

薬事・食品衛生審議会
平成19年度 第4回 血液事業部会運営委員会

議 事 次 第

日時：平成19年11月14日(水)

10:00～12:00

場所：霞ヶ関東京會舘「ゴールドスタールーム」
東京都千代田区霞が関3-2-5 霞ヶ関ビル 35F

議題：

1. 議事要旨の確認
2. 遺伝子組換え第Ⅷ因子製剤におけるインヒビターの発生等血液凝固因子製剤について（続報）
3. 感染症定期報告について
4. 血液製剤に関する報告事項について
5. 日本赤十字社からの報告事項について
6. その他

配付資料：

- 資料1－1 平成19年度第2回血液事業部会運営委員会議事要旨（案）
- 資料1－2 平成19年度第3回血液事業部会運営委員会議事要旨（案）
- 資 料 2 遺伝子組換え第Ⅷ因子製剤におけるインヒビター発生について（続報）
- 資 料 3 感染症定期報告について
- 資料4－1 供血者からの遡及調査の進捗状況について
- 資料4－2 血液製剤に関する報告事項について
- 資料4－3 献血件数及びHIV抗体・核酸増幅検査陽性件数
- 資料5－1 献血者健康被害救済制度の運用状況について
- 資料5－2 検査法の変更について（CLEIA法の導入について）
- 資料5－3 遡及対象製剤の処理にかかる過誤について
- 資料5－4 有効期間を変更した血小板製剤の供給開始のお知らせについて（資料5－1～5－4：日本赤十字社提出資料）
- 資料6－1 フィブリノゲン製剤納入医療機関名等の広報について
- 資料6－2 田辺三菱製薬株式会社におけるフィブリノゲン製剤に係る418症例報告調査プロジェクトチームの活動状況等の報告について

- 参考資料1 医薬品における安全対策について