

| ID | 登録日 | 報告者名 | 報告者番号 | 一般名 | 生物由来 | 原材料名 | 原産国 | 含有区分 | 文献 | 文献種別 | 適正使用量 | 出典 | 概要 | |
|-----|------------|-------|--------|---------|-------|------|------|------|---|--|--------|--|--|-----------|
| | | | | | | | | | Vox Sanguinis 2007; 93(Suppl.1): P203 | III型肝炎 | 三型肝炎 | | 2005年1月-2006年4月に北海道で献血者のHEV-RNAアクリーニングを行った。388,119名のうち、男性33名(17,120)、女性22名(11,982)がHEV-RNA陽性で、genotype 3が優勢であった。55名中40名は献血時のHEV抗体陰性であり、後に陽性となった。HEV陽性者にはALT値が上昇した人がいたが自覚症状はなかった。HEV-RNAは献血後、最長37日間検出された。HEV陽性献血者由來の輸血を受けた患者7名のうち、少なくとも2名が感染した。 | |
| | | | | | | | | | | 肝臓 2007; 48(Suppl.1): O-178 | III型肝炎 | | 発症前からのウイルス血症の推移、肝炎発症から沈静化までの経過を観察した輸血後E型肝炎2例の症例報告である。例は輸血21日目にHEV RNA (genotype 4)が検出され、44日目にピーク値を、もう1例は輸血後3日目にHEV RNA (genotype 3)が同定され、54日目にピーク値を示した。HEVウイルス血症は潜伏期間を経て発現し、対数増殖後約50日前後にピークを示し、その後にAST、ALT上昇と血中抗HEV抗体の出現を順に認めた。 | |
| 680 | 2007/10/26 | 70680 | 日本赤十字社 | 人血小板濃厚液 | 人血小板液 | 日本 | 有効成分 | 有 | 細菌感染 | ABC Newsletter 2007年4月13日 21 ページ | | 706791と同じ | | |
| | | | | | | | | | | | | Clin Infect Dis 2007; 44: 1408-1414 | American Society for Microbiology 107th Annual Meeting; L-004 | |
| | | | | | | | | | | | | Transfusion 2007; 47: 1134-1142 | 706791と同じ | |
| | | | | | | | | | | | | Emerg Infect Dis 2007; 13: 380-387 | 706791と同じ | |
| | | | | | | | | | | | | マラリア | ProMED-mail#20070501..1414 | 706791と同じ |