

薬事・食品衛生審議会薬事分科会

平成20年度 第1回血液事業部会 議事次第

日時:平成20年12月25日(木)15:00-17:00

場所:日比谷松本楼(2階)

議題:

- 議題1 平成21年度の献血の推進に関する計画(案)について
- 議題2 平成21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 献血推進のあり方に関する検討会中間報告について
- 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 平成21年度の献血の推進に関する計画(案)

議題2関連:

資料 2-1 平成21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21年度の原料血漿確保目標量(案)について

資料 2-3 平成21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19年度需給計画の実施状況(報告)

資料 2-5 平成20年度需給計画の上半期の実施状況(報告)

(参考資料2-1) 平成21年度需要見込関連表

(参考資料2-2) 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2-3) 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2-4) 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2-5) 免疫グロブリン製剤の供給量と自給率

(参考資料2-6) 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

議題3関連:

- 資料 3 献血推進のあり方に関する検討会中間報告について

議題4関連:

- 資料4-1 病原体不活化技術導入の準備について
資料4-2 供血者から始まる遡及調査実施状況
資料4-3 血液製剤に関する報告事項について
資料4-4 献血血液における HIV 陽性率の動向について
資料4-5 献血スクリーニングに係る高感度検査法(CLEIA法)の導入について
資料4-6 遡及調査ガイドラインの改定について
資料4-7 第Ⅷ因子及び第Ⅸ因子におけるインヒビターに係る対応について
資料4-8 ヘモグロビン値が採血基準に満たない献血者から採血した事例について
資料4-9 保存前白血球に除去によると思われる血漿分画製剤の収量低下について
資料4-10 献血における糖尿病関連検査について
資料4-11 フィブリノゲン製剤等に関する報告について