

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：霞ヶ関東京會館「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