

2018年度 指標一覧

青字：2018/05/30 更新

赤字：2018/10/09 更新

I 指標

| No. | 継続/ 新規 | Measure Domain | 指標名 | DPC |
|------|-----------|-------------------|--|-----|
| 1-a | 継続 | Outcome | 患者満足度(外来患者) 満足 | |
| 1-b | 継続 | Outcome | 患者満足度(外来患者) 満足またはやや満足 | |
| 2-a | 継続 | Outcome | 患者満足度(入院患者) 満足 | |
| 2-b | 継続 | Outcome | 患者満足度(入院患者) 満足またはやや満足 | |
| 3 | 継続 | Outcome | 死亡退院患者率 | |
| 4-a | 継続 | Outcome | 入院患者の転倒・転落発生率 | |
| 4-b | 継続 | Outcome | 入院患者の転倒・転落による損傷発生率(損傷レベル 2 以上) | |
| 4-c | 継続 | Outcome | 入院患者の転倒・転落による損傷発生率(損傷レベル 4 以上) | |
| 5 | 継続 | Outcome | 褥瘡発生率 | |
| 6 | 継続 | Process | 紹介率 | |
| 7 | 継続 | Process | 逆紹介率 | |
| 8 | 継続 | Process | 尿道留置カテーテル使用率 | |
| 9 | 継続 | Outcome | 症候性尿路感染症発生率 | |
| 10 | 継続 | Process | 救急車・ホットラインの応需率 | |
| 11 | 継続 | Process | 特定術式における手術開始前 1 時間以内の予防的抗菌薬投与率 | |
| 12 | 継続 | Process | 特定術式における術後 24 時間(心臓手術は 48 時間)以内の予防的抗菌薬投与停止率 | |
| 13 | 継続 | Process | 特定術式における適切な予防的抗菌薬選択率 | |
| 14-a | 継続 | Outcome | 糖尿病患者の血糖コントロール HbA1c(NGSP)<7.0% | |
| 14-b | 新規 | Outcome | 糖尿病患者の血糖コントロール HbA1c(NGSP)<8.0% | |
| 15 | 継続 | Outcome | 退院後 6 週間以内の救急医療入院率 ※救急医療入院が対象 | * |
| 16 | 継続 | Process | 急性心筋梗塞患者における入院後早期アスピリン投与割合 | * |
| 17-a | 継続 | Process | 急性心筋梗塞患者における退院時アスピリン投与割合 | * |
| 17-b | 新規 | Process | 急性心筋梗塞患者における退院時抗血小板薬投与割合 | * |
| 18 | 継続 | Process | 急性心筋梗塞患者における退院時βブロッカー投与割合 | * |
| 19 | 継続 | Process | 急性心筋梗塞患者における退院時スタチン投与割合 | * |
| 20 | 継続 | Process | 急性心筋梗塞患者における退院時 ACE 阻害剤もしくはアンギオテンシン II 受容体阻害剤の投与割合 | * |
| 21 | 継続 | Process | 急性心筋梗塞患者における ACE 阻害剤もしくはアンギオテンシン II 受容体阻害剤の投与割合 | * |
| 22 | 継続 | Process | 急性心筋梗塞患者の病院到着後 90 分以内の PCI 実施割合 | * |
| 23 | 継続 | Process | 脳卒中患者のうち入院 2 日目までに抗血小板療法もしくは抗凝固療法を受けた患者の割合 | * |
| 24 | 継続 | Process | 脳卒中患者のうち退院時抗血小板薬処方割合 | * |

| | | | | |
|------|----|---------|-----------------------------------|---|
| 25 | 継続 | Process | 脳卒中患者の退院時スタチン処方割合 | * |
| 26 | 継続 | Process | 心房細動を伴う脳卒中患者への退院時抗凝固薬処方割合 | * |
| 27 | 継続 | Process | 脳梗塞における入院後早期リハビリ実施患者割合 | * |
| 28 | 継続 | Process | 喘息入院患者のうち吸入ステロイドを入院中に処方された割合 | * |
| 29 | 継続 | Process | 入院中にステロイドの経口・静注処方された小児喘息患者の割合 | * |
| 30 | 継続 | | 統合指標(Composite Measures) 【手術】 | |
| 31 | 継続 | | 統合指標(Composite Measures) 【虚血性心疾患】 | |
| 32 | 継続 | | 統合指標(Composite Measures) 【脳卒中】 | |
| 33-a | 新規 | Outcome | 1 か月間・100 床当たりのインシデント・アクシデント発生件数 | |
| 33-b | 新規 | Process | 全報告中医師による報告の占める割合 | |
| 34 | 新規 | Process | 職員におけるインフルエンザワクチン予防接種率 | |
| 35 | 新規 | Outcome | 中心静脈カテーテル挿入に伴う気胸発生率 | * |
| 36 | 新規 | Process | 誤嚥性肺炎に対する喉頭ファイバースコープ又は嚥下造影検査実施率 | * |
| 37-a | 新規 | Process | 術後 48 時間以内の予防的抗菌薬投与停止率(バイパス手術) | * |
| 37-b | 新規 | Process | 術後 48 時間以内の予防的抗菌薬投与停止率(他の心臓手術) | * |
| 37-c | 新規 | Process | 術後 24 時間以内の予防的抗菌薬投与停止率(股関節置換術) | * |
| 37-d | 新規 | Process | 術後 24 時間以内の予防的抗菌薬投与停止率(膝関節置換術) | * |
| 37-e | 新規 | Process | 術後 24 時間以内の予防的抗菌薬投与停止率(血管手術) | * |
| 37-f | 新規 | Process | 術後 24 時間以内の予防的抗菌薬投与停止率(大腸手術) | * |
| 37-g | 新規 | Process | 術後 24 時間以内の予防的抗菌薬投与停止率(子宮全摘除術) | * |
| 38-a | 新規 | Process | 薬剤管理指導実施率 | * |
| 38-b | 新規 | Process | 安全管理が必要な医薬品に対する服薬指導実施率 | * |
| 39 | 新規 | Process | 糖尿病・慢性腎臓病患者への栄養管理実施率 | * |
| 40-a | 新規 | Process | 手術ありの患者の肺血栓塞栓症の予防対策の実施率 | * |
| 40-b | 新規 | Outcome | 手術ありの患者の肺血栓塞栓症の発生率 | * |
| 41-a | 新規 | Process | 広域抗菌薬使用時の血液培養実施率 | * |
| 41-b | 新規 | Process | 血液培養実施時の 2 セット実施率 | * |
| 42-a | 新規 | Process | 脳卒中患者に対する地域連携パスの使用率 | * |
| 42-b | 新規 | Process | 大腿骨頸部骨折患者に対する地域連携パスの使用率 | * |

II 収集期間

- 患者満足度(外来患者)……2 日以上
- 患者満足度(入院患者)……7 日以上
- インフルエンザワクチン予防接種率……平成 30 年 4 月～平成 31 年 3 月まで 1 回以上
- DPC を使用しない指標(No.14 除く)……平成 30 年 4 月～平成 31 年 3 月まで月ごと
- DPC を使用しない指標(No.14)
 - 1 回目 平成 29 年 7 月～平成 30 年 6 月分
 - 2 回目 平成 29 年 10 月～平成 30 年 9 月分
 - 3 回目 平成 30 年 1 月～平成 30 年 12 月分
 - 4 回目 平成 30 年 4 月～平成 31 年 3 月分

- DPCを使用する指標
 - 1回目 平成30年4月～6月：様式1 / Dファイル /入院EFファイル
 - 2回目 平成30年7月～9月：様式1 / Dファイル /入院EFファイル
 - 3回目 平成30年10月～12月：様式1 / Dファイル /入院EFファイル
 - 4回目 平成31年1月～3月：様式1 / Dファイル /入院EFファイル
- ※ただし、新規参加施設の1回目は、以下とする。
- 平成30年4月～6月：様式1 / 平成30年1月～6月：Dファイル /入院EFファイル

Ⅲ 提出期限

- 患者満足度……平成31年4月末日までの間に1回提出
- インフルエンザワクチン予防接種率……平成31年4月末日までの間に1回提出
- DPCを使用しない指標(No.14 除く)……毎月末日までに前月分を提出
- DPCを使用しない指標(No.14) 、 DPCを使用する指標
 - 1回目 平成30年7月末日までに提出
 - 2回目 平成30年10月末日までに提出
 - 3回目 平成31年1月末日までに提出
 - 4回目 平成31年4月末日までに提出