

薬事・食品衛生審議会薬事分科会

平成21年度 第1回血液事業部会 議事次第

日時:平成21年12月24日(木)9:30~12:30

場所:航空会館 702・703会議室

議題:

- 議題1 平成22年度の献血の推進に関する計画(案)について
- 議題2 平成22年度の血液製剤の安定供給に関する計画(需給計画)(案)について
- 議題3 採血基準の見直しについて
- 議題4 その他の報告事項

配付資料:

委員名簿

議題1関連:

- 資料 1-1 平成22年度の献血の推進に関する計画(案)
- 資料 1-2 平成22年度の献血の推進に関する計画(案)新旧対照表

議題2関連:

- 資料 2-1 平成22年度の血液製剤の安定供給に関する計画(需給計画)(案)
- 資料 2-2 平成22年度の原料血漿確保目標量(案)について
- 資料 2-3 平成22年度都道府県別原料血漿確保目標量(案)について
- 資料 2-4 平成20年度需給計画の実施状況(報告)
- 資料 2-5 平成21年度需給計画の上半期の実施状況(報告)
- (参考資料2-1) 需給計画の状況(平成20年度~平成22年度)
- (参考資料2-2) 平成22年度需要見込関連表
- (参考資料2-3) 血漿分画製剤の自給率の推移(供給量ベース)【実績】
- (参考資料2-4) 主な血漿分画製剤の自給率の推移(供給量ベース)
- (参考資料2-5) アルブミン製剤の供給量(遺伝子組換え型含む)と自給率
- (参考資料2-6) 免疫グロブリン製剤の供給量と自給率
- (参考資料2-7) 血液凝固第Ⅷ因子製剤の供給量(遺伝子組換え型含む)と国内血漿由来製剤の割合
- (参考資料2-8) 国産及び輸入アルブミン製剤使用量等の緊急調査、インフォームド・コンセントに関する緊急調査調査報告

議題3関連:

- 資料3-1 採血基準の見直しに係るこれまでの経緯
- 資料3-2 わが国の採血基準の改正の経緯(概略)
- 資料3-3 わが国の採血基準
- 資料3-4 採血基準の見直しに係る新旧対照表
- 資料3-5 献血推進のあり方に関する検討会報告書
- 資料3-6 採血基準見直しの検討に係るワーキンググループ報告書
- 資料3-7 採血基準に関する各種論文等(要約)一覧表
- 資料3-8 採血基準に関する各種論文(第1回採血基準見直しの検討に係るワーキンググループ追加提示分)
- 資料3-9 採血基準に関する各種論文(第2回採血基準見直しの検討に係るワーキンググループ追加提示分)
- 資料3-10 新採血基準移行への準備について(日本赤十字社提出資料)

議題4関連:

- 資料4-1 供血者から始まる遡及調査実施状況
- 資料4-2 血液製剤に関する報告事項について
- 資料4-3 献血血液における HIV 陽性率の動向について
- 資料4-4 新型インフルエンザ(A/H1N1)の国内発生に係る対応について
- 資料4-5 新型インフルエンザによる血液の安全性への影響について
- 資料4-6 血液製剤に対する感染性因子低減化(不活化)技術導入準備について
- 資料4-7 フィブリノゲン製剤等に関する報告について