日本赤十字社

平成29年7月25日開催 薬事・食品衛生審議会 血液事業部会安全技術調査会資料

日本赤十字社における ヘモビジランス 2016



日本赤十字社 Japanese Red Cross Society

副作用・感染症報告の推移



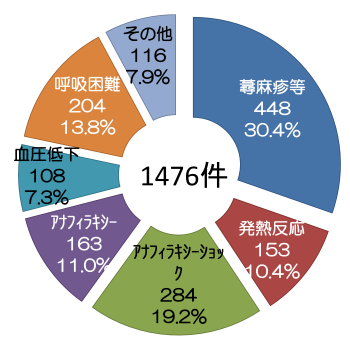


非溶血性副作用

3



副作用症状別報告件数(2016)



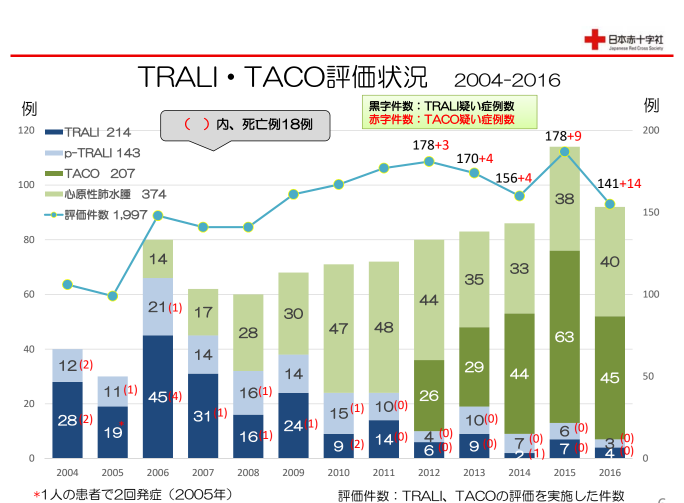
報告時の担当医師による副作用分類

※TRALI/TACOの評価については、呼吸困難、アナフィラキシー、アナフィラキシーショックの症例のうち155症例(TRALI疑い/TACO疑い症例)に対して実施した。



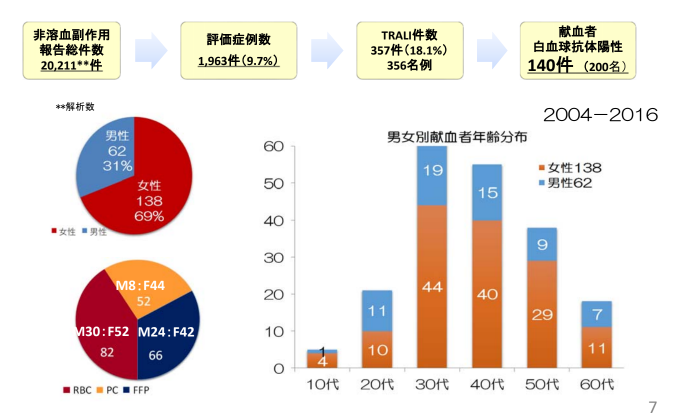
TRALI • TACO症例評価結果 (2016)

1,476件 155件(10.5%) 2016年 副作用報告件数: 評価件数: 報告副作用名:TACO疑い症例 報告副作用名:TRALI疑い症例 呼吸困難、急性肺障害、呼吸不全、 TRALI疑い症例 酸素化低下(SpO2低下)アナフィラキシーショック等 TACO疑い症例 副作用感染症記録、呼吸困難調査票入手 浸潤影あり、胸部X線写真入手 **TRALI** TACO 評価 評価 評価数:141 評価数:85 3 134 TRALIではないと **1TACO** ②その他 **1TRALI 2p-TRALI** 考えられる 37+8 34+6 ③心原性肺水腫 4その他 7件 (5.0%) 5



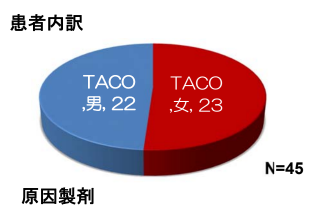


TRALI (p-TRALI含む) 症例における抗白血球抗体検査結果

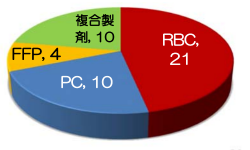




TACOと評価されたものの内訳 (2016)







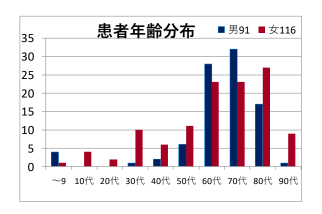
複合製剤内訳 : 10				
RBC+PC	5			
RBC+FFP	2			
PC+FFP	1			
RBC+PC+FFP	2			

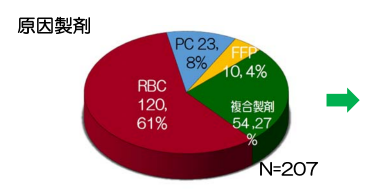
N = 45



TACO評価内訳 (2012.4-2016)

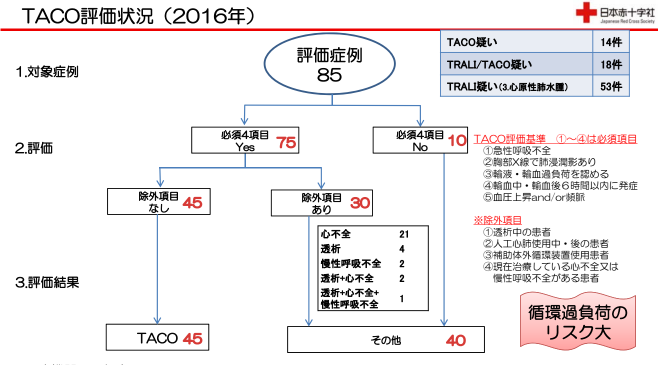






複合製剤内訳	: 54
RBC+PC	20
RBC+FFP	20
PC+FFP	5
RBC+PC+FFP	9

9



4.医療機関への報告

症 例		報告内容	日赤評価	症例		報告内容	日赤評価
TACO疑い	14	TACO	8	TRALI/TACO疑い	18	TACO	10
		その他	6			心原性肺水腫	8
TRALI疑い	F0	TACO	27				
(3.心原性肺水腫)	53	心原性肺水腫	26				



TACOの評価状況と評価結果





11

TRALI、TACO評価報告書の変更

TRALI の診断基準又は TACO の評価基準に基づく評価結果 輸血関連急性肺障害 (TRALI) の診断基準 輸血関連循環過負荷 (TACO) の評価基準* 【評価結果】(該当する項目にチェック) 【評価結果】(該当する項目にチェック) □ a ALI (急性の肺障害) □ a 急性呼吸不全 □ 急激に発症 □ b 胸部 X 線上肺うっ血像を認める □ 低酸素血症 □ c 輸血・輸液過負荷を認める □ 胸部 X 線上両側肺野の浸潤影 □ d 輸血中・後 6 時間以内に発症 □ 左房圧上昇(循環過負荷)の証拠がない □ e 血圧上昇 □ b 輸血以前にALI がない □ f 頻脈 □ c 輸血中もしくは輸血後6時間以内に発症 ※上記 a~d 全てを満たすものを TACO とし、e、f について □ d 時間的に関係のある ALI の他の危険因子がない は評価の参考とする。ただし、輸血前に下記の除外項目が ※上記 a~d全てを満たすものを TRALI とし、a~c に該当するが ある場合には原疾患等との鑑別が困難なため評価対象外と 「時間的に関係のある ALI の他の危険因子が存在する」場合を、 している。 p-TRALI とする。 除外項目 ALI の危険因子 直接的肺障害 □ 透析中の患者 誤嚥、肺炎、有害物吸入、肺挫傷、溺水 □ 人工心肺使用中・後の患者 □ 補助体外循環装置使用患者 間接的肺障害 重症敗血症、ショック、多発性外傷、熱傷、急性膵炎、 □ 現在治療している心不全又は慢性呼吸不全がある患者 心肺バイパス、薬物過剰投与 参考文献 *上記評価基準は、日本赤十字社が独自に規定したものである。 (Kleinman S et al:Toward an understanding of TRALI:statement of a consensus panel. Transfusion, 44:1774-1789, 2004)

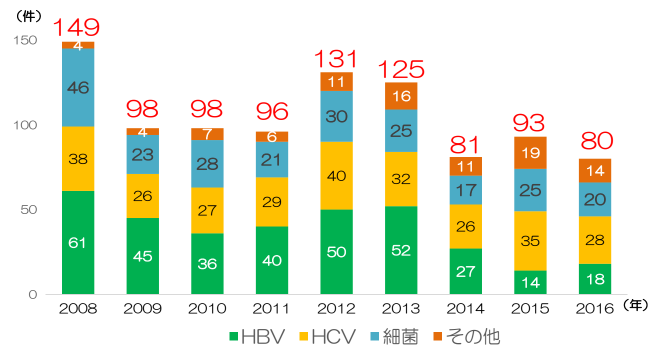


輸血後感染症

13



病原体別感染症疑い報告件数の推移



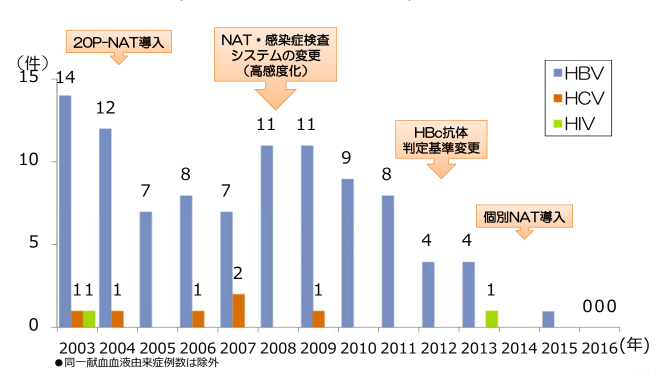


病原体別解析結果(2016)

. 		T-D 150	対象外		
病原体	報告件数	確認試験	輸血前 から陽性	輸血前後 陰性	
HBV	18	1	2	1	
HCV	28	0	1	3	
細菌	20	1	0	O	
CMV	7	0	1	O	
HEV	4	3	0	O	
HAV	1	0	1	O	
B19	2	0	1	0	
計	80	5	6	4	
				15	



採血年別輸血後感染症の推移 (HBV・HCV・HIV)



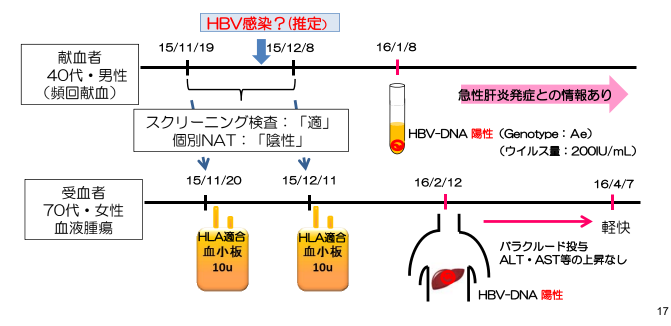


輸血後HBV感染症例(2016)

献血者のスクリーニングNAT陽転に伴う遡及調査により、判明した症例

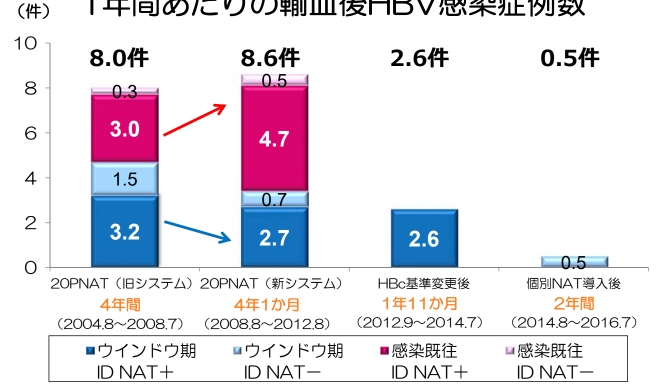
感染極初期の献血血液が原因

	採血日	ID-NAT	HBsAg	HBcAb	HBsAb	ALT	コピー数
陽転	16/01/08	+	0.6	0.1	0.3	19	200 IU/mL
当該①	15/12/08	_	0.2	0.1	0.3	13	NT
当該②	15/11/19	_	0.3	0.1	0.6	17	NT



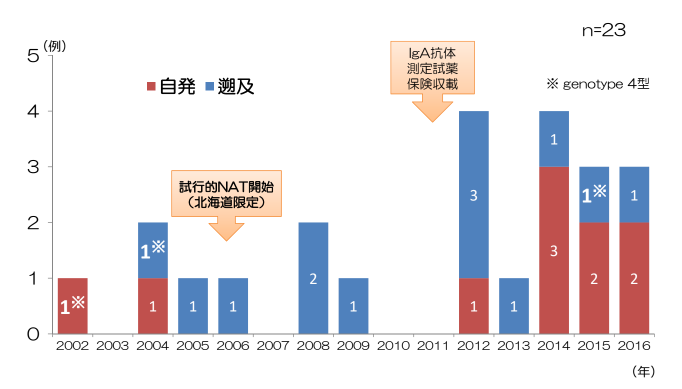


検査システム別・献血者感染状況別の 1年間あたりの輸血後HBV感染症例数





輸血後HEV感染症例の推移



19



輸血後HEV感染症例(2016)

情報の			患者情報	輸血用血液			
種類	原疾患名		原疾患名		ウイルス量 (IU/mL)	原因 製剤	Gt
自発	1	急性骨髄性白血病	肝胆道系酵素異常 にて受診 (ALT1252まで上昇) 内服等加療なし	回復	6.86E+2	RBC	3
	2	骨髄異形成 症候群	肝障害にて受診 (ALT1200まで上昇) ネオファーゲンの投与	軽快	4.50E+4	PC	3
遡及	3	僧帽弁閉鎖 不全症	肝胆道系酵素異常 にて受診* (ALT267まで上昇) 経過観察	回復	7.54E+5	RBC	3

①③の症例については塩基配列の確認はできなかったが、臨床経過等から輸血による感染と判断した。

*肝障害は経過観察で正常化したことから原因究明せずに終了していたが、 日赤からの情報提供により、 HEVによる肝障害であると後日判明した症例。



輸血後細菌感染症例(2016)

患者:60歳代、男性、再生不良性貧血

細菌名	原因製剤 (採血後日数)	症状•経過	転帰
Citrobacter koseri	PC (3日目)	投与開始47分後、腹痛、 嘔吐、下痢、右下腹部から 下腹部中央に圧痛あり。 輸血終了後、悪寒戦慄、発 熱を認め、エンドトキシン 高値。その後血圧低下。 抗生剤投与、ET吸着にて 回復。	回復したが後遺症あり

輸血前の外観検査でスワーリング等外観に異常ないことを確認。

献血者:2O歳代 男性 頻回献血者

過去に副作用報告なし

当該献血時及びその後も健康状態に異常なし



21

まとめ

- 輸血関連急性肺障害(TRALI)については、評価対象症例155例のうち、TRALIまたはp-TRALIと評価された症例は7例で、死亡例はなかった。
- 2016年2月に輸血関連循環過負荷(TACO)の注意喚起のため輸血情報を作成・配布した。その結果、「TACO疑い」と報告され、TACOと評価される事例が大幅に増加した。さらに、「TRALI疑い」と報告され、評価の結果「TACO」と判断される例が非常に多く、TACOと評価された症例は合計45症例となった。
- HBc抗体判定基準の厳格化、個別NATの導入後、個別NAT陰性の血液(血小板製剤)を輸血された受血者1名にHBV感染が認められた。
- 輸血後E型肝炎の感染症例は、本年も3例認められた。いずれも Genotype3による感染であり、受血者はその後回復した。
- 輸血後細菌感染症例は、血小板製剤によるCitrobacter koseri感染が 1例認められた。