

薬事・食品衛生審議会
平成21年度 第4回 血液事業部会運営委員会

議事次第

日時：平成22年3月2日（火）

14:00～16:00

場所：航空会館 701+702会議室

東京都港区新橋1-18-1

議題：

1. 議事要旨の確認
2. 感染症定期報告について
3. 血液製剤に関する報告事項について
4. 日本赤十字社からの報告事項について
5. その他

配付資料：

座席表

委員名簿

- 資料 1 平成21年度第3回血液事業部会運営委員会議事要旨（案）
- 資料 2 感染症定期報告について
- 資料3-1 供血者からの遡及調査の進捗状況について
- 資料3-2 血液製剤に関する報告事項について
- 資料3-3 献血件数及びHIV抗体・核酸増幅検査陽性件数
- 資料4-1 新型インフルエンザの国内発生に係る血液製剤の安全性確保について（平成21年5月18日薬食血発0518001号血液対策課長通知）
- 資料4-2 献血後に新型インフルエンザ(A/H1N1)と診断（疑いを含む）された献血者血液のウイルス検査の結果について（日本赤十字社提出資料）
- 資料 5 HBV genotype NAT コントロールサーベイ結果報告書

- 資料6-1 主要諸外国における血小板製剤への病原体低減化技術の導入状況に関する調査結果報告
- 資料6-2 2009年12月10日に開催された薬事・食品衛生審議会血液事業部会運営委員会において指摘された事項に対する回答（日本赤十字社提出資料）
- 資料6-3 血小板製剤に対する感染性因子低減化（不活化）技術の導入準備について（日本赤十字社提出資料）
- 資料 7 英国滞在歴に関する献血制限の見直しの実施状況（日本赤十字社提出資料）
- 資料8-1 フィブリノゲン製剤納入先医療機関の追加調査について（平成22年1月15日公表）
- 資料8-2 C型肝炎訴訟の和解について（平成22年 月 日公表）
- 資料8-3 血液凝固因子製剤の納入先医療機関の調査について（平成22年1月15日公表）