- B 個別症例報告概要
- 〇 総括一覧表
- 〇 報告リスト

個別症例報告のまとめ方について

個別症例報告が添付されているもののうち、個別症例報告の重複 を除いたものを一覧表の後に添付した(国内症例については、資料 3において集積報告を行っているため、添付していない)。

感染症定期報告の報告状況(2008/9/1~2008/11/30)

血対 ID	受理日	報告者名	一般名 (2)(2)(2)(2)(2)(2)(2)(2)(2)(2)(2)(2)(2)(2)(2)(2)(2)(生物由来成分 名	原材料名	原産国	含有区分	文献	症例	適正 使用 措置
	2008/09/16	日本メジフィ ジックス	集人血清アルブミン(99mTc)注射液	テクネチウム大凝 集人血清アルブミン (99mTc)	生物学的製剤 基準人血清ア ルブミン	日本	有効成分		無	無
	2008/09/25 2008/09/26	バイエル薬 日本製薬	オクトコグ、アルファ(遺伝子組換え) 乾燥ポリエチレングリコール処理人免 疫グロブリン	ウシインスリン ポリエチレングリ コール処理人免疫 グロブリンG	ウシ膵臓 人血液	米国 日本	製造工程 有効成分		無	無無
90004	2008/09/26	日本製薬		人血清アルブミン	人血液	日本	有効成分	有	無	無
90005	2008/09/26	日本製薬	乾燥濃縮人アンチトロンビンⅢ	人アンチトロンビン	人血液	日本	有効成分	有	無	無
90006	2008/09/26	ベネシス	人血清アルブミン 乾燥濃縮人アンチトロンビンⅢ 人ハプトグロビン 乾燥濃縮人血液凝固第幅因子	ヘパリン	ブタ小腸粘膜	中国	製造工程	有	無	無
90007	2008/09/26	ベネシス	①ポリエチレングリコール処理人免疫 グロブリン	人免疫グロブリンG	人血液	①日本、 ②米国	有効成分	有	有	無
90008	2008/09/26	ペネシス	②人免疫グロブリン ①人血清アルブミン	人血清アルブミン	入血液	日本	①有効成	有	有	無
			②乾燥濃縮人血液凝固第1位因子 ③乾燥濃縮人血液凝固第1X因子				分 ②③添加 物			
	2008/09/26 2008/09/26	ベネシス 化学及血清 療法研究所	乾燥濃縮人血液凝固第四因子 乾燥人血液凝固第以因子複合体 乾燥濃縮人血液凝固第以因子	血液凝固第個因子 血液凝固第区因子	人血液ヒト血液	日本日本	有効成分 有効成分		無無	無有
90011	2008/09/26	化学及血清 療法研究所	乾燥濃縮人アンチトロンピン皿	アンチトロンピンⅢ	ヒト血液	日本	有効成分	有	有	有
90012	2008/09/26	化学及血清 療法研究所	人免疫グロブリン ヒスタミン加人免疫グロブリン製剤	免疫グロブリン	ヒト血液	日本	有効成分	有	無	有
90013	2008/09/29	日本赤十字 社	人血清アルブミン	人血清アルブミン	人血液	日本	有効成分		無	無
	2008/09/29	日本赤十字 社	-	合成血	人血液	日本	有効成分	Ĺ	無	無
90015	2008/09/29	バクスター	乾燥人血液凝固因子抗体迂回活性複 合体	乾燥入血液凝固因 子抗体迂回活性複 合体	入血漿	米国	有効成分	無	有	無
90016	2008/09/29	パクスター	乾燥濃縮人血液凝固第7個因子	乾燥濃縮人血液凝 固第7回因子	人血漿	米国	有効成分	無	有	無
	2008/09/29 2008/09/29	バクスター GSLベーリン グ	乾燥濃縮人血液凝固第四因子 ①人血清アルブミン ②人血液凝固X回因子 ③フィブリノゲン加第XⅢ因子	人血清アルブミン 入血消アルブミン	人血漿 ヒト血液	米国 米国、ドイ ツ、オースト リア	添加物 ①有効成 分 ②③添加 物		有有	有
90019	2008/09/29	OSLベーリン グ	フィブリノゲン加第X亚因子	アプロチニシ液	ウシ肺	ウルグア イ、ニュー	有効成分	無	有	有
90020	2008/09/29	CSLベーリン グ	フィブリンゲン加第X皿因子	トロンピン末	上卜血液	ジーランド 米国、ドイ ツ、オースト リア	有効成分	有	有	有
90021	2008/09/29	CSLベーリン グ	フィブリノゲン加第X皿因子	アンチトロンピン	比上血液	米国、ドイ ツ、オースト リア	製造工程	有	有	有
90022	2008/09/29	CSLペーリン グ	フィブリンゲン加第3 11因子	フィブリノゲン	ヒト血液	米国、ドイ ツ、オースト リア	有効成分	有	有	有
	2008/10/10	化学及血清 療法研究所	フィブリノゲン加第X皿因子	アプロチニン	ウシ肺臓		有効成分	1	無	有
	2008/10/21 2008/10/21	日本製薬 日本製薬	乾燥抗HBs人免疫グロブリン 乾燥抗破傷風人免疫グロブリン	抗HBs抗体 破傷風抗毒素	人血液 人血液	米国	有効成分 有効成分		無無	無無
90028	2008/10/21		フィブリンゲシ加第XIII因子 人血液凝固第XIII因子	人血液凝固第XIII因 子		米国、ドイ ツ、オースト リア	有効成分		有	有
90027	2008/10/21	CSLベーリン グ	抗破傷風人免疫グロブリン	破傷風抗毒素	ヒト血液	米国、ドイ ツ、オースト	有効成分	有	無	有
90028	2008/10/21	CSLベーリン グ	乾燥pH4処理人免疫グロブリン	 ペプシン	ブタ胃粘膜	リア 米国	製造工程	無	無	有
90029	2008/10/21	CSLベーリン グ	乾燥pH4処理人免疫グロブリン	人免疫グロブリンG	ヒト血液	ドイツ	有効成分	有	無	有
90030	2008/10/23	日本赤十字	新鮮凍結人血漿	新鮮凍結人血漿	人血液	日本	有効成分	有	有	有

90031	2008/10/23	日本赤十字	人免疫グロブリン	人免疫グロブリン	人血液	日本	有効成分	有	無	無
90032	2008/10/23	日本赤十字	pH4処理酸性人免疫グロブリン	pH4処理酸性人免 疫グロブリン	人血液	日本	有効成分	有	無	無
90033	2008/10/23	日本赤十字	人血小板濃厚液	人血小板濃厚液	人血液	日本	有効成分	有	有	#
90034	2008/10/23	日本赤十字	乾燥濃縮人血液凝固第嘔因子	乾燥濃縮人血液凝 固第7厘因子	人血液	日本	有効成分	有	無	無
90035	2008/10/23	日本赤十字	乾燥濃縮人血液凝固第嘔因子	人血清アルブミン	人血液	日本	添加物	有	無	#
90036	2008/10/24	化学及血清 療法研究所	フィブリノゲン加第Χ Ⅲ因子	人フィブリノゲン	ヒト血液	日本	有効成分	有	無	有
90037	2008/10/24	化学及血清 療法研究所	フィブリノゲン加第X亚因子	人血液凝固第X皿 因子	ヒト血液	日本	有効成分	有	無	有
90038	2008/10/24	化学及血清 療法研究所	①フィブリノゲン加第XⅢ因子 ②乾燥濃縮人活性化プロテインC ③トロンビン	トロンピン	ヒト血液	日本	①③有効 成分、 ②製造工 程		無	有
90039	2008/10/24		①フィブリンゲン加第XⅢ因子 ②乾燥濃縮人活性化プロティンC ③乾燥濃縮人血液凝固第IX因子 ④乾燥スルホ化人免疫グロブリン ⑤人血清アルブミン ⑥乾燥濃縮人血液凝固第Ⅲ因子	入血清アルブミン	ビト血液	日本	⑤有効成 分 ①~④、 ⑥添加物	有	有	有
90040	2008/10/24	ベネシス	乾燥抗HBs人免疫グロブリン ポリエチレングリコール処理抗HBs人 免疫グロブリン	抗HBs抗体	人血液	米国	有効成分	有	無	無
90041	2008/10/24	ベネシス	乾燥濃縮人血液凝固第以因子	ヤギigG	ヤギ血液	オーストラリ	製造工程	無	無	無
	2008/10/24	ベネシス	乾燥濃縮人血液凝固第IX因子	ウサギIgG	ウサギ血液	日本	製造工程	無	無	無
	2008/10/24	ベネシス	乾燥濃縮人血液凝固第IX因子	マウスモノクローナ ル抗体	胞と骨髄腫細 胞のハイブリ ドーマ	イギリス	製造工程		無	無
90044	2008/10/27	日本メジフィ ジックス	放射性医薬品基準人血清アルブミン 五酢酸テクネチウム(**m Tc)注射液	人血清アルブミンジ エチレントリアミン五 酢酸テクネチウム(* *mTc)	基準人血清ア	日本	有効成分	無	無	無
90045	2008/10/29	バイエル薬 品	①人血清アルブミン ②オクトコグ アルファ(遺伝子組換え)	人血清アルブミン	ヒト血液	米国	①有効成 分 ②製造工 程	有	有	無
90046	2008/10/29	バイエル楽 品	①加熱人血漿たん白 ②オクトコグ・アルファ(遺伝子組換 え)	加熱人血漿たん白	上卜血液	米国	14 ①有効成 分 ②製造工	有	有	無
90047	2008/10/29	バイエル薬	オクトコグ・アルファ(遺伝子組換え)	ヒトトランスフェリン	上下血液	米国	製造工程	有	有	無
90048	2008/10/29	CSLベーリン グ		ヒトフィブリノゲン	上卜血液	米国、ドイ ツ、オースト リア	有効成分		無	有
90049	2008/10/29	CSLベーリン グ		アンチトロンビン皿	ヒト血液		製造工程	有	無	有
	2008/10/29	CSLベーリン グ		ヒトアルブミン	ヒト血液	米国、ドイ ツ、オースト リア	添加物	有	無	有
	2008/10/30		人血清アルブミン を長さな「子林ルブローム」		人血漿		有効成分			無
		療法研究所	乾燥濃縮人活性化プロテインC	プロテインC	ヒト血液	日本	有効成分		無	有
		療法研究所	乾燥濃縮人活性化プロテインC 乾燥濃縮人血液凝固第IX因子 テクネチウム人血清アルブミン	マウス由来モノクローナル抗体	マウス脾臓	日本	製造工程	L	無	有
		届エフィルム RIファーマ ベネシス	(99mTc)	清アルブミン	ヒト血液	日本	有効成分			無
			乾燥抗D(Rho)人免疫グロブリン	抗D(Rho)抗体含有 人免疫グロブリンG	1	米国	有効成分	<u>. </u>	無	無
		ベネシス ベネシス	トロンビン 乾燥人フィブリノゲン	トロンビン 凝固性たん白質	人 <u>血液</u> 人血液	日本 日本	有効成分 有効成分		無	無無
		ベネシス	乾燥濃縮人血液凝固第IX因子	加速を 加速を 加速を 加速を 加速を 加速を 加速を 加速を	人 <u>典水</u> 人血液	日本	有効成分 有効成分		無	無
	???? ??????	ペネシス	乾燥濃縮人アンチトロンビン皿	人アンチトロンピン 正	入血液	日本	有効成分		有	無
		日本製薬	人免疫グロブリン	免疫グロブリンG	人血液	日本	有効成分	有	無	無
		日本製薬 化学及血清 療法研究所	乾燥抗D(Rho)人免疫グロブリン 抗HBs人免疫グロブリン	抗D(Rho)抗体 抗HBs人免疫グロブ リン	人血液	米国 米国	有効成分 有効成分	有	無無	無有
90063			乾燥ペプシン処理人免疫グロブリン	ペプシン	ブタ胃粘液	米国、カナ ダ	製造工程	無	無	有

345

感染症発生症例一覧

	番号	感染症	Eの種類	7% 4L (⇒1	ld mi	<i>т</i>	7% T□ n+ ++ 0	+- 4=	I I I odda	/	
	187 亿	器官別大分類	基本語	発生国	性別	年齢	発現時期	転帰	出典	区分	備考
第11回	11-1	感染症および寄生虫症	C型肝炎	アメリカ	男	不明	不明	不明	症例報告	外国製品	2008/05/15、3-08000006
第6回	6-1	感染症および寄生虫症	肝炎ウイルスキャリアー	フランス	男	不明	不明	不明	症例報告	外国製品	2005/11/15、3-05000462
第4回	4-1	感染症および寄生虫症	細菌性関節炎	フランス	男	不明	2004/3	不明	症例報告	外国製品	2004/09/28、3-04000067
第3回	3-1	臨床検査	C型肝炎陽性	カナダ	男	43歳	2003/8/20	不明		外国製品	2004/04/20、3-04000004
	2-1	臨床検査	C型肝炎陽性	カナダ	男	29歳	2000/2/14	不明	症例報告	外国製品	2004/08/05、3-03000002
第2回	2-1	臨床検査	C型肝炎陽性	カナダ	男	29歳	2000/2/14	不明	症例報告	外国製品	2004/01/13, 3-03000002

MedDRAバージョン11.0により集計した。

第10回調査期間中に当該生物由来製品によると疑われる感染症の報告はなかった(初回および追加報告ともに)。

第9回調査期間中に当該生物由来製品によると疑われる感染症の報告はなかった(初回および追加報告ともに)。

第8回調査期間中に当該生物由来製品によると疑われる感染症の報告はなかった(初回および追加報告ともに)。

第7回調査期間中に当該生物由来製品によると疑われる感染症の報告はなかった(初回および追加報告ともに)。

第5回調査期間中に当該生物由来製品によると疑われる感染症の報告はなかった(初回および追加報告ともに)。

第3回症例番号2-1は、第2回症例番号2-1において報告したものの追加報告。

第1回調査期間中に当該生物由来製品によると疑われる感染症の報告はなかった(初回および追加報告ともに)。

90002 2000 /00 /25		
30002 2008/09/23	パイエル オクトコグ アルファ(遺伝子組換え) ウシイン	スリン
	1楽品	

	 番号	感染	症の種類	発現国	性別	年齢	発現時期	#~~시크	uu dh	ET ()	144-44
	笛勺	器官別大分類	基本語	7 光况国	生列	午節	光現時期 	転帰	出典	区分	備考
		全身障害およ び 投与局所様態	発熱				2006年7月8日	回復			未完了報告①: 2006年9月19日 未完了報告②: 2006年10月3日 未完了報告③: 2006年10月18日
	8-1	皮膚および 皮下組織障害	発疹	日本	男	11 ヵ月	2006年7月11日	回復	症例報告	当該製品	識別番号: A-06000119 ウイルス感染の可能性も完全に否
		肝胆道系障害	肝障害				2006年7月10日	回復			定できないとのことにより感染症として取り扱う。
第8回	8-2	感染症および 寄生虫症	伝染性紅斑	日本	女	6	2006年11月13日	回復	症例報告	当該製品	
	8-3	皮膚および皮下組織障害	全身紅斑	日本	男	1	2007年1月2日	回復	症例報告	当該製品	未完了報告:2007年1月31日 識別番号:A-06000214 ウイルス感染の可能性も完全に否 定できないとのことにより感染症 として取り扱う。
第7回	6-1	感染症および 寄生虫症	伝染性紅斑	日本	男	1	2005年10月11日	回復	症例報告	当該製品	取下げ報告: 2006年3月24日 識別番号: A-05000194
	6-1	感染症および 寄生虫症	伝染性紅斑	日本	男	1	2005年10月11日	回復	症例報告	当該製品	未完了報告: 2005 年 12 月 1 日 識別番号: A-05000194
第6回	5-1	肝胆道系障害	肝機能異常	日本	男	11 ヵ月	2005年4月5日	回復	症例報告	当該製品	完了報告:2005年9月26日 識別番号:A-05000095 第5回報告の「ウイルス性肝炎」から副作用・感染症名が「肝機能障害」 に変更になった。
第5回	5-1	感染症および 寄生虫症	ウイルス性肝炎	日本	男	11 ヵ月	2005年4月5日	回復	症例報告	当該製品	未完了報告: 2005 年 7 月 27 日 識別番号: A-05000095

	番	感染症	の種類	発現国	性別	年齢	発現時期	転帰	出典	区分	備考
	号	器官別大分類	基本語	九况四	土力	计制	光况时期	料工が付	Щщ		VIII 15
	11-1	感染症および 寄生虫症	伝染性紅班	日本	男	58	2008年4月11日	不明	症例報告	当該製品	
第11回	11-2	感染症および 寄生虫症	B 型肝炎	日本	男	69	2002年11月5日	軽快	症例報告	当該製品	完了報告 : 2008 年 6 月 19 日 未完了報告 : 2008 年 6 月 16 日 識別番号 : A- 08000289
第11回	11-3	感染症および 寄生虫症	B 型肝炎	日本	男	53	2004年12月	未回復	症例報告	当該製品	完了報告 : 2008 年 6 月 27 日 未完了報告 : 2008 年 6 月 16 日 識別番号 : A- 08000290
	11-4	感染症および 寄生虫症 C型肝炎		日本	男	81	2005年3月30日	未回復	症例報告	当該製品	完了報告 : 2008 年 6 月 17 日 識別番号 : A- 08000294
	9-1	感染症および 寄生虫症	伝染性紅斑	日本	男	10	2007年1月24日	回復	症例報告	当該製品	
		全身障害および 投与局所様態	発熱				2006年7月8日	回復			完了報告:2007年2月2日 識別番号:A-06000119
第9回	8-1	皮膚および 皮下組織障害	発疹	日本	男	11 ヵ月	2006年7月11日	回復	症例報告	当該製品	ウイルス感染の可能性も完全に否定できないとのことにより感染症
		肝胆道系障害	肝障害				2006年7月10日	回復			として取り扱う。
	8-3	皮膚および 皮下組織障害	全身紅斑	日本	男	1	2007年1月2日	回復	症例報告	当該製品	取下げ報告: 2007 年 2 月 15 日 識別番号: A-06000214

感染症発生症例一覧

	番号	感染症の種類		発現国	性別	年齢	発現時期	転帰	出典	区分	備考
	笛勺	器官別大分類	基本語	光 况图	主力リ	—————————————————————————————————————	光况时期	野女がお	山興	区分	1)用 考
第3回	3-1	感染症および	ロタウイルス胃腸炎	日本	++	1	2004年4月20日	軽快	症例報告	当該製品	
N2 0 EI	9-1	寄生虫症	ログワイルへ目勝久		女	1	2004 4 4 7 20 0	軽大	企列和	当 00 股	

| 90007 | 2008/09/26 | 80498 | ベネシス | ①ポリエチレングリコール処理人免疫グロ | 人免疫グロブリン | G | ②人免疫グロブリン

感染症発生症例一覧

		番号	感染症の種類	類	発現国	.k4- 0.1	年	₹ TEIN± HQ	-1 1==	111-44-		44. 4.
		田门	器官別大分類	基本語	九况国	性別	齢	発現時期	転帰	出典	区分	備考
	第 11 回	11-1	臨床検査	B型肝炎表面 抗原陽性	日本	不明	不明	不明	不明	症例報告	当該製品	未完了報告日:2008年7月22日 識別番号:A-08000410 2008年8月21日に、「当該患者はHBV に感染していなかった」との情報を入 手した
	第 10 回	10-1	感染症および寄生虫症	C型肝炎	日本	男	71	2007年6月5日	未回復	症例報告	当該製品	未完了報告日:2007年8月2日 完了報告日:2007年9月4日 識別番号:A-07000069
	第7回	7-1	感染症および寄生虫症	B 型肝炎	日本	男	34	2006年1月5日	未回復	症例報告	当該製品	未完了報告日:2006年2月22日 取下げ報告日:2006年3月2日 識別番号:A-05000255
		6-1	感染症および寄生虫症	B 型肝炎	日本	不明	不明	不明	不明	症例報告	当該製品	取下げ報告日:2006年2月13日 識別番号:A-05000183
	第6回	6-1	感染症および寄生虫症	B 型肝炎	日本	不明	不 明	不明	不明	症例報告	当該製品	未完了報告日①: 2005 年 10 月 26 日 未完了報告日②: 2005 年 12 月 27 日 識別番号: A-05000183
L	第3回	3-1	感染症および寄生虫症	C型肝炎	日本	女	82	2003年8月5日	軽快	症例報告	当該製品	完了報告日: 2004 年 3 月 1 日 識別番号: A-03000155

90008	2008/09/26	80499 ベネ:	レス ①人血清ア ②乾燥濃縮 ③乾燥濃縮	ルブミン 人血液凝固第20因子 人血液凝固第20因子
			2/紀/陳渡稲	人皿液凝固第区因子

人血清アルブミン

感染症発生症例一覧

	番号	感染	症の種類	37V, 752 E-3	lu su						,
	1917	器官別大分類	基本語	発現国	性別	年齢	発現時期	転帰	出典	区分	備考
	11-1	感染症および 寄生虫症	C型肝炎	ドイツ	女	60	2007/04/13	不明	自発報告	外国製品	08000001、3 回(完了) 平成 20 年 7 月 25 日 MedDRA ver.11.0
	11-1	感染症および 寄生虫症	医薬品を介する感 染因子の伝播	ドイツ	女	60	不明	不明	自発報告	外国製品	08000001、3 回(完了) 平成 20 年 7 月 25 日 MedDRA ver.11.0
	11-1	感染症および 寄生虫症	C型肝炎	ドイツ	女	60	2007/04/13	不明	自発報告	外国製品	08000001、2 回(追加) 平成 20 年 5 月 20 日 MedDRA ver.11.0
	11-1	感染症および 寄生虫症	医薬品を介する感 染因子の伝播	ドイツ	女	60	不明	不明	自発報告	外国製品	08000001、2 回(追加) 平成 20 年 5 月 20 日 MedDRA ver.11.0
第11回	11-1	感染症および 寄生虫症	C型肝炎	ドイツ	女	不明	2007/04/13	不明	自発報告	外国製品	08000001、1 回(未完了) 平成 20 年 4 月 15 日 MedDRA ver.11.0
	11-1	感染症および 寄生虫症	医薬品を介する感 染因子の伝播	ドイツ	女	不明	不明	不明	自発報告	外国製品	08000001、1 回(未完了) 平成 20 年 4 月 15 日 MedDRA ver.11.0
	10-1	感染症および 寄生虫症	B 型肝炎	ドイツ	男	24	2008/01/10	不明	自発報告	外国製品	07000022、3 回(完了;同一 症例をアルブミンの番号 10-1 で報告) 平成 20 年 3 月 31 日 MedDRA ver.10.1
	10-1	感染症および 寄生虫症	B 型肝炎	ドイツ	男	24	2008/01/10	不明	自発報告	外国製品	07000022、2回(完了;同一 症例をアルブミンの番号 10-1で報告) 平成20年3月14日 MedDRA ver.10.1

									,		
	番号	感染症	定の種類	発現国	性別	年齢	発現時期	転帰	出典	区分	備考
	省方	器官別大分類	基本語	元九四	IX/1		765 547 597	4847111	щх	<u> </u>	on J
第 10 回	10-1	感染症および 寄生虫症	B 型肝炎	ドイツ	不明	24	2008/01/10	不明	自発報告	外国製品	07000022、1 回(完了) 平成 20 年 2 月 7 日 MedDRA ver.10.1
	8-1	感染症および 寄生虫症	C 型肝炎	ドイツ	女	41	2006/11/21	不明	自発報告	外国製品	06000026、2 回(完了) 平成 18 年 12 月 27 日 MedDRA ver.9.1
第8回	8-1	感染症および 寄生虫症	C 型肝炎	ドイツ	女	41	2006/11/21	不明	自発報告	外国製品	06000026、1 回(未完了) 平成 18 年 12 月 8 日 MedDRA ver.9.1
	6-2	感染症および 寄生虫症	C 型肝炎	ドイツ	女	63	2005/11/10	不明	自発報告	外国製品	06000003、2 回(追加) 平成 18 年 5 月 15 日 MedDRA ver.9.0
第6回	6-2	感染症および 寄生虫症	C 型肝炎	ドイツ	女	63	2005/11/10	不明	自発報告	外国製品	06000003、1 回(完了) 平成 18 年 4 月 17 日 MedDRA ver.9.0
	6-1	感染症および 寄生虫症	B 型肝炎	ドイツ	男	74	2005/10/21	未回復	自発報告	外国製品	05000491、1 回(完了) 平成 17 年 12 月 22 日 MedDRA ver.8.1

0.000 t 1.0000 to 0.000 to 0.0	
	7.7.7.7
- 1、79以上上は39周後が39と20上回り30以上上201日に1922年1月1日は20日に開始した。アンナトロンに、2月1日・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1000
	75/55/1
- 「おいたいは、おいたいとうとも、これは、これは、これは、「はいない」とは、「はいない」というというというというという。 これには、「はいない」というとは、「はいない」とは、「はいない」というというというというというというというというというという。 「はいない」というというというというというというというというというというというというというと	
-1 in the contract of the contract 1 in the 1 in 1	

感染症発生症例一覧

		番号	感染症の種類		5+TB E	Man	4	発現時期				
			器官別大分類	基本語	発現国	性別	年齢	(年/月/日)	転帰	出典	区分	備考
第11回		11-1	臨床検査	C型肝炎ウイルス	プラジル	男	不明	不明	不明	症例報告	外国製品	登録番号:05000274 報告日:2008年4月21日 MedDRA: Version(11.0)
		11-1	感染症および 寄生虫症	HIV感染	ブラジル	男	不明	不明	死亡	症例報告	外国製品	登録番号:05000274 報告日:2008年4月21日 MedDRA: Version(11.0)
	回	11-2	臨床検査	C型肝炎ウイルス	ブラジル	男	不明	不明	死亡	症例報告	、外国製品	登録番号:07000030 報告日:2008年3月5日 MedDRA: Version(11.0)
-		11-2	感染症および寄生虫症	急性HIV感染	ブラジル	男	不明	不明	死亡	症例報告	外国製品	登録番号:07000030 報告日:2008年3月5日 MedDRA: Version(11.0)
	育	10-1	臨床検査	C型肝炎ウイルス	ブラジル	男。	小児	2004/5/25	不明	症例報告	外国製品	登録番号:07000015 報告日:2007年10月29日 MedDRA: Version(10.1)
回	1	10-1	臨床検査	C型肝炎ウイルス	ブラジル	男	小児	2004/5/25	不明	症例報告	外国製品	登録番号:07000015(追加報告) 報告日:2007年12月28日 MedDRA: Version(10.1)
g E		0*	0	0	0	0	0	0	0	0	0	

	番号	感染症の種類		発現国	性別	年齢	発現時期	転帰	出典	区分	備考
		器官別大分類	基本語	光况图	主力	十一届中	(年/月/日)	平公外は	山典	运 刀	V#1 ≠5
第 8 回	0*	» j. 0 .	. 0	0	0	0	0	0	0	0	•
第 7 回	0*	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
第 6 回	0*	0	0	0	0	0	0	0	. 0	0	
第 5 回	5-1	感染症および 寄生虫症	C型肝炎	フランス	男	不明	不明	不明	症例報告	外国製品	登録番号:05000319(追加報告) 報告日:2005年8月15日 MedDRA: Version(8.0)
	5-1	感染症および 寄生虫症	C型肝炎	フランス	男	不明	不明	不明	症例報告	外国製品	登録番号:05000319(完了報告) 報告日:2005年7月27日 MedDRA: Version(8.0)

^{*} 当該調査期間に対象となる感染症報告はなかった。

	活性複合 乾燥人血液凝固
	因子抗体迂回活
	件複合体