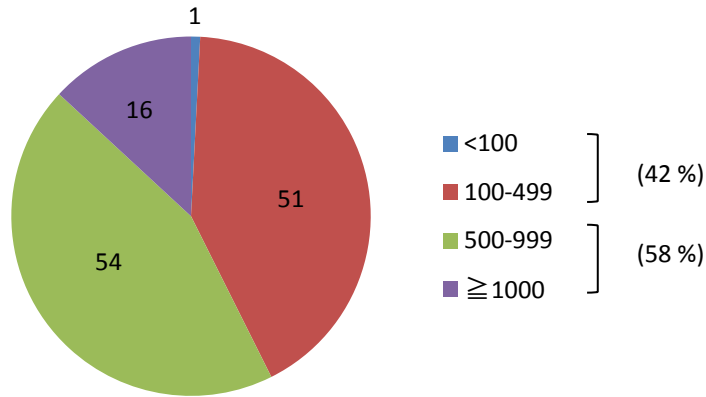


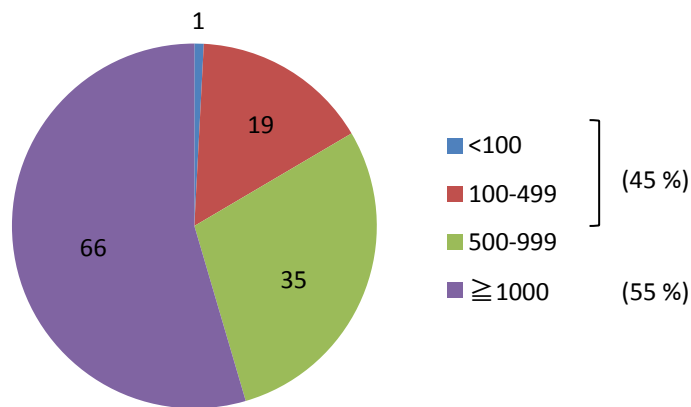
# 背景

## 1. 病院規模と体液検査

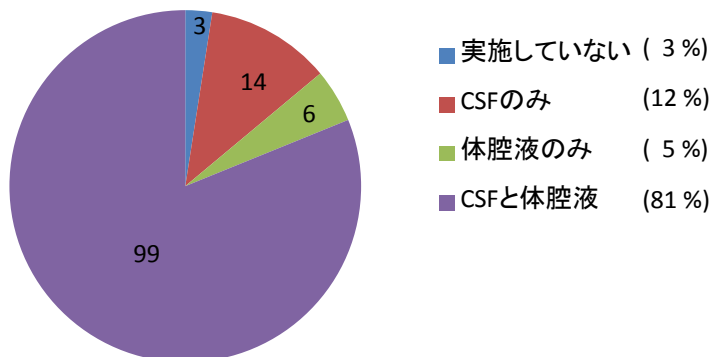
問1. 貴施設の病床数を選んでください。(回答数n=122)



問2. 貴施設の日平均外来患者数を選んでください。(回答数n=121)

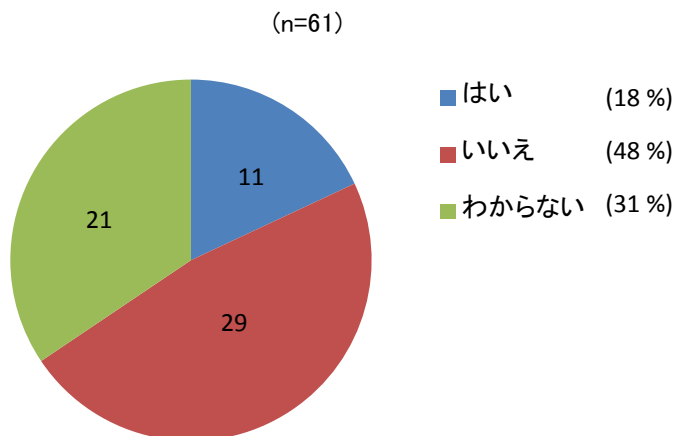


問3. 院内検査として体液細胞数算定検査を実施していますか？(回答数n=122)

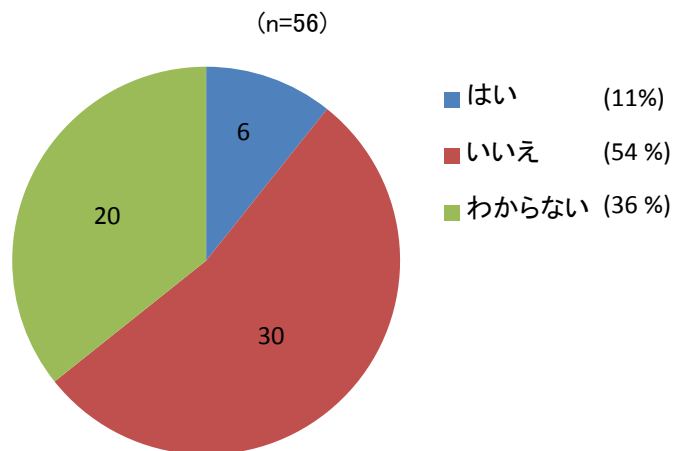


## 2. 使用機種

問12. 「問11」で答えた使用機種は、CSF細胞数測定 of 診断用医療機器として厚生労働省に届け出が行われ、髄液一般検査(用手法同様)の保険点数を請求できる機種ですか？



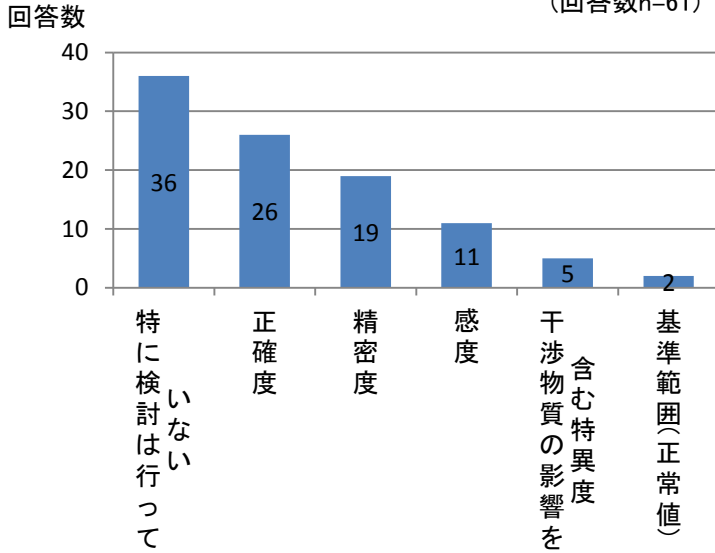
問13. 「問11」で答えた使用機種の製造メーカーは、取扱説明書の使用目的の中で、CSF細胞数測定 of 診断用医療機器として厚生労働省に届け出た機種であることを明記していますか？



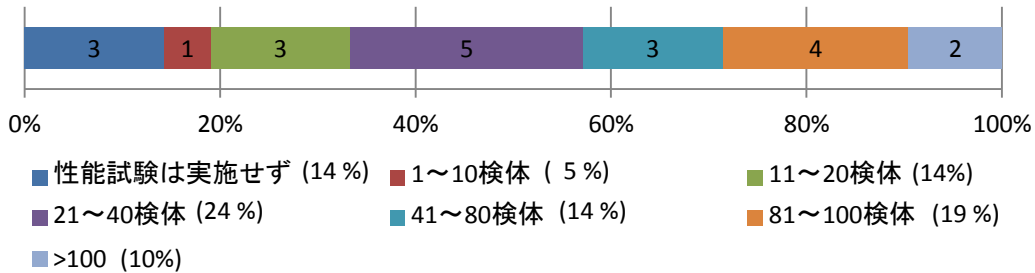
### 3. 導入前性能試験

問14. 導入前の性能試験としてどんな検討を行いましたか？(複数回答可)

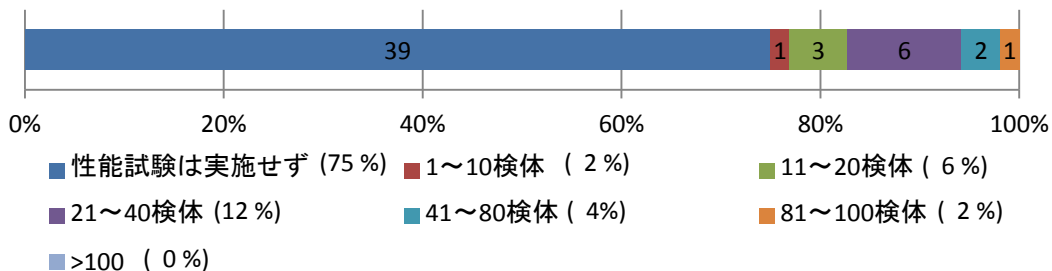
(回答数n=61)



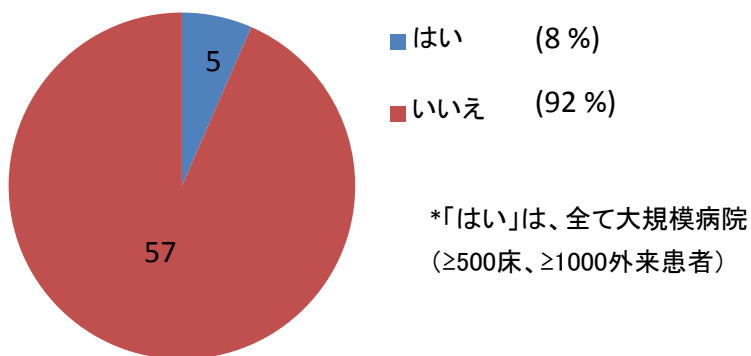
問15. CSF検査に関する性能試験には何検体のCSFサンプルを用いましたか？(回答数n=21)



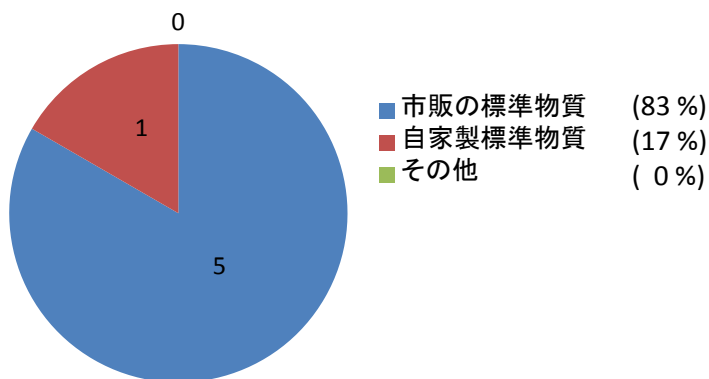
問19. 体腔液に関する性能試験には何検体の体腔液サンプルを用いましたか？(回答数n=52)



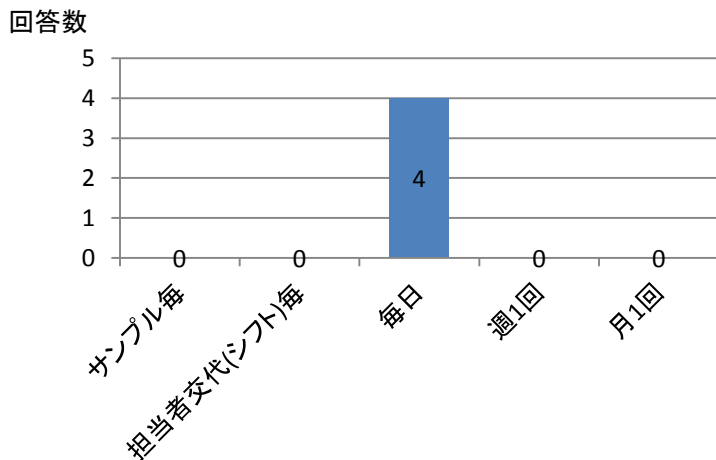
問23. 体液自動算定の際に精度管理標準物質を用いていますか？（回答数n=62）



問25. 「問23」で「a. はい」の場合、どのような標準物質を用いますか？（回答数n=6）

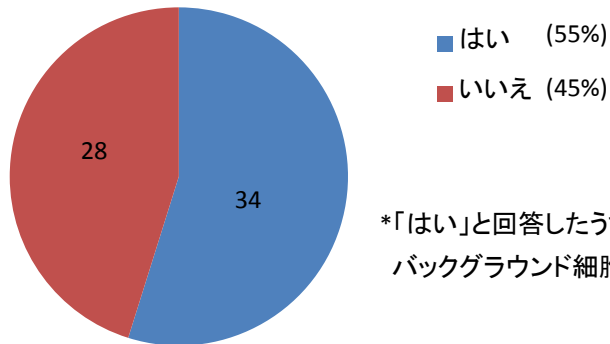


問24. 「問23」で「a. はい」の場合、どの頻度で用いますか？（回答数n=4）



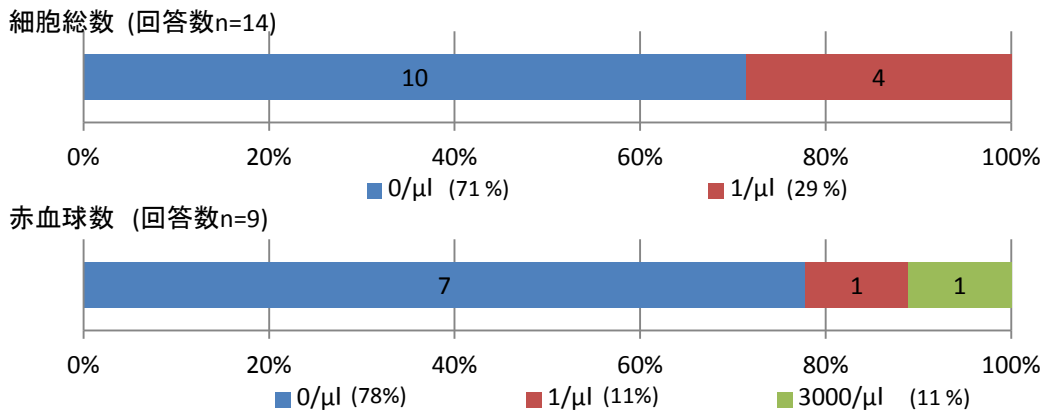
## 4. バックグラウンド

問26. 体液自動算定の際にバックグラウンドの細胞計数を行いますか？(回答数n=62)

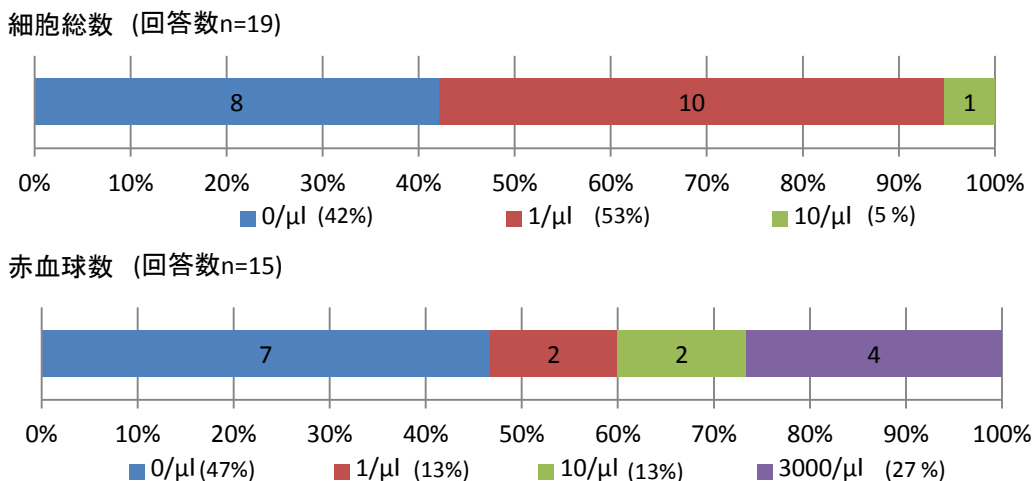


\*「はい」と回答したうちの97%がサンプル毎にバックグラウンド細胞計数を実施

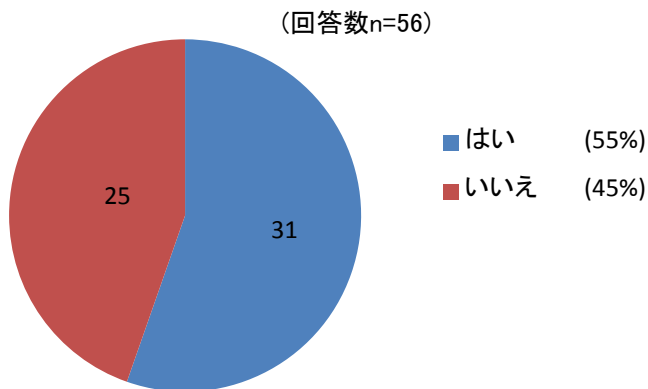
問28. 「問26」で「a. はい」の場合、CSFのバックグラウンド細胞数はいくつまで許容できますか？



問29. 「問26」で「a. はい」の場合、体腔液のバックグラウンド細胞数はいくつまで許容できますか？

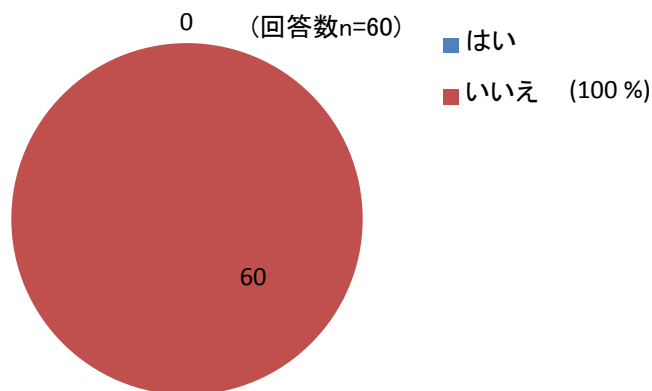


問30. 誤った結果を出す恐れのある細胞塊(クランプ)や細胞破片(デブリス)を確認する方法がありますか？



## 5. 精度管理プログラム

問31. 体液自動算定のための外部精度管理プログラムに登録していますか？



問33. 「問31」で「b. いいえ」の場合、体液自動算定値の妥当性を検証するための他のシステムはありますか？  
(例; 公式の外部精度管理プログラム以外の精度管理プログラム、等)

