

レーダーチャートの5項目とチェックリストの各設問との対応表

- ・レーダーチャートの5項目は下表のとおり「事業評価のためのチェックリスト（市区町村用）」の各設問と対応
(5項目は、国立がん研究センター発行の「自治体担当者のためのがん検診精度管理マニュアル（第2版）」の章分けをもとに分類)
- ・項目ごとに【実施数（○の数）/設問数】で実施率を算出し、レーダーチャートに反映
(例) 「1 一次検診の精度管理」は設問が14問あるため、14問すべてが「実施（○）」なら実施率100%、半分の7問が「実施（○）」なら実施率50%とする。

1 一次検診の精度管理

1-1 検診対象者と受診者の情報管理

(1)対象者名簿の作成及び対象者数の把握

1	問1-1	対象者全員の氏名を記載した名簿を、住民台帳などに基づいて作成しましたか
2	問1-3	対象者数（推計でも可）を把握しましたか

(2)受診台帳の整備

3	問2-1	個人別の受診（記録）台帳またはデータベースを作成しましたか
4	問2-2	過去5年間の受診歴を記録していますか

(3)受診者数（率）の分析

5	問7-1	受診率の集計
6	問7-1-1	受診率の性別・年齢5歳階級別の集計
7	問7-1-2	受診者数の検診機関別の集計
8	問7-1-3	受診者数の検診受診歴別の集計

1-2 検診の受診勧奨

9	問1-2	対象者全員に、個別に受診勧奨を行いましたか
10	問3-1	受診勧奨時に、「検診機関用チェックリスト 1.受診者への説明」が全項目記載された資料を、全員に個別配布しましたか

1-3 要精検率の把握・分析

(1)要精検率の把握		
11	問9-1	要精検率の集計
(2)要精検率の分析		
12	問9-1-1	要精検率の性別・年齢5歳階級別の集計
13	問9-1-2	要精検率の検診機関別の集計
14	問9-1-3	要精検率の検診受診歴別の集計

2 精検受診把握・受診勧奨

2 精検受診の有無の把握と受診勧奨

(1)精検受診の有無の把握

1	問4-3	個人毎の精密検査方法及び、精密検査（治療）結果を、市区町村、検診機関（医療機関）、精密検査機関が共有しましたか
2	問4-5	精密検査未受診と精密検査結果未把握を定義に従って区別し、精密検査未受診者を特定しましたか
3	問10-1	精検受診率の集計
4	問10-1-4	精検未受診率の集計

(2)精検未受診者に対する受診勧奨

5	問3-2	要精検者全員に対し、受診可能な精密検査機関名（医療機関名）の一覧を提示しましたか
6	問3-2-1	【問3-2】の一覧に掲載したすべての精密検査機関には、あらかじめ精密検査結果の報告を依頼しましたか
7	問4-6	精密検査未受診者に精密検査の受診勧奨を行いましたか

(3)精検受診率の分析

8	問10-1-1	精検受診率の性別・年齢5歳階級別の集計
9	問10-1-2	精検受診率の検診機関別の集計
10	問10-1-3	精検受診率の検診受診歴別の集計

3 精検結果把握

3 精検結果の把握

1	問4-1	精密検査方法及び、精密検査（治療）結果を把握しましたか
2	問4-2	精密検査方法及び、精密検査（治療）結果が不明の者については、本人もしくは精密検査機関への照会等により、結果を確認しましたか
3	問4-4	過去5年間の精密検査方法及び、精密検査（治療）結果を記録していますか
4	問11-1	がん発見率の集計
5	問13-1	早期がん割合の集計
6	問15-1	上皮内病変（CIN・AISなど）数の区分毎の集計
7	問15-2	進行度AI期がん割合の集計
8	問12-1	陽性反応適中度の集計
9	問5-2	がん検診の結果について、地域保健・健康増進事業報告の全項目を計上できるよう、委託先（検診機関（医療機関）、医師会など）に報告を求めましたか
10	問5-3	がん検診の結果について、委託先からの報告内容が地域保健・健康増進事業報告を網羅できていない場合、改善を求めましたか
11	問5-4	精密検査結果について、地域保健・健康増進事業報告の全項目を計上できるよう、委託先（検診機関（医療機関）、精密検査機関、医師会など）に報告を求めましたか
12	問5-5	精密検査結果について、委託先からの報告内容が地域保健・健康増進事業報告を網羅できていない場合、改善を求めましたか

4 精検結果分析

4 精検結果の分析

1	問11-1-1	がん発見率の性別・年齢5歳階級別の集計
2	問11-1-2	がん発見率の検診機関別の集計
3	問11-1-3	がん発見率の検診受診歴別の集計
4	問11-1-4	がん発見率の検査方法別の集計（乳がん検診のみ）
5	問13-1-1	早期がん割合の性別・年齢5歳階級別の集計
6	問13-1-2	早期がん割合の検診機関別の集計
7	問13-1-3	早期がん割合の検診受診歴別の集計
8	問13-1-4	早期がん割合の検査方法別の集計（乳がん検診のみ）
9	問14-1	（胃、大腸がん）粘膜内がん、（乳がん）非浸潤がんの集計
10	問15-1-1	上皮内病変（CIN・AISなど）数の区分毎の年齢5歳階級別の集計
11	問15-1-2	上皮内病変（CIN・AISなど）数の区分毎の検診機関別の集計
12	問15-1-3	上皮内病変（CIN・AISなど）数の区分毎の検診受診歴別の集計
13	問15-2-1	進行度IA期のがん割合の年齢5歳階級別の集計
14	問15-2-2	進行度IA期のがん割合の検診機関別の集計
15	問15-2-3	進行度IA期のがん割合の検診受診歴別の集計
16	問12-1-1	陽性反応適中度の性別・年齢5歳階級別の集計
17	問12-1-2	陽性反応適中度の検診機関別の集計
18	問12-1-3	陽性反応適中度の検診受診歴別の集計
19	問12-1-4	陽性反応適中度の検査方法別の集計（乳がん検診のみ）
20	問5-1	がん検診結果や精密検査結果の最終報告（令和3年度地域保健・健康増進事業報告）を行いましたか

5 検診機関の質の担保

5 検診機関（医療機関）の質の担保

(1)適切な仕様書に基づく委託検診機関の選定

1	問6-1	委託先検診機関（医療機関）を、仕様書の内容に基づいて選定しましたか
2	問6-1-1	仕様書（もしくは実施要綱）の内容は、「仕様書に明記すべき必要最低限の精度管理項目」を満たしていましたか

(2)検診結果（精検結果）に基づくフィードバック

3	問6-1-2	検診終了後に、委託先検診機関（医療機関）で仕様書（もしくは実施要綱）の内容が遵守されたことを確認しましたか
4	問6-2	検診機関（医療機関）に精度管理評価を個別にフィードバックしましたか
5	問6-2-1	「検診機関用チェックリスト」の遵守状況をフィードバックしましたか
6	問6-2-2	検診機関（医療機関）毎のプロセス指標値を集計してフィードバックしましたか
7	問6-2-3	上記の結果をふまえ、課題のある検診機関（医療機関）に改善策をフィードバックしましたか