

## 国内感染症報告の状況(平成18年4月1日～平成18年8月31日)

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
1	2006/4/20	人赤血球濃厚液(放射線照射) 被疑薬:採血後13日目	女	70	生殖器腫瘍	細菌感染	06/04	-	院内血培(-)	非溶血性副作用関連検査 ・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	投与中止の当該製剤で無菌試験実施:「適合」	
2	2006/4/20	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(放射線照射) 人赤血球濃厚液	男	40	血液腫瘍	B型肝炎	05/04- 05/05 05/02- 05/05 04/07- 05/04 05/04- 05/05	HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HCV-Ab(+) (05/02) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (03/03)	HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAg(-) HCV-Ab(+) (05/02) (05/04) HBV-DNA(-) (05/04) (05/05) HBV-DNA(+) (05/06) (05/09) (06/03) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAg(+) HBV-DNA(+) (06/04)	陰性(輸血前)陽性(輸血後)	保管検体22本HBV-NAT(-) <追加> 保管検体31本についてHBV-NAT(-)	担当医が、被疑薬を31本追加(2004/07/05まで遡って調査)
3	2006/4/20	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	60	脳疾患等	C型肝炎	05/11	HCV-Ab(-) (05/11)	HCV-RNA(+) (06/03)	調査なし	保管検体2本についてHCV-NAT(-)	
4	2006/4/24	新鮮凍結人血漿 人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	40	サイトメガロウイルス再活性化等	HIV感染	05/12 05/12- 06/03	-	HIV-Ab(-) (05/12) HIV-Ag(+) HIV-Ab(+) HIV-RNA(+) (06/03) HIV-Ab(+) HIV-RNA(+) (06/04)	陽性(輸血後)	保管検体62本についてHIV-NAT(-)	血液検査結果より感染症と血液製剤の因果関係なしと考える(担当医)

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
5	2006/4/24	新鮮凍結血漿 人血小板濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液	男	80	脳疾患等	B型肝炎	06/02 06/02 06/02-03 06/02-03	HBsAg(-) (05/10) (06/01)	HBsAg(-) HBsAb(+) (06/04) HBeAg(+) HBeAb(+) HBcAb(+) (06/04) HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (06/04)	陰性(輸血後)	保管検体33本についてHBV-NAT(-)	
6	2006/4/26	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	70	骨折等	C型肝炎	06/01	HCV-Ab(-) (06/01)	HCV-Ab(+) (06/03) HCV-Ab(-) HCV-RNA(-) (06/04)	陰性(輸血後)	保管検体1本についてHBV-NAT(-)	
7	2006/4/26	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	30	出血	B型肝炎	06/02	HBsAg(-) (05/08) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (06/02)	HBV-DNA(+) HBsAg(-) HBeAb(-) HBcAb(-) IgM-HBcAb(-) (06/03) HBV-DNA(-) (06/03) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (06/04)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	保管検体3本についてHBV-NAT(-)	取り下げ
8	2006/4/26	人赤血球濃厚液 被疑薬:採血後9~13日目 人血小板濃厚液(放射線照射) 被疑薬:採血後3~4日目	女	60	血液腫瘍	細菌感染	06/03-/04 06/04	-	院内血培にて Bacillus cereusを同定	-	同一採血番号の血漿7本で 無菌試験実施:「適合」	
9	2006/5/2	人赤血球濃厚液 被疑薬:採血後15日目	女	60	大動脈乖離	細菌感染	2006/04	-	院内血培(-)	非溶血性副作用関連検査 実施 ・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 試験実施:「適合」	
10	2006/5/2	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 人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	70	血液腫瘍等	B型肝炎	03/08- 04/12 03/09 05/03 05/03	HBsAg(-) (02/03) (02/04) (02/10) (03/04)	HBsAg(+) (06/04) HBV-DNA(+) (05/03) (06/04)	陽性(輸血後)	保管検体8本についてHBV-NAT(-)	

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
11	2006/5/2	人赤血球濃厚液 人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	50	腎腫瘍等	B型肝炎	06/03 06/03	HBsAg(-) (06/01) HBsAg(-) HBcAb(-) HBeAb(-) (06/04) HBsAg(-) HBV-DNA(-) (06/02)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) HBeAg(-) HBeAb(+) HBV-DNA(-) (06/04) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (06/04)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	保管検体3本についてHBV-NAT(-)	
12	2006/5/8	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	40	血液腫瘍等	B型肝炎	05/12	HBsAg(-) HBsAb(-) HBV-DNA(-) (05/12) HBV-DNA(-) (05/12)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBV-DNA(+) (06/04) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/04)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	保管検体4本についてHBV-NAT(-)	
13	2006/5/8	人血小板濃厚液(放射線照射) 被疑薬:採血後3日目 人赤血球濃厚液(放射線照射) 被疑薬:採血後6日目	女	70	血液腫瘍	細菌感染	06/04 06/04	-	院内血培(-)	非溶血性副作用関連検査 ・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	照射血小板製剤の同一採血番号の血漿残りなし。照射赤血球MAPの同一採血番号の血漿で無菌試験実施:「適合」	
14	2006/5/11	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	80	消化器腫瘍	C型肝炎	06/02	HCVAb(-) (06/01)	HCVコアAg(+) (06/04) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/04)	陽性(輸血後)	保管検体3本についてHCV-NAT(-)	
15	2006/5/12	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(放射線照射) 人赤血球濃厚液	男	50	血液腫瘍	E型肝炎	05/05-09 05/05-09 05/06-09 05/05-09	-	IgM-HEV-Ab(+) IgG-HEV-Ab(+) HEV-RNA(-) HBsAg(-) HCV-Ab(-) (06/03) HEV-RNA(-) (06/04) IgM-HEV-Ab(+) IgG-HEV-Ab(+) HEV-RNA(+) (06/05)	陽性(輸血後)	保管検体34本についてHEV-RNA(-)	担当医より、保管検体の検査結果が陰性であったことから本剤との因果関係は否定された。
16	2006/5/17	人血小板濃厚液(放射線照射)	男	50	血液腫瘍	B型肝炎	05/11-12	HBsAg(-) (05/04) (05/11)	HBsAg(+) (06/04)	調査なし	保管検体4本についてHBV-NAT(-)	
17	2006/5/17	人血小板濃厚液(放射線照射) 被疑薬:採血後3日目	男	50	消化器腫瘍等	細菌感染	2006/02	-	院内血培にて緑膿菌同定	非溶血性副作用関連検査 ・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2本について無菌試験実施:「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
18	2006/5/17	人血小板濃厚液 被疑薬:採血後3日目 人赤血球濃厚液 被疑薬:採血後13日目	男	70	血液腫瘍	細菌感染	2006/05	-	院内血培より Staphylococcus aureusを同定。	非溶血性副作用関連検査 ・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	血小板は、同一採血番号の 血漿1本、赤血球製剤1本で 無菌試験実施:S.aureus検出 なし	・院内にて血小板製剤及びそ のセグメントチューブより S.aureusを同定。
19	2006/5/17	人血小板濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	90	血液腫瘍	B型肝炎	2006/04 2006/01	HBsAg(-) (06/01) HBsAg(-) HBV-DNA(+) (06/01)	HBsAg(+) (06/04) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/04)	陽性(輸血前) 陽性(輸血後)	保管検体3本についてHBV- NAT(-)	取り下げ。 検査結果を受けて、担当医よ り患者が輸血前よりHBV陽性 であったことから輸血血液と の因果関係なしとのコメントあ り。
20	2006/5/17	人血小板濃厚液(放射線照射) 人赤血球濃厚液(放射線照射) 新鮮凍結人血漿	女	50	骨腫瘍	B型肝炎	2006/03 2006/03 2006/03	HBsAg(-) HBsAb(-) HCVAb(+) (06/03) HBV-DNA(-) (06/03)	HBsAg(+) HBsAb(+) HCVAb(+) (06/04) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (06/05)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	保管検体12本についてHBV- NAT(-)	
21	2006/5/23	人赤血球濃厚液(放射線照射) 被疑薬:採血後13日目	女	60	消化器腫瘍等	細菌感染	2006/05	-	院内にてグラム陰 性桿菌検出(E.coli)	非溶血性副作用関連検査 ・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	当該製剤及び同一採血番号 の血漿にて無菌試験実施: 「適合」	検査結果を受けて、担当医よ り輸血血液との因果関係なし とのコメントあり。
22	2006/5/23	人赤血球濃厚液 被疑薬:採血後6日目	女	4M	超低出生体重児	細菌感染	2006/04	検体なし	-	-	当該製剤にて無菌試験実施: 「適合」	
23	2006/5/23	人赤血球濃厚液 被疑薬:採血後12日目	男	40	AML	細菌感染	2006/05	-	血培結果陰性	非溶血性副作用関連検査 ・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	当該製剤にて無菌試験実施: 「適合」	
24	2006/5/23	人赤血球濃厚液 新鮮凍結人血漿 人血小板濃厚液(放射線照射)	女	60	大動脈瘤	B型肝炎	2005/06 2005/06 2005/06	HBsAg(-) (04/05) (05/06) HBV-DNA(-) (05/06)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAg(+) (05/12) HBV-DNA(+) (06/01) HBsAg(+) (06/05) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/05)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	保管検体10本についてHBV- NAT(-)	

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
25	2006/5/25	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	90	膀胱癌	C型肝炎	2006/01	HCVAb(-) HCVcAg(-) (06/01) HCV-Ab(-) HCV-RNA(+) (06/01)	HCVAb(-) HCVcAg(+) (06/04)	陽性(輸血前)	保管検体1本についてHCV-NAT(-)	
26	2006/5/25	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	70	骨折	C型肝炎	2006/02	HCV-Ab(-) (06/02)	HCVAb(+) HCV-RNA(+) (06/05)	調査なし	保管検体2本についてHCV-NAT(-) <追加> 保管検体1本についてHCV-NAT(-)	担当医が、被疑薬を1本追加 (2006/02/22輸血分)
27	2006/5/25	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(放射線照射) 人赤血球濃厚液	男	70	血液腫瘍	B型肝炎	2006/02-04 2006/02-03 2006/02 2006/02-04	HBsAg(-) (06/02) HBV-DNA(-) (06/02)	HBsAg(-) (06/03) HBsAg(+) (06/05) HBsAb(-) HBeAg(+) HBeAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(+) (06/05) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(+) (06/05)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	保管検体29本についてHBV-NAT(-)	
28	2006/5/29	人赤血球濃厚液	男	70	腎疾患	B型肝炎	2006/01	HBsAg(-) (06/01)	HBsAg(-) (06/02) HBsAg(+) HBsAb(-) HBeAg(+) HBeAb(-) IgM-HBcAb(+) (06/05) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/05)	陽性(輸血後)	保管検体2本についてHBV-NAT(-)	
29	2006/5/29	人赤血球濃厚液 新鮮凍結人血漿	女	60	肝腫瘍	B型肝炎	2006/03 2006/03	HBV-DNA(-) (06/02) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (06/03)	HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/04) HBsAg(±) HBsAb(-) HBeAg(+) HBeAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (06/05)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	保管検体10本についてHBV-NAT(-)	

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
30	2006/5/29	人赤血球濃厚液 人血小板濃厚液 人血小板濃厚液(放射線照射)	男	70	血液腫瘍	B型肝炎	2005/11- 2006/01 2005/11- 2006/01 2005/12	HBsAg(-) (05/10) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (05/11)	HBsAg(+) HBsAg(-) HBsAb(-) IgM-HBcAb(+) (06/02) HBsAg(-) HBsAb(-) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) HBcAb(+) (06/05) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (06/05)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	保管検体24本についてHBV-NAT(-)	
31	2006/6/1	人血小板濃厚液(放射線照射)	男	50	肝疾患等	B型肝炎	05/12	HBsAg(-) HBsAb(+) HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(+) HBV-DNA(-) (05/05) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) (05/12)	HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(+) (06/01) HBV-DNA(+) (06/03) HBsAg(-) HBsAb(-) HBsAg(-) HBsAb(+) HBV-DNA(-) (06/05)	陽性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	
32	2006/6/1	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	05/11- 06/03 05/12- 06/03	HBsAg(-) (04/07)	HBV-DNA(-) (05/12) HBV-DNA(+) HBsAg(+) (06/05)	陽性(輸血後)	NAT(-)	
33	2006/6/5	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	50	生殖器腫瘍	C型肝炎	05/11	HCVAb(-) (05/10)	HCVAb(+) (06/5)	陰性(輸血前) 陰性(輸血後)	NAT(-)	
34	2006/6/5	人赤血球濃厚液 新鮮凍結人血漿	男	80	血液腫瘍等	B型肝炎	03/11 03/11	HBsAg(-) (03/11)	HBsAg(+) HBsAb(-) HBsAg(-) (06/05)	陽性(輸血後)	NAT(-)	

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
35	2006/6/5	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	50	消化器腫瘍	パルボウイルスB19感染	06/04	B19-DNA(-) B19抗体[IgM](-) B19抗体[IgG](-) (06/04)	B19-DNA(+) B19抗体[IgM](+) B19抗体[IgG](+) (06/05)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	保管検体1本: B19-DNA(+) B19抗体[IgM](+) B19抗体[IgG](+) 保管検体2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。
36	2006/6/5	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	40	血液腫瘍	B型肝炎	05/07-08 05/08	HBsAg(-) (05/06)	HBV-DNA(-) (05/07) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(-) (06/05)	陰性(輸血後) 陰性(輸血後)	NAT(-)	
37	2006/6/9	新鮮凍結人血漿 人赤血球濃厚液 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	1	心疾患	B型肝炎	04/04 04/04 04/04 04/04	HBsAg(-) (03/12)	HBsAg(+) (05/07) HBsAg(+) (06/04) HBsAg(+) (06/05)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	垂直感染が濃厚であるとの医療機関からのコメント
38	2006/6/9	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) 新鮮凍結人血漿	女	80	大動脈瘤	B型肝炎	06/03 06/03 06/03 06/03	HBsAg(-) (06/03)	HBsAg(+) (06/05) HBsAg(+) HBsAb(-) HBeAg(-) HBeAb(+) IgM-HBcAb(-) HBV-DNA(-) (06/05)	陽性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	・他医療機関での検査で輸血前HBsAg(-)、HBsAb(+であった。 ・担当医より輸血と因果関係なしと考えるとコメントあり。
39	2006/6/13	人血小板濃厚液 被疑薬: 採血後2日目	男	20	血液腫瘍	細菌感染	06/05	-	院内にてグラム陽性桿菌検出、大腸菌検出(患者は2ヶ月前の血培で陽性、大腸菌を検出している)	非溶血性副作用関連検査 ・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実施: 「適合」	血小板製剤のセグメントチューブで細菌培養試験実施: 大腸菌検出されず
40	2006/6/13	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	20	血液腫瘍	C型肝炎	05/02-06 05/04-06	HCV-Ab(-) (05/02)	HCV-RNA(+) HCV-Ab(+) (06/05)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	

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
41	2006/6/16	人赤血球濃厚液(放射線照射)	女	60	腎疾患等	C型肝炎	05/11	HCV-Ab(-) (05/09) HCV-RNA(-) (05/11)	HCV-Ab(+) HCV-γ7Ab(+) HCV-γ7Ag(-) HCV-RNA(+) (06/04) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/06)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
42	2006/6/16	新鮮凍結人血漿 人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	80	消化器疾患等	B型肝炎	05/10-11 05/10-11	HBsAg(-) (05/08) HBV-DNA(-) (05/10)	HBsAg(+) (06/05) HBV-DNA(+) HBeAb(-) (06/05) HBsAb(-) (06/06) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) (05/11) HBsAg(-) HBsAb: EIA(+) PHA(-) HBcAb(-) (05/11) HBV-DNA(-) (05/11) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) HBV-DNA(+) (06/06)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
43	2006/6/20	人赤血球濃厚液(放射線照射) (採血10日目)	男	70	膀胱腫瘍等	細菌感染	06/5	-	-	非溶血性副作用関連検査 ・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1本に ついて無菌試験実施:「適合」	
44	2006/6/20	人血小板濃厚液(放射線照射) (採血3日目)	女	60	血液腫瘍	細菌感染	06/6	-	院内にて血培実施: 陰性	非溶血性副作用関連検査 ・抗血漿タンパク質抗体検査: 陰性	投与中止の当該製剤で無菌 試験を実施:「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
45	2006/6/20	人血小板濃厚液(放射線照射)	女	60	血液腫瘍	B型肝炎	05/11	HBsAg(-) HBsAb(-) (05/11)	HBV-DNA(-) HBsAg(-) HBsAb(-) HBcAb(-) (06/01) HBV-DNA(+) HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb(-) (06/02) HBsAg(-) HBsAb(-) (06/03) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(+) ウイルス量1.0 × 10 <sup>5</sup> copies/mL (06/04) HBsAg(+) HBsAb(-) HBeAg(+) HBeAb(-) HBcAb(-) HBV-DNA(+) ウイルス量1.9 × 10 <sup>6</sup> copies/mL (06/05) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(-) HBeAg(+) HBeAb(-) HBV-DNA(+) (06/06)	陽性(輸血後)	NAT(+)	・遡及調査対象事例 ・患者及び献血者検体とでPreS/S領域を含むP領域の前半部の1550bpの塩基配列を確認したところ、両検体の塩基配列は全て一致した。両者のウイルスはGenotype Cで塩基配列よりSubtypeはadrと推定した。
46	2006/6/22	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(放射線照射) 人赤血球濃厚液	男	70	血液腫瘍再発	B型肝炎(劇症肝炎)	05/10-06/4 05/10-06/3 05/11-06/4 05/10-06/4	HBsAg(-) (05/03)	HBsAg(+) HBeAg(-) HBeAb(+) IgM-HBcAb(-) (06/05) HBV-DNA(+) (06/05)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	・死亡と輸血との因果関係は不明との担当医コメント。
47	2006/6/23	新鮮凍結人血漿 人赤血球濃厚液	男	40	消化器腫瘍等	C型肝炎	06/2 06/2-3	HCV-Ab(-) (06/01)	HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/06) HCV-Ab(+) HCV-RNA(+) (06/06)	陽性(輸血後)	NAT(-)	

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
48	2006/6/26	人赤血球濃厚液	女	50	血液腫瘍等	B型肝炎	05/11-12	HBsAg(-) (05/11) HBsAg(-) HBsAb(+) HBcAb HI弱陽性 HBV-DNA(-) (05/06)	HBsAg(+) (06/04) HBV-DNA(+) (05/11) HBV-DNA(+) (06/04)	陰性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	
49	2006/6/30	人赤血球濃厚液 (採血9日目)	女	40	血液腫瘍	細菌感染	06/6	-	院内にて血培実施: 陰性	非溶血性副作用関連検査 ・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	投与中止の当該製剤で無菌 試験を実施:「適合」	
50	2006/6/30	人赤血球濃厚液(放射線照射)	男	70	血液腫瘍	B型肝炎	06/2	HBsAg(-) HBsAb(-) (05/10) HBsAg(-) (06/02) HBV-DNA(+) (06/02)	HBsAg(+) (06/03,04) HBsAg(+) HBsAb(-) IgM-HBcAb(-) (06/05) HBV-DNA(+) (06/06) HBV-DNA(+) (06/02, 05, 06)	陽性(輸血前) 陽性(輸血後)	NAT(-)	担当医より、肝炎は軽快傾向 にあり、基礎疾患による肺炎 の合併による死亡と考える が、肝炎の関与は否定できな いとのコメント。
51	2006/7/6	人赤血球濃厚液 新鮮凍結人血漿	男	80	消化器腫瘍	B型肝炎	97/11 97/11	HBsAg(-) (97/11)	HBsAg(+) (06/06) HBV-DNA(+) (06/06) HBsAg(+) HBsAb(-) HBcAb(+) (06/09)	陽性(輸血後)	NAT(-)	供血者の再献血:HBcAb(+) 時の保管検体個別NATはHBV- DNA(-)であり、また当該献血 時はHBcAb(+) かつHBsAb(+) であった。