

(十一) 卵巢癌診療

指標群組	卵巢癌	評估面	過程面	指標屬性	正向指標
指標編號	診斷-1	品質面	有效性(IOM)	證據等級	1- (SIGN)
指標名稱	卵巢惡性腫瘤確診病人，在治療前有做腫瘤指標 CA125 測量的比率。				
指標定義	分子	納入條件	分母中，治療前有做腫瘤指標 CA125 測量的人數。		
		排除條件	—		
	分母	納入條件	所有確診為原發性卵巢惡性腫瘤的人數。		
		排除條件	—		
選取理由	<p>1.所有疑似卵巢惡性腫瘤婦女，應進行腫瘤標誌含腫瘤指標 CA125 測量，以幫助治療前診斷和治療後追蹤。</p> <p>2.因只有確診病患才有癌症登錄資料，故分母定義為確診之原發性卵巢惡性腫瘤者（癌登長表資料原發部位編碼為 C56 者）。</p>				
適用目的	<input checked="" type="checkbox"/> 品質監測 <input checked="" type="checkbox"/> 瞭解現況				
資料來源	癌登資料庫				
參考文獻	NICE guideline				

指標群組	卵巢癌	評估面	過程面	指標屬性	正向指標
指標編號	診斷-2	品質面	有效性(IOM)	證據等級	1-(SIGN)
指標名稱	小於 35 歲(含)之卵巢惡性腫瘤確診病人，治療前有接受腫瘤指標檢測的比率。				
指標定義	分子	納入條件	分母中，治療前有接受腫瘤指標含 CA125、alpha fetoprotein (AFP) 及 beta human chorionic gonadotrophin (beta-hCG) 檢測的人數。		
		排除條件	—		
	分母	納入條件	小於 35 歲(含)之原發性卵巢惡性腫瘤確診的人數。		
		排除條件	—		
選取理由	年齡小於 35 歲懷疑卵巢惡性腫瘤之病人，治療前應進行腫瘤標誌測量含 CA125、alpha fetoprotein(AFP)及 beta human chorionic gonadotrophin (beta-hCG) 檢測，以協助上皮或非上皮性卵巢癌之鑑別診斷與治療。				
適用目的	<input checked="" type="checkbox"/> 品質監測 <input checked="" type="checkbox"/> 瞭解現況				
資料來源	各家醫院自行填報				
參考文獻	NICE guideline				
備註	CA125、alpha fetoprotein (AFP)及 beta human chorionic gonadotrophin (beta-hCG)三項都有檢測才納入分子計算。				

指標群組	卵巢癌	評估面	過程面	指標屬性	正向指標
指標編號	診斷-3	品質面	有效性(IOM)	證據等級	1++(SIGN)
指標名稱	卵巢惡性腫瘤確診病人，治療前有接受婦科超音波檢查的比率。				
指標定義	分子	納入條件	分母中，治療前一個月內有接受婦科超音波檢查的人數。		
		排除條件	—		
	分母	納入條件	所有確診為原發性卵巢惡性腫瘤的人數。		
		排除條件	—		
選取理由	1.所有疑似卵巢惡性腫瘤婦女，應接受婦科超音波檢查，以幫助治療前診斷。 2.因只有確診病患才有癌症登錄資料，故分母定義為確診之原發性卵巢惡性腫瘤者（長表資料原發部位編碼為 C56 者）。				
適用目的	<input checked="" type="checkbox"/> 品質監測 <input checked="" type="checkbox"/> 瞭解現況				
資料來源	各家醫院自行填報				
參考文獻	NICE guideline				

指標群組	卵巢癌	評估面	過程面	指標屬性	正向指標
指標編號	診斷-4	品質面	有效性(IOM)	證據等級	1++(SIGN)
指標名稱	卵巢惡性腫瘤確診病人，治療前有接受骨盆腔和腹部電腦斷層(CT)檢查的比率。				
指標定義	分子	納入條件	分母中，治療前一個月內有接受骨盆腔和腹部電腦斷層(CT)檢查的人數。		
		排除條件	—		
	分母	納入條件	所有確診為原發性卵巢惡性腫瘤的人數。		
		排除條件	—		
選取理由	1.所有疑似卵巢惡性腫瘤婦女，應接受包括骨盆腔和腹部範圍之電腦斷層(CT)檢查，以幫助治療前診斷和確定疾病範圍。 2.因只有確診病患才有癌症登錄資料，故分母定義為確診之原發性卵巢惡性腫瘤者（長表資料原發部位編碼為 C56 者）。				
適用目的	<input checked="" type="checkbox"/> 品質監測 <input checked="" type="checkbox"/> 瞭解現況				
資料來源	各家醫院自行填報				
參考文獻	NICE guideline				

指標群組	卵巢癌		評估面	過程面	指標屬性	正向指標
指標編號	診斷-5		品質面	有效性(IOM)	證據等級	1+(SIGN)
指標名稱	卵巢惡性腫瘤病人，施行化學治療前有細胞學或病理學診斷的比率。					
指標定義	分子	納入條件	分母中，施行化學治療前有陽性細胞學或病理學診斷的人數。			
		排除條件	—			
	分母	納入條件	所有接受化學藥物治療之原發性卵巢惡性腫瘤的人數。			
		排除條件	—			
選取理由	監控原發性卵巢惡性腫瘤(C56)病人施行化學藥物治療之必要性。					
適用目的	<input checked="" type="checkbox"/> 品質監測 <input checked="" type="checkbox"/> 瞭解現況					
資料來源	癌登資料庫					
參考文獻	NICE guideline					

指標群組	卵巢癌		評估面	過程面	指標屬性	正向指標
指標編號	診斷-6		品質面	有效性(IOM)	證據等級	1+(SIGN)
指標名稱	卵巢上皮惡性腫瘤第 I 期病人，有接受完整手術分期的比率。					
指標定義	分子	納入條件	分母中，有施行包含後腹腔(含骨盆腔和腹主動脈)淋巴取樣(Retroperitoneal lymph node sampling)的完整手術分期的人數(包含施行生育保留手術的人數)。			
		排除條件	—			
	分母	納入條件	所有手術確診為原發性卵巢上皮惡性腫瘤第 I 期的人數。			
		排除條件	—			
選取理由	原發性卵巢上皮惡性腫瘤第 I 期需接受完整手術分期(包括後腹腔淋巴取樣)，以得到準確的分期。					
適用目的	<input checked="" type="checkbox"/> 品質監測 <input checked="" type="checkbox"/> 瞭解現況					
資料來源	癌登資料庫					
參考文獻	NICE guideline					

指標群組	卵巢癌	評估面	過程面	指標屬性	負向指標
指標編號	治療-1 (103年有修訂)	品質面	安全性(IOM)	證據等級	1++(SIGN)
指標名稱	卵巢上皮惡性腫瘤第 I 期低復發風險病人，術後有施行化學治療的比率。				
指標定義	分子	納入條件	分母中，術後有施行化學治療的人數。		
		排除條件	—		
	分母	納入條件	所有確診為卵巢上皮惡性腫瘤第 I 期 A 或 B，腫瘤分化良好(grade 1)的人數。		
		排除條件	亮細胞癌。		
選取理由	經完整手術分期之卵巢上皮惡性腫瘤第 I 期低復發風險病人術後不需接受化學治療。				
適用目的	<input checked="" type="checkbox"/> 品質監測 <input checked="" type="checkbox"/> 瞭解現況				
資料來源	癌登資料庫				
參考文獻	NICE guideline				
備註	1.分母如使用 low grade/high grade 之 2 分法，則為 low grade 之病人。 2.期別以整併分期為準。				
103 年 原始指標	卵巢上皮惡性腫瘤第 I 期低復發風險病人，術後有施行化學治療的比率。	分子	分母中，術後有施行化學治療的人數		
		分母	所有確診為卵巢上皮惡性腫瘤第 I 期 A 或 B，腫瘤分化良好(grade 1)或分化中等(grade 2)的人數		

指標群組	卵巢癌	評估面	過程面	指標屬性	正向指標
指標編號	治療-2	品質面	安全性(IOM)	證據等級	1++(SIGN)
指標名稱	卵巢上皮惡性腫瘤第 I 期高復發風險病人，術後有施行含鉑化學治療的比率。				
指標定義	分子	納入條件	分母中，術後有接受至少 3 個療程含鉑化學治療的人數。		
		排除條件	—		
	分母	納入條件	所有確診為卵巢上皮惡性腫瘤第 I 期 C 或腫瘤分化不良(grade 3)或亮細胞癌的人數。		
		排除條件	—		
選取理由	卵巢上皮惡性腫瘤第 I 期高復發風險病人術後需接受適當的化學治療。				
適用目的	<input checked="" type="checkbox"/> 品質監測 <input checked="" type="checkbox"/> 瞭解現況				
資料來源	各家醫院自行填報				
參考文獻	NICE guideline				
備註	1.分母如使用 low grade/high grade 之 2 分法，則為 high grade 之病人。 2.期別以整併分期為準。				

指標群組	卵巢癌	評估面	過程面	指標屬性	正向指標
指標編號	治療-3	品質面	有效性(IOM)	證據等級	1+(SIGN)
指標名稱	卵巢上皮惡性腫瘤 FIGO 第 II、III、IV 期病人，接受含鉑化學治療完治的比率。				
指標定義	分子	納入條件	分母中，至少接受 6 個傳統劑量強度(或相當強度)療程之含鉑化學治療的人數。		
		排除條件	—		
	分母	納入條件	所有確診為 FIGO 第 II、III、IV 期卵巢上皮惡性腫瘤且接受含鉑化學治療的人數。		
		排除條件	—		
選取理由	監控卵巢上皮惡性腫瘤第 II、III、IV 期病人接受化學治療完治率。				
適用目的	<input checked="" type="checkbox"/> 品質監測 <input checked="" type="checkbox"/> 瞭解現況				
資料來源	各家醫院自行填報				
參考文獻					
備註	4個密集劑量強度療程相當於6個傳統劑量強度療程。				

指標群組	卵巢癌	評估面	過程面	指標屬性	正向指標
指標編號	治療-4	品質面	以病人為中心(IOM)	證據等級	1++(SIGN)
指標名稱	術後病理診斷為卵巢癌之病患，首次手術紀錄有詳細記載殘存腫瘤狀態及大小的比率。				
指標定義	分子	納入條件	分母中，SSF3 編碼為 000、010、020、030、040 的人數。		
		排除條件	—		
	分母	納入條件	上皮性卵巢癌病患首次治療有接受治療性手術，術後分期為第 II、III、IV 期的人數。		
		排除條件	—		
選取理由	殘存腫瘤大小與病人預後相關，本指標主要目的為瞭解手術記錄的完整性。				
適用目的	<input type="checkbox"/> 品質監測 <input checked="" type="checkbox"/> 瞭解現況				
資料來源	癌登資料庫				
參考文獻	癌登資料庫-卵巢癌SSF3				