

図表 4-43 1978 (S53) 年 1 月 30 日付の社内回覧資料

調査研究録 (社外秘)		整理 No.	619-6
表題	FDA, 人フィブリゲンの認可取消し, 販売禁止		<input type="radio"/> 関連技術研究計画 No. <input type="radio"/> 第 〇 回の報告 <input type="radio"/> その他
内容	1978年1月6日付 Federal Register 1:よれば, 1977年12月7日付で FDAは人フィブリゲンの認可を取消し, 販売を禁止した。 この措置はフィブリゲンの効果や疑問であり 所産伝播の危険性が高いこと, single donor 由来の cryoprecipitated AHF 等の代替品もあること, 全製法業者の希望によりとられたものである。 この 猶予期間として Cutter Labs., Traventil Labs. 等の Licensees に対して販売, 引渡した製品については 1978年7月1日までの有効期限の いずれか, 早くまで再販可能である。		
報告者	情報特許室	研究部長	1978年 1月30日記
意見・要望・指示	関係部署 コピ配布済 研究部 品質部 経理部 (社長室) 経理部 (社長室) 経理部 (社長室) 経理部 (社長室)		
Index Term	Key Word		情報特許室受付印
FIBR FDA	Fibrinogen (human) FDA		三井十字情報特許室 1978. 1. 30 付
(注) 調査期: 報告者→川当長→情報特許室 (受付)→上記調査期→最終調査 (担当長・所長) 一回目: 情報特許室 (品)			調査 file. 1978. 1. 27

出所) H14.4.5 三菱ウェルファーマ社報告書 別紙 1