

血液製剤に関する報告事項について (目次)

- 輸血用血液製剤でHIV感染が疑われる事例について…………… 1
- 輸血用血液製剤でHBV (B型肝炎ウイルス) 感染が疑われた事例 (6月30日報告) について …………… 3
- 輸血用血液製剤でHBV (B型肝炎ウイルス) 感染が疑われた事例 (7月9日報告) について …………… 5
- 輸血用血液製剤でHBV (B型肝炎ウイルス) 感染が疑われた事例 (3月22日報告) について …………… 7
- 輸血用血液製剤でシェードモナス (緑膿菌) の感染が疑われた事例について …………… 9
- 感染症報告の取扱について (案) ……………1 1
- 平成16年度第3回血液事業部会運営委員会 (平成16年7月2日開催) 及び平成16年度第1回血液事業部会 (平成16年7月7日開催) における審議事項について (依頼) に対する回答 (平成16年7月26日付日赤提出資料) ……………2 5
- 輸血により変異型クロイツフェルト・ヤコブ病に感染した可能性のある患者報告 (ProMED情報) ……………5 1

〈参 考〉

- ・血液製剤に関する報告事項について
(平成16年7月28日付け血液対策課事務連絡) ……………5 5
- ・血液製剤に関する報告事項について
(平成16年8月5日付け日赤提出資料) ……………5 7
- ・血液製剤のウイルスに対する安全性確保を目的とした核酸増幅検査 (NAT) の実施に関するガイドラインについて
(平成16年8月3日付け医薬食品局長通知) ……………5 9
- ・ウエストナイルウイルス等の輸入感染症対策に係る採血禁止期間の変更について
(平成16年7月13日付け医薬食品局長通知) ……………7 7
- ・平成16年度第3回血液事業部会運営委員会 (平成16年7月2日開催) 及び平成16年度第1回血液事業部会 (平成16年7月7日開催) における審議事項について (依頼)
(平成16年7月14日付け血液対策課事務連絡) ……………7 9
- ・(参考) 安全対策業務の流れ……………8 1