに対し、「1.ある」と回答し、且つ問21「治療費用負担の問題が無ければ受けたであろう治療は以下のどれでしょうか？」で「2.公的医療保険内の治療」と回答した患者の割合を算出。無回答者は分母より除外。6729名のうち、問20で無回答であった123名を除外。問21で「51」が「2. 公的医療保険内の治療」と回答。</p>			
<p>事業者は、がん患者が働きながら治療や療養できる環境の整備、さらに家族ががんになった場合でも働き続けられるような配慮に努めることが望ましい。また、職場や採用選考時にがん患者・経験者が差別を受けることのないよう十分に留意する必要がある。</p> <p>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）</p> <p>データ源: 企業アンケート調査（新データ）商工会などに問い合わせ</p> <p>対象: 中小企業</p> <p>算出法: 休業補償／傷病手当制度とは別に個別相談、時短勤務、在宅勤務制度などの制度を設け、がん治療と就労の両立を支援している企業の割合</p> <p>指標:</p> <p>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同一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。</p>			
C19a	<p>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）</p> <p>データ源: がん患者アンケート(患者体験調査)</p> <p>対象: がん患者（がんになったときに就労していた人）</p> <p>算出法: 治療中、勤務先によるがん治療と就労の両立の支援がなされている、と感じた者の割合</p> <p>指標:</p> <p>留意点: 患者体験調査において、問24でがんと診断された時、収入のある仕事をしていたと回答した患者3002名の内、問26「がんの治療中に、治療と仕事を両方続けるような支援または配慮を職場や仕事上の関係者から受けたと思いますか？」という問い合わせに対し、「1.そう思う、または2.ややそう思う」と回答した患者の割合を算出。「1. そう思う」(1457)、「2. ややそう思う」(495)と回答。</p>	2015年	68.3% (補正値)
		2015年	今回は測定困難
<p>がん患者・経験者の就労に関するニーズや課題を3年以内に明らかにした上で、国、地方公共団体、関係者等が協力して、がんやがん患者・経験者に対する理解を進め、がん患者・経験者とその家族等の仕事と治療の両立を支援することを通して、抱えている不安の軽減を図り、がんになっても安心して働き暮らせる社会の構築を目指とする。</p> <p>全17 指標名: 家族のQOLも保たれていると感じられ、自分も安心できること（家族の支援）</p> <p>全18a 指標名: 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（家族からの孤立）</p> <p>全18b 指標名: 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（社会からの孤立）</p> <p>全18c 指標名: 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（職場での孤立）</p> <p>C19a 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）</p>			