

(様式第 13)

病院の管理及び運営に関する諸記録の閲覧方法及び紹介患者に対する医療提供の実績

○病院の管理及び運営に関する諸記録の閲覧方法

閲覧責任者氏名	病院長 小池 健一
閲覧担当者氏名	副病院長 (事務担当) 佐迫 隆二 総務課長 寺坂 和記, 経営企画課長 久保田 達夫 医事課長 古澤 正治
閲覧の求めに応じる場所	診療情報開示室

○病院の管理及び運営に関する諸記録の閲覧の実績

前年度の総閲覧件数		延	0 件
閲覧者別	医師	延	0 件
	歯科医師	延	0 件
	国	延	0 件
	地方公共団体	延	0 件

○紹介患者に対する医療提供の実績

紹介率	73.6%	算定期間	平成19年4月1日～平成20年3月31日
算出根拠 A: 紹介患者の数			10,939人
B: 他の病院又は診療所に紹介した患者の数			10,725人
C: 救急用自動車によって搬入された患者の数			1,005人
D: 初診の患者の数			20,077人

(注) 1 「紹介率」欄は、A、B、Cの和をBとDの和で除した数に100を乗じて小数点以下第1位まで記入すること。

2 A、B、C、Dは、それぞれの延数を記入すること。

(様式第 13-2)

規則第 9 条の 2 3 及び第 1 条の 1 1 各号に掲げる体制の確保状況

① 専任の医療に係る安全管理を行う者の配置状況	有 ( 1 名 ) ・ 無
② 専任の院内感染対策を行う者の配置状況	有 ( 1 名 ) ・ 無
③ 医療に係る安全管理を行う部門の設置状況	有 ・ 無
・ 所属職員： 専任 ( 1 ) 名 兼任 ( 20 ) 名 ・ 活動の主な内容： インシデントレポートの分析・事実確認・医療事故等の判定 医療の安全管理のための職員研修に関すること 医療の安全管理を推進するための啓発活動	
④ 当該病院内に患者からの安全管理に係る相談に適切に応じる体制の確保状況	有 ・ 無
⑤ 医療に係る安全管理のための指針の整備状況	有 ・ 無
・ 指針の主な内容： 医療におけるリスクマネジメントの目的 組織としての医療事故防止への取り組み 事故防止のための教育システムの整備 医療事故の管理体制と報告	
⑥ 医療に係る安全管理のための委員会の開催状況	年 1 2 回
・ 活動の主な内容： 医療事故防止対策の推進 医療事故の原因究明及び再発防止策の検討 医療事故への対応の検討 医療事故防止のための教育及び研修	
⑦ 医療に係る安全管理のための職員研修の実施状況	年 1 7 回
・ 研修の主な内容： 新規採用者に対する基本的事項をテーマとする研修 インシデントに対する改善策の発表等 模擬事例による検討会 部署リスクマネージャー対象の問題点の提起及び検討 半自動体外式除細動器 ( A E D ) 取り扱い	
⑧ 医療機関内における事故報告等の医療に係る安全の確保を目的とした改善のための方策の状況	
・ 医療機関内における事故報告等の整備 ( 有 ) 無 ) ・ その他の改善のための方策の主な内容： 院内の関連会議での自院及び他病院の事例の紹介 ( 情報共有 ) による注意喚起 研修会とは別に院内の関連会議でのインシデントに対する解決策の発表と適宜実施 講演会の実施 医療事故防止マニュアルの見直し	

院内感染対策のための体制の確保に係る措置

① 院内感染対策のための指針の策定状況	(有)・無
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 指針の主な内容： <ul style="list-style-type: none"> <li>院内感染対策に関する基本的な考え方</li> <li>感染制御室運営委員会の設置</li> <li>感染対策に関する職員研修</li> <li>院内感染発生時の対応</li> <li>院内感染対策の手引き</li> <li>患者等に対する当該指針の閲覧及び情報提供と説明に関する基本方針</li> </ul> </li> </ul>	
② 院内感染対策のための委員会の開催状況	年12回
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 活動の主な内容： <ul style="list-style-type: none"> <li>院内感染対策に関するサーベイランス</li> <li>院内感染に関する啓発及び職員研修の企画</li> <li>院内完成防止のためのガイドライン・マニュアルの整備</li> <li>異常な感染症が発生した場合の速やかな調査及び対策、現職員への周知徹底</li> <li>職員・患者等に対する感染対策に関する広報</li> </ul> </li> </ul>	
③ 従業者に対する院内感染対策のための研修の実施状況	年17回
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 研修の主な内容： <ul style="list-style-type: none"> <li>院内完成防止対策の基本的考え方及び具体的対策について周知徹底と知識の向上を図る。</li> <li>○全職員、全職種を対象とした研修会</li> <li>○研修医、新採用看護師を対象とした研修会</li> <li>○病院委託業者を対象とする研修会</li> </ul> </li> </ul>	
④ 感染症の発生状況の報告その他の院内感染対策の推進を目的とした改善のための方策の状況	
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 病院における発生状況の報告等の整備 (有)・無 )</li> <li>・ その他の改善のための方策の主な内容： <ul style="list-style-type: none"> <li>院内感染対策の手引きの策定</li> <li>感染に関わる情報を患者又は家族に提供し、情報を共有する。</li> <li>疾病の説明とともに感染防止についても説明し、理解を得た上で協力を求める。</li> </ul> </li> </ul>	

医薬品に係る安全管理のための体制の確保に係る措置

① 医薬品の使用に係る安全な管理のための責任者の配置状況	有・無
② 従業者に対する医薬品の安全使用のための研修の実施状況	年 4回
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 研修の主な内容：            医薬品を安全に使用するための基本的な注意事項            疼痛コントロールに用いる薬剤の基本的な使い方            薬剤性アナフィラキシーショックの実態と対策            簡易懸濁法導入への取り組みと注意点            抗がん剤の安全な取扱い、調整方法            麻薬の安全かつ適正な管理方法</li> </ul>	
③ 医薬品の安全使用のための業務に関する手順書の作成及び当該手順書に基づく業務の実施状況	
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 手順書の作成 (有・無)</li> <li>・ 業務の主な内容：            医薬品の採用・購入手順に基づいた薬事委員会の開催および適正購入の実施            医薬品管理手順に基づいた医薬品の購入および麻薬、向精神薬、毒薬、劇薬、特定生物由来製            品等の適正管理の実施            患者に対する安全な医薬品供給のための調剤、交付、過誤防止、薬剤管理指導等の実施            医薬品情報の収集および提供の実施 等</li> </ul>	
④ 医薬品の安全使用のために必要となる情報の収集その他の医薬品の安全使用を目的とした改善のための方策の実施状況	
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 医薬品に係る情報の収集の整備 (有・無)</li> <li>・ その他の改善のための方策の主な内容：            医薬品安全管理に係る内容の見直しおよび医薬品安全管理のための業務手順書の順次改訂と            院内への周知徹底            医薬品の安全管理に係る必要研修内容の調査・検討と実施            医薬品の安全使用のための情報提供方法の工夫            (allメールによる全職員への配信、院内向け薬剤部ホームページへの掲示、各診療科・病棟            への書面による通知、添付文書内容はDICSより診療端末にて閲覧可能なシステムの構築)</li> </ul>	

医療機器に係る安全管理のための体制の確保に係る措置

① 医療機器の安全使用のための責任者の配置状況	(有)・無
② 従業者に対する医療機器の安全使用のための研修の実施状況	年11回
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 研修の主な内容： 輸血ポンプ・シリンジポンプ技術研修 人工呼吸器の取り扱い 基本・中級編 NPPV装着中の患者の看護</li> </ul>	
③ 医療機器の保守点検に関する計画の策定及び保守点検の実施状況	
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 計画の策定 ( (有)・無 )</li> <li>・ 保守点検の主な内容： 6ヶ月毎の定期点検 消耗品交換・動作確認・漏電チェック等</li> </ul>	
④ 医療機器の安全使用のために必要となる情報の収集その他の医療機器の安全使用を目的とした改善のための方策の実施状況	
<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 医療機器に係る情報の収集の整備 ( (有)・無 )</li> <li>・ その他の改善のための方策の主な内容： HPへの掲載 部署リスクマネージャー会議での連絡 研修会でのアンケート結果による研修内容の見直し</li> </ul>	