

番号	報告受領日	一般名	患者性別	年代	原疾患	感染症名	投与年月	投与前検査(年月)	投与後検査(年月)	受血者個別NAT	献血者個別NAT	備考
52	2006/7/6	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	70	腎疾患	C型肝炎	05/7-10	HCV-Ab(-) (05/04)	HCV-Ab(+) (06/04) HCV-RNA(+) HCVコアAg(+) (06/05) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/06)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
53	2006/7/6	新鮮凍結人血漿 <追加> 新鮮凍結人血漿 人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	30	胎盤早期剥離	C型肝炎	04/1 04/1	HCV-Ab(-) (04/01)	HCV-Ab(+) (06/06) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/06)	陽性(輸血後)	保管検体についてHCV-NAT(+) (03/11) <追加> 保管検体5本についてHCV-NAT(-)	遡及調査対象事例 <追加>併用輸血用血液製剤についても担当医が被疑薬とした。
54	2006/7/12	新鮮凍結人血漿 人赤血球濃厚液	女	50	肝疾患	B型肝炎	05/4-5 05/5	HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) (05/01) HBsAg(-) HBsAb(-) HBeAg(-) HBeAb(-) HBcAb(-) (05/04)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBeAg(+) HBeAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/05) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/06)	陽性(輸血後)	NAT(-)	生体部分肝移植実施 ドナー:HBsAg(-), HBsAb(-), HBeAg(-), HBeAb(-), HBcAb(-) (05/04)
55	2006/7/12	人赤血球濃厚液	男	60	血液腫瘍	B型肝炎	06/1-2	HBsAg(-) (99/06) HBV-DNA(+) (06/01)	HBsAg(-) HBsAb(+) (06/01) HBsAg(+) HBsAb(-) (06/04,05,06) HBV-DNA(+) HBsAg(+) HBsAb(-) HBeAg(+) HBeAb(-) (06/06) HBV-DNA(+) (06/06)	陽性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	取り下げ。 原疾患にて死亡。輸血との関連性なし。(06/07)

番号	報告受領日	一般名	患者性別	年代	原疾患	感染症名	投与年月	投与前検査(年月)	投与後検査(年月)	受血者個別NAT	献血者個別NAT	備考
56	2006/7/12	人赤血球濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液	女	70	消化器腫瘍	B型肝炎	06/1 06/1	HBsAg(-) (05/12) HBV-DNA(-) (06/01) HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (06/01)	HBsAg(-) (06/03) HBV-DNA(+) (06/04) HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/04)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	・本剤との関連性なしとの担当医の見解。(06/06)
57	2006/7/18	新鮮凍結人血漿	女	70	血液腫瘍等	C型肝炎	05/9	HCV-Ab(-) (05/07) HCV-Ab(-) HCV-RNA(+) (05/09)	HCV-Ab(+) (06/06) HCV-RNA(+) (06/06) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/07)	陽性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
58	2006/7/18	人血小板濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	70	血液腫瘍	B型肝炎	04/06-11 04/05-10	HBsAg(-) (03/08)	HBsAg(+) (05/12) HBsAg(+) (06/04) HBsAg(+) HBsAb(-) HBV-DNA(+) (06/05) HBV-DNA(+) (04/10)	陽性(輸血後)	NAT(-)	・調査結果を受けて、輸血血液との因果関係なしと考えるとの担当医のコメント
59	2006/7/18	新鮮凍結人血漿 (採血298日目)	男	50	肝疾患	細菌感染	06/7	-	院内血培にて Acinetobacter sp.検出。	非溶血性副作用関連検査 ・抗血漿タンパク質抗体検査:陰性 ・血漿タンパク質欠損検査:欠損なし	当該製剤のセグメントチューブでエンドトキシン試験及び塗抹試験を実施(同一採血番号の製剤は残っていない): エンドトキシン基準値以下、塗抹試験陰性	院内血培実施前日の患者喀痰からもAcinetobacter sp.検出されており、本剤の可能性は低いと考えられるとのコメントあり。
60	2006/7/18	人赤血球濃厚液(放射線照射) 新鮮凍結人血漿 人血小板濃厚液(放射線照射)	男	70	心疾患	B型肝炎	05/11 05/11 05/11	HBsAg(-) (05/07)	HBsAg(+) (06/06) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/07)	陽性(輸血後)	保管検体 17本HBV-NAT(-) 1本HBV-NAT(+)	・陽性となった当該輸血用血液と同一採血番号の製剤として、1本の原料血漿、1本の赤血球MAPがあり、原料血漿は使用済み、赤血球MAPは医療機関へ供給済み。尚、赤血球MAPを投与された患者は原疾患にて死亡。

番号	報告受領日	一般名	患者性別	年代	原疾患	感染症名	投与年月	投与前検査(年月)	投与後検査(年月)	受血者個別NAT	献血者個別NAT	備考
61	2006/7/20	人血小板濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液	男	40	血液腫瘍	C型肝炎	05/01-08 05/01-04	検体なし	HCV-Ab(-) (05/09) HCV-Ab(-) HCV-RNA(+) (05/09) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/03) HCV-Ab(+) (06/05) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/06)	陽性(輸血後)	NAT(-)	・死亡と本剤との因果関係はないとの担当医の見解。
62	2006/7/20	人赤血球濃厚液(放射線照射) 新鮮凍結人血漿 人血小板濃厚液(放射線照射)	女	70	心疾患	B型肝炎	06/04 06/04 06/04	HBsAg(-) (06/04) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (06/04)	HBsAg(+) (06/06) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (06/07)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	取り下げ。
63	2006/7/20	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	50	消化器疾患	C型肝炎	05/12	HCV-Ab(-) (05/12) HCV-RNA(-) (05/12)	HCV-Ab(+) (06/06) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/07)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
64	2006/7/24	人赤血球濃厚液 人赤血球濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液	男	70	血液腫瘍	B型肝炎	04/08- 05/04 05/04 05/03-04	HBsAg(-) (04/07)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/05) HBsAg(+) HBeAb(-) HBV-DNA(+) (06/06) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/07)	陽性(輸血後)	NAT(-)	

番号	報告受領日	一般名	患者性別	年代	原疾患	感染症名	投与年月	投与前検査 (年月)	投与後検査 (年月)	受血者個別NAT	献血者個別NAT	備考
65	2006/7/24	人赤血球濃厚液 人赤血球濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液 新鮮凍結人血漿	男	10	血液腫瘍	C型肝炎	99/02 99/02- 00/07 99/02-10 99/10 99/02-06	HCV-Ab(-) (99/01) HCV-RNA(-) (99/01)	HCV-Ab(-) (99/10) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/06) HCV-RNA(-) (99/05-00/04) HCV-RNA(+) (00/07)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	保管検体55本についてHCV-NAT(-) 1本は溶血のため検査不能	
66	2006/7/27	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	80	骨折	B型肝炎	06/04	HBsAg(-) (03/10)	HBsAg(+) (06/06) HBeAg(-) HBeAb(-) HBcAb(+) (06/06) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/07)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
67	2006/7/31	人赤血球濃厚液	男	70	消化器腫瘍	B型肝炎	06/02	HBsAg(-) (05/12) HBV-DNA(-) (06/02) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (06/02)	HBV-DNA(+) HBsAg(-) HBsAb(-) (06/05) HBcAb(-) HBV-DNA(+) (06/05)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
68	2006/7/31	新鮮凍結人血漿 人赤血球濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液	男	40	消化器腫瘍	B型肝炎	06/01-05 06/01 06/01	HBsAg(-) HCV-Ab(+) (04/01) HBsAg(-) (06/01)	HBsAg(+) IgM-HBcAb(-) (06/06) HBsAg(+) IgM-HBcAb(+) (06/07) HBV-DNA(-) (06/01) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(+) (06/07)	陽性(輸血後)	保管検体8本についてHBV-NAT(-) <追加> 保管検体14本についてHBV-NAT(-)	・担当医が被疑薬を追加したため、2006/01/04の輸血まで遡り14本を調査。

番号	報告受領日	一般名	患者性別	年代	原疾患	感染症名	投与年月	投与前検査(年月)	投与後検査(年月)	受血者個別NAT	献血者個別NAT	備考
69	2006/8/2	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	80	血腫	B型肝炎	06/03	HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) (06/03) HBV-DNA(-) (06/03)	HBV-DNA(+) (06/07) HBV-DNA(-) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) (06/07)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	取り下げ。
70	2006/8/2	人赤血球濃厚液(放射線照射) (採血13日目)	女	70	血液腫瘍	細菌感染	06/07	-	院内にて患者血培 実施:陰性	非溶血性副作用関連検査 ・抗血漿タンパク質抗体検査:陰性 ・血漿タンパク質欠損検査: 欠損なし	同一採血番号の血漿1本で 無菌試験実施:「適合」	
71	2006/8/2	新鮮凍結人血漿 人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	50	腎疾患等	B型肝炎	05/10-11 05/10-12	HBsAg(-) (05/09)	HBsAg(+) (06/06) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (05/10,11) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(+) (05/12) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/07)	陽性(輸血後)	NAT(-)	

番号	報告受領日	一般名	患者性別	年代	原疾患	感染症名	投与年月	投与前検査(年月)	投与後検査(年月)	受血者個別NAT	献血者個別NAT	備考
72	2006/8/2	新鮮凍結人血漿 人赤血球濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液 人血小板濃厚液(放射線照射)	男	50	心疾患	B型肝炎	06/01-04 06/01-03 06/01-03 06/01-02	HBsAg(-) HBsAb(-) HBeAg(-) HBeAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (06/02) HBsAg(+) HBsAb(-) HBeAg(-) HBeAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(+) (06/05) HBsAg(+) HBsAb(-) HBeAg(-) HBeAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/07) HBV-DNA(+) (06/07)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)		
73	2006/8/8	人赤血球濃厚液(放射線照射) (採血6日目、18日目)	男	70	大動脈瘤	真菌感染	06/05	-	(1→3)-β-D-グルカン高値 (35.9pg/mL)	-	同一採血番号の血漿3本で以下の試験実施。 1)無菌試験:「適合」 2)D-アラビニール検査:①3.1、②4.6、③4.7μmol/L(16~65歳男性基準値0~9.7) 献血者:20代男性1名、40代男性2名	・当初被疑薬9本(照射赤血球MAP6本、新鮮凍結血漿3本)で報告されたが、照射赤血球MAP3本、新鮮凍結血漿3本についてはβ-D-グルカン測定後に輸血されたものであることが判明したため、被疑薬から除外された。 ・担当医より「死亡と本剤との関連性なし」とのコメントあり。
74	2006/8/8	人血小板濃厚液(放射線照射) (採血2日目)	女	20	肉腫	細菌感染	06/07	-	-	非溶血性副作用関連検査 ・抗血漿タンパク質抗体検査:陰性 ・血漿タンパク質欠損検査:欠損なし	投与中止の当該製剤で無菌試験を実施:「適合」	

番号	報告受領日	一般名	患者性別	年代	原疾患	感染症名	投与年月	投与前検査(年月)	投与後検査(年月)	受血者個別NAT	献血者個別NAT	備考
75	2006/8/10	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	80	腎疾患	C型肝炎	04/06	HCV-Ab(-) (03/03) HCV-Ab(-) HCV-RNA(-) (04/06)	HCV-Ab(-) (04/06) HCV-Ab(+) (04/10) HCV-Ab(-) HCV-RNA(-) (04/06) HCV-Ab(-) HCV-RNA(-) (05/09)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	遡及調査対象事例
76	2006/8/10	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	70	消化器疾患	C型肝炎	06/04	HCV-Ab(-) (06/04)	HCV-Ab(+) (06/06) HCV-RNA(+) HCV-Ab(+) (06/07) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/07)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
77	2006/8/10	人赤血球濃厚液 新鮮凍結人血漿	男	60	消化器腫瘍	B型肝炎	06/01 06/01	HBsAg(-) (05/12) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (06/01)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBeAg(+) (06/07) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/07)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	保管検体 16本HBV-NAT(-) 1本HBV-NAT(+)	陽性となった当該輸血用血液 と同一採血番号の製剤とし て、1本の原料血漿、1本の赤 血球MAPがあり、原料血漿は 使用済みで、赤血球MAPは医 療機関へ供給済み。
78	2006/8/11	人赤血球濃厚液 (採血9日目)	女	70	消化器腫瘍	細菌感染	06/07	-	-	非溶血性副作用関連検査 ・抗血漿タンパク質抗体検査: 陰性 ・血漿タンパク質欠損検査: 欠損なし	同一採血番号の血漿1本で 無菌試験実施:「適合」	

番号	報告受領日	一般名	患者性別	年代	原疾患	感染症名	投与年月	投与前検査(年月)	投与後検査(年月)	受血者個別NAT	献血者個別NAT	備考
79	2006/8/11	人赤血球濃厚液(放射線照射) (採血21日目)	男	70	腎疾患	細菌感染	06/07	-	<ul style="list-style-type: none"> <li>院内にて血液バッグに残った血液を用いて細菌検査実施:</li> <li>Yersinia enterocolitica検出</li> <li>院内にて患者血培養実施:陰性</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>非溶血性副作用関連検査</li> <li>抗血漿タンパク質抗体検査:陰性</li> <li>血漿タンパク質欠損検査:欠損なし</li> <li>総IgE:輸血前658IU/mL</li> <li>特異的IgE:輸血前エチレンオキシド陰性、ラテックス陰性</li> <li>トリプターゼ:輸血前13.1μg/L、輸血後23.1μg/L</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・投与中止の当該製剤及びセグメントチューブ(開放)で細菌培養試験実施:Yersinia enterocolitica検出(O:9群)</li> <li>・同一採血番号の血漿で無菌試験実施:「適合」</li> <li>・献血者の再採血(1.5ヶ月後)血液からはYersinia enterocoliticaは検出されなかった。</li> <li>・ウィダーレル反応検査:当該製剤献血時の保管検体及び献血者の再採血(1.5ヶ月後)血液の血清型O9に対する凝集素価はいずれも陰性</li> </ul>	当該献血者との面談結果:献血前後の体調異常なし。献血以前、生水、生ものなどの喫食歴なし、周囲に動物、生肉のある環境ではない、など当該細菌との関連性を示す情報はなかった。
80	2006/8/11	人赤血球濃厚液(放射線照射) (採血16日目) 新鮮凍結人血漿 (採血229日目)	男	80	大動脈瘤	敗血症(細菌感染)	06/07 06/07	-	<ul style="list-style-type: none"> <li>院内にて7/26に抜去したIVHカテーテルより</li> <li>Acinetobacter baumannii検出</li> <li>院内にて患者血培養実施:Acinetobacter baumannii検出</li> </ul>	-	人赤血球濃厚液と同一採血番号の血漿2本で無菌試験実施:「適合」	
81	2006/8/15	人血小板濃厚液(放射線照射) (採血2日目)	女	8	血液腫瘍	細菌感染	06/07	-	<ul style="list-style-type: none"> <li>院内にて患者血培養未実施</li> <li>院内にて当該製剤のセグメントチューブで血培養実施:陰性</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>非溶血性副作用関連検査</li> <li>抗血漿タンパク質抗体検査:陰性</li> <li>血漿タンパク質欠損検査:欠損なし</li> </ul>	同一採血番号の血漿1本で無菌試験実施:「適合」	
82	2006/8/15	人血小板濃厚液 人血小板濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液 人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	50	血液腫瘍	B型肝炎	04/05- 05/05 04/07- 05/02 05/02-04 05/01-05	<ul style="list-style-type: none"> <li>HBV-DNA(-)</li> <li>HBsAg(-)</li> <li>HBsAg(+)</li> <li>HBsAb(-)</li> <li>HBsAb(+)</li> <li>HBcAb(-)</li> <li>HBcAb(+)</li> <li>HBcAb(+)</li> <li>HBcAb(-)</li> <li>HBcAb(+)</li> <li>HBV-DNA(+)</li> <li>(06/07)</li> </ul>	陽性(輸血後)	NAT(-)		



番号	報告受領日	一般名	患者性別	年代	原疾患	感染症名	投与年月	投与前検査(年月)	投与後検査(年月)	受血者個別NAT	献血者個別NAT	備考
83	2006/8/15	人赤血球濃厚液(放射線照射) (採血14日目)	女	70	肩関節炎等	細菌感染	06/07	—	・院内にて患者血培 実施: Staphylococcus capitis同定 ・院内にて当該製剤 の血液/バッグの残 渣で血培実施:陰性	非溶血性副作用関連検査 ・抗血漿タンパク質抗体検 査:陰性 ・血漿タンパク質欠損検査: 欠損なし	同一採血番号の血漿1本で 無菌試験実施:「適合」	
84	2006/8/15	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	60	肝疾患等	C型肝炎	06/04	HCV-Ab(-) (05/03) HCV-Ab(+) HCV-RNA(-) (06/04)	HCV-Ab(+) (06/07) HCV-Ab(+) HCV-RNA(-) (06/07)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	
85	2006/8/18	人赤血球濃厚液(放射線照射) 新鮮凍結人血漿	女	30	膵移植等	B型肝炎	05/03 05/07	HBsAg(-) HBV-DNA(-) (05/03)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) IgM-HBcAb(-) HBV-DNA(+) (06/07) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(+) (06/08)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
86	2006/8/7	人血小板濃厚液(放射線照射) (採血2日目)	男	30	—	細菌感染	06/08	—	—	非溶血性副作用関連検査 実施予定	投与中止の当該製剤で無菌 試験実施予定。	担当医が「細菌感染疑って いない」ことが判明
87	2006/8/18	人赤血球濃厚液(放射線照射) (採血20日目)	男	90	血液腫瘍	細菌感染(敗血症 性ショック)	06/08	—	院内にて患者血培 実施:陰性	非溶血性副作用関連検査 ・抗血漿タンパク質抗体検 査:陰性 ・血漿タンパク質欠損検査: 欠損なし	同一採血番号の血漿1本で 無菌試験実施:「適合」	
88	2006/8/22	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	70	消化器腫瘍	B型肝炎	06/03	HBsAg(-) (06/03) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (06/03)	HBsAg(+) (06/08) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/08)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	

番号	報告受領日	一般名	患者性別	年代	原疾患	感染症名	投与年月	投与前検査 (年月)	投与後検査 (年月)	受血者個別NAT	献血者個別NAT	備考
89	2006/8/23	人赤血球濃厚液(放射線照射) (採血14日目)	男	70	血液腫瘍	細菌感染	06/08	-	院内にて患者血培 実施:陰性	非溶血性副作用関連検査 ・抗血漿タンパク質抗体検査: 陰性 ・血漿タンパク質欠損検査: 欠損なし	投与中止の当該製剤で無菌 試験実施:「適合」	
90	2006/8/23	人赤血球濃厚液 (採血16日目)	女	60	血液腫瘍	細菌感染	06/08	-	院内にて患者血培 実施:陰性	非溶血性副作用関連検査 ・抗血漿タンパク質抗体検査: 陰性 ・血漿タンパク質欠損検査: 欠損なし	投与中止の当該製剤で無菌 試験実施:「適合」	
91	2006/8/28	新鮮凍結人血漿 人赤血球濃厚液	女	70	消化器腫瘍	C型肝炎	06/05 06/05	HCV-Ab(-) (06/03) HCV-Ab(-) HCV-RNA(-) (06/05)	HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/08) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/08)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
92	2006/8/28	人血小板濃厚液 白血球除去人赤血球浮遊液	女	40	血液腫瘍	B型肝炎	06/04-05 06/04-05	HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) (06/02) HBsAg(-) HBV-DNA(-) (06/02)	HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) (06/08) HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (06/08)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	

番号	報告受領日	一般名	患者性別	年代	原疾患	感染症名	投与年月	投与前検査(年月)	投与後検査(年月)	受血者個別NAT	献血者個別NAT	備考
93	2006/9/4	人赤血球濃厚液	女	70	関節リウマチ	B型肝炎	06/06	HBV-DNA(-) HBsAg(-) HBsAb(+) (06/05) HBcAb(+) (06/06) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (06/06)	HBV-DNA(-) HBsAg(+) HBsAb(+) HBcAg(+) HBcAb(+) (06/07) HBsAg(+) HBsAb(+) HBcAg(+) HBcAb(+) (06/08) HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (06/08)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	
94	2006/9/4	新鮮凍結人血漿 人血小板濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	50	脳疾患等	C型肝炎	06/03-04 06/03 06/04	HCV-Ab(-) (06/02)	HCV-Ab(-) (06/04) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/07)	調査なし	NAT(-)	
95	2006/9/4	白血球除去人赤血球浮遊液(放射線照射) (採血8日目)	男	80	血液腫瘍	細菌感染	06/08	-	院内にて患者血培養実施: Staphylococcus epidermidis検出	溶血性副作用関連検査実施 ・不規則抗体スクリーニング検査・自己抗体陽性 ・DT解離試験:陽性(主な血液型に対する特異性なし) 非溶血性副作用関連検査 ・抗血漿タンパク質抗体検査: IgA抗体弱陽性 ・血漿タンパク質欠損検査: 欠損なし	・同一採血番号の血漿1本で無菌試験実施:「適合」 ・当該製剤の血液/バッグで細菌同定試験を実施:S. epidermidis検出されず	
96	2006/9/14	新鮮凍結人血漿 人赤血球濃厚液 人赤血球濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液	男	80	血液腫瘍	B型肝炎	06/04 06/04 06/04 06/04	HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (06/04) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (06/04)	HBV-DNA(+) (06/07) HBsAg(-) (06/08) HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/07)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	

番号	報告受領日	一般名	患者性別	年代	原疾患	感染症名	投与年月	投与前検査 (年月)	投与後検査 (年月)	受血者個別NAT	献血者個別NAT	備考
97	2006/7/14	フェルティノームP(下垂体性性腺刺激ホルモン) パーコグリーン	女	30	—	EBウイルス感染	2006/05					取り下げ。 当初C型肝炎で報告を受けていたが、その後の検査では、HCV-RNA(-)となり否定された。
98	2006/7/24	人ハプトグロビン(ハプトグロビン) フィブリノゲン加第13因子 加熱人血漿タンパク 人赤血球濃厚液 人血小板濃厚液	女	60	心疾患	C型肝炎	2006/04 2006/04 2006/04 2006/04	HCV-Ab(-) (06/02)	HCV-Ab(+) HCV-Ag(-) (06/07)			取り下げ。
99	2006/8/4	ボルヒール(フィブリノゲン加第13因子)	男	20	出血等	C型肝炎	2006/05-06	HCV-RNA(-) HCV-Ab(-) (06/05)	HCV-RNA(+) HCV-Ab(-) (06/07)		調査中	取り下げ。 当該ロットの原料を再度HCV-NATを実施し、陰性であったことから、担当医が因果関係なしと判断した。
100	2006/8/8	ボルヒール(フィブリノゲン加第13因子)	男	70	外科手術等	B型肝炎	2006/03					取り下げ。 当該ロットの原料を再度NBV-NATを実施し、陰性であったことから、担当医が因果関係なしと判断した。