

VII. 品質管理の概況

Outline of Quality Control

1. 製品の抜取試験

Sampling Inspection for Blood Components

試験には、外観試験、期限切れ、肝機能あるいは梅毒検査不合格の製剤を用い、有効利用している。

(1) 血液製剤の無菌試験実施数

Number of Sampling Inspection for Sterility Test of Blood Components

最終製品から製造本数に対する規定本数*を抜き取り、無菌試験を実施し細菌及び真菌の発育を認めないことを確認しています。

(*:規定本数-生物学的製剤基準に準ずる)

製 剤 名	試験検体数
人 全 血 液 - L R	0
照 射 人 全 血 液 - L R	0
赤 血 球 液 - L R	138
照 射 赤 血 球 液 - L R	1,912
洗 浄 赤 血 球 液 - L R	1
照 射 洗 浄 赤 血 球 液 - L R	1
解 凍 赤 血 球 液 - L R	0
照 射 解 凍 赤 血 球 液 - L R	0
合 成 血 液 - L R	0
照 射 合 成 血 液 - L R	1
照 射 濃 厚 血 小 板 - L R	91
照 射 洗 浄 血 小 板 - L R	2
新 鮮 凍 結 血 漿 - L R 1 2 0	3
新 鮮 凍 結 血 漿 - L R 2 4 0	115
新 鮮 凍 結 血 漿 - L R 4 8 0	11
合 計	2,275

(2) 血液製剤の抜取試験実施数

Number of Sampling Inspection for Blood Components

最終製品から製造本数に対する規定本数*を抜き取り、外観試験・容量試験・血算値の測定・凝固試験・血漿蛋白含量試験などを試験検査し、基準に適合しているかを確認しています。

(*：規定本数-生物学的製剤基準に準ずる)

① 製品試験

Number of Appearance Tests for Blood Components

製 剤 名	試験検体数
人 全 血 液 - L R	0
照 射 人 全 血 液 - L R	0
赤 血 球 液 - L R	50
照 射 赤 血 球 液 - L R	125
洗 浄 赤 血 球 液 - L R	2
照 射 洗 浄 赤 血 球 液 - L R	1
解 凍 赤 血 球 液 - L R	0
照 射 解 凍 赤 血 球 液 - L R	0
合 成 血 液 - L R	0
照 射 合 成 血 液 - L R	2
照 射 濃 厚 血 小 板 - L R	10
照 射 洗 浄 血 小 板 - L R	6
新 鮮 凍 結 血 漿 - L R 1 2 0	10
新 鮮 凍 結 血 漿 - L R 2 4 0	10
新 鮮 凍 結 血 漿 - L R 4 8 0	11
分 画 用 プ ラ ズ マ	10
合 計	237

② 凝固試験

Number of Prothrombin Time Test for Fresh Frozen Plasma and Source Plasma for Coagulant Factor

製 剤 名	試験検体数
新 鮮 凍 結 血 漿 - L R 1 2 0	3
新 鮮 凍 結 血 漿 - L R 2 4 0	117
新 鮮 凍 結 血 漿 - L R 4 8 0	12
合 計	132

③ 血漿蛋白含量試験

Number of Plasma Protein Content Test for Source Plasma for Albumin and Globulin

製 剤 名	試験検体数
分 画 用 プ ラ ズ マ (アルブミン・グロブリン用)	2,015

2. 白血球数試験

WBC Counting Test

(1) 保存前白血球除去製剤の白血球数試験実施状況

Number of WBC Counting Test for Prestorage Leukocytes Reduced Blood Components

白血球除去の工程管理において製造本数に対する規定本数を抜き取り、白血球数試験を実施し、基準に適合しているかを確認しています。

	試験検体数	メーカー別・機種別試験実施数			
		995JF (CCS)	BB-APC440S J(テルシス S)*	トリマアクセル	PLX-5B-SCD (工程内白血球除去)
成分採血由来 血小板製剤	545	61	55	294	135
成分採血由来 血漿製剤	167	792J (CCS)	BB-APP540H J(テルシス S)*	トリマアクセル	
		61	45	61	
全血採血由来 製剤	2,064	テルモ	川澄	JMS	
		946	916	202	
合 計	2,776				

* 成分採血装置テルシス S は 2020 年 2 月で使用終了

3. 受入試験

Acceptance Inspection of Materials for Blood Components and Reagents

(1) 原料・資材・試薬・薬剤の受入試験状況

Number of Acceptance Inspection of Materials for Blood Components ,Medicines and Reagents

原料・資材・試薬・薬剤を使用前に規格に適合(外観・形態に異常がないこと、異物がないこと、感度が適正であることなど)しているかを受け入れごとに一定数を抜き取り、試験検査しています。

品 目	試験数
原料、血液バッグ及び血液に直接接する 容器・器材(採血業・製造業共通)	940
原料、血液バッグ及び血液に直接接する 容器・器材(製造業)	57
表示・包装材料	365
検査用試薬・資材	1,199
消毒薬	7
合 計	2,568

4. 苦情処理状況

Number of Complaints from Users

(1) 製剤別状況

Number of Complaints Classified by Blood Products

	赤血球製剤	血漿製剤	血小板製剤	合計
北海道センター	30	27	4	61

(2) 製剤別苦情内容状況

Contents of Complaints Classified by Blood Products

苦情調査結果	赤血球製剤	血漿製剤	血小板製剤	合計
直接抗グロブリン試験陽性	27	0	0	27
容器破損	0	21	0	21
クリオプレシピテート	0	6	0	6
色調異常	0	0	1	1
包装袋内の異物	0	0	1	1
包装袋の汚れ	1	0	0	1
セグメント凝固	1	0	0	1
異常なし	1	0	2	3
合計	30	27	4	61