|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 番号 | 項目名 | データ型 | 最長桁数(Byte数) | 備考（※1：コード定義あり※2：がん死亡者情報票のみの登録を含む） |
| 1 | 行番号 | 数値型 | 10 | ファイル内で1から連番 |
| 2 | 提供情報患者番号 | 数値型 | 10 | ファイル内で新たに採番する患者番号 |
| 3 | 多重がん番号 | 数値型 | 3 | 0:多重がんなし　1以上：多重の順 |
| 4 | 性別 | 文字列型 | 1 | 0:男女の診断　1:男の診断　2:女の診断 |
| 5 | 診断時年齢 | 数値型 | 3 | 集約診断日－集約生年月日にて算出、999：年齢不明 |
| 6 | 診断時年齢(小児用) | 数値型 | 28 | 月齢、9999：年齢不明、整数4桁+.+小数点以下23桁 |
| 7 | 診断時患者住所都道府県コード | 文字列型 | 2 | 全国地方公共団体コード1～47、77:国外、99:不明 |
| 8 | 診断時患者住所保健所コード | 文字列型 | 2 | ※1 |
| 9 | 診断時患者住所医療圏コード | 文字列型 | 2 | ※1 |
| 10 | 診断時患者住所市区町村コード | 文字列型 | 5 | 全国地方公共団体コード |
| 11 | 診断時患者住所 | 文字列型 | 200 | 都道府県-郡市区町村-町字までの表記 |
| 12 | 側性 | 文字列型 | 1 | 1:右側　2:左側　3:両側　7:側性なし　9:不明 |
| 13 | 局在コード（ICD-O-3） | 文字列型 | 4 | ICD-O-3 局在（T）コードに準ずる |
| 14 | 診断名（和名） | 文字列型 | 128 | 局在コードに対応する和名 |
| 15 | 形態コード（ICD-O-3） | 文字列型 | 4 | ICD-O-3 形態（M）コードに準ずる |
| 16 | 性状コード（ICD-O-3） | 文字列型 | 1 | ICD-O-3 形態（M）コードに準ずる |
| 17 | 分化度（ICD-O-3） | 文字列型 | 1 | 1:異型度Ⅰ　高分化2:異型度Ⅱ　中分化3:異型度Ⅲ　低分化4:異型度Ⅳ　未分化5:T細胞6:B細胞7:ﾇﾙ細胞　非T・非B8:NK細胞9:異型度または分化度・細胞型が未決定、未記載又は適用外 |
| 18 | 組織診断名（和名） | 文字列型 | 128 | 形態と性状コードの組み合わせに対応する和名 |
| 19 | ICD-10コード | 文字列型 | 4 |  |
| 20 | ICD-10（和名） | 文字列型 | 128 | ICD-10コードに対応する和名 |
| 21 | IARC-ICCC3コード（小児用がん分類） | 文字列型 | 6 | 小児用がん用分類※1 |
| 22 | ICCC（英名） | 文字列型 | 128 | ICCCコードに対応する英名 |
| 23 | 診断根拠 | 文字列型 | 1 | 0:死亡者情報票情報のみかつ診断根拠不明1:原発巣の組織診2:転移巣の組織診3:細胞診4:部位特異的腫瘍マーカー（AFP、HCG、VMA、免疫グロブリンの高値）5:臨床検査6:臨床診断9:不明 |
| 24 | 診断年 | 文字列型 | 4 | YYYY形式 |
| 25 | 診断年月日 | 文字列型 | 8 | YYYYMMDD形式 |
| 26 | 診断日精度 | 文字列型 | 1 | 0:完全な日付1:閏年以外の2/292:日のみ不明3:月を推定4:月･日が不明5:年を推定9:日付なし |
| 番号 | 項目名 | データ型 | 最長桁数(Byte数) | 備考（※1：コード定義あり※2：がん死亡者情報票のみの登録を含む） |
| 27 | 発見経緯 | 文字列型 | 1 | 1:がん検診・健康診断・人間ドックでの発見例3:他疾患の経過観察中の偶然発見4:剖検発見8:その他9:不明※2 |
| 28 | 進展度・治療前 | 文字列型 | 3 | 400:上皮内410:限局420:領域リンパ節430:隣接臓器浸潤440:遠隔転移777:該当せず499:不明※2 |
| 29 | 進展度・術後病理学的 | 文字列型 | 3 | 400:上皮内410:限局420:領域リンパ節430:隣接臓器浸潤440:遠隔転移660:手術なし・術前治療後777:該当せず499:不明※2 |
| 30 | 進展度・総合 | 文字列型 | 3 | 400:上皮内410:限局420:領域リンパ節430:隣接臓器浸潤440:遠隔転移777:該当せず499:不明※2 |
| 31 | 外科的治療の有無 | 文字列型 | 1 | 1:有　2:無　9:施行の有無不明※2 |
| 32 | 鏡視下治療の有無 | 文字列型 | 1 | 1:有　2:無　9:施行の有無不明※2 |
| 33 | 内視鏡的治療の有無 | 文字列型 | 1 | 1:有　2:無　9:施行の有無不明※2 |
| 34 | 観血的（外科的・鏡視下・内視鏡的）治療の範囲 | 文字列型 | 1 | 1:腫瘍遺残なし　4:腫瘍遺残あり　6:手術なし　9:不明※2 |
| 35 | 放射線療法の有無 | 文字列型 | 1 | 1:有　2:無　9:施行の有無不明※2 |
| 36 | 化学療法の有無 | 文字列型 | 1 | 1:有　2:無　9:施行の有無不明※2 |
| 37 | 内分泌療法の有無 | 文字列型 | 1 | 1:有　2:無　9:施行の有無不明※2 |
| 38 | その他治療の有無 | 文字列型 | 1 | 1:有　2:無　9:施行の有無不明※2 |
| 39 | 初診病院コード | 文字列型 | 5 | 全国がん登録独自コード※1初診：届出情報の中から最も先に受診したと考えられる病院を選択 |
| 40 | 初診病院都道府県コード | 文字列型 | 2 | 全国地方公共団体コード |
| 41 | 初診病院保健所コード | 文字列型 | 2 | ※1 |
| 42 | 初診病院医療圏コード | 文字列型 | 2 | ※1 |
| 43 | 初診病院住所 | 文字列型 | 200 | 都道府県-郡市区町村-町字までの表記 |
| 44 | 診断病院コード | 文字列型 | 5 | 全国がん登録独自コード※1診断：届出情報の中から「がん」の診断を確定したと考えられる病院を選択 |
| 45 | 診断病院都道府県コード | 文字列型 | 2 | 全国地方公共団体コード |
| 46 | 診断病院保健所コード | 文字列型 | 2 | ※1 |
| 47 | 診断病院医療圏コード | 文字列型 | 2 | ※1 |
| 48 | 診断病院住所 | 文字列型 | 200 | 都道府県-郡市区町村-町字までの表記 |
| 49 | 観血的治療病院コード | 文字列型 | 5 | 全国がん登録独自コード※1観血的：届出情報の外科的、体腔鏡的、内視鏡的治療のいずれか又は複数がありの場合、外科的、体腔鏡的、内視鏡の優先順位で当該治療を実施したと考えられる病院を選択 |
| 50 | 観血的治療都道府県コード | 文字列型 | 2 | 全国地方公共団体コード |
| 51 | 観血的治療病院保健所コード | 文字列型 | 2 | ※1 |
| 52 | 観血的治療病院医療圏コード | 文字列型 |  | ※1 |
| 番号 | 項目名 | データ型 | 最長桁数(Byte数) | 備考（※1：コード定義あり※2：がん死亡者情報票のみの登録を含む） |
| 53 | 観血的治療病院住所 | 文字列型 | 200 | 都道府県-郡市区町村-町字までの表記 |
| 54 | 放射線治療病院コード | 文字列型 | 5 | 全国がん登録独自コード※1 |
| 55 | 放射線治療病院都道府県コード | 文字列型 | 2 | 全国地方公共団体コード |
| 56 | 放射線治療病院保健所コード | 文字列型 | 2 | ※1 |
| 57 | 放射線治療病院医療圏コード | 文字列型 | 2 | ※1 |
| 58 | 放射線治療病院住所 | 文字列型 | 200 | 都道府県-郡市区町村-町字までの表記 |
| 59 | 薬物治療病院コード | 文字列型 | 5 | 全国がん登録独自コード※1薬物：届出情報の化学療法、内分泌療法のいずれか又は複数がありの場合、化学療法、内分泌療法の優先順位で当該治療を実施したと考えられる病院を選択 |
| 60 | 薬物治療病院都道府県コード | 文字列型 | 2 | 全国地方公共団体コード |
| 61 | 薬物治療病院保健所コード | 文字列型 | 2 | ※1 |
| 62 | 薬物治療病院医療圏コード | 文字列型 | 2 | ※1 |
| 63 | 薬物治療病院住所 | 文字列型 | 200 | 都道府県-郡市区町村-町字までの表記 |
| 64 | 原死因 | 文字列型 | 4 | ICD-10コード |
| 65 | 原死因（和名） | 文字列型 | 128 | 原死因ががんの範囲のとき、ICD-10コードに対応する和名 |
| 66 | 生死区分 | 文字列型 | 1 | 0:生存　1:死亡 |
| 67 | 死亡日/最終生存確認日資料源 | 文字列型 | 1 | 死亡日が存在する場合は"R,C,NC"死亡日が存在しない場合は"R" |
| 68 | 生存期間（日） | 数値型 | 5 | 死亡年月日又は最終生存確認年月日と診断年月日から算出した年次確定集約情報の生存期間（月）×30.5の日数 |
| 69 | DCI区分 | 文字列型 | 1 | 1:DCIである　2:DCIでないDCI：DCO＋遡り調査で「がん」の届出 |
| 70 | DCO区分 | 文字列型 | 1 | 1:DCOである　2:DCOでないDCO：死亡者情報票のみで登録された「がん」 |
| 71 | 患者異動動向 | 文字列型 | 1 | 入力都道府県と診断時住所の都道府県が、1:すべて同一　2:すべて異なる　3:一つでも異なる　0:Ｃ票のみ |
| 72 | 患者受療動向 | 文字列型 | 1 | 入力都道府県と診断時住所の都道府県が、1:すべて一致　2:不一致を含む |
| 73 | 統計対象区分 | 数値型 | 1 | IARC/IACR多重がん規則に基づく1:統計対象である　2:統計対象ではない |
| 番号 | 項目名 | データ型 | 最長桁数(Byte数) | 備考（※1：コード定義あり※2：がん死亡者情報票のみの登録を含む） |
| 74 | 生存率集計対象区分 | 文字列型 | 1 | 0:生存率集計対象外（統計対象区分が2又はDCO区分が1）1:生存率集計対象（性状コードが3で多重がん番号が最小）2:生存率集計対象（1を除く第一がんを問わず性状３のもの）3:生存率集計対象追加候補①（第一がんの性状0～2）4:生存率集計対象追加候補②（第一がんを含まない性状0～2） |
| 75 | 集計用市区町村コード | 文字列型 | 5 | 集約患者診断時住所市区町村コードを、別途定義する定義テーブルによって、任意の年に存在する市区町村コードに置き換えたコード |
| 76 | 死亡年月 | 文字列型 | 6 | YYYYMM形式 |

- 4 -