

【回答票一④】

【回答票一⑤】

7. 「血友病以外の患者」への製剤の投与をお知らせしているかどうか（枠内に人数をご記入ください。お知らせしていない場合は、理由欄にもご記入ください）

製剤の投与をお知らせした方	<input type="text"/> 人	→	1. 投与後に死亡 <input type="text"/> 人
製剤の投与をお知らせしていない方	<input type="text"/> 人		2. 連絡先が不明又は連絡がつかない <input type="text"/> 人
		3. B型・C型肝炎陰性であることが判明したため <input type="text"/> 人	
		4. 今後お知らせする予定 <input type="text"/> 人	
		5. その他 () <input type="text"/> 人	

8. 各種書類の保管状況（該当する番号に○をつける。1の場合には期間をご記入ください。必要に応じて備考欄をご利用ください）

書類名	書類の状況		1の場合、存在する期間	備考
① カルテ	1. 存在する	2. 存在しない	年 月 日～ 年 月 日	
② 手術記録	1. 存在する	2. 存在しない	年 月 日～ 年 月 日	
③ 製剤使用簿	1. 存在する	2. 存在しない	年 月 日～ 年 月 日	
④ 処方箋	1. 存在する	2. 存在しない	年 月 日～ 年 月 日	
⑤ 輸液袋・注射指示箋	1. 存在する	2. 存在しない	年 月 日～ 年 月 日	
⑥ レセプトの写し	1. 存在する	2. 存在しない	年 月 日～ 年 月 日	
⑦ その他の書類	1. 存在する	2. 存在しない	年 月 日～ 年 月 日	

9. 公表に当たっての、貴施設のコメントをご記入ください。（原則として、公表の際にはそのままホームページ等に掲載いたします。）

<input type="text"/>

(照会先)

厚生労働省医薬食品局

血液対策課長 新村和哉 (内2900)

血液対策企画官 植村展生 (内2901)

平成20年2月15日
医薬食品局血液対策課

フィブリノゲン製剤納入先医療機関の追加調査の結果（中間報告）について

平成16年12月9日に公表したフィブリノゲン製剤納入先医療機関を対象として、平成19年11月7日付で実施した追加調査の結果について、2月1日までに回収した医療機関からの回答を取りまとめた状況を中間報告としてお知らせいたします。

1 回答状況

(1) 追加調査実施期間 平成19年11月7日～12月5日
(ただし、現在も回収中)

(2) 追加調査対象施設数 医療機関 6,609施設
(平成16年公表施設のうち、所在地等が不明であった施設を除いた医療機関)

(3) 回答施設数

- 平成16年公表時に存続していた5,396施設のうち、4,700施設 (87%) から回答があった。
- なお、このほか平成16年公表時に廃院等していた1,213施設のうち、389施設から回答があった。

2 主な調査結果

(1) 投与の年月について回答があった医療機関数と元患者数

医療機関数	5,73施設
元患者数	8,711人 (投与年別は別表)

(2) 上記以外に、過去に投与の事実をお知らせしたという記録が残されているが、現在では投与の年月は特定できないとする回答があった医療機関数と元患者数

医療機関数	71施設
元患者数	185人

(3) (1) と (2) の合計

医療機関数	644施設
元患者数	8,896人

(4) 元患者の方への投与の事実のお知らせの状況

		元患者数
お知らせした		3,632人 (41%) (※1)
お知らせしていない		5,264人 (59%)
理由	投与後に死亡	1,711人 (19%)
	連絡先不明、連絡がつかない	1,696人 (19%)
	その他	1,857人 (21%)
	合計	8,896人

※1) 元患者の方に一人でも投与の事実をお知らせした医療機関は458施設であった。

(5) 診療録等の保管状況

平成6年以前の診療録等が次のいずれかにより保管されている施設数
(括弧内は調査対象施設数に対する割合)

1,622施設 (25%) (※2)

内訳)

診療録（カルテ）	1,213施設 (18%)
手術記録あるいは分娩記録	1,288施設 (19%)
製剤使用簿	114施設 (2%)
処方箋	116施設 (2%)
輸液箋あるいは注射指示箋	226施設 (3%)
レセプトの写し	72施設 (1%)
入院サマリーあるいは退院サマリー	222施設 (3%)
その他の書類	209施設 (3%)

(※2) 平成16年の調査では「昭和63年6月30日以前にフィブリノゲン製剤を投与した記録（診療録、使用簿など）が保管されていますか。」との設問であったのに対し、今回の調査では、「平成6年以前のカルテ等の各種書類が保管されていますか。」との設問であったため、保管していると回答した施設の割合が異なったものと思われる。

(照会先) 医薬食品局

安全対策課 (内線2749)

松田課長、江野補佐、美上補佐

監視指導・麻薬対策課 (内線2761)

山本室長

企業、医薬食品局が保有していた血漿分画製剤と ウイルス性肝炎症例等に関する調査の結果について

I 企業が医療機関から収集・保有していた症例に関する調査について

昨年11月に、血漿分画製剤を製造販売する企業に対し、血友病以外の傷病でフィブリノゲン製剤以外の血漿分画製剤を投与していたところ、ウイルス性肝炎又はその可能性のあった症例につき、報告を求め整理した。その概要は以下のとおり。

なお、この調査の中で、投与された製剤に併用薬としてフィブリノゲン製剤が含まれる症例が報告されたところ。

1. 特定製剤を含む投与例について

- 特定製剤^{※1}が投与された症例であって、今回新たに判明したものは4例^{※2}（併用薬として特定製剤が投与されたもののみ）。
- 上記のうち、3例はC型肝炎（疑いを含む。）と報告された症例^{※3}、1例は肝機能障害と報告された症例。

報告された症例の製剤名、報告製造販売業者名、製剤分類及び症例数

製剤名	報告製造販売業者名	製剤分類	症例数
ヘモフィルM 250 (クリスマシン-HT併用)	バクスター	血液凝固第VIII因子製剤	1(1)
献血グロベニー I (フィブリノゲン-HT併用)	日本製薬	グロブリン製剤	1(1)
ガンマガード (フィブリノゲン併用)	バクスター		1(0)
フィブロガミン (フィブリノゲン併用)	CSLベーリング	血液凝固第XIII因子製剤	1(1)

注) 太字は特定製剤。()内は、C型肝炎（疑いを含む。）と報告された症例数。

- ※1 「特定フィブリノゲン製剤及び特定血液凝固第IX因子製剤によるC型肝炎感染被害者を救済するための給付金の支給に関する特別措置法」(以下「救済法」という。)に規定する製剤(以下「特定製剤」という。)
- ※2 原疾患、初回投与日、症状発現日等の情報から同一症例への投与と考えられる症例が見られることから、実際の患者数は、これよりも少ないと考えられる。
- ※3 C型肝炎(疑いを含む。)と報告された症例は、C型肝炎ウイルス抗体検査陽性、C型肝炎感染の疑いと報告されたもの。

※4 上記4例のほか、14例の報告があったが、これらはいずれも既に公表されたもの。

製剤名	報告製造販売業者名	製剤分類	症例数
<u>クリスマシン</u> (フィブリノゲン併用1症例)			6 (6)
<u>クリスマシン-HT</u> (フィブリノゲン併用1症例)	ベネシス	血液凝固第IX因子製剤	7 (2)
<u>PPSB-ニチヤク</u>	日本製薬		1 (0)

注1) 太字は特定製剤。○内は、C型肝炎(疑いを含む。)と報告された症例数であって、C型肝炎ウイルス抗体検査陽性、C型肝炎、非A非B肝炎疑いと報告されたもの。C型肝炎(疑いを含む。)以外の症例は、「クリスマシン-HT」の1症例(B型肝炎)を除き、すべて肝機能検査値上昇等。

注2) 日本製薬からは、「PPSB-ニチヤク」について、別途、1例の投与例があることが報告されている。

2 特定製剤以外の血漿分画製剤の投与例について

○ 特定製剤以外の血漿分画製剤を投与していたところ、投与された製剤と肝炎症状との関連は薄い、或いは不明ではあるが(1例を除く。)、ウイルス性肝炎又はその可能性のある症例として企業が医療機関から収集したものは135例※(9社から報告。別添参照。)。

※ 原疾患、初回投与日、症状発現日等の情報から同一症例への投与と考えられる症例が複数見られることから、実際の患者数は、これよりも少ないと考えられる。また、血漿分画製剤投与前の肝炎ウイルス検査未実施の症例が多く、既往症である可能性も否定できない。

○ 上記症例について、症状の経過、投与製剤の肝炎ウイルス安全対策(ドナースクリーニング、ウイルス除去・不活化処理等)及び投与製剤と同一ロット製剤での報告の有無等を踏まえ、製剤投与と肝炎ウイルス感染との関連について整理した結果については、以下のとおり。

整理結果	症例数
① 血漿分画製剤の投与と肝炎ウイルス感染との関連が否定できないと考えられる症例 ・ 不適切な製法で製造された製剤を投与された者がB型肝炎ウイルスに感染した症例(昭和62年公表済み)	1 (0)

<p>② 血漿分画製剤の投与と肝炎ウイルス感染との関連が極めて薄いと考えられる症例</p> <ul style="list-style-type: none"> 原料血漿対策※1、不活化・除去処理工程※2、同一ロットで他の報告がないなどの理由から、関連が極めて薄いと考えられる症例 等 	79 (63)
<p>③ 血漿分画製剤の投与と肝炎ウイルス感染との関連が認められないと考えられる症例</p> <ul style="list-style-type: none"> 受身抗体(製剤投与直後に C 型肝炎抗体が検出された症例)と考えられる症例 原料血漿と患者血液中の HCV-RNA 比較解析により、異なる遺伝子型が検出された症例 針刺し事故(B型肝炎ウイルス汚染血液)の患者に対し、B型肝炎発症予防を目的として血漿分画製剤を投与したもの、奏功しなかった症例 等 	28 (25)
<p>④ 報告情報からは当該製剤と肝炎ウイルス感染との関連の評価が困難と考えられる症例</p> <ul style="list-style-type: none"> 当該症例に関する詳細な情報が報告されておらず、判断が困難な症例 等 	27 (22)

注) () 内は、C型肝炎(疑いを含む。)と報告された症例数で、C型肝炎ウイルス抗体検査陽性の症例のみならず、単にC型肝炎との症例や、非A非B肝炎(又はその疑い)と報告された症例を含む。

※1 ドナースクリーニング(HBV 及び HCV 検査陰性)又は原料血漿プール NAT 検査陰性確認。

※2 WHO 「Guidelines on viral inactivation and removal procedures intended to assure the viral safety of human blood plasma products(ヒト由来血漿分画製剤のウイルス安全性の確保のためのウイルス不活化及び除去処理工程に係るガイドライン)(WHO Technical Report, 2004)」による不活化及び除去処理工程を満たすもの。

3 今後の対応

(1) 特定製剤を含む投与例について

- 今回新たに判明した4例について、報告企業に対し、医療機関を通じ特定製剤の投与の事実のお知らせ及び肝炎ウイルス検査の受診勧奨を行うよう指示する。また、感染の場合における救済法の申請手続き等についても、併せてお知らせを行うよう指示する。
- なお、公表済みの14例及びページ2上の表の注2に記載した1例については、既に医療機関を通じ特定製剤の投与についてお知らせを実施。

(2) 特定製剤以外の血漿分画製剤の投与例について

- 報告された症例については、投与された製剤と肝炎症状との関連は薄い、或いは不明ではあるが（1例を除く。）、肝炎ウイルスへの感染又はそのおそれが報告されており、これらの症例におけるウイルス性肝炎の早期発見・早期治療につなげるために、報告されたすべての症例について、報告企業に対し、医療機関を通じ肝炎ウイルス検査の受診勧奨を行うよう指示する。
- これら製剤の投与とウイルス性肝炎との関連についての整理結果については、念のため、専門家に内容を精査いただく予定。

4 その他

- 上記症例以外に、川崎病治療や CIDP（慢性炎症性脱髓性多発神経炎）治療に対する免疫グロブリンの大量投与による肝機能検査値上昇等の報告など、当該製剤による副作用として一般的に知られているものや、肝炎ウイルス安全対策が施されている製剤に係る報告が相当数含まれるものではあるが、血漿分画製剤投与後の肝機能検査値（GOT, GPT 等）上昇等の症例が 1,502 例報告されている（10 社より報告）。
- これらの製剤に係る肝炎ウイルス安全対策の現状等を踏まえれば、多くの症例は、肝炎ウイルス感染の可能性は低いのではないかと考えられるが、報告症例の一部に古い時期の症例もあることから、念のため、それらの報告について専門家に内容を精査いただく予定。
- また、日本赤十字社より、輸血用血液製剤を投与していたところ、ウイルス性肝炎又はその可能性のある症例として、医療機関から同社が収集した症例のうち、併用薬として血漿分画製剤が投与された症例 39 例が報告されている（22 例については B 型肝炎※、17 例については C 型肝炎との報告※）。これらの症例については、併用薬として投与された血漿分画製剤の製造販売業者に対し、当該血漿分画製剤について、必要な調査を行うよう指示する。
同時に、日赤に対し、医療機関を通じ、肝炎ウイルス検査の受診勧奨を行うよう指示する。

※ B 型肝炎には、B 型肝炎ウイルス抗原検査陽性のみならず、単に（急性）B 型肝炎又は B 型肝炎ウイルス感染とのみ報告された症例を含み、C 型肝炎には C 型肝炎ウイルス抗体検査陽性のみならず、単に C 型肝炎と報告された症例を含む。

(別添) 報告された症例に係る製剤名、報告製造販売業者名、製剤分類及び症例数

製剤名	報告製造販売業者名	製剤分類	症例数
コシコエイト-HT	ベネシス		9(6)
ヘモフィル M1000, 250	バクスター	血液凝固第VIII因子製剤	3(3)
コーネイト	バイエル薬品		1(0)
コーナイン HT		血液凝固第IX因子製剤	1(0)
プラスマネット・カッター	バイエル薬品		1(1)
アルブミン・カッター			1(1)
アルブミン+ヨシトミ他	ベネシス		4(4)
プラズマプロテインフラクション	大日本住友製薬 バクスター	アルブミン製剤	11(8)
ブミネット 25%, 5%	バクスター		7(7)
アルブミン 25%「バクスター」			1(1)
アルブミナ 25%, 5%	CSLベーリング		4(3)
ガンマグロブリンニチヤク			1(1)
グロベニン-I他	日本製薬		5(4)
破傷風グロブリンニチヤク			1(1)
HBグロブリンニチヤク			1(1)
ヴェノグロブリン-I			2(2)
ヴェノグロブリン-II他			5(5)
抗-D 人免疫グロブリンニヨシトミ他	ベネシス		2(2)
H-BIG			1(1)
ヘプスブリニー-I			1(1)
静注用ヘプスブリニー-I-H		グロブリン製剤	1(1)
ベニロン			7(7)
献血ベニロン-I	化学及血清療法研究所		4(2)
ヘパトセーラ			1(0)
ガンマ・ベニン 2.5g, 500mg, 250mg	CSLベーリング		1(0)
ガンマ・ベニン P 2.5g, 500mg			2(1)
グロブリニー-N	富士レビオ		1(1)
ポリグロブンN	バイエル薬品		1(1)
ガンマガード	バクスター		5(5)
IVGG住友	大日本住友製薬		1(1)

アンスロビンP	化学及血清療法研究所	アンチトロンビンⅢ製剤	1(0)
ハプトグロビン注-ヨシトミ	ベネシス	ハプトグロビン製剤	1(1)
献血トロンビン-ニチャク	日本製薬	トロンビン製剤	1(0)
フィブロガミン	C S Lペーリング	血液凝固第 XⅢ因子製剤	9(4)
フィブロガミンP			4(4)
ペリプラストP	C S Lペーリング	生体組織接着剤	4(3)
ペリプラスト			14(13)
ペリプラストPコンビセット			1(0)
タコユニブ			8(7)
ボルピール	化学及血清療法研究所	日本臓器製薬	3(3)
ティシール-デュオ			3(3)
		計	135(110)

注) ()内は、C型肝炎（疑いを含む。）と報告された症例数。

II 医薬食品局が医療機関から報告を受けて保有していた症例情報に関する調査について

特定製剤を投与していた症例や、特定製剤以外の血漿分画製剤を投与していたところ、ウイルス性肝炎又はその可能性のあった症例として、医薬食品局が医療機関から報告を受けて局内に保有していたもの（獲得性傷病への投与のもの。今回公表分を含め企業が保有し既に公表されている症例^{*1}を除く。）につき、ご本人の特定につながる可能性のある症例情報を含むもの^{*2}を整理したところ、その概要は以下のとおり。

※1 企業が提出した症例の医療機関名、原疾患、初回投与日、症状発現日等の情報が一致しているもの。

※2 医療機関が特定され、かつ、初回投与日、症状発現日、患者の実名又はイニシャル等の症例情報がわかるもの、又は、医療機関が特定されないものの、患者の実名及び住所がわかるもの。

○ご本人の特定につながる可能性のある症例情報は 52 例。すべて、医療機関名がわかるものであった。

	件数	製剤名及び症例数
特定製剤を含む投与例： ・うち、肝炎ウイルス感染等の記載があったもの	47 例 ^{*1} (7 例) [*] 2	フィブリノゲン：47 例
特定製剤以外の血漿分画製剤の投与例であって、投与製剤との関連は不明ではあるが、ウイルス性肝炎又はその可能性のある症状に関する記載があったもの	5 例 ^{*3}	献血ベニロン、ノイアート：1 例 トロンビン-ヨシトミ：1 例 ヴェノグロブリン-1H：1 例 ヴェノグロブリン、アンスロビンP：1 例 献血ベニロン、献血アルブミン 25：1 例
計	52 例	

※1 症例情報が記載されていた資料は、以下のとおり。

- 平成 16 年の医療機関名公表に係る情報開示請求の手続きの際、医療機関から厚生労働省に提出された異議申立て等の資料に記載があったもの：10 例

- 平成 16 年のフィブリノゲン製剤納入医療機関名公表の確認手続きの際、医療機関から厚生労働省に提出された資料に記載があったもの：37 例

※2 医療機関から提出された資料によれば、これら 7 例のうち 5 例は、フィブリノゲンの投与の事実をご本人又はそのご家族にお知らせしており、また、治療済み又は治療中であった。残り 2 例については、お知らせの状況は不明であるが、治療済み又は治療中であった。

※3 症例情報が記載されていた資料は、医療機関から医薬品安全性報告として提出されたもの。提出時期は、平成 15 年（2 例）、平成 16 年（2 例）、平成 18 年（1 例）。

○これらの症例情報のうち、特定製剤を含む投与例については、医療機関が保有していると思われるものの、念のため、関係情報を医療機関に返戻する。それとともに、改めて医療機関に対し、特定製剤の投与の事実のお知らせ及び肝炎ウイルス検査の受診勧奨を行うよう、要請することとする。また、特定製剤投与による感染の場合における救済法の申請手続き等についても、併せてお知らせを行うよう依頼する。

○また、特定製剤以外の血漿分画製剤の投与例については、肝炎ウイルスへの感染が報告されており、これらの症例におけるウイルス性肝炎の早期発見・早期治療につなげるためにも、関係情報を医療機関に返戻するとともに、医療機関に対し、肝炎ウイルス検査の受診勧奨を行うよう要請する。さらに、これら製剤の投与とウイルス性肝炎との関連については、専門家に内容を精査いただく予定。

※ 上記のほか：

- ① 特定製剤以外の血漿分画製剤を投与していたところ肝機能検査値上昇等がみられたとの記載があったもの 7 例。これらについては、I の 4 に示す症例と同様、専門家により精査いただく予定。
- ② 以下に示す既存の調査研究資料中に、医療機関から提出された特定製剤の投与例等に関する情報が含まれており、これらの情報についても、併せて、医療機関に返戻する（これらの調査の実施の際、既に可能な限り受診勧奨等が行われているが、改めて行うもの。）。
 - ・「非加熱血液凝固因子製剤による非血友病患者 H I V 感染に関する調査」（平成 8 年公表）
 - ・「非加熱血液凝固因子製剤を使用した血友病以外の患者における肝炎ウイルス感染に関する調査研究」（平成 13 年度厚生科学特別研究事業：14 年公表）

平成20年8月25日

各医療機関の長 殿

厚生労働省医薬食品局血液対策課
東京都千代田区霞が関1-2-2
電話 03(3595)2395

フィブリノゲン製剤を投与された方々に対するお知らせの状況等について
(協力依頼)

日頃から、公衆衛生の向上に多大な御貢献を賜り、誠に有難うございます。

去る平成19年11月7日付けで当省より貴医療機関あてお送りした文書にて協力を依頼いたしましたフィブリノゲン製剤を投与された元患者の方々に対する可能な限りの情報提供や、フィブリノゲン製剤の投与が判明した方の人数、カルテ等の保管状況等に関する調査(以下「11月7日付け調査」と言います。)に御協力を賜り、厚く御礼申し上げます。貴医療機関より御回答いただきました内容に基づき、平成20年1月17日より、当省ホームページにて、貴医療機関の名称、カルテ等の保管状況等について掲載し、肝炎ウイルス検査の受診等の呼びかけに活用させていただいているところです。

(<http://www.mhlw.go.jp/houdou/2008/01/h0117-2/index.html>)

また、平成20年5月30日付けで当省より貴医療機関あてお送りした文書にて、転居先の住所が不明である等の理由により、フィブリノゲン製剤の投与が判明している元患者の方に対して製剤投与の事実のお知らせ等ができない場合の御対応についてお知らせしたところです。

※ 製剤の投与の事実が判明した時期が平成20年5月16日以降である医療機関におかれましては、今回、初めて5月30日付け文書をお送りさせていただいております。同封した当該文書における「転居先の住所が不明の方への対応等について」もあわせてご覧いただきますようお願いいたします。

貴医療機関におかれましては、フィブリノゲン製剤の投与の事実が判明した場合には、元患者又はその御遺族の方に対し、可能な限り投与の事実をお知らせいただき、特別措置法に基づく給付金の支給の仕組みについても情報提供いただくなど、種々の御協力を賜り、心より御礼申し上げます。