国のコア指標一覧と県の指標

	国の指標			県の指標	
	コア指標	データソース	番号	備考	
1	がんの年齢調整死亡率(75歳未満、全年齢)	人口動態統計	A101		
2	がん種別年齢調整死亡率(75歳未満、全年齢)	人口動態統計	A102		
3	難治性がん(代表例:膵がん)の年齢調整死亡率	人口動態統計	A102		
4	がんの年齢調整罹患率	全国がん登録	B101		
5	がん種別年齢調整罹患率	全国がん登録	B101		
6	がん種別5年生存率	全国がん登録/院内がん登録	B301		
7	希少がんの5年生存率	全国がん登録/院内がん登録	B301		
8	難治性がん(代表例:膵がん)の5年生存率	全国がん登録/院内がん登録	B301		
9	小児がん患者の5年生存率	全国がん登録/院内がん登録	B302		
10	現在自分らしい日常生活を送れていると感じるがん患者の割合	患者体験調査	A201		
11	現在自分らしい日常生活を送れていると感じる希少がん患者の割合	患者体験調査	A202		
12	現在自分らしい日常生活を送れていると感じる若年がん患者の割合	患者体験調査	A203		
13	検診がん種別進行がん罹患率	全国がん登録	B202		
14	BMI18.5以上25未満(65歳以上はBMI20を超え25未満)の者の割合	国民健康・栄養調査	C0110		
15	食塩摂取量の平均値	国民健康・栄養調査	C0109		
16	1日の歩数の平均値	国民健康・栄養調査	なし	取得可能	
17	1日当たりの純アルコール摂取量が男性40g以上、女性20g以上の者の 割合	国民健康・栄養調査	C0106		
18	20歳以上の者の喫煙率	国民健康・栄養調査	C0101		
19	HPVワクチン定期予防接種実施率	地域保健·健康増進事業報告	C0201		
20	受診勧奨実施市町村数(特別区を含む、以下同じ)	市区町村におけるがん検診の実施 状況調査	C0303		
21	検診受診率	国民生活基礎調査	C0301		
22	精密検査受診率	地域保健·健康増進事業報告	C0401		
23	指針の遵守市町村数	市区町村におけるがん検診の実施 状況調査	C0302		
	がんの診断・治療全体の総合評価(平均点または評価が高い割合)	患者体験調査	B303		
25	治療決定までに医療スタッフから治療に関する十分な情報を得られた患 者の割合	患者体験調査、小児患者体験調査	B405		
26	身体的な苦痛を抱えるがん患者の割合	患者体験調査	B410		

	国の指標			県の指標	
	コア指標	データソース	番号	備考	
27	精神心理的な苦痛を抱えるがん患者の割合	患者体験調査	B308B411		
28	療養生活の最終段階において、身体的な苦痛を抱えるがん患者の割合	遺族調査	なし	(確認中)	
29	療養生活の最終段階において、精神心理的な苦痛を抱えるがん患者の 割合	遺族調査	なし	(確認中)	
30	役割分担に関する議論が行われている都道府県の数	現況報告書	なし	_	
31	がん治療前にセカンドオピニオンに関する話を受けたがん患者の割合	患者体験調査	C0606		
32	都道府県協議会に小児がん拠点病院等が参加している都道府県の数	現況報告書	なし	_	
33	病理診断に携わる専門的な知識及び技能を有する医師が1人以上配置 されている拠点病院 等の割合	現況報告書	C0707		
34	担当した医師ががんについて十分な知識や経験を持っていたと思う患者の割合	患者体験調査	C0723		
35	がんゲノム医療中核拠点病院等の数	現況報告書(がんゲノム)	なし	取得可能	
	がんゲノム情報管理センターに登録された患者の数	C-CATからのデータ提供	なし	(確認中)	
37	がん遺伝子パネル検査を実施した患者のうち、エキスパートパネルで推 奨された薬剤が投与され た割合	CーCATからのデータ提供	なし	(確認中)	
38	我が国に多いがんの術後短期死亡率	院内がん登録+DPC	なし	(確認中)	
39	IMRTを提供しているがん診療連携拠点病院*5の割合	現況報告書	C0710		
40	化学療法/薬物療法関連QI(拠点病院等(QI研究参加施設)における標準的治療の実 施割合)	院内がん登録+DPC	C0501		
41	緩和ケア診療加算の算定回数	NDB	なし	取得可能	
42	栄養サポートチーム加算の算定回数	NDB	C0805		
43	主治医以外にも相談しやすいスタッフがいた患者の割合	患者体験調査	C0807		
	がんリハビリテーション研修プログラムを修了している医療従事者の人数	ライフプランニングセンタ-からのデ- タ提供	なし	(確認中)	
45	拠点病院等(QI研究参加施設)に通院・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	院内がん登録+DPC	なし	(確認中)	
46	がん相談支援センターにおけるアピアランスに関する相談件数	現況報告書	C1001		
47	治療による副作用の見通しを持てた患者の割合	患者体験調査	C1004		
48	身体的なつらさがある時に、すぐに医療スタッフに相談ができると思う患 者の割合	患者体験調査	C1005		
49	拠点病院等(QI研究参加施設)において支持療法に関する標準診療を実施された患者の 割合	院内がん登録+DPC	なし	(確認中)	
50	拠点病院等の緩和ケアチーム新規診療症例数	現況報告書	C1102		
51	緩和ケア診療加算の算定回数(再掲)	NDB	なし	取得可能	
52	医療者はつらい症状にすみやかに対応していたと感じる割合	患者体験調査·遺族調査	C1113		
53	がんと診断されてから病気や療養生活について相談できたと感じるがん 患者の割合	患者体験調査	B408		
54	日本がん・生殖医療登録システムJOFRへの登録症例数	日本・がん生殖医療学会からのデ- タ提供	C1201		

	国の指標				
	コア指標	データソース	番号	備考	
55	治療開始前に、生殖機能への影響に関する説明を受けたがん患者・家族 の割合	患者体験調査、小児患者体験調査	C1205		
56	希少がんホットラインへの問い合わせ数	国立がん研究センターからのデータ提供	なし	(確認中)	
57	中央病理コンサルテーションの数	国立がん研究センターからのデータ提供	なし	(確認中)	
58	難治性がん診療を積極的に受け入れている拠点病院等の数と他施設へ 紹介する拠点病院 の数	現況報告書	なし	取得可能	
	小児がん拠点病院等で小児がんの薬物療法に携わる専門的な知識及び 技能を有する医師の数	現況報告書(小児がん)	C1301		
60	小児がん拠点病院等における医療環境にある子どもや家族への療養支援に関する専門的な知 識及び技能を有する者の数	現況報告書(小児がん)	なし	取得可能	
61	がん患者の家族の悩みや負担を相談できる支援・サービス・場所が十分あると思う小児がん患者の割合	小児患者体験調査	なし	(確認中)	
62	長期フォローアップについて知っていると回答した小児がん患者の割合	小児患者体験調査	なし	(確認中)	
63	多職種からなるAYA支援チームを設置している拠点病院等の割合	現況報告書	C1303		
64	治療開始前に、生殖機能への影響に関する説明を受けたがん患者・家族 の割合	患者体験調査、小児患者体験調査	C1205		
65	意思決定能力を含む機能評価を行い、各種ガイドラインに沿って、個別の 状況を踏まえた対応 をしている拠点病院等の割合	現況報告書	C1401		
66	がんに関する臨床研究数	jRCT	なし	(確認中)	
67	望んだ場所で過ごせたがん患者の割合	遺族調査	なし	(確認中)	
68	がん患者の自殺数	革新的がん自殺研究推進プログラ ム	なし	(確認中)	
69	がん相談支援センターでの自施設・他施設からの新規相談件数(全国の 拠点病院等での総数)	現況報告書	C1501		
70	がん相談支援センターについて知っているがん患者の割合	患者体験調査、小児患者体験調査	C1513		
71	がんと診断されてから病気や療養生活について相談できたと感じるがん 患者の割合	患者体験調査	B408		
72	がん治療前に、セカンドオピニオンに関する話を受けたがん患者の割合	患者体験調査	C1512		
73	拠点病院等のがん相談支援センターにおける就労に関する相談件数	現況報告書	C1703		
74	両立支援コーディネーター研修修了者数	事業報告(労働者健康安全機構)	C1708		
75	治療開始前に、就労継続について説明を受けたがん患者の割合	患者体験調査	C1712		
76	退職したがん患者のうち、がん治療の開始前までに退職した者の割合	患者体験調査	C1714		
77	治療と仕事を両立するための勤務上の配慮がなされているがん患者の 割合	患者体験調査	C1716		
78	アピアランスケア研修(e-learning)修了者数	国立がん研究センターアピアランス 支援センターからの データ提供	なし	(確認中)	
79	自殺リスクに関する研修を実施した拠点病院等の割合	現況報告書	C1710		
80	特定疾患治療管理料 がん患者指導管理料イ算定数	NDB	C0804		
81	心のつらさがあるときに、すぐに医療スタッフに相談できると感じている患者の割合	患者体験調査	C1115		
82	精神心理的な苦痛を抱えるがん患者の割合	患者体験調査	C1112		

	国の指標			県の指標	
	コア指標	データソース	番号	備考	
83	小児・AYA世代のがんの長期フォローアップに関する研修会参加人数	小児・AYA世代の長期フォローアップ 体制整備事業事 業報告	なし	(確認中)	
84	治療開始前に、就労継続について説明を受けたがん患者の割合	患者体験調査	C1712		
85	介護支援等連携指導料の算定数(がん患者に限定)	NDB	なし	(確認中)	
86	退院時共同指導料1の算定数(がん患者に限定)	NDB	なし	(確認中)	
87	意思決定能力を含む機能評価を行い、各種ガイドラインに沿って、個別の 状況を踏まえた対応 をしている拠点病院等の割合	現況報告書	C1401		
88	CSO(Common Scientific Outline)分類別•部位別論文数、引用数	論文デ-タベ-ス Dimensions	なし	(確認中)	
89	第4期がんプロで支援されたがん専門医療人材の人数	事業における取組状況調査	なし	(確認中)	
90	外部講師を活用してがん教育を実施した学校の割合	がん教育の実施状況調査	C1901		
91	「がん検診を受けられる年齢になったら、検診を受けようと思う。」に対し て「そう思う」「どちらかとい えばそう思う」と回答した割合	がん教育総合支援事業事業成果報 告書	なし	(確認中)	
92	全国がん登録利用件数(総数・年あたり)	厚生労働省調ベン国立がん研究センターからのデータ 提供	なし	(確認中)	
93	都道府県がん対策推進計画の策定過程におけるがん患者を代表する者の参加割合(参考:性別、年代等の多様性)	厚生労働省調べ	なし	取得可能	
94	ゲノム情報を活用したがん医療についてがん患者が知っていると回答し た割合	患者体験調査	C0605		
95	治療費用の負担が原因で、がんの治療を変更・断念したがん患者の割合	患者体験調査	B406		
96	金銭的負担が原因で生活に影響があったがん患者の割合	患者体験調査	B407		
97	小児がん拠点病院等のがん相談支援センターにおける、小児・AYA世代のがん患者に対する就労に関する相談件数	現況報告書(小児がん)	C1802		

国の指標 97項目

うち、県の指標にもある項目 65項目(32項目なし)

