

# 目次

● 第1章	我が国の血液事業の概況について	1
	血液事業とは	2
	我が国の血液事業の流れ	4
	血液製剤とは何か	6
	血液事業のあゆみ	7
	血液事業と血液法	8
	血液事業の実施体制	10
● 第2章	献血の推進について	11
	献血の推進	12
	献血構造改革	13
	血液確保量・採血人数の動向	14
	献血者の健康被害	15
● 第3章	血液製剤の安全対策について	19
	血液製剤の安全対策	20
	採血基準・問診	22
	変異型クロイツフェルト・ヤコブ病対策	24
	感染症等の検査	26
	輸血用血液製剤の副作用報告	30
	感染症報告（受血者からの遡及調査）とウインドウ期	31
	輸血用血液製剤の感染症報告	33
	血漿分画製剤の製造方法	35
	遺伝子組換え製剤の製造方法	37
	血漿分画製剤等に関する副作用等報告	38
	供血者からの遡及調査	40
	輸血医療の安全性確保のための総合対策	42
● 第4章	血液製剤の安定供給について	45
	血液製剤の安定供給	46
	輸血用血液製剤の供給状況	47
	血漿分画製剤の供給状況	48
● 第5章	血液製剤の適正使用について	51
	血液製剤の用途と使用量	52
	血液製剤における新たな安全対策の背景	54
	血液製剤適正使用への具体的な取組	55
● 第6章	その他参考資料	57
	我が国における血液の行方（平成17年版）	58
	血液製剤の表示	60
	問診票についての解説	61
	1980年から1996年の間に英国に1年以上滞在された方からの 献血見合わせ措置に関するQ&A	65
	血液製剤として使用できない血液の活用	68
	血液製剤関係研究事業一覧	69
	エイズ対策	71
	肝炎対策の一層の推進	72
	審議会等の開催状況	73
	アルブミン製剤及びグロブリン製剤の国内自給の推進に向けた方策の検討 （ワーキンググループからの中間報告）	74
	「血液事業の情報ページ」の御紹介	80