

別添様式

が ん 検 診 の 記 録

(胃がん検診)

	受 診 年 月 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日
判 定		精 検 不 要 要 精 検	精 検 不 要 要 精 検	精 検 不 要 要 精 検	精 検 不 要 要 精 検	精 検 不 要 要 精 検
実 施 機 関 名						
精 密 検 査	受 診 年 月 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日
	受 診 機 関 名					

(子宮がん検診)

	受 診 年 月 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日
判 定		精 検 不 要 要 精 検	精 検 不 要 要 精 検	精 検 不 要 要 精 検	精 検 不 要 要 精 検	精 検 不 要 要 精 検
子 宮 体 が ん 検 診		実 施 ・ 未 実 施	実 施 ・ 未 実 施	実 施 ・ 未 実 施	実 施 ・ 未 実 施	実 施 ・ 未 実 施
実 施 機 関 名						
精 密 検 査	受 診 年 月 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日
	受 診 機 関 名					

(肺がん検診)

受診年月日		年月日	年月日	年月日	年月日	年月日
判定		精検不要 要精検	精検不要 要精検	精検不要 要精検	精検不要 要精検	精検不要 要精検
喀痰細胞診		実施・未実施	実施・未実施	実施・未実施	実施・未実施	実施・未実施
実施機関名						
精密検査	受診年月日	年月日	年月日	年月日	年月日	年月日
	受診機関名					

(乳がん検診)

受診年月日		年月日	年月日	年月日	年月日	年月日
判定		精検不要 要精検	精検不要 要精検	精検不要 要精検	精検不要 要精検	精検不要 要精検
実施機関名						
精密検査	受診年月日	年月日	年月日	年月日	年月日	年月日
	受診機関名					

(大腸がん検診)

受診年月日		年月日	年月日	年月日	年月日	年月日
判	定	便潜血陰性検査 ()	便潜血陰性検査 ()	便潜血陰性検査 ()	便潜血陰性検査 ()	便潜血陰性検査 ()
実施機関名						
精密検査	受診年月日	年月日	年月日	年月日	年月日	年月日
	受診機関名					

(備考) 大腸がん検診の判定欄の()内には、「総合がん検診」を実施した場合に、直腸検査に関する検査結果を記入する。

子宮がん検診のための点検表(市町村用)

	はい	いいえ
1 受診者の情報管理		
(1) 受診者数を年齢階級別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 受診者別の受診(記録)台帳又はデータベースを作成しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-a) 受診者に占める前回未受診者の割合を集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-b) 受診者を検診実施機関別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-c) 過去3年間の受診歴を記録しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2 要精検率の把握		
(1) 要精検率を把握しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 要精検率を年齢階級別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3) 要精検率を検診実施機関別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(4) がん発見率を受診歴別 ^{注)} に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3 精検受診率の把握		
(1) 精検受診率を把握しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 精検受診率を年齢階級別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3) 精検受診率を検診実施機関別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4 精密検査結果の把握		
(1) 精密検査結果の報告を精密検査実施機関から受けているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) がん発見率を把握しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-a) がん発見率を年齢階級別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-b) がん発見率を検診実施機関別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-c) がん発見率を受診歴別 ^{注)} に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

- | | はい | いいえ |
|---|--------------------------|--------------------------|
| (3) 上皮内がん割合（発見がん数に対する上皮内がん数）を把握しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (3-a) 上皮内がん割合を年齢階級別に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (3-b) 上皮内がん割合を検診実施機関別に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (3-c) 上皮内がん割合を受診歴別 ^{注)} に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (4) 陽性反応適中度を把握しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (4-a) 陽性反応適中度を年齢階級別に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (4-b) 陽性反応適中度を検診実施機関別に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (4-c) 陽性反応適中度を受診歴別 ^{注)} に検討しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

5 細胞診の精度管理

基準を満たしている機関数/検診実施機関

- | | |
|---|---|
| (1) 頸管腺細胞又は移行帯細胞が検体に含まれ、十分な数の扁平上皮系細胞が採取されているなど、十分に適切な検体が採取され、検体が不十分であった場合には再検査を行っているか | <input type="checkbox"/> / <input type="checkbox"/> |
| (2) 検体の顕微鏡検査は二重チェック（複数の者による検査）が行われているか | <input type="checkbox"/> / <input type="checkbox"/> |
| (3) 十分な経験を有する医師及び臨床検査技師が検査を行っているか | <input type="checkbox"/> / <input type="checkbox"/> |
| (4) がん発見例について過去の細胞所見の見直しを行っているか | <input type="checkbox"/> / <input type="checkbox"/> |

注) 初回受診者（初回の定義は過去3年間に受診歴がない者）及び逐年検診受診者等の受診歴別

子宮がん検診のための点検表 (検診実施機関用)

	はい	いいえ
1 細胞診の精度管理		
(1) 頸管腺細胞又は移行帯細胞が検体に含まれ、十分な数の扁平上皮系細胞が採取されているなど、十分に適切な検体が採取され、検体が不十分であった場合には再検査を行っているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 検体の顕微鏡検査は二重チェック (複数の者による検査) が行われているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3) 十分な経験を有する医師及び臨床検査技師が検査を行っているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(4) がん発見例について過去の細胞所見の見直しを行っているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

乳がん検診のための点検表（市町村用）

	はい	いいえ
1 受診者の情報管理		
(1) 受診者数を年齢階級別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 受診者別の受診（記録）台帳又はデータベースを作成しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-a) 受診者に占める前回未受診者の割合を集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-b) 受診者を検診実施機関別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-c) 過去3年間の受診歴を記録しているか。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2 要精検率の把握		
(1) 要精検率を把握しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 要精検率を年齢階級別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3) 要精検率を検診実施機関別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3 精検受診率の把握		
(1) 精検受診率を把握しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 精検受診率を年齢階級別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3) 精検受診率を検診実施機関別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4 精密検査結果の把握		
(1) 精密検査結果の報告を精密検査実施機関から受けているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) がん発見率を把握しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-a) がん発見率を年齢階級別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-b) がん発見率を検診実施機関別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-c) がん発見率を受診歴別 ^{注1)} に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-d) がん発見率を検診方法別（マンモグラフィ・視触診）に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3) 早期がん割合 ^{注2)} を把握しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3-a) 早期がん割合を年齢階級別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3-b) 早期がん割合を検診実施機関別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3-c) 早期がん割合を受診歴別 ^{注1)} に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3-d) 早期がん割合を検診方法別（マンモグラフィ・視触診）に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

はい いいえ

- (4) 陽性反応適中度を把握しているか
- (4-a) 陽性反応適中度を年齢階級別に集計しているか
- (4-b) 陽性反応適中度を検診実施機関別に集計しているか
- (4-c) 陽性反応適中度を受診歴別^{注1)}に集計しているか
- (4-d) 陽性反応適中度を検診方法別 (マンモグラフィ・視触診) に集計しているか

基準を満たしている機関数/検診実施機関数

5 撮影の精度管理

- (1) 乳房エックス線撮影装置が日本医学放射線学会の定める仕様基準^{注3)}を満たしているか /
- (2) 乳房エックス線撮影における線量及び写真の画質について、第三者による外部評価を受けているか /
- (3) 撮影技師はマンモグラフィの撮影に関する適切な研修を修了しているか /

6 読影の精度管理

- (1) 読影に従事する医師はマンモグラフィの読影に関する適切な研修を修了しているか /
- (2) 読影は二重読影であるか (うち1人は十分な経験を有すること) /

注1) 初回受診者 (初回の定義は過去3年間に受診歴がない者) 及び逐年検診受診者等の受診歴別

注2) 臨床病期I期までのがんの割合

注3) 乳がん検診に用いるエックス線装置の仕様基準

1. インバータ式エックス線高電圧装置を備えること。
2. 自動露出制御 (AEC) を備えること。
3. 移動グリッドを備えること。
4. 管電圧の精度・再現性
 - (a) 表示精度: $\pm 5\%$ 以内 (24~32 kV)
 - (b) 再現性: 変動係数0.02以下
5. 光照射野とエックス線照射野のずれ。
左右・前後のずれ: SIDの2%
6. 焦点サイズ
公称0.3mmのとき、0.45mm×0.65mm以内

7. 圧迫版透過後の線質（半価層、HVL）
モリブデン(Mo)ターゲット/モリブデン(Mo)フィルタのとき
 $(\text{測定管電圧}/100) + 0.03 \leq \text{HVL}(\text{mmAl}) < (\text{測定管電圧}/100) + 0.12$
8. 乳房圧迫の表示
 - (a) 厚さの表示精度：±5mm以内
 - (b) 圧迫圧の表示精度：±20N以内
9. AECの精度
 - (a) 基準濃度：1.5 管理幅：±0.15以内
(ファントム厚20、40、60mm及びこれらの厚さに対して100mAs以下のエックス線照射が行える管電圧の選択範囲とする)
 - (b) 再現性：変動係数0.05以下

乳がん検診のための点検表（検診実施機関用）

1 撮影の精度管理

- | | はい | いいえ |
|--|--------------------------|--------------------------|
| (1) 乳房エックス線撮影装置が日本医学放射線学会の定める仕様基準 ^{注)} を満たしているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (2) 乳房エックス線撮影における線量及び写真の画質について、第三者による外部評価を受けているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (3) 撮影技師はマンモグラフィの撮影に関する適切な研修を修了しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

2 読影の精度管理

- | | | |
|--|--------------------------|--------------------------|
| (1) 読影に従事する医師は、マンモグラフィの読影に関する適切な研修を修了しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (2) 読影は二重読影であるか（うち 1 人は十分な経験を有すること） | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

注) 乳がん検診に用いるエックス線装置の仕様基準

1. インバータ式エックス線高電圧装置を備えること。
2. 自動露出制御 (AEC) を備えること。
3. 移動グリッドを備えること。
4. 電圧の精度・再現性
 - (ア) 表示精度：±5%以内（24～32 kV）
 - (イ) 再現性：変動係数 0.02 以下
5. 光照射野とエックス線照射野のずれ。
 - 左右・前後のずれ：SID の 2%
6. 焦点サイズ
 - 公称 0.3mm のとき、0.45mm × 0.65mm 以内
7. 圧迫版透過後の線質（半価層、HVL）
 - モリブデン (Mo) ターゲット / モリブデン (Mo) フィルタのとき
 - $(測定管電圧 / 100) + 0.03 \leq HVL(mmAl) < (測定管電圧 / 100) + 0.12$
8. 乳房圧迫の表示
 - (ア) 厚さの表示精度：±5mm 以内
 - (イ) 圧迫圧の表示精度：±2.0N 以内
9. AEC の精度
 - (a) 基準濃度：1.5 管理幅：±0.15 以内
 - （ファントム厚 20、40、60mm 及びこれらの厚さに対して 100mAs 以下のエックス線照射が行える管電圧の選択範囲とする）
 - (b) 再現性：変動係数 0.05 以下

大腸がん検診のための点検表 (市町村用)

	はい	いいえ
1. 検診対象者		
(1) 対象者の網羅的な名簿を住民台帳などに基づいて作成しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 対象者に均等に受診勧奨を行っているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. 検診方法		
・ 検診実施機関における便潜血検査キット名を把握しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. 受診者の情報管理 <small>注1)</small>		
(1) 受診者数を年齢階級別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 受診者別の受診 (記録) 台帳又はデータベースを作成しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-a) 受診者に占める前回未受診者の割合を集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-b) 受診者を検診実施機関別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2-c) 過去3年間の受診歴を記録しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. 要精検率の把握 <small>注1)</small>		
(1) 要精検率を把握しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 要精検率を年齢階級別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3) 要精検率を検診実施機関別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. 精検受診の有無の把握と受診勧奨 <small>注1)</small>		
(1) 精検受診率を把握しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(1-a) 精検受診率を年齢階級別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(1-b) 精検受診率を検診実施機関別に集計しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 精検未受診者を把握しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3) 精検未受診者に精検の受診勧奨を行っているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

6. 精密検査結果の把握^{注1)}

はい いいえ

- | | | |
|--|--------------------------|--------------------------|
| (1) 精密検査結果の報告を精密検査実施機関から受けているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (2) 過去3年間の精密検査結果を記録しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (3) 精密検査の検査方法を把握しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (4) がん発見率を把握しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (4-a) がん発見率を年齢階級別に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (4-b) がん発見率を検診実施機関別に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (4-c) がん発見率を受診歴別 ^{注2)} に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (5) 早期がんの割合（発見がん数に対する早期がん数）を把握しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (5-a) 粘膜内がんを区別しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (5-b) 早期がん割合を年齢階級別に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (5-c) 早期がん割合を検診実施機関別に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (5-d) 早期がん割合を受診歴別 ^{注2)} に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (6) 陽性反応適中度を把握しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (6-a) 陽性反応適中度を年齢階級別に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (6-b) 陽性反応適中度を検診実施機関別に集計しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| (6-c) 陽性反応適中度を受診歴別 ^{注2)} に検討しているか | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

注1) 各項目を検診実施機関に委託して行っている場合を含む

注2) 初回受診者（初回の定義は過去3年間に受診歴がない者）及び逐年検診受診者等の受診歴別

事業評価のための点検表（検診実施機関用）

	はい	いいえ
1. 便潜血検査の技術管理		
(1) 臨床検査技師のために技術講習会や研修会などを定期的に開催しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 便潜血検査キットが定量法の場合はカットオフ値を把握しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3) 大腸がん検診マニュアル(1992)に記載された方法に準拠しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. 受診者への説明		
(1) 採便方法をチラシやリーフレットによって説明しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 便潜血検査陽性で要精密検査となった場合には、必ず内視鏡検査等で精検を受ける必要があることを事前に明確に知らせているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3) 精密検査の方法（大腸内視鏡検査または注腸エックス線検査）の方法や内容について説明しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(4) 精密検査の結果の市町村への報告等の個人情報の取扱いについて、受診者に対し、十分な説明を行っているか ^{注)}	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. 検体の取扱い		
(1) 採便後は検体を冷蔵庫あるいは冷所に保存するように受診者に指導しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(2) 採便の翌日までに、受診者から検体を回収することを原則としているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(3) 受診者から検体を回収してから自施設で検査を行うまでの間あるいは検査施設へ引き渡すまでの間、冷蔵保存しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(4) 検体回収後、即日、検査施設へ引き渡しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(5) 検査施設では検体を受領後冷蔵保存しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(6) 検査施設では検体を受領後 24 時間以内に測定しているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(7) 市町村への結果報告は、検体回収後 1 週間以内になされているか	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

注) 市町村が実施するがん検診については、精密検査実施機関等が、精密検査の結果を市町村に情報提供する際に、必ずしも本人の同意を得る必要はないとされている。

