

平成25年度第3回 血液事業部会運営委員会議事要旨(案)

日時: 平成25年10月2日(水) 15:00~17:00

場所: 厚生労働省6階 専用第23会議室

出席者:(委員)

牧野委員長、大平委員、岡田委員、田崎委員、山口委員

(日本赤十字社血液事業本部)

碓井総括副本部長、西田副本部長、日野副本部長、井上献血推進課長、  
五十嵐安全管理課長

(日本血液製剤機構株)

上田理事長、秋山副理事長、石川総務人事部長、鈴木製品戦略部長、  
伊藤経営企画部長、筒井経理財務部長

(事務局)

浅沼課長、野村企画官、上田補佐

- 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(平成24年度の取り組み)
  5. 「献血血液の研究開発等での使用に関する指針」に基づく公募の方法の一部改訂について
  6. 「献血血液の研究開発等での使用に関する指針」に基づく新規事業について(追加検討)」(非公開)
  7. 日本血液製剤機構からの報告事項について(非公開)
  8. その他

【審議概要】

議題1について

議事要旨に関する意見等については、事務局まで連絡することとされた。

議題2について

感染症定期報告について、事務局から説明後、質疑応答がなされた。

議題3について

事務局より、供血者からの遡及調査の進捗状況、血液製剤に関する報告事項、献血件数及び HIV 抗体・核酸増幅検査陽性件数について説明がなされた。

議題4について

日本赤十字社より、平成24年度の血液事業本部の取り組みに関する報告がなされ

た。

#### 議題5について

事務局より、「献血血液の研究開発等での使用に関する指針」に基づく公募の方法の一部改訂について、説明がなされ、改訂方針が了承された。

#### 議題6について

「献血血液の研究開発等での使用に関する指針」に基づき、新規事業の申請に対する事前評価が実施された。運営委員会での事前評価の結果、「修正の上で承認」とされた。

(参考) 掲載アドレス(厚生労働省ホームページ)

[http://www.mhlw.go.jp/new-info/kobetu/iyaku/kenketsugo/5-121127\\_1/kekka\\_h25.html](http://www.mhlw.go.jp/new-info/kobetu/iyaku/kenketsugo/5-121127_1/kekka_h25.html)

#### 議題7について

日本血液製剤機構より、事業開始後1年間の状況に関して報告がなされた。

#### 議題8について

(シャーガス病に対する安全対策)

事務局より、献血時のシャーガス病疫学調査における抗体陽性例に関し、平成25年第2回安全技術調査会における検討状況等の報告がなされた。

(フィブリノゲン製剤に係る調査)

事務局より、フィブリノゲン製剤の調査に係る公表事項の報告がなされた。

以上