

ID	受理日	番号	報告者名	一般名	生物由来成分名	原材料名	原産国	含有区分	文献	症例	適正 使用 措置	感染症(PT)	出典	概要
												異型クロイツ フェルト・ヤコ ブ病	FDA/CBER 2006年 11月27日	FDAは、米国で認可されたヒト血漿由来第VIII凝固因子製 剤 (pdFVIII) の使用に係る潜在的vCJDリスク評価草案を 作成した。FDAの評価モデルの結果は、血友病Aおよび フォンウィルブラント病患者に使用されるpdFVIII製剤の、 vCJD感染リスクは非常に低い、ゼロではないかもしれ ないことを示唆した。製造工程での原因物質除去レベル により、vCJD感染リスクは大きく変動する。
169	2007/05/14	70168	バクスター	該当なし	アプロチニン 液	ウシ肺	ウルグアイ 又はニュー ジーランド	有効成分・添加 物	無	有	無			
170	2007/05/14	70169	バクスター	該当なし	ヘパリンナト リウム	ブタ腸	中国	製造工程	無	有	無			
171	2007/05/14	70170	バクスター	該当なし	ヒト凝固性た ん白質(フィ ブリノゲン加 第XIII因子)	人血漿	米国	有効成分	有	有	無	異型クロイツ フェルト・ヤコ ブ病	Health Protection Report 1(3) 2007年 1月19日	70167に同じ
172	2007/05/14	70171	バクスター	該当なし	人血清アル ブミン	人血漿	米国	添加物	有	有	無	異型クロイツ フェルト・ヤコ ブ病	Health Protection Report 1(3) 2007年 1月19日	70167に同じ
173	2007/05/14	70172	バクスター	該当なし	トロンビン	人血漿	米国	有効成分	有	有	無	異型クロイツ フェルト・ヤコ ブ病	Health Protection Report 1(3) 2007年 1月19日	70167に同じ
												異型クロイツ フェルト・ヤコ ブ病	FDA/CBER 2006年 11月27日	70167に同じ