

国内感染症報告の状況(平成17年9月1日～平成17年12月31日)

番号	報告受領日	一般名	患者	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
1	2005/9/16	人血小板濃厚液(放射線照射)	女	70	血液疾患	細菌感染	05/09	-	血培(-)	非溶血性副作用関連検査(-)	-	院内検査にて輸血ラインよりグラム陰性桿菌検出(05/09)
2	2005/9/16	人血小板濃厚液(放射線照射) 新鮮凍結人血漿	男	40	血液腫瘍	C型肝炎	02/07-03/06	HCV-Ab(-) (02/07)	HCV-Ab(+) (05/05) HCV-RNA(+) (05/06)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
3	2005/9/16	人赤血球濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液(放射線照射)	男	70	血液腫瘍	B型肝炎	05/01-08 05/01-08	HBsAg(-) (05/01)	HBsAg(+), HBsAb(-) HBeAg(-) HBeAb(+) HBcAb(+) (05/08)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
4	2005/9/16	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	30	産科疾患	パルボウイルス	05/06	-	IgM-B19(+) (05/06)	B-19-DNA(-) B19抗体IgM(-) B19抗体IgG(-) (輸血前05/06) B-19-DNA(+) B19抗体IgM(+) B19抗体IgG(+) (05/07,05/08)	保管検体1本:B19-DNA(+) B19抗体IgM(+) B19抗体IgG(+)	患者検体とB19-DNA陽性保管検体でNS1/VP1領域1069bpの塩基配列を比較した結果、全ての塩基配列は一致した。 片割れ製剤の情報:1本の原料血漿を製造。原料血漿は確保済み。
5	2005/9/22	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) 人血小板濃厚液	男	<10	血液疾患	B型肝炎	05/03-08	HBsAg(-) (05/03)	HBsAg(-) HBsAb(-) (05/06) HBsAg(-) HBsAb(+) (05/09)	陰性(輸血後)	NAT(-)	
6	2005/9/22	人赤血球濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液(放射線照射)	男	80	血液腫瘍	B型肝炎	05/06-07	HBsAg(-) (05/06)	HBsAg(-) (05/06) HBsAg(+/-) (05/07) HBsAg(+) (05/08)	陰性(輸血前、後6/8 まで) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
7	2005/9/22 (取り下げ)	人赤血球濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液(放射線照射)	女	70	循環器疾患	B型肝炎	05/05	HBsAg(-) (05/05)	HBsAg(+) (05/07) HBsAg(+) (05/08)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	院内にて再々検査の結果HBsAg(-)であり、取り下げ
8	2005/9/26	人赤血球濃厚液	女	40	泌尿器疾患	C型肝炎	05/01-04	HCVAb(-) (05/01)	HCVAb(-) (05/04) HCVAb(+) (05/09)	陽性(輸血後) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
9	2005/9/26 (取り下げ)	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	70	脊椎管狭窄症	C型肝炎	05/06	HCVAb(-) (05/06)	HCVAb(+) (05/09) HCV-RNA(+) (05/09)	陽性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	輸血前からの感染のため取り下げ
10	2005/9/26	人赤血球濃厚液(放射線照射) 新鮮凍結人血漿	女	70	消化器疾患	C型肝炎	05/04	HCV-RNA(-) (05/04)	HCV-RNA(+) (05/07)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後7/14) 陰性(輸血後10/14)	NAT(-)	

番号	報告受領日	一般名	患者	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
11	2005/9/26	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	70	脳梗塞後遺症、消化器疾患、肺疾患	細菌感染	05/09	-	血培より Klebsiella pneumoniae検出(喀痰からはなし)	-	同一採血番号の血漿で無菌試験(適合)	
12	2005/9/28	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	60	呼吸器疾患	細菌感染	05/09	グラム陽性菌(+)(05/08)	医療機関での血培結果(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で無菌試験(適合)	
13	2005/9/28	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	90	消化器疾患	B型肝炎	05/06	HBsAg(-)(05/06)	HBsAg(+)(05/09)	陰性(輸血後)	NAT(-)	
14	2005/10/3	人赤血球濃厚液	男	60	消化器疾患	B型肝炎	05/04	HBsAg(-)(05/04)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) IgM-HBcAb(-) HBeAg(+) HBsAb(-) HBV-DNA(+)(05/08)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	献血者陽転情報 当該05/04/06 HBV-DNA(-) 次回05/07/18 HBV-DNA(+) 患者とのHBV塩基配列の相同性を比較した結果、一致した。 片割れ製剤受血者情報:当該輸血用血液と同一採血番号の製剤として2本の原料血漿を製造、確保済み。
15	2005/10/3	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	70	脳疾患	C型肝炎	05/07	HCVAb(-) HCVコアAg(-)(05/07)	HCVAb(+/-) HCVコアAg(+) HCV-RNA(+)(05/09)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
16	2005/10/5	人赤血球濃厚液(放射線照射) 新鮮凍結人血漿	男	50	消化器疾患	C型肝炎	05/05	HCVAb(-)(05/04)	HCVAb(-)(05/08) HCVAb(+) HCVコアAg(+)(05/09)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
17	2005/10/5	人赤血球濃厚液	女	70	骨折	細菌感染	05/09	-	-	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で無菌試験(適合)	
18	2005/10/24	人赤血球濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液(放射線照射)	男	40	血液疾患	細菌感染	05/09	-	-	抗血しょう蛋白抗体検査(-)血しょう蛋白欠損検査:欠損なし	PCと同一採血番号の血しょう無菌試験(適合)。投与中止のRC-MAP無菌試験(適合)。PCと同一の採血番号の血しょうセグメントチューブ、投与中のRC-MAPの交差試験用セグメントチューブで細菌培養。結果:血しょう:(-)、RC-MAP:嫌気性菌(+) propionibacterium acnes	副作用報告「呼吸困難」からの追加報告

番号	報告受領日	一般名	患者	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
19	2005/10/11	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	男	60	血液腫瘍	B型肝炎	05/04-08	HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) (05/04)	HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(-) (05/09) HBeAg(-) HBeAb(-) HBV-DNA(-) (05/09)	陰性(輸血後)	NAT(-)	
20	2005/10/11	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	80	消化器腫瘍	B型肝炎	05/06	HBsAg(-) (05/05)	HBsAg(+) HBV-DNA(+) (05/09) HBsAb(-) HBeAg(-) HBeAb(+) IgM-HBcAb(-) (05/09)	陽性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
21	2005/10/11	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	80	消化器疾患	C型肝炎	05/05	HCVAb(-) (05/05)	HCVAb(+) (05/09)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
22	2005/10/12	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	60	腎疾患	B型肝炎	05/03	HBsAg(-) HBsAb(-) (05/01)	HBsAg(-) HBsAb(-) (05/07) HBV-DNA(+) (05/09)	陰性(輸血後)	NAT(-)	
23	2005/10/12	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	90	消化器腫瘍	B型肝炎	05/02-03	HBsAg(-) (05/02)	HBsAg(-) (05/03、05/06) HBsAg(+) (05/08、05/09) HBsAb(-) HBeAg(+) HBeAb(-) (05/09)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
24	2005/10/12	人赤血球濃厚液(放射線照射) 新鮮凍結人血漿	女	20	消化器疾患	B型肝炎	04/09-05/02	HBsAg(-) (04/08)	HBsAg(-) (05/01) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (05/09)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
25	2005/11/28	新鮮凍結人血漿	男	80	硬膜下血腫	細菌感染	05/09	-	-	抗血漿タンパク質抗体 検査(-) 血漿タンパク質欠損 (なし) 患者血培(-)	投与中止の当該製剤 の無菌試験結果: Staphylococcus spp.が 検出された。(菌種は 特定できず)	9/30で「発熱、細菌感染の疑い」で第1報を受け 担当医の重篤度判定が軽微であったため報告対 象外と判断していたが11/14に投与中止の当該 製剤より細菌(Staphylococcus spp.)が検出され たとの追加情報を入手したため感染症症例として 報告する。

番号	報告受領日	一般名	患者 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
26	2005/10/18	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男 60	腎疾患	B型肝炎	05/07	HBsAg(-) (04/11)	HBsAg(-) (05/08) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBeAg(-) HBeAb(+) (05/09)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
27	2005/10/04 (取り下げ)	人血小板濃厚液(放射線照射)	男 60	血液腫瘍	B型肝炎	05/03-04	HBsAg(-) (05/02)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBeAg(+) HBeAb(-) IgM-HBcAb(-) (05/09)	調査なし	調査なし	医療機関内調査で、患者輸血前(2005/2/28採血)がHBc抗体(+)のため取下げ
28	2005/10/18 (取り下げ)	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男 60	泌尿器疾患、心疾患	B型肝炎	05/03	HBsAg(+) HBsAb(-) HBV-DNA(-) (05/03) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (05/03)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBV-DNA(+) (05/07)	陽性(輸血後)	NAT(-)	輸血前HBs抗原(+)、HBc抗体(+)、被疑棄3本の保管検体が個別NAT全てHBV-DNA(-)のため、取下げ
29	2005/10/18	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男 40	消化器疾患	C型肝炎	05/08	HCVAb(-) (05/08)	HCVAb(-) HCV-RNA(+) (05/09)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
30	2005/10/26	人血小板濃厚液(放射線照射)	女 70	血液疾患	B型肝炎	04/12-05/03	HBsAg(-) (98/07)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) IgM-HBcAb(-) HBV-DNA(+) (05/04) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) IgM-HBcAb(+) HBV-DNA(+) (05/10)	陽性(輸血後 05/04,05/10)	NAT(-)	
31	2005/10/26	人赤血球濃厚液 人血小板濃厚液(放射線照射)	男 70	血液腫瘍	B型肝炎	04/01-05	HBsAg(-) (04/01)	HBsAg(+) HBeAg(-) HBeAb(+) IgM-HBcAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (05/09) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (05/09)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
32	2005/11/4	人赤血球濃厚液	男 70	消化器疾患	細菌感染	05/10	-	院内血培にて Streptococcus salivarius(グラム陽 性球菌)同定	抗α2-マクログロブリン 抗体陽性 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(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
33	2005/11/4	人赤血球濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液(放射線照射)	男	80	泌尿器疾患	C型肝炎	05/06	HCVAb(-) (05/07)	HCVAb(+) HCVコア抗原(+) HCV-RNA(+) (05/10)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
34	2005/11/9	人血小板濃厚液(放射線照射)	男	70	心疾患	E型肝炎	05/09	HEV-RNA(-) IgMHEV-Ab(-) IgGHEV-Ab(-) (05/09)	HEV-RNA(+) IgMHEV-Ab(-) IgGHEV-Ab(-) (05/10)	患者検体とHEV-RNA陽性献血者検体とのHEV塩基配列の相同性の比較解析領域は、ORF1 326塩基とORF2 412塩基の二領域において、塩基配列を比較した結果、献血者の塩基配列には複数箇所2種類の塩基が認められたが、その一方あるいは両方において患者の塩基配列と一致した。	保管検体1本(全部)についてHEV-RNA(+)	当該献血者の4回の再採血協力の結果 05/09/20 HEV-RNA(+) IgM-HEVAb(-) IgG-HEVAb(-) 05/09/29 HEV-RNA(+) IgM-HEVAb(+) IgG-HEVAb(+) 05/10/06 HEV-RNA(-) IgM-HEVAb(+) IgG-HEVAb(+) 05/10/19 HEV-RNA(-) IgM-HEVAb(+) IgG-HEVAb(+) 05/11/28 HEV-RNA(-) IgM-HEVAb(-) IgG-HEVAb(+)
35	2005/11/9	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	04/09-10 04/09-05/07	HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) (04/09)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) (05/07)	陽性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
36	2005/11/9	人赤血球濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液	男	70	血液腫瘍	B型肝炎	05/03	HBsAg(-) (04/07)	HBsAg(+) HBeAg(+) HBeAb(-) HBsAb(-) HBcAb(-) IgM-HBcAb(-) (05/10)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
37	2005/11/9	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) 新鮮凍結血漿	男	70	大動脈瘤	B型肝炎	05/03	HBsAg(-) HBsAb(-) HBeAg(-) HBeAb(-) HBcAb(-) (05/03)	HBsAg(+) (05/09) HBcAb(+) HBeAg(+) HBV-DNA(-) (05/09) HBsAg(-) (05/10) HBeAg(-) HBeAb(+) (05/10)	陰性(輸血後)	NAT(-)	
38	2005/11/14	人血小板濃厚液(放射線照射)	男	70	呼吸器疾患	C型肝炎	05/07	HCVAb(-) HBsAg(+) (04/12)	HCVAb(+) HBsAg(+) (05/10)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
39	2005/11/28	人赤血球濃厚液	女	<10	神経腫瘍	B型肝炎	03/10	HBsAg(-) (03/10)	HBsAg(+) HBsAb(+) (05/10)	-	NAT(-)	

番号	報告受領日	一般名	患者	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
40	2005/11/14	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	60	腎疾患	C型肝炎	05/03-06	HCV-Ab(-) (05/02)	HCVAb(-) (05/7) HCVAb(+) HCV-RNA(+) (05/10)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
41	2005/11/16	人血小板濃厚液	男	40	血液腫瘍	細菌感染	05/10	-	血培よりB.cereus s検出	-	同一採血番号の血漿1 本で無菌試験(適合)	
42	2005/11/16	人赤血球濃厚液 洗浄人血液浮遊液	男	70	血液腫瘍	B型肝炎	03/09-05/08 04/02	HBsAg(-) (03/04)	HBsAg(-) (05/07) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) HBeAg(-) HBeAb(-) (05/09) HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) IgM-HBcAb(-) HBeAg(-) HBeAb(-) (05/09) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) IgM-HBcAb(-) HBeAg(-) HBeAb(-) HBV-DNA(-) (05/09)	陰性(輸血後)	NAT(-)	
43	2005/11/22	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	60	肝炎	細菌感染	05/10	-	血培で黄色ブドウ 球菌を同定	-	同一採血番号の血漿3 本で無菌試験(適合)	輸血との関連は考えにくい が感染ルートを特定する ために感染症として報告した とのコメントあり。精査 結果から敗血症の原因は輸 血以外の経路が原因と考 えられる。副作用感染症と 輸血血液との因果関係は なしと考える。とコメント (1/16)
44	2005/11/22	人赤血球濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液	男	50	骨折	C型肝炎	05/04	HCV-Ab(-) (05/04)	HCV-Ab(+) (05/11)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
45	2005/11/22	人血小板濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液	女	50	血液腫瘍	B型肝炎	05/07-08	HBsAg(-) (05/06)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBeAg(-) HBeAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (05/10)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
46	2005/11/14	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	30	消化器疾患	細菌感染	05/10	-	院内の血培で Acinetobacter calcoaceticus,Staphylococcus epidermidis同定	調査なし	同一採血番号の血漿5 本で無菌試験(適合)	本症例は、10月28日に「発熱」 として情報入手し、11月9日 に「細菌感染の疑い」がある との追加情報を入手したた め、感染症症例として報告 する。

番号	報告受領日	一般名	患者 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
47	2005/11/25 (取り下げ)	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)	女 50	血液腫瘍	B型肝炎	03/09 03/09-04/09 04/09-04/10	HBsAg(-) (02/08) HBV-DNA(-) (03/09) HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(-)	HBV-DNA(+) (05/09) HBsAb(+)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	2003年9月時点でHBsAb(+), HBcAb(+) であり、保管検体もNAT(-)のため患者は既感染とし 担当医は取り下げのコメント
48	2005/11/25	人赤血球濃厚液	男 50	消化器疾患	B型肝炎	05/06	HBeAg(-) (05/05) HBV-DNA(-) (05/06)	HBsAg(-) HBsAb(+) HBV-DNA(+) (05/09)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
49	2005/11/28	人赤血球濃厚液	女 50	腫瘍	B型肝炎	05/07	HBsAg(-) HBsAb(-) HBeAb(-) (05/05)	HBsAg(-) HBsAb(+) HBeAb(-) (05/09)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	
50	2005/11/28	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男 60	胃癌	C型肝炎	04/10	HCV-Ab(-) (03/01, 04/09, /10)	HCV-Ab(+) (05/10) HCV-RNA(+) (05/11)	調査なし	NAT(-)	
51	2005/12/1	人赤血球濃厚液 人血小板濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液	男 60	血液腫瘍	B型肝炎	04/09-12 04/09-10 04/09-11	HBsAg(-) (04/09) HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (04/09)	HBsAg(+) (05/11) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(+) (05/11)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
52	2005/12/6 (取り下げ)	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)	女 60	血液腫瘍	B型肝炎	05/07-09 05/07-10 05/07-11	HBsAg(-) HBsAg(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-)	HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) (05/07) HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) (05/11)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	12/20現在抗体価が低下し、血液製剤の移行性 であったと確認されたため取り下げと担当医コメ ント。
53	2005/12/6	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男 60	消化器腫瘍	C型肝炎	05/04-09	HCV-Ab(-) (05/04)	HCV-Ab(-) (05/09, /10) HCV-Ab(+) (05/11)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
54	2005/12/20	人赤血球濃厚液	女 60	出血	B型肝炎	05/07	HBsAg(-) (05/07)	HBsAg(+) HBeAg(+) HBcAb(+) (05/10)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
55	2005/12/20 (取り下げ)	人血小板濃厚液(放射線照射)	女 30	血液腫瘍	C型肝炎	05/02-10	-	HCV-Ab(-) (05/06) HCV-Ab(+) (05/12)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	精査の結果、ELA法(+)(非特異性)、PHA法 (-)、保管検体全てNAT(-)により輸血との関連 性否定。
56	2005/12/22	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 20	血液腫瘍	B型肝炎	04/04-07	-	HBsAg(-) (04/04) HBsAg(+) IgM-HBcAb(+) HBeAg(+) HBeAb(-) (05/11)	陽性(輸血後)	NAT(-)	

番号	報告受領日	一般名	患者	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
57	2005/12/22 (取り下げ)	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	男	70	血液腫瘍	B型肝炎	05/04-10 05/09 05/05-11	HBsAg(-) HBsAb(-) HBeAb(+) HBV-DNA(+) (05/02)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBeAb(+) HBeAg(+) HBV-DNA(+) (05/12)	陽性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	再検査によりHBV既感染と判明したため取り下げ。
58	2005/12/22	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	70	消化器腫瘍	C型肝炎	05/06	HCV-Ab(-) (05/05)	HCV-Ab(+) (05/12)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
59	2005/12/16	人赤血球濃厚液	男	60	血液腫瘍	細菌感染	05/11	-	患者血培(-)	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で無菌試験(適合)	
60	2005/12/22	人血小板濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液 人赤血球濃厚液	男	60	血液腫瘍	B型肝炎	04/10-12 04/11-05/02 04/11	HBsAg(-) (03/10)	HBsAg(+) (05/11)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
61	2005/12/27	人赤血球濃厚液 白血球除去人赤血球浮遊液	男	70	腎疾患	B型肝炎	00/04-05/05 00/04	HBsAg(-) (00/03)	HBsAg(+) HBeAg(+) HBeAb(-) HBcAb(-) (05/11) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) (05/12)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
62	2005/12/27	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	70	リウマチ	B型肝炎	04/06	HBsAg(-) (04/06)	HBsAg(+) (05/12) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) (05/12)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
63	2005/12/27	人血小板濃厚液(放射線照射) 赤血球濃厚液 新鮮凍結血漿	女	60	血液腫瘍	B型肝炎	01/07-02/05 01/07-02/05 01/07	-	HBsAg(-) (01/07)HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (02/05) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(+) (05/11)	陰性(輸血後) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
64	2005/12/28	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	60	消化器腫瘍	C型肝炎	05/09	HCV-Ab(-) (05/08) HCV-Ab(-) HCVコアAg(-) (05/09)	HCV-Ab(+) (05/11) HCV-RNA(+) HCVコアAg(-) (05/12)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	

番号	報告受領日	一般名	患者 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	2005/12/28	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男 70	消化器腫瘍	B型肝炎	05/07	HBsAg(-) (05/07) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (05/07)	HBsAg(-) (05/11) HBsAg(+) HBsAb(-) (05/12) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (05/12)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	
66	2005/12/28	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女 70	左半身麻痺	B型肝炎	04/12	HBsAg(-) HBsAb(+) (03/09) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (04/12)	HBsAg(-) HBsAb(+) HBV-DNA(+) (05/09) HBV-DNA(+) (05/09)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
67	2005/12/28	人赤血球濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液(放射線照射)	女 80	血液腫瘍	B型肝炎	05/08	HBsAg(-) (05/08)	HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (05/08) HBsAg(+) HBsAb(-) HBeAg(-) HBeAb(+) HBcAb(+) IgM-HBcAb(-) HBV-DNA(+) (05/12) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (05/12)	陽性(輸血開始後11日) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
68	2006/1/5	人赤血球濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液(放射線照射)	男 50	血液腫瘍	B型肝炎	05/01-05 05/01-06	-	HBsAg(-) (05/07) HBsAg(+) (05/12) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (05/12)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
69	2006/1/10	人赤血球濃厚液	男 50	消化器腫瘍	B型肝炎	04/02	HBsAg(-) (04/02)	HBsAg(+) HBsAb(+) HBeAg(+) IgM-HBcAb(-) HBV-DNA(+) (05/12) HBsAg(+) HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (05/12)	陽性(輸血後)	NAT(+) (04/02)(選及調査) HBcAb陽転,NAT(-) (05/10)	同時期に輸血された輸血用血液2本についても被疑薬としている。同一採血番号の血液は2本の原料血漿を製造。全て使用済み。献血者2名とも再来献血(HBV陰性)。保管検体2本についてHBV-NAT(-)

番号	報告受領日	一般名	患者 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
70	2006/1/10	人赤血球濃厚液(放射線照射) 人血小板濃厚液(放射線照射) 新鮮凍結血漿	男 30	外傷	B型肝炎	05/06	HBsAg(-) (05/06)	HBsAg(+) (05/12) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) (06/01)	陰性(輸血後)	NAT(-)	
71	2006/1/11	人赤血球濃厚液 新鮮凍結血漿	女 50	消化器腫瘍	B型肝炎	05/06 05/06	HBsAg(-) (05/06)	HBsAg(+) HBeAg(+) (05/12) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) (05/12)	陽性(輸血後)	保管検体11本中10本 はNAT(-)。1本NAT (+)	片割れ製剤受血者の情報;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本の新 鮮凍結血漿、1本の赤血球MAPがあり、全て医療 機関へ供給されており医療機関での追跡調査の 結果、受血者は2名とも原疾患で死亡していた。
72	2005/10/11	フィブリノゲンHT (乾燥人フィブリノゲン)	女 -	-	C型肝炎	1979/06	-	慢性肝炎			訴訟関連。現在は販売中止。
73	2005/10/11	フィブリノゲンHT (乾燥人フィブリノゲン)	女 -	-	C型肝炎	1986/11	-	慢性肝炎			同上
74	2005/10/11	フィブリノゲンHT (乾燥人フィブリノゲン)	女 -	-	C型肝炎	1989/09	-	慢性肝炎			同上
75	2005/10/11	フィブリノゲンHT (乾燥人フィブリノゲン)	女 -	-	C型肝炎	1984/01	-	慢性肝炎			同上
76	2005/10/14	抗D人免疫グロブリン (乾燥抗D人免疫グロブリン)	女 -	流産	C型肝炎	2004/08	HCV-Ab(-) (04/06)	HCV-Ab(+) (時期不明) HCV-Ab(-) (05/10)	HCV-RNA(-) (05/10)	当該ロット及び使用した 原料血漿の保管検体 HCV-NAT(-)	K026KL(有効期限06/12/10)
77	2005/11/14	献血ヴェノグロブリンH (ポリエチレングリコール処理人免 疫グロブリン)	男 <10	川崎病	ハルホウイルス	2005/09-/10	B19IgM(-) (05/09)	B19IgM(-) (05/09./10)		当該ロット保管検体の再 試験B19-DNA(-)	人赤血球MAP(05/10/28)併用。L344VXB(有効 期限06/08)、L36DVX(有効期限07/01)、 L364VX(07/03)、M370VX(有効期限07/03)、 M376VX(有効期限07/05)、M381VX(有効期限 07/06)
78	2005/11/29	クリスマシンM (乾燥濃縮人血液凝固第9因子)	男 30	第IX因子欠乏症	B型肝炎、C型 肝炎	1才時	-	3歳時にB、C肝 炎と診断			第21回小児がん学会予稿集より/製剤につい ては詳細調査中
79	2005/12/9	クリスマシンM (乾燥濃縮人血液凝固第9因子)	男 -	-	C型肝炎	1986/03	-	-			訴訟関連。現在は販売中止。
80	2005/12/9	フィブリノゲンHT (乾燥人フィブリノゲン)	女 -	-	C型肝炎	1989/09	-	-			訴訟関連。現在は販売中止。
81	2005/12/9	フィブリノゲンHT (乾燥人フィブリノゲン)	女 -	-	C型肝炎	1987/11	-	-			同上
82	2005/12/9	フィブリノゲンHT (乾燥人フィブリノゲン)	女 -	-	C型肝炎	1987/06	-	-			同上
83	2005/12/9	フィブリノゲンHT (乾燥人フィブリノゲン)	女 -	-	C型肝炎	1986/10	-	-			同上
84	2005/12/9	フィブリノゲンHT (乾燥人フィブリノゲン)	女 -	-	C型肝炎	1987/07	-	-			同上

番号	報告受領日	一般名	患者	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
85	2005/12/9	フィブリノゲンHT (乾燥人フィブリノゲン)	女	-	-	C型肝炎	1990/04	-	-			同上
86	2005/12/9	フィブリノゲンHT (乾燥人フィブリノゲン)	女	-	-	C型肝炎	1987/08	-	-			同上