『Blood Services 2020』正誤表

下記のとおり誤りがありましたので、お詫びして訂正いたします。

訂正箇所	誤		正	
40 頁、5 行目	There are 12 manufacturing		There are <u>11</u> manufacturing	
	sites in Japan.		sites in Japan.	
65 頁、	CCS	874	CCS	<u>841</u>
血液事業の体制	TRIMA	516	TRIMA	<u>629</u>
成分採血装置(台)	TERUSYS-S	120	TERUSYS-S	<u>0</u>
	TOTAL	1,510	TOTAL	1,470

ERRATA.

Blood Services 2020

Location.	Error.		Correction.	
Page40, line5	There are 12 manufacturing		There are <u>11</u> manufacturing	
	sites in Japan.		sites in Japan.	
Page65,	CCS	874	CCS	<u>841</u>
Facilities and Personnel	TRIMA	516	TRIMA	<u>629</u>
Apheresis Equipment	TERUSYS-S	120	TERUSYS-S	<u>0</u>
	TOTAL	1,510	TOTAL	1,470

Blood Services 2020

Japanese Red Cross Society

人間を救うのは、人間だ。Our world. Your move.







TABLE OF CONTENTS

1.	History of the Blood Services in Japan	2
2.	Blood Services and the Japanese Red Cross Society 1	
3.	Statutes Pertaining to the Blood Program	16
4.	Safety Measures for Blood	19
5.	Flow of Blood Services	20
6.	Promoting Blood Donations	22
7.	Blood Collection	
8.	Laboratory Testing	35
9.	Preparation of Blood for Transfusion	10
10.	Distribution	
11.	Medical Information	14
12.	Quality Control	14
13.	Quality Assurance	15
14.	Safety Vigilance	15
15.	Nationwide Unified IT System	17
16.	Research and Development	19
17.	Hematopoietic Stem Cell Transplantation	51
18.	Cooperation with Other Organizations	
19.	International Cooperation Program	54
20.	Finance of the Blood Services	57
Appe	endixes6	32
	Number of Donors	32
	Total Blood Donations in Liters	32
	2019 Donations by Age Group (in percentage)	33
	2019 Donations by Site (Number of donors/in percentage) 6	33
	Samples Unpassed Tests	34
	Number of Distribution of Blood Products for Transfusion	34
	Facilities and Personnel	35
	Recent Changes of Securing and Distribution of Raw Plasma (since FY2014) 6	35
	Blood Centers in Japan	
	·	

目 次

1.	血液事業の歴史	З
2.	血液事業と日本赤十字社	. 10
3.	血液事業関係法令	. 16
4.	血液の安全対策・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	. 19
5.	血液事業の流れ	.20
6.	献血推進体制	.22
7.	採血業務	.32
8.	検査業務	. 35
9.	製剤業務	.40
10.	供給業務	.42
11.	医薬情報業務	.44
12.	品質管理業務	.44
13.	品質保証業務	.45
14.	安全管理業務	.45
15.	情報システム	.47
16.	研究開発業務	.49
17.	造血幹細胞事業	.51
18.	他機関との協力事業	.53
19.	血液事業分野における国際協力事業	. 54
20.	血液事業の財政	. 57
付録		. 62
	献血者数 (%)	. 62
	献血量(推計値)	. 62
	2019 年 年齡別献血者数(構成比)	. 63
	2019年 施設別献血者数(人数/構成比)	. 63
	検査不合格本数の推移・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	. 64
	輸血用血液製剤の供給本数	. 64
	血液事業の体制・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	. 65
	年度別原料血漿の確保及び配分実績の推移	. 65
	全国の血液センター・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.66

Blood Services 2020

Japanese Red Cross Society

1. History of the Blood Services in Japan

- 1919 The first blood transfusion was performed in Japan.
- 1930 400mL blood transfusion was reported to save the life of Prime Minister Osachi Hamaguchi after he was assaulted.
- 1948 A patient was infected with syphilis by the blood used for transfusion.
- 1949 The Japanese Red Cross Society (JRCS) established the Blood Transfusion Control Measures Committee.
- 1951 Commercial and public blood banks were established.
- 1952 The JRCS opened Tokyo Blood Bank (Hiroo, Shibuya-ku, Tokyo).
- The number of voluntary blood donors dropped sharply, due to the spread of blood collection handled by commercial blood banks.
- 1962~69 The first step to improve the standards of blood services was launched nationwide with wide campaigns to abolish paid blood donation.

The number of blood banks in 1963

JRCS	16
Corporation/ Foundation	11
Public	6
Commercial (joint stock corp.)	22
Total	55

Edwin Reischauer, American ambassador to Japan at the time, was infected with serum hepatitis by a blood transfusion he received.

Following this incident, a Cabinet decision was made to establish a system to secure blood for transfusion from voluntary non-remunerated blood donation according to the official policy below.

"Regarding the promotion of blood donation" (Cabinet decision of August 21,1964)

In view of the present state of the blood program, and in order to establish a system that will secure an adequate supply of stored blood through voluntary donations as quickly as possible, the government shall work for the propagation of the concept of blood donation and the creation of blood donation systems through the national government and local authorities and, at the same time, shall promote the improvement of the receiving system for donated blood by the JRCS and/or local authorities.

- 1969 The distribution of blood products for transfusion, operated by commercial blood banks that collected paid blood, was finally abolished.
- All commercial blood banks ceased their business by the abolishment of a blood deposit system, following the establishment of a 100% voluntary non-remunerated blood donation system.
- Following the spread of blood component therapy nationwide, the distribution of blood components for transfusion soon reached a 70% share.
- 1982 The JRCS launched a service to inform all donors of the results of biochemical tests.

The blood deposit system shifted to blood donation based on the principle of voluntary non-remunerated blood donation, deleting the section in the 'donation passbook' saying that "Blood donors and their family have the right to receive blood transfusions."

The HIV-tainted-blood scandal occurred. Untreated blood coagulation factor products derived from paid blood donations in the USA were contaminated with HIV. About 2,000 patients (accounting for 40% of hemophilia patients) treated with the blood products were infected with HIV mainly from 1982 to 1985.

1. 血液事業の歴史

1919年(大正8年) 日本で初めての輸血が行われる。

1930年(昭和5年) 暴漢に狙撃された浜口雄幸首相の一命を輸血(400mL)が取り留める。

1948年 (昭和23年) 輸血による梅毒感染事故が起きる。

1949年(昭和24年) 日本赤十字社に輸血対策委員会が設置される。

1951年(昭和26年) 民間商業血液銀行及び公的血液銀行が業務を開始する。

1952年(昭和27年) 日本赤十字社血液銀行東京業務所(東京都渋谷区広尾)が開設される。

1955年(昭和30年) 民間商業血液銀行による売血が盛んになり、献血者が激減する。

1962年(昭和37年) 売血追放キャンペーンが続き、血液事業改善への第一歩が始まる。

1969年(昭和44年) 1963年当時の血液事業の状況

日本赤十字社	16
社団・財団	11
公立	6
営利 (株式会社)	22
血液銀行の総数	合計:55

1964年(昭和39年) ライシャワー事件(エドウィン・ライシャワー駐日アメリカ大使が暴漢に襲われ、輸血による血清肝炎に感染する事件)が起こる。

輸血用血液は献血により確保する体制を確立するよう閣議決定がなされ、「献血の推進について」の政府方針が決定される。

「献血の推進について」(1964年(昭和39年)8月21日、閣議決定)

政府は、血液事業の現状に鑑み可及的速やかに保存血液を献血により確保する体制を確立するため、 国及び地方公共団体による献血思想の普及と献血の組織化を図るとともに日本赤十字社又は地方公共 団体による献血受入体制の整備を推進するものとする。

1969年(昭和44年) 民間商業血液銀行で行われていた売血による輸血用血液製剤の供給が中止される。

1974年(昭和49年) 民間商業血液銀行が預血制度を廃止したことにより、献血100%の体制が確立する。

1980年(昭和55年) 成分輸血療法が全国的に普及したことにより、各種成分に分けられた輸血用血液製剤が全供給本数の70%以上となり、飛躍的な増加を示す。

1982年(昭和57年) 献血者全員に対する生化学検査結果の通知を開始する。

献血手帳の供給欄が削除され、「血液無償の原則」に基づく純粋な献血制度に転換する。

薬害エイズ事件が起こる。アメリカの売血血液を原料に製造された非加熱血液凝固因子製剤に HIV ウイルスが混入していたことにより、主に 1982 年(昭和 57 年)から 1985 年(昭和 60 年)にかけて、これを治療に使った血友病患者の 4 割にあたる約 2,000 人が HIV ウイルスに感染した。

History of the Blood Services in Japan

1983	The Japanese Red Cross Plasma Fractionation Center was built in Chitose, Hokkaido.
1986	In addition to 200mL donation, both 400mL and apheresis donations were introduced.
	The JRCS started to conduct Anti-HIV-1 and Anti-HTLV-1 tests for all donated blood.
1988	The National Diet passed a resolution for the "early relief for patients infected with HIV-contaminated blood products." This led to increased demand for domestic self-sufficiency of donated blood especially for blood coagulation factor products for hemophilia patients.
1989	Japan was the first country in the world to institute Anti-HCV tests for all donated blood nationwide successfully.
	The JRCS started to implement Anti-HBc tests, followed by the introduction of HBsAg tests.
1990	All the functions regarding blood collection are unified to the JRCS for the safe production of blood products including plasma derivatives, followed by the cease of plasma collection by private pharmaceutical manufactures.
1992	The supply of blood coagulation factor VIII product by donated blood was started.
1993	With requests from medical institutions, the JRCS cooperates with autologous transfusion and washed platelet transfusion.
1994	Anti-HIV-1/2 tests started.
	The First Stage Unified System for Blood Service Data was introduced.
	Domestic self-sufficiency of blood coagulation factor VIII products (excluding recombinant products) was achieved with voluntary non-remunerated blood donation.
1996	Blood samples of all donations started to be put in storage (for 10 years) for the look-back studies of infectious diseases.
1998	Supply of irradiated blood for transfusion was started to prevent post-transfusion GVHD.
1999	The JRCS also started a new service to inform the result to those who want it, in the case the Anti-HTLV-1 test shows positive.
	In April, the approved upper age limit of donors was revised from 64 to 69.
	In July, NAT testing was introduced on a trial basis to eliminate HBV, HCV, and HIV from donated blood.
	In October, the JRCS launched NAT of HBV, HCV, and HIV for all donated blood, with the pool of 500 samples prior to other countries.
2000	In February, the pool size of the NAT was reduced from 500 to 50 samples.
	In April, the JRCS established the Japanese Red Cross Fukuchiyama Center in Kyoto, implementing an inventory storage of source plasma (300,000 liters) and NAT testing.

- - 4月、献血可能年齢の上限の基準が 64 歳から 69 歳に改定される。
 7月、献血血液に対する NAT を一部地域から試験的に導入を開始する (HBV、HCV、HIV)。
 10月 世界に失駆けて全献血血液への NAT を プールサイズ 500 で全面的に関始する (HB

1998 年(平成 10 年) 輸血後 GVHD(移植片対宿主病)予防のため、放射線照射輸血用血液製剤の供給を開始する。

1999 年(平成 11 年) HTLV-1 抗体検査の異常を認めた場合、通知を希望される方への通知を開始する。

2000 年(平成 12 年) 2 月、NAT プールサイズを 500 プールから 50 プールに減少させる。

- 10月、世界に先駆けて全献血血液への NAT を、プールサイズ 500 で全面的に開始する(HBV、HCV、HIV)。
 - 4月、日本赤十字社血液管理センター(京都府福知山市)を設立する(30万 L の原料血漿の貯留保管 と NAT 検査を実施)。

Mistory of the Blood Services in Japan

In March, a National Conference for Promoting Blood Donation was held. On 25 July, the National Diet approved and promulgated the Law on Securing Stable Supply of Safe Blood Production and the Revised Pharmaceutical Affairs Law. In August, provisions prohibiting the collection of blood for payment and setting penalties for doing so went into effect. Blood Services in Japan also celebrated its 50th anniversary from the initial establishment of the Japanese Red Cross Central Blood Center. In July, the Law on Securing a Stable Supply of Safe Blood Products came into effect. In June, the Second Stage Unified System for Blood Service Data was introduced. In August, the pool size of NAT was reduced to 20 samples. In October, the JRCS Blood Services Department was reorganized so as to incorporate the Central Blood Center. The Blood Service Headquarters (HQs) began operating under its new name. In October, donor identification at a reception was started nationwide. In April, the Revised Pharmaceutical Affairs Law validated the marketing authorization for pharmaceutical products to the JRCS. In July, the JRCS launched its supplies of fresh-frozen plasma of over 6-month storage, halting the extension of its storage period started in January 2004. In October, the JRCS started a relief system for adverse events on blood donor's health. In October, the JRCS introduced diversion pouch for the initially drawn blood for platelets apheresis. In October, the JRCS set up the Repeat Donor Club. Also in October, electronic donation cards were introduced for donors. In January, the JRCS introduced pre-storage leukocyte reduction and, in March, the diversion pouch for the initially drawn blood for whole blood collection. In November, the JRCS prolonged the shelf life of platelets from 72 hours to 4 days after collection. In January, the JRCS Kyushu Blood Center was established. In January, the diversion pouch for the initially drawn blood was introduced for plasma apheresis. In May, the JRCS completed the introduction of testing equipment using the chemiluminescence enzyme immunoassay (CLEIA), discontinuing infection testing by the agglutination method. In December, NAT was started at Kyushu Blood Center. 2009 In March, the JRCS added a test for glycoalbumin related to Diabetes Mellitus to the biochemical tests services. In January, as the safety measures related to variant Creutzfeldt-Jakob disease (vCJD) were reviewed, legal restrictions on blood donation were changed and people who spent up to 30 days in the UK between 1980 and 1996 are allowed to donate blood. In December, donors of 200mL whole blood donation also started to be informed of their hematological testing results.

2002 年(平成 14 年) 3 月、献血推進全国協議会が発足する。

7月25日、国会において「安全な血液製剤の安定供給の確保等に関する法律」及び改正薬事法が成立 し、公布される。

8月、有料での採血等を禁止する部分及びその罰則にかかる部分が施行される。

日本赤十字社の血液事業が、50周年を迎える。

2003年(平成15年)7月、「安全な血液製剤の安定供給の確保等に関する法律」が施行される。

2004年(平成16年) 6月、第二次血液事業統一システムの運用を開始する。

8月、NAT プールサイズを 20 プールに減少させる。

10月、日本赤十字社血液事業部を改組(中央血液センターを統合)し、血液事業本部が発足する。

10月、献血受入時の本人確認を全国で開始する。

2005年(平成17年) 4月、改正された薬事法が完全施行され、日本赤十字社は医薬品製造販売業の許可を取得する。

7月、6ヵ月間貯留保管した新鮮凍結血漿の供給を開始する(2004年(平成16年)1月から開始された新鮮凍結血漿の貯留期間の延長が完了)。

2006年(平成18年) 10月、献血者健康被害救済制度を開始する。

10月、血小板製剤の初流血除去を開始する。

10月、複数回献血クラブを設置する。

10月、献血カードを導入する。

2007年(平成19年)1月、全血由来製剤の保存前白血球除去を開始し、3月に初流血除去を開始する。

11月、血小板製剤の有効期間が採血後72時間から採血後4日間に変更される。

2008年(平成20年)1月、日本赤十字社九州血液センターを開設する。

1月、血漿製剤の初流血除去を開始する。

5月、化学発光酵素免疫法(CLEIA 法)検査機器の導入を完了し、凝集法による感染症検査を終了する。

12月、九州血液センターにてNATを開始する。

2009年(平成21年)3月、生化学検査に糖尿病関連のグリコアルブミン検査が追加される。

2010年(平成22年) 1月、変異型クロイツフェルト・ヤコブ病(vCJD)対策の献血制限は、輸血用血液製剤の安全性や安定供給等に及ぼす影響を検討した結果、1980年(昭和55年)から1996年(平成8年)の間の英国滞在歴が通算30日までの方の献血を可能として緩和した。

12月、200mL 全血献血者の方にも、血球計数検査結果の通知を開始する。

Mistory of the Blood Services in Japan

2011	On April 1, some blood donation standards were revised. For males, the minimum age for 400mL whole
	blood donation was lowered from 18 to 17, and the maximum age for platelet component donation was
	raised from 54 to 69. The revised questionnaires ask donors to provide more detailed information on
	medical history, adding 9 more questions.

On April 1, the JRCS launched a 'Wide-area Management System', dividing the nation into seven blocks with each block blood center under the JRCS HQs direct control.

On June 1, a new general incorporated association, the Japan Blood Products Organization (JB), was established with the aim of increasing the safety and reliability of plasma derivatives and achieving domestic self-sufficiency of plasma derivatives with donated blood.

In August, the anti-HBc criteria was revised to be more stringent.

On October 1, the Plasma Fractionation Center was closed, and the plasma fractionation services were transferred to JB.

- On October 1, the JRCS was designated as the only "Hematopoietic Stem Cell Provision Support Organization" in the country, in the "Act for Appropriate Provision of Hematopoietic Stem Cells to be used in Transplantations."
- On April 1, the JRCS obtained permission to supply cord blood by the Minister of Health, Labour and Welfare.

In June, the Information System for Blood Service Data was introduced.

In August, Individual NAT was started.

- 2015 On March 31, the JRCS ended the supply of plasma derivatives.
- From September 13, the JRCS started to supply washed platelet products and stopped technical cooperation of preparation of washed platelets to medical institutions.
- From April 1st, the approved upper collection limit of plateletpheresis donation was revised 600mL.
- On October 29, the website of Repeat Donor Club members has been renewed to the blood donation web member service "Lovlood" * in order to unify services and operations nationwide.
 - * "Lovlood" is the name of the blood donation web member service which linked "Love" and "Blood".
- On June 11, the JRCS launched the project "Blood Donation for Everyone".
- On February 18, the JRCS started to distributing the leaflet "Request for the cooperation in safety measures against COVID-19 infection" at donation sites and so on, with the spread of COVID-19 infections in Japan.

2011 年 (平成 23 年) 4 月 1 日から採血基準が一部改正され、男性に限り 400mL 全血献血が可能な方の年齢の下限を 18 歳 から 17 歳に引き下げるとともに、男性に限り血小板成分献血が可能な方の年齢の上限を 54 歳から 69 歳に引き上げる。

また、問診票の質問事項を14項目から23項目に改訂する。

2012 年(平成 24 年) 4 月 1 日、全国を 7 つのブロックに分け、各ブロックに本社直轄施設であるブロック血液センターを設置して広域事業運営体制を開始する。

6月1日、血漿分画製剤の安全性と信頼性の向上と献血血液による国内自給達成を目指し「一般社団 法人日本血液製剤機構」が発足する。

8月、HBc 抗体の判定基準が改正される。

10月1日、日本赤十字社血漿分画センターを廃止し、血漿分画事業を一般社団法人日本血液製剤機構に移管する。

- 2013 年 (平成 25 年) 10 月 1 日、「移植に用いる造血幹細胞の適切な提供の推進に関する法律」における全国唯一の「造血 幹細胞提供支援機関」として指定される。
- 2014年(平成26年)4月1日、厚生労働大臣から臍帯血供給事業の許可を受ける。

6月、血液事業情報システムの運用を開始する。

8月、個別 NAT (献血者1人分の血液ごとに調べる検査) に切り替える。

2015年(平成27年)3月31日、日本赤十字社による血漿分画製剤の販売が終了。

- 2016 年(平成 28 年)9月13日から洗浄血小板製剤の供給を開始した。これにより、医療機関の要請に応じた洗浄血小板調製への技術協力を中止。
- 2017年 (平成 29年) 4月1日、血小板成分献血の採血量の上限を600mLに変更。
- 2018 年 (平成 30 年) 10 月 29 日、複数回献血クラブの会員サイトを献血 Web 会員サービス「ラブラッド」* に一新し、全国で統一した運用を開始する。

*「ラブラッド」とは「ラブ(愛)」と「ブラッド(血液)」をかけあわせた献血Web会員サービスの愛称である。

2019 年 6月11日、献血つながりプロジェクト「みんなの献血」を開始。 (平成31年、令和元年度)

2020年(令和2年) 2月18日、新型コロナウイルスの感染拡大に対し、「新型コロナウイルス感染症に対する安全対策への ご協力のお願い」等を開始。

2. 血液事業と 日本赤十字社

2.1 日本における血液事業の経緯と背景

日本赤十字社は1877年(明治10年)5月1日に設立され、1952年(昭和27年)の日本赤十字社法に基づいて設置された法人である。日本赤十字社は、毎年一定の資金を納める社員及び様々な活動を展開するボランティアによって支えられ、国内災害救護、国際活動、医療事業、社会福祉事業、看護師などの養成、救急法等の講習、青少年赤十字、赤十字ボランティア、そして血液事業の9つの事業を行っている。

日本で輸血が一般に知られるようになったのは、1930年(昭和5年)、東京駅において当時の首相が暴漢に襲撃され輸血により一命を取り止めてからである。その後、輸血医療が次第に行われるようになったが、輸血に用いられる血液の大部分は買血により賄われていた。

戦後、その場で採血した新鮮な血液をほぼそのまま輸血(枕元輸血・生血輸血)したため、数多くの輸血事故が発生した。特に1948年(昭和23年)11月、東京大学医学部附属病院小石川分院において梅毒感染事故がおこり、それがきっかけとなり連合軍総司令部(GHQ)から厚生省と東京都に対して血液銀行を設置するようにとの助言があった。

これを受けて1949年(昭和24年)5月に厚生省、日本医師会及び日本赤十字社の代表などが集まり、日本における輸血対策を検討するための輸血問題予備懇談会を開催し、その方針により日本赤十字社が血液事業に取り組むこととなった。

日本赤十字社では、1952年(昭和27年)4月に、東京都渋谷区広尾に血液銀行東京業務所を開設し、その後も、受入れ施設を整備するとともに献血の周知、普及に努めてきた。

2. Blood Services and the Japanese Red Cross Society

2.1 History and Background of Blood Services in Japan

The Japanese Red Cross Society (JRCS) was founded on May 1, 1877. In 1952, it became an incorporated entity, in keeping with the provisions of the Japanese Red Cross Society Law. the JRCS is supported by members who contribute a certain sum of money each year and also by volunteers who carry out a variety of activities. the JRCS carries out nine programs: domestic disaster response, international activities, medical services, social welfare services, training of nurses, safety services, junior red cross, red cross volunteers, and blood services.

In Japan, blood transfusions became widely known when, in 1930, a blood transfusion saved the life of Japan's Prime Minister, who had been assaulted at Tokyo Station. Afterwards, medical care making use of blood transfusions gradually became more widely practiced and at first, blood for transfusions was acquired mainly by purchasing it from donors.

In the years immediately after the Second World War, most fresh blood procured for blood transfusions was acquired on an ad hoc basis and this occasioned a number of accidents. A particularly serious incident occurred in November 1948 at Koishikawa Clinic attached to Tokyo University Hospital when a transfusion patient became infected with syphilis. In response to the incident, the General Headquarters (GHQ) of the Allied Occupation Forces suggested the establishment of blood banks to the Ministry of Health and Welfare and to Tokyo municipal government.

As a result, in May 1949, representatives of the Ministry of Health and Welfare, the Japanese Medical Association and the JRCS held a preliminary roundtable conference to discuss blood transfusion policies and technical measures. the JRCS began blood service activities in keeping with the conference policy.

In April 1952, the JRCS opened Tokyo Blood Bank in Hiroo, Shibuya-ku, Tokyo and disseminated blood donations.

Following a 1964 Cabinet decision on the promotion of blood donations, the central government, local public entities and the JRCS all came together to promote blood donations as a national endeavor. As a result, blood donations showed steady annual growth, based on the nation's understanding and cooperation among the various organizations concerned with blood services. In 1969, the supply of stored blood that had originally been purchased from commercial blood banks was discontinued and in 1974, the commercial blood bank replacement blood system was also discontinued. The result was that all blood products for transfusion were provided by voluntary non-remunerated blood donations. In 1983, all public blood centers, including those operated by local governments, were put under the management of the JRCS, thus fully establishing the JRCS bloodcollection system. In 1990, plasma collection for payment by certain private pharmaceutical companies, for the purpose of manufacturing plasma derivatives, was ended. This meant that henceforth the JRCS carried out the collection of all blood for all blood products. including plasma derivatives. Keeping pace with medical progress, efforts were then made to expand the scope of the JRCS blood services by improving blood examinations, introducing 400mL and apheresis donations and nucleic acid amplification testing (NAT) for donated blood to ensure high safety for blood products for

Today the donation of blood in Japan has taken firm root as an indispensable part of the nation's medical and health system with the support and cooperation of an enormous number of people. Blood donating in Japan has reached a world-class level in the ratio of donors to population and technological capability.

さらに、1964年(昭和39年)の「献血の推 進について」の閣議決定以来、国家的事業とし て国、地方公共団体及び日本赤十字社の三者が 一体となって献血を推進した結果、国民の理解 と血液事業関係諸機関の協力を得て献血は毎年 着実に進展し、1969年(昭和44年)には民間商 業血液銀行で行われていた買血による保存血液 の供給が姿を消し、1974年(昭和49年)には 民間商業血液銀行が預血の受入れも中止し、こ れに伴い輸血用血液製剤は全て献血により賄わ れることとなった。また、一部の地方公共団体 が行っていた公立血液センターも 1983年 (昭和 58年)には全て日本赤十字社に移管され、赤十 字による献血の受入れ体制が確立された。なお、 1990年(平成2年)には、血漿分画製剤を製造 するために一部の民間製薬業者が行っていた有 償採漿についても中止され、これに伴い血漿分 画製剤を含む全ての血液製剤の製造を目的とす る採血は日本赤十字社が実施することとなった。 輸血用血液製剤の高い安全性を確保するための 検査内容の充実、400mL 献血、成分献血及び献 血血液に対する核酸増幅検査(NAT)の導入な ど医学の進歩に伴った事業内容の拡充に努めて

今日、献血は多くの人々の支援と協力のもと 国民医療に欠くことのできない事業として定着 しており、人口と比較した献血者数及び技術的 にも世界有数の水準に達している。

2.2 血液事業の運営・事業内容

人々の人道的な善意と理解によって、無償で安全性の高い血液の提供を受け、輸血用血液製剤として調製し、これを医療機関へ供給して国民医療に貢献することを目的とした業務を行っているが、その運営にあたっては、事業の効率的かつ適正な運営管理が要請されている。

2012年(平成24年)4月より、全国を7つのブロックに分け、各ブロックに本社直轄施設であるブロック血液センターを設置して広域事業運営体制をスタートさせた。この体制下においては、各都道府県の枠を越えて、ブロック単位で広域的に血液の需要と供給のバランスを調整し、ブロック内の検査・製剤、需給管理及び企画・管理業務を行うこととした。

これにより、日本赤十字社は血液製剤のさらなる「安全性の向上」と「安定供給」を将来にわたって確保し、国民に信頼される効率的で持続可能な事業運営体制の確立を目指すこととした。

主な業務は、以下のとおりである。

- 1) 献血受入計画に基づく献血受入れの推進
- 2) 献血者、献血登録者の募集と受入れ(採血)
- 3) 輸血の安全性を高めるための諸検査
- 4) 輸血用血液製剤の調製
- 5) 輸血用血液製剤の医療機関への供給
- 6) 血液に関する調査研究及び技術の開発
- 7) 献血及び血液に関する相談
- 8) 検査用試薬の製造
- 9) 自己血輸血の保管管理に対する医療機関へ の協力等
- 10) 造血幹細胞事業 (造血幹細胞提供支援機関、 骨髄ドナー登録事業及び臍帯血バンク)
- ※血漿分画事業は、2012年(平成24年)10月 1日をもって一般社団法人日本血液製剤機構 に移管した。

2.2 The Management and Contents of Blood Services

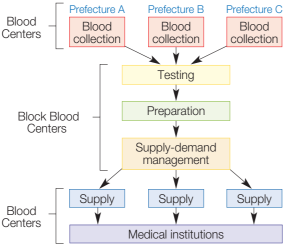
Through humanitarian goodwill and the understanding of the public, the JRCS receives voluntarily donated blood. After ensuring that the blood is safe, the JRCS prepares blood products for transfusion and supplies them to medical institutions, thereby contributing to the nation's medical services. These blood services require effective and appropriate management and control.

In April 2012, the JRCS launched the 'Wide Area Management System,' dividing the nation into seven blocks, each with a block blood center under the direct control of the JRCS HQs. This system adjusts the balance between demand and supply, improves testing, preparation, management and planning of supply and demand at/ within each block nationwide.

The JRCS has secured both improved safety and a stable supply of blood products, and is establishing a smooth and sustainable management system nationwide on which citizens can rely.

The principal items in the operation of JRCS blood services are as follows:

- 1) Promoting blood donations based on blood donation acceptance plans;
- 2) Recruitment and registration of blood donors and collecting blood donations;
- 3) Various types of testing to increase the safety of transfusions;
- 4) Preparation of blood products for transfusion;
- 5) Distribution of blood products for transfusion to medical institutions;
- 6) Blood-related studies, research and technological development;
- 7) Consultations about blood and blood donations;
- 8) Manufacturing of test-use reagents;
- 9) Cooperation with medical institutions in connection with the storage and supervision of autologous transfusions;
- 10) Hematopoietic stem cell transplantation (a roll of hematopoietic stem cell provision support organization, bone marrow donor registry and cord blood banks)
- * The plasma fractionation activities were transferred to JB as of October 1, 2012.



2.3 Organization of Blood Services

On July 30, 2003, the Law on Securing a Stable Supply of Safe Blood Products came into effect, aiming at a stable supply of products, with the basic principle of achieving domestic self-sufficiency. With the revised Pharmaceutical Affairs Law coming into full effect in April 2005, a new organization called the Blood Service HQs, which was set up in keeping with the provisions of these laws and regulations, was inaugurated in October 2004. (For more details on the relevant legal framework, see Section 3: Statutes Pertaining to Blood Services.)

To implement the envisaged tasks, the Blood Service HQs was established in Tokyo and the Blood Service Board of Management was instituted under the control of its Executive Officer. As of April 1, 2019, there were 16 working divisions, with the following names: (1) Business Strategy Office; (2) Management and Planning; (3) Finance; (4) Blood Donation Promotion; (5) Supply Management; (6) Medical Information; (7) Safety Vigilance; (8) Quality Assurance; (9) Regulatory Affairs; (10) Development Management; (11) Information System; (12) Laboratory Management; (13) Manufacturing Management; (14) Medical Affairs and Blood Collection; (15) Hematopoietic stem cell general management; (16) Hematopoietic stem cell practice control. In addition, the Central Blood Institute was established, which within the organizational framework of the HQs, carries out blood research and development, quality inspection, analysis of infections and so forth. The JRCS HQs has seven block blood centers under its direct jurisdiction.

The JRCS has a chapter in each of Japan's 47 prefectures. Each chapter supervises regional blood centers within its area of jurisdiction.

2.3 血液事業の組織

2003年(平成15年)7月30日に「国内自給の確保」を基本理念とした「安全な血液製剤の安定供給の確保等に関する法律」が施行され、また、2005年(平成17年)4月には改正薬事法が完全施行されたことに伴い、これらの法令等に対応した新たな組織として「血液事業本部」が、2004年(平成16年)10月に発足した。(関連法に関して詳しくは「3.血液事業関係法令」参照)

東京の本社血液事業本部には、血液事業本部 長の下に血液事業経営会議を置き、2019年(平成31年)4月1日現在、(1)事業戦略室、(2)経営企画課、(3)財務課、(4)献血推進課、(5)供給管理課、(6)学術情報課、(7)安全管理課、(8)品質保証課、(9)薬事課、(10)臨床開発課、(11)情報システム課、(12)検査管理課、(13)製造管理課、(14)医務採血課、(15)造血幹細胞管理課、(16)造血幹細胞業務課の16部門を配置している。また、本部組織内に血液研究開発、品質検査、感染症の解析等を行う中央血液研究所を設置している。また、本社は、全国7つのブロック血液センターを直接管轄している。

なお、日本赤十字社の支部は各都道府県に1 つずつ合計 47 設置されており、47 支部は支部 管内の血液センターを管轄している。

Wide-area Management System

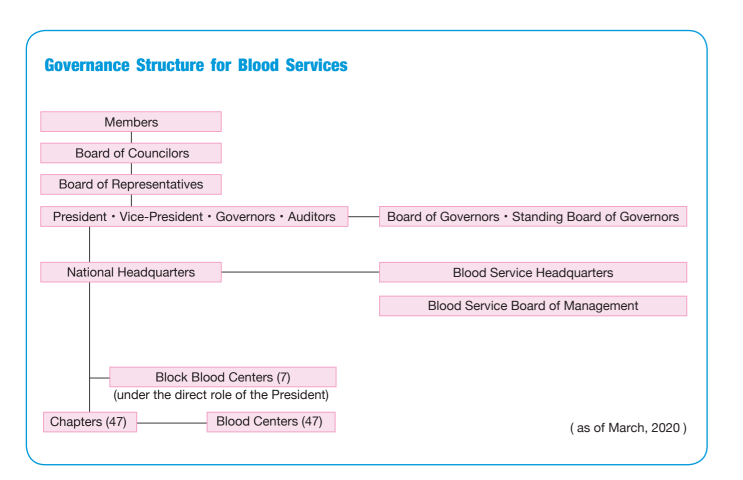
National Headquarters of JRCS (Blood Service Headquarters) [Supervising the management of all services]

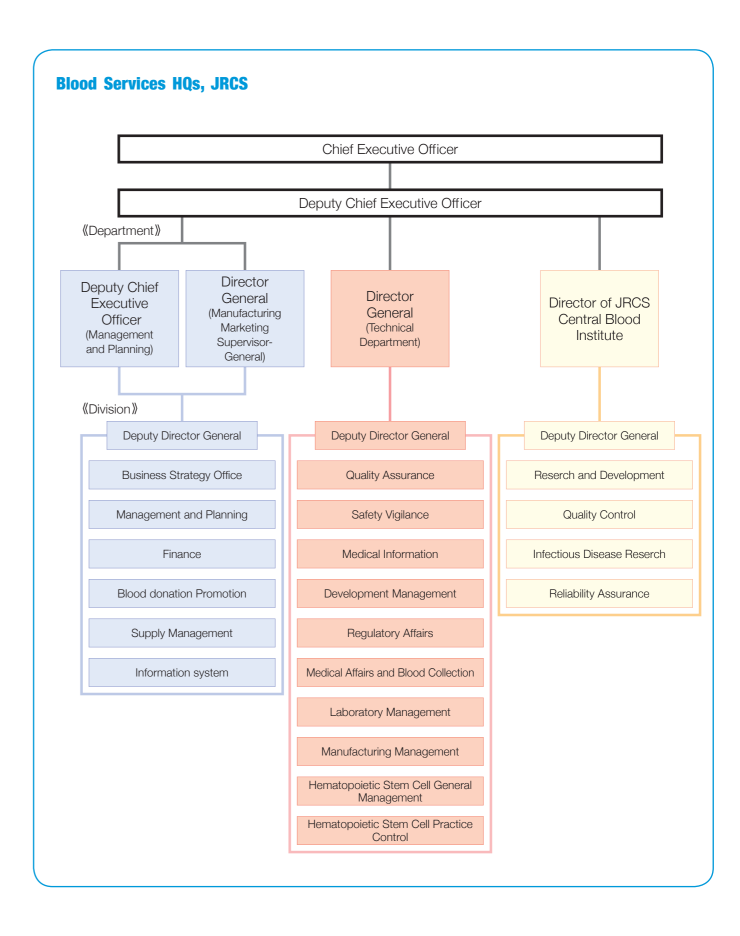
Block Blood Centers

[Blood centers established at seven locations nationwide and directly controlled by the national headquarters; comprehensively coordinating the testing and preparation operations as well as supply-demand management, etc.]

Blood Centers

[Blood centers established in each of the 47 prefectures nationwide and supervised by each prefectural chapter of JRCS; belong to the respective block blood centers, and specialize in promoting blood donations, collecting blood, and supplying products]





3. 血液事業関係法令

3.1 安全な血液製剤の安定供給の確保 等に関する法律(血液法)

2003年(平成15年)7月30日「安全な血液 製剤の安定供給の確保等に関する法律」が施行 された。この法律では、血液事業の運営指針と なる以下の基本理念が設けられ、血液事業に携 わる関係者の責務が明確化された。

〈基本理念〉

- 1) 血液製剤の安全性の向上
- 2) 血液製剤の国内自給(国内で行われる献血 により得られた血液を原料として製造され ること)の確保及び安定供給
- 3) 血液製剤の適正使用の推進
- 4) 血液事業にかかる公正の確保及び透明性の向上

〈血液事業関係者の責務〉基本理念にのっとり、

- 1) 国:血液製剤の安全性向上並びに安定供給 の確保に関する基本的・総合的施策の策定 及び実施、血液製剤の国内自給が確保され るように献血に関する国民の理解及び協力 を得るための教育・啓発、血液製剤の適正 使用推進に関する施策の策定・実施、その 他の必要な措置を講じるよう努める。
- 2) 地方公共団体(都道府県及び市町村): 献血 について住民の理解を深めること、採血事 業者による献血の受入れが円滑に実施され るよう必要な措置を講じる。
- 3) 採血事業者:献血受入れの推進、血液製剤 の安全性の向上、安定供給の確保への協力、 献血者等の保護に努める。
- 4) 製造販売業者、製造業者及び販売業者:安全な血液製剤の安定的・適切な供給並びにその安全性向上のための技術開発と情報収集及び提供に努める。
- 5) 医療関係者:血液製剤の適正使用、血液製剤の安全性に関する情報収集及び提供に努める。

上記のうち日本赤十字社は、採血事業者、製造販売業者、製造業者及び販売業者として課された責務を果たしている。

3. Statutes Pertaining to the Blood Program

3.1 Law on Securing a Stable Supply of Safe Blood Products (Blood Law)

The Law on Securing a Stable Supply of Safe Blood Products (Blood Law) came into effect on July 30, 2003. This law provides the following principles for guiding the management of the blood program and clarifies the responsibilities of those involved in the program.

<Principles>

- 1) To improve the safety of blood products.
- 2) To secure a domestic supply of blood products (blood products manufactured from blood donated in Japan as a raw material) and to maintain a stable supply of blood products.
- 3) To promote the proper use of blood products.
- 4) To ensure fairness and improve transparency of the blood program.

<Responsibilities of those involved in the blood program>

Responsibilities are based on the following principles:

- The national government is responsible for planning and implementing basic and general measures for improving the safety of blood products and securing a stable supply, providing Japanese citizens with education and enlightenment to enhance their understanding and cooperation regarding blood donation to secure a domestic supply of blood products and planning and implementing measures for promoting the proper use of blood products, and taking other necessary measures.
- Local authorities (prefectural and municipal governments) are responsible for enhancing local resident understanding of blood donating and for taking necessary measures to assist the blood collecting service entity in receiving donated blood.
- 3) The blood-collecting service entity is responsible for promoting and receiving blood donations, improving the safety of blood products, cooperating in securing a stable supply and protecting blood donors
- 4) Marketing authorization holders, manufacturers and sales contractors are responsible for ensuring a stable and appropriate supply of safe blood products, for carrying out technological development and for collecting/providing information to improve safety.
- 5) Medical professionals are responsible for using blood products properly and collecting/providing information on the safety of blood products.

The JRCS carries out its duties as a blood collecting service entity, a marketing authorization holder, a manufacturer and a sales contractor.

To redress identifiable health hazards due to blood products and blood collection, a clause in the law's supplement states that the national government will immediately examine such cases and take necessary action, such as establishing a legal framework based on the results of their examination. In April 2004, a system was implemented to aid blood recipients who develop health problems due to blood transfusions. In addition, a relief system for adverse events to blood donor's health was implemented in October 2006.

3.2 Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics (PMD Act)

As a result of legal revision enacted in April 2005, there were considerable changes in "the appropriate division of responsibilities in the manufacture and sale of pharmaceutical products." Accordingly, a system that mandates marketing authorization holders shipping pharmaceuticals to the market to be responsible for various types of safety and other problems that may arise following the market release was established.

It is mandatory for marketing authorization holders of pharmaceutical products to organize a Quality Assurance Department for managing the market release of products, as well as a Safety Vigilance Department for formulating safety measures by collecting post-marketing information. These departments have been established in the Blood Service HQs.

In November 2014, legal revision was enacted to reinforce safety measurements for pharmaceutical products, etc. and establish regulations in consideration of the characteristics of medical devices and products for regenerative medicine and so forth. Accordingly, the "Pharmaceutical Affairs Law" was renamed as the "Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics (PMD Act)."

As a result of this revision, as in the case of the Blood Law, the responsibilities of concerned parties have been clearly specified. The JRCS, as a marketing authorization holder, manufacturer, and sales contractor, has been obliged to be responsible for securing the quality, efficacy, and safety of pharmaceutical products, etc. by taking necessary actions and preventing the occurrence and expansion of health and hygiene hazards due to the use of pharmaceutical products, etc.

また、血液製剤による健康被害及び採血により献血者に生じた健康被害の救済のあり方について、「政府は、速やかに、検討を加え、その結果に基づいて法制の整備その他の必要な措置を講ずるものとする。」と付則に定められ、受血者の健康被害に対する救済制度は、2004年(平成16年)4月に発足し、また、献血者健康被害救済制度は2006年(平成18年)10月に実施された。

3.2 医薬品、医療機器等の品質、有効 性及び安全性の確保等に関する法 律(医薬品医療機器等法)

2005年(平成17年)4月に施行された法改正で、「医薬品を製造し販売する上での責任の在り方」に関する考え方が大きく変更され、医薬品を市場へ出荷する製造販売元が製造と販売後に発生する様々な安全性等の問題についても責任を負うという制度が導入された。

医薬品の製造販売業者は、医薬品の市場への 出荷を管理する品質保証部門、及び販売後の安 全性情報を収集して安全対策を立案する安全管 理統括部門を設置することが義務付けられたこ とから、これらの部門を日本赤十字社本社に設 置した。

2014年(平成26年)11月、医薬品等の安全対策の強化と医療機器や再生医療等製品の特性を踏まえた規制の構築のための法改正が行われ、法律名が「薬事法」から「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(医薬品医療機器等法)」に改められた。

本改正では、血液法と同様に、関係者の責務が明確化された。日本赤十字社は製造販売業者、製造業者及び販売業者として、必要な措置を講ずることによる医薬品等の品質、有効性及び安全性の確保、医薬品等の使用による保健衛生上の危害の発生及び拡大の防止等の責務が課せられた。

3.3 各施設の業務と法令に基づく許可

日本赤十字社は、関係法令の厳密な規制の下、 献血者から採血した血液から輸血用血液製剤を 製造し医療機関へ供給している。また、血漿分 画製剤の原料血漿を国内血漿分画製造3社へ送 付している。

日本赤十字社は血液法に基づく採血業の許可 を受け国内で唯一献血の受入れを行っている。

全ての輸血用血液製剤と原料血漿は、医薬品 医療機器等法に基づく医薬品製造業の許可を受 けた11の血液センターで製造され、輸血用血液 製剤の販売については、全国の血液センターと その附属施設で、医薬品医療機器等法に基づく 医薬品の卸売販売業許可を受けて実施している。

また、日本赤十字社本社は、医薬品医療機器 等法に基づく製造販売業許可を受けて、輸血用 血液製剤の製造販売後の責任を負っている。

なお、乾燥濃縮人血液凝固第 VIII 因子、人血 清アルブミン及び人免疫グロブリン製剤等の血 漿分画製剤については、国内血漿分画製剤製造 3社で製造及び製造販売している。

3.3 Operations at Each Facility and Statutory Permissions

The JRCS manufactures blood products for transfusion from donated blood and supplies them to medical institutions under the strict regulations of applicable laws. Also, the JRCS distributes source plasma for plasma derivatives to the three domestic plasma fractionators.

The JRCS is licensed by the government under the Blood Law to collect blood and is the only entity in Japan that collects donated blood.

All blood products for transfusion and source plasma are produced at the 11 JRCS blood centers that have obtained a license as a pharmaceutical manufacturer under the PMD Act. Blood products for transfusion are sold by the JRCS blood centers and facilities attached thereto in Japan by obtaining a license as a pharmaceutical wholesaler under the PMD Act.

In addition, the Blood service HQs of the JRCS has received approval for manufacturing and marketing in accordance with the PMD Act and is responsible for blood products for transfusion after the market release.

Plasma derivatives, namely freeze-dried human blood coagulation factor VIII concentrates, human serum albumin, and human immunoglobulin products, are manufactured and marketed at the three plasma derivative manufacturers in Japan.

4. Safety Measures for Blood

The JRCS has been implementing possible safety measures for blood and blood components for transfusion that are provided to medical institutions.

Main Safety Measures

1) Donor Identification

For safe and responsible blood donation, identification of a donor is required at the reception of blood donation site.

2) Donor Interviews

Based on a questionnaire, which is filled out beforehand, an expert physician confirms the donor's health status.

3) Test of transfusion-transmissible agents

At the eight facilities across the country, serological tests are carried out to detect major transfusion-transmissible pathogens. Since 1999, the nationwide Nucleic acid Amplification Test (NAT) has been implemented to screen for HBV, HCV and HIV. NAT is a method that amplifies viral DNA or RNA 100 millionfold to detect the virus with high sensitivity. NAT was installed as a 500 pool NAT, that is, 500 samples were gathered in one test sample, then the pool size was reduced from 500 to 50, 50 to 20, and finally individual (ID) NAT was introduced in August 2014. Also NAT-HEV has been implemented since August 2020.

4) Inventory Hold

Since August 2005, fresh frozen plasma (FFP) has been held in inventory for a period of six months and supplied to medical institutions following the removal of FFP that was suspected of being infected during this period.

Plasma derivatives are manufactured by pooling the plasma of several thousand donors. Source plasma is stored for two months or more before supplying domestic fractionators to eliminate virally-contaminated plasma detected during the storage period.

4. 血液の安全対策

日本赤十字社では、輸血用血液製剤に対し、 現時点で可能な限りの安全対策を講じ、安全な 血液を医療機関に提供している。

主な安全対策

1) 本人確認

安全で責任ある献血をお願いするために、献 血受付時に身分証明書等の掲示をお願いし、本 人確認を実施している。

2) 問診

予め回答いただいた問診票をもとに、専門の 医師により献血者の健康状態を確認している。

3) 感染症関連検査

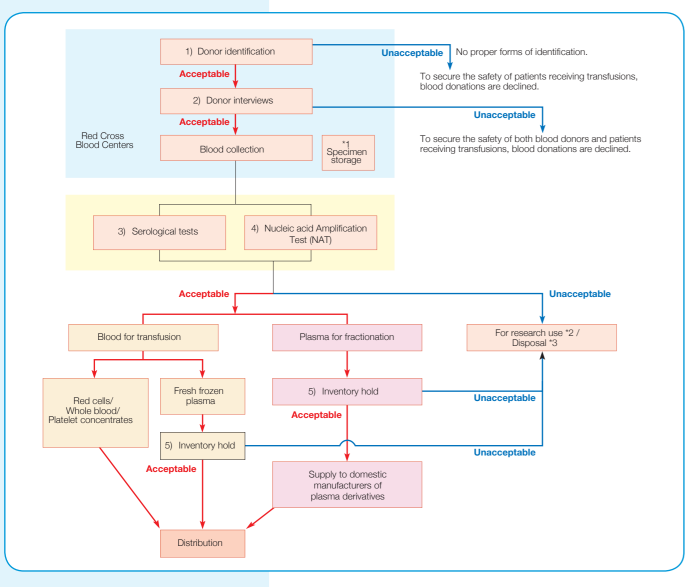
全国8カ所の施設において主要な輸血感染症 の病原体についての血清学的検査(抗原・抗体 検査等)を実施している。

また、1999年(平成11年)から、HBV、HCV、HIVについて核酸増幅検査(NAT)を実施している。NATはウイルスの遺伝子を構成する核酸(DNAまたはRNA)の一部を約1億倍に増幅することによってウイルス自体を高感度に検出する方法である。NAT導入当初は500本をまとめて1検体としてNATを実施していたが(500プールNAT)、プールサイズを50本、20本と段階的に減じ、2014年(平成26年)8月より個別NATを導入した。なお、2020年(令和2年)8月からNAT-HEVを導入している。

4) 貯留保管

輸血用血液製剤のうち新鮮凍結血漿 (FFP) については、2005年 (平成17年)8月から6ヵ月間の貯留保管を行い、その間にウイルス感染等が疑われた血液を排除したうえで医療機関に供給している。

また、血漿分画製剤は、数千人分の血漿をプールして製造するが、その原料血漿については、製造に入るまで2カ月以上貯留している。その間にウイルス混入等が判明した血漿を排除したうえで、原料血漿を国内の事業者に供給している。



注釈:

- * 1 日本赤十字社では、1996 年(平成8年)より輸血によるウイルス感染症が疑われた症例の輸血との因果関係の解明や輸血副作用の原因調査ができるよう、また、感染拡大を防止する対策としての遡及調査(ルック・バック)ができるよう、献血者の検体を献血の度に当初は10年間、2004年(平成16年)12月より11年間冷凍保管(-30℃)している。
- *2 輸血の有効性・安全性の向上のための研究や、 安全な輸血のための検査試薬製造等に有効的 に活用させていただくことがある。
- *3 感染性の医療廃棄物として適切な管理のもと 廃棄している。

5. 血液事業の流れ

~ 献血から医療機関まで~

血液は栄養や酸素の運搬、免疫など人間の 生命を維持するために欠くことのできない機能 を含んでいる。現在、血液の機能を完全に代替 することができる手段は存在しないため、輸血 療法は医療において欠くことができないものと なっている。

Notes:

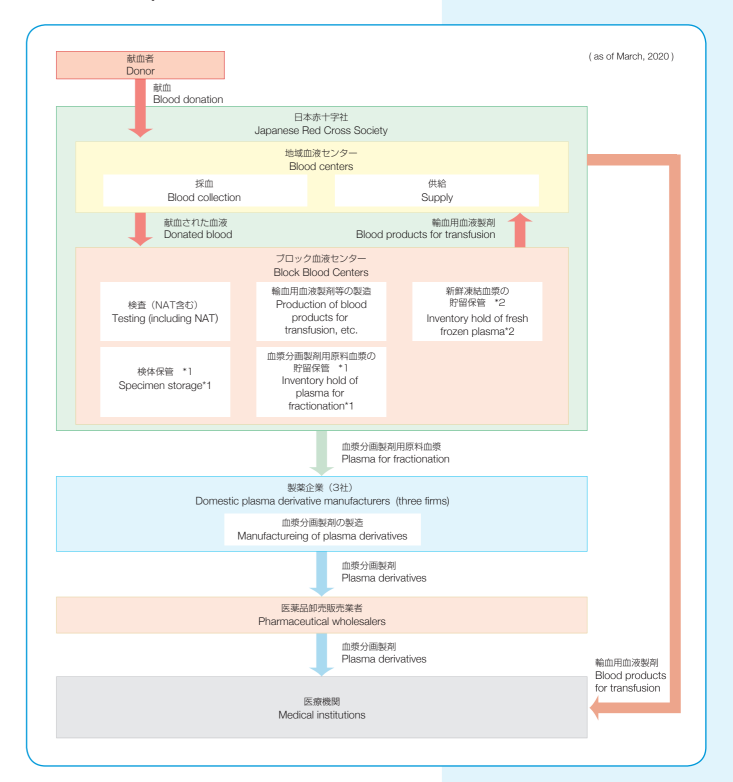
- *1 In 1996, the JRCS began storing blood samples of all donations (frozen at a temperature of -30°C) for a period of 10 years at the beginning. This period was increased to 11 years in December 2004. The samples enable investigation into causal relationships in cases where transfusion transmitted viral infection is suspected and into causalities of adverse transfusion reactions. Specimen storage also enables look-back studies as measures to prevent the spread of infections.
- *2 These are used for research to contribute to the progress of transfusion efficacy and safety and the production of testing reagents for safe transfusions.
- *3 These are discarded as infectious medical waste under proper management.

5. Flow of Blood Services

~ From Blood Donation to Medical Institution ~

The function of blood includes transporting nutrients and oxygen around the body and building immunity, all of which are indispensable to maintaining life. Since a means of completely substituting blood functions does not exist at present, it is in many cases impossible to administer medical treatment without transfusion therapy.

Donated blood is used in blood products for transfusion as red blood cells, platelets and plasma, as well as plasma for manufacturing plasma derivatives that have specific protein qualities in the plasma, as it is extracted and purified. 献血された血液は、赤血球、血小板、血漿などの輸血用血液製剤として使われるほか、血漿中の特定のタンパク質を抽出・精製した血漿分画製剤の原料として使用される。



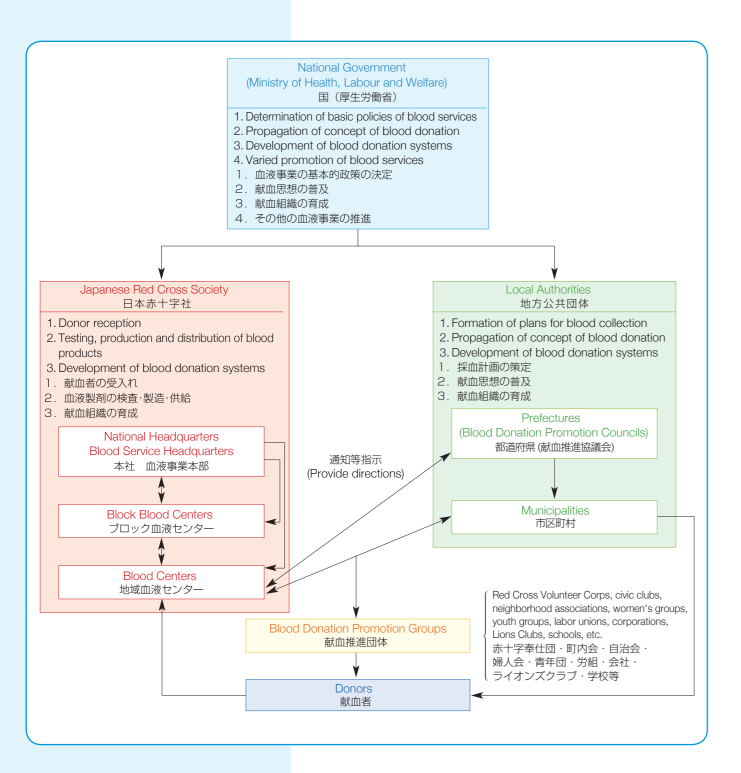
- *1 The operations of inventory hold of plasma for fractionation and specimen storage are not only conducted at the Kinki Block Blood Center (Fukuchiyama branch) and the Kyushu Block Blood Center, but also partially entrusted to the Japan Blood Products Organization.
- *2 The operations of inventory hold of fresh frozen plasma are also conducted at some blood centers.
- * 1 分画製剤用原料血漿貯留保管業務及び検体保管業務は、近畿ブロック血液センター(福知山分室)、九州ブロック血液センターで実施しているほか、日本血液製剤機構にも一部を委託
- *2 新鮮凍結血漿の貯留保管については、一部の地域血液センターでも実施

6. 献血推進体制

1964年(昭和39年)の閣議決定により、献血思想の普及と献血組織の育成は国及び地方公共団体の任務とし、日本赤十字社は献血の受入れ体制の整備を推進するものとされた。その後、全国に次々と日本赤十字社の血液センターが設置され、献血運動の推進面についても各都道府県及び市区町村などと各血液センターが連携して活動を展開している。2003年(平成15年)7月30日に施行された「安全な血液製剤の安定供給の確保等に関する法律」により、各都道府県も含め、献血推進の主体が行政にあることが明確なものとなった。

6. Promoting Blood Donations

A 1964 Cabinet decision made it the duty of the national government and local authorities to disseminate the concept of blood donating and promote the creation of blood donation systems. In addition, under this Cabinet decision, the JRCS was required to improve its system for receiving blood donations. The Japanese Red Cross blood centers were later established throughout Japan and these centers must cooperate with the respective prefectural and municipal governments to implement activities such as promoting the blood donation movement. With the enactment of the Law on Securing a Stable Supply of Safe Blood Products on July 30, 2003, national and prefectural governments have now become central actors in this enterprise.



6.1 Encouraging Blood Donations

To secure an adequate supply of blood through donations, it is important that the public be made aware of the need to give blood in the spirit of mutual aid and to understand the necessity of ensuring the greatest possible safety of blood. To this end, the JRCS conducts a national blood donation campaign every year, carrying out national and regional promotional activities through the media and by other means, in cooperation with the government.

6.1.1 Campaigns

- 1. National Campaigns
- 1) Sharing Blood in the Spirit of Love Campaign

Every July is Sharing Blood in the Spirit of Love month, a nationwide campaign to promote blood donation is conducted under the joint auspices of the Ministry of Health, Labour and Welfare, prefectural governments and the JRCS, with the support and cooperation of various medical and media organizations. During this month, a public relations campaign for blood donation is conducted in the media, and various local activities are scheduled to spread accurate knowledge about blood, to inform people about the importance of giving blood and to elevate awareness of and respect for the concept of blood donation. The main event during this month is the National Awards Ceremony for the Promotion of Blood Donation. It is held in mid-July every year, with the location rotating among Japan's prefectures. In the presence of the Honorary Vice-President of the JRCS, individuals and groups who have made outstanding efforts to promote blood donation are honored.

6.1 献血受入れの推進

献血によって必要な血液を確保するためには、 国民に対し相互扶助の精神に基づく献血の必要性と、より安全性の高い血液の確保の必要性を 理解してもらうことが重要である。毎年全国に 献血運動を展開するために、行政と連携し、マ スコミなどを活用して、全国的・地域的規模で 普及活動に努めている。

6.1.1 キャンペーン関係

- 1. 全国的なキャンペーン
- 1) 愛の血液助け合い運動

毎年7月に「愛の血液助け合い運動」月間が設けられ、厚生労働省・都道府県・日本赤十字社の主催により各種医療関係団体・報道関係団体などの後援・協賛のもと、全国的な献血推進運動が行われている。期間中はマスコミなどによる献血PRや、地域ごとの行事が行われ、血液の正しい知識と献血の重要性をアピールし、献血思想の啓発・高揚を図っている。この期間のメイン行事として「献血運動推進全国大会」が、各都道府県の会場持ち回りで毎年7月中旬に開催され、日本赤十字社名誉副総裁のご臨席のもと、献血推進に功労のあった個人や団体の表彰などを行っている。

2) 全国学生クリスマス献血キャンペーン

毎年12月に、冬場の血液不足を補う手段の一つとして、また、若年層への献血の理解と協力を促すことを目的として、日本全国の学生献血推進ボランティアが主催し1988年(平成1年)より実施している。

3) 「はたちの献血」キャンペーン

毎年1月から2月にかけて、厚生労働省・都道府県・日本赤十字社が主催し、一般社団法人日本民間放送連盟、一般社団法人日本民営鉄道協会、一般社団法人日本コミュニティ放送協会の後援を得て献血キャンペーンを実施している。期間中は、はたちの献血をスローガンに、新たに成人を迎えた若者を中心に若年層への献血の啓発と冬期における献血者確保に大きな効果をあげている。

2) Nationwide Christmas Blood Donation Campaign by Students

Every December since 1988, student blood-donation promotion volunteers across Japan have sponsored this campaign to make up for the winter shortage of blood and to obtain the understanding and cooperation of students regarding blood donation.

3) Give Blood at Twenty Campaign

Every year, beginning in January and continuing into February, a nationwide campaign is conducted under the joint auspices of the Ministry of Health, Labour and Welfare, prefectural governments and the JRCS, with the support of the National Association of Commercial Broadcasters in Japan, the Association of Japanese Private Railways and the Japan Community Broadcasting Association. With its slogan "Give Blood at Twenty," this campaign has made a significant contribution to educating young adults about blood donation and to helping secure donors during the winter months.



Promotional Poster of Nationwide Christmas Blood Donation Campaign by Students



Promotional Poster of Give Blood at Twenty Campaign

4) Blood Donation for Everyone Project

This project has been started in June 2019 to cope with the decrease of blood donors caused by the decreasing birthrate and aging population. It is designed to promote the donation by experienced blood donors to ensure the stable supply of blood products for transfusion to medical institutions, and has been running various promotions, including blood donation seminars and blood donation storytelling events by people with experience in blood transfusions.



Promotional Poster of Blood Donation for Everyone Project

2. Regional Events

In each prefecture, meetings to promote blood donations and gatherings to thank donors are held, as are unique donation events. They have a significant impact on raising awareness of blood donation through reports in local mass media, municipal public relations magazines and so forth.

6.1.2 Public Relations Materials for the Promotion of Blood Donation

1) PR Targeting Donors

The JRCS creates pamphlets, DVDs, websites and so forth explaining the necessity and importance of blood donations in easy-to-understand language. It produces commercials, posters calling for blood donations and small tokens for donors.

4) 献血つながりプロジェクト「みんなの献血」

「みんなの献血」は、少子高齢化に伴い献血者が年々減少を続けている現状に対して、献血を通じて体験できる、いくつもの出会いや感動を届け、あなたと、あなたの大切な人をつなげるプロジェクト。

継続的に献血のご協力をいただき、血液製剤を医療機関へ安定的に供給すること、献血という文化をもう一度当たり前に感じてもらうことを目的とし、2019年(令和元年)6月から輸血経験者による献血セミナーや献血絵本読み聞かせイベントなどの様々なプロモーションを展開している。

2. 地域的なイベント

各都道府県においても、献血推進大会や献血 感謝の集いなどが開催されるとともに独自の献 血イベントなども行われ、地元のマスコミ報道 や市区町村の広報誌などを通じ献血思想の普及 に大きな成果をもたらしている。

6.1.2 献血推進のための広報資材

1) 献血者を対象とした広報

献血の必要性や重要性をわかりやすく解説したパンフレットやDVD、ホームページの製作、献血を呼びかけるCMやポスターの製作、献血者向け記念品の製作を行っている。

2) 献血協力団体や献血推進団体を対象とした 広報

献血協力団体の担当者や献血推進団体の指導 者向けに、献血と血液に関する内容をわかりや すく解説したパンフレットを製作している。

3) 献血に参加いただけなかった方を対象とした広報

ヘモグロビン濃度測定などで献血できなかった方に、その理由を理解していただくとともに、再度献血に来ていただけるよう、栄養指導などを盛り込んだパンフレットを製作している。

6.2 献血組織の育成

各都道府県には、献血思想の普及と献血組織の育成などを図ることを目的として献血推進協議会が設置されている。この協議会の会長は知事が行い、医療関係、企業、労働組合、高等学校、地域団体、報道機関、行政機関及び赤十字などのそれぞれの代表者が委員となっている。各市区町村や保健所単位にも同様に献血推進協議会が設置されている。

血液センターでは各地の献血推進協議会と協力して、事業所や町内会、学校などに働きかけて職場ぐるみ、地域ぐるみの献血の要請に努めている。また、血液センター及び本社においては、献血組織の育成のため、献血団体や赤十字奉仕団、ライオンズクラブ、宗教団体などの献血推進団体の担当者に対する献血説明会や、大学・短大等の学生献血推進ボランティアの全国組織の強化を行い、年1回全国学生献血推進代表者会議を開催している。

2) PR Targeting Blood Donation Organizations and Donation Promotion Groups

The JRCS creates pamphlets explaining blood donation and providing information about blood in easy-to-understand language for people in charge at blood donation organizations and leaders of donation promotion groups.

3) PR Targeting Deferred Donors

The JRCS creates pamphlets including nutritional advice and so forth, so that those who were deferred from donation through the hemoglobin determination or other tests will understand the reasons for their disqualification and will be able to donate blood in the future.



6.2 The Formation of Organizations

A Blood Donation Promotion Council has been established in each prefecture to disseminate the concept of blood donating and promote the development of blood donation systems. The prefectural governor acts as chair and other members are selected from representatives in the medical field, corporations, labor unions, high schools, local organizations, the media, government agencies and the JRCS. Similar blood donation promotion councils have also been organized at the municipal level and at public health centers.

The blood centers work in cooperation with the Blood Donation Promotion Council in each region to request business establishments, civic clubs, schools and other groups to cooperate with the blood-donation services on an office-wide or a community-wide basis. Seminars are also held at the various blood centers, as well as at the Blood Service HQs, to promote the creation of blood-donation systems. These include explanatory lectures for those in charge of promoting blood donating in the various blood-donation groups, the Red Cross Volunteer Corps, Lions Clubs and religious groups. In addition, reinforcement of the nationwide organization of student blood-donation promotion volunteers at universities and junior colleges, etc. is conducted, and the national conference of representatives of them is organized annually.

6.3 Enlisting Donors

1) Blood Donation Acceptance Plans

Through discussion with the relevant prefectural government, each blood center must estimate the demand for blood products for transfusion at medical institutions within its jurisdiction to make sure that adequate supplies are available. Additionally, each center sets an annual plan by donation method to accept apheresis donations by taking into account the plasma needed for plasma derivatives. Approved by local authorities, this plan is assigned to various municipalities, based on the population and past performance in the area concerned. Referring to this plan and such data as the bloodmobile performance during the previous year, each municipality prepares a proposed schedule of group donations by offices, communities, or schools and gives this information to the blood center in its area. Each blood center then divides its overall blooddonation acceptance plan into more specific plans for permanent facilities such as blood centers and donation rooms and for bloodmobiles and collection sites under the location system.

2) Steps in Donor Enlistment

(See Steps in Group Donor Enlistment on page 28 and Steps in Enlisting Walk-in Donors on page 29)

3) Donor Registration System

Although the blood centers strive to keep pace with demand from medical institutions for blood, their supplies become low at certain times due to weather conditions or holidays. For example, imbalances in the supply by blood group sometimes occur when there have been orders for massive volumes of blood in preparation for major surgery. For this reason, a pool of donors that can respond to such situations should always be available. When a patient receives repeated transfusions of platelets, the body develops antibodies for the HLA of the platelets and the platelets for transfusion are destroyed and sometimes reduced as an effect of blood transfusion. In this case, the patient needs a platelet match for this HLA. So, it is necessary to secure donors who can be typed for HLA antigens beforehand and requested to give plateletpheresis donations as necessary

To secure a stable blood supply, the blood centers have organized donor registration systems to enlist volunteers who are willing to give blood when requested to do so by the center, at a designated time.

Moreover, to be able to provide transfusions to individuals with rare blood groups, the centers are working to register potential donors among such groups. When rare blood is actually needed, frozen blood stored at block blood centers throughout the country can be used. A system of cooperation with other countries has also been organized by which the Red Cross Societies of other nations can be asked for support when it is difficult to obtain units of a rare blood group domestically, even after requests have been made to registered donors.

6.3 献血者募集活動

1) 献血受入れ計画

各血液センターでは都道府県と協議のうえ、 管内医療機関での輸血用血液製剤の需要予測を 立ててこれを賄うことはもちろんのこと、血漿 分画製剤用原料血漿の確保も勘案して、献血方 法別の年間の献血受入れ計画を設定する。この 計画は、地方公共団体の了承を経て、各市区町 村に割り振られる。各市区町村では、当該地域 の人口や過去の実績などを算定基礎として割り 振られた献血受入れ計画に基づき、前年の配車 実績などを参考に、職域、地域、学域などの献 血団体の実施日程案を作成のうえ、これを血液 センターに連絡することとなっている。また、 血液センターの献血受入れ計画は、血液センター や献血ルームなどの固定施設での受入れと献血 バスやオープン献血での受入れなどにそれぞれ 分けられ設定されている。

2) 献血者募集の実際

(28ページの「団体献血」、29ページの「街頭 献血」を参照)

3) 献血者登録制

血液センターでは、医療機関からの需要に応じた採血に努めているが、気候や休暇による時期的な血液の不足や、大手術などのため多量の発注が入り血液型別にアンバランスが生じた場合には、即応できる献血者を確保する必要がある。さらに血小板を繰り返して輸血すると、血小板上にある HLA に対する抗体ができて輸血された血小板がこわされ輸血効果があがらなくなることがある。このような患者さんには HLAを適合させた血小板が必要となる。そのため、あらかじめ献血者の HLA 型を検査して必要に応じ血小板成分献血への協力を要請する必要がある。

そこで、血液センターでは献血者登録制を設け、血液センターからの依頼に基づき指定した 日時に献血していただける献血登録者を募集し、 血液の安定確保に努めている。

また、きわめて少数の人々にみられる血液型を持つ人の輸血に対応するため、まれな血液型の登録が進められている。実際にまれな血液型の血液が必要となった時には、全国のブロック血液センターであらかじめ冷凍保存してある血液を使用したり、献血登録者に献血を依頼したりしているが、国内での確保が困難な場合は各国赤十字社に要請するなど、諸外国との協力体制も確立されている。

団体献血(事業所、町内会、学校等の献血団体による)の場合

年度当初に前年の実績などを考慮して、 おおよその配車計画を組む。

 $1 \sim 2$ カ月くらい前までに献血団体の 担当者と協議して、献血実施日を確定する。

3週間くらい前までに献血団体を訪問して、献血実施のための確認をするとともに、 PR用資材を渡して事前の広報を依頼する。

<確認事項>

- 実施日、受付け時間、採血予定人数
- 車両の駐車位置、献血会場の場所、電源の借用可否など
- 当日の受付け、接遇などのボランティア の有無
- 事前の献血説明会や当日の広報車の必要の有無

周知用のポスターを掲示したり、チラシを回覧する。

市区町村の広報誌や新聞などに献血予 定を掲載する。(町内会・学校など)

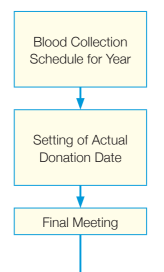
必要に応じて献血説明会を開催する。

各職場への訪問や社内放送により従業 員に献血を呼びかける。(事業所)

広報車や有線放送により住民に呼びか ける。

Steps in Group Donor Enlistment

(business establishments, civic clubs, schools, etc.)



Advance Publicity

Same-Day Publicity

After consideration of the previous year's results and other factors, a blood collection schedule is decided at the beginning of the fiscal year.

By no later than one to two months before the donation day, a specific date is set through consultation with the person in charge of the donation group.

To confirm specifics, a representative of the blood center visits the donation group no later than about three weeks before the scheduled donation date. The group is also given PR materials and asked to carry out advance publicity.

Items to be confirmed:

- Date, time, expected number of donors
- Parking place for bloodmobile, location of donation site, availability of power source, etc.
- Availability of volunteers to receive and to attend to donors on donation day
- Need for explanatory lectures prior to donation day or for a PR vehicle on donation day

Announcement posters are displayed, and fliers are distributed.

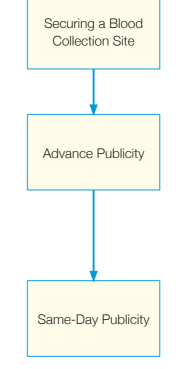
The donation schedule is published in newspapers and local bulletins (civic club bulletins, school bulletins, etc.)

Explanatory lectures are given as needed.

Through direct visits by blood center representatives to the office or through in-house broadcasts at businesses, workers are urged to give blood (business establishments).

Local residents are recruited by PR vehicles and media broadcasts.

Steps in Enlisting Walk-in Donors (individual donors)



Permission for use is obtained from those in charge of the train station road, station plaza, or park (e.g., the police chief, station master, or municipal government).

If places are available, announcement posters are displayed after obtaining permission to do so. The donation schedule is published in municipal bulletins and local newspapers.

If necessary, workers in nearby offices and registered donors are asked to give blood.

Using, for example, a hand-held microphone, passersby are called on to donate blood. In addition, handbills are distributed, and PR vehicles are driven through surrounding areas.

Volunteer organizations like the Red Cross Volunteer Corps and Lions Clubs are asked to receive and to attend to donors as necessary.



Volunteer Students on Blood-Donation Promotion

街頭献血(一般通行人が主体)の場合

駅前の道路や広場、公園などの管理者 (警察署長、駅長、市など)に使用許可を 得る。

周知用のポスターを掲示できる場所が あれば、許可を得て掲示する。市区町村の 広報誌や新聞などに献血予定を掲載する。

付近の事業所や献血登録者にも必要に 応じ献血を依頼する。

通行人へのハンドマイクなどによる献 血の呼びかけやチラシなどを配布する。広 報車により周辺地域へ呼びかける。

赤十字奉仕団やライオンズクラブなど のボランティア団体にも必要に応じ受付 け・接遇などの協力を要請する。

6.4 献血者への感謝

日本赤十字社では、献血に参加された方への 感謝として、様々なことを実施している。

1) 献血者の接遇・記念品等

献血に来ていただいた方に居心地のよい空間を提供するために、各献血会場ではそれぞれ独自のサービスが実施されている。また、献血のご協力をいただいた方に、感謝の気持ちをこめてささやかな記念品を贈呈している。

2) 血液検査結果のお知らせ

献血していただいた方の健康促進に役立て てもらえるよう、生化学検査成績及び血球計数 検査成績を希望された献血者にお知らせしてい る。近年の日本国民の健康状態の傾向を考慮し、 2009 年からは糖尿病関連検査であるグリコアル ブミン検査を開始した。

3) 表彰制度

定められた基準を満たす、献血活動に功労のあった個人や団体に対して表彰を行っており、その協力に対する感謝の気持ちを表すとともにその功労を讃えている。また、この他、各都道府県の血液センター所長や支部長、知事や厚生労働大臣などからも感謝状や表彰状が贈られている(表 A)。

さらに、献血者顕彰規程を設け、継続的な献 血の協力に対し感謝の意を表すため、記念品又 は感謝状を贈呈している(表B)。

ただし、以上のことについては、国内献血者の尊い気持ちが傷つけられるような、売血ともとられかねない接遇や物品の提供にならない範囲内で行われている。(2002年(平成14年)8月31日に「安全な血液製剤の安定供給の確保等に関する法律」において有料での採血等の禁止する部分とその罰則にかかる部分が施行された。)

6.4 Donor Appreciation

The JRCS takes a number of steps to express its appreciation to those who donate blood.

1) Hospitality to Donors, Mementos, etc.

Each donation site provides its own services for donors in order to provide a comfortable place for them to donate blood. We offer a small token as appreciation for donation.

2) Notification of the Results of Blood Tests

To help promote the health of blood donors, donors are informed of the results of biochemical examination and complete blood count of their blood at their requests. In light of recent trends in the health of the Japanese people, since 2009 JRCS has carried out glycoalbumin testing, which is related to testing for diabetes.

3) Recognition System

The JRCS presents awards to individuals and groups that have made important contributions to blood donation activities according to established criteria. Awards are given in appreciation of service and to applaud efforts. In addition, the directors of JRCS prefectural blood centers and heads of chapters, prefectural governors, the Ministry of Health, Labour and Welfare, etc., also present certificates of appreciation and commendation (see Table A).

In addition, the JRCS has established criteria for donor recognition and presents mementos and certificates in appreciation of ongoing donations (see Table B).

The above steps are implemented in such a way that the hospitality and items provided do not amount to payment for blood, which would damage the honorable feelings of blood donors in Japan. (Provisions in the Law on Securing a Stable Supply of Safe Blood Products prohibiting the collection of blood for payment and setting penalties for doing so went into effect on August 31, 2002.)



Original Donation Card





Donation Card for Repeat Donor Club Member Replacement with new Donation Card for Repeat Donor Club Member has started on October 3, 2011.

Donor Recognition Awards

Table A

Recipient	Criteria	Award
Blood Donors	70 donations	Silver Merit Award (original glass goblet)
Blood Bollois	100 donations	Gold Merit Award (original glass goblet)
	5 years of activity	Certificate of Appreciation from the chapter president (silver frame)
Blood Donation Groups	10 years of activity	Certificate of Appreciation from the chapter president (gold frame)
Blood Donation Promotion Group	15 years of activity	Silver Merit Award (plaque)
Blood Donation Promoters	20 years of activity	Gold Merit Award (plaque)
	Every 10 years of activity after winning the Gold Merit Award	Certificate of Appreciation

Table B

Recipient	Criteria	Award	
	10 donations (blue)		
	30 donations (yellow)	Memento	
	50 donations (green)	(original glass cup)	
	Each additional 50 donations (purple)		
Blood Donors	Persons who have given blood 50 or more times prior to their 60th birthday and Certificate of Appreciation	Memento (original glass cup) and continue to donate blood thereafter	
	Persons who have given blood 50 or more times prior to their 68th birthday and continue to donate blood thereafter	Certificate of Appreciation	



Certificate of Appreciation and Mementos

7. 採血業務

7.1 採血班

各地に出向いて献血を受入れる移動採血では、これに必要な人員を採血班として編成している。その編成人員は医師1名、看護師3~4名、事務職2~3名、合計6~7名を通常1個班としている。ただし、献血予定人数の多少やボランティアの協力の有無などによって、必要に応じた増減を行っている。

一方、献血者にとって利便性の良い繁華街に設けられた献血ルームでは、主に成分献血(血 漿及び血小板)を中心に受入れており、規模・ 必要に応じた医師・看護師・事務職の人員で採 血班を編成している。

7.2採血の手順

採血の際には、法律で定められた基準などに基づいて、ヘモグロビン測定、問診、血圧測定などの事前検査を行い、医師が総合的に判断し採血の適否を下しており、採血することで健康を損なう恐れのある方については、献血をご遠慮いただいている。

7.3採血に伴う副作用と事故への対応

採血により特に重大な副作用を起こすことは極めて少ないが、まれに採血に対する不安や精神的な作用などによって、血管迷走神経反応(VVR)などの副作用を起こすことがある。このため、日頃から採血に伴う副作用を予防するための環境整備や教育訓練を行うとともに、必要な救急用品を準備している。また、献血者に対しても、採血前後の水分摂取、下肢筋緊張運動の推奨や、採血副作用に関する情報提供を行っている。

健康被害(採血副作用)を起こした献血者には症状に応じた応急処置を施し、必要な場合は医療機関に同行し受診やそれに伴う送迎などを行う。また、献血者のその後の健康被害状況を把握するなど適切な措置を講じている。

採血に起因する神経損傷や VVR などにより 医療機関を受診した健康被害については、2006 年(平成18年)10月1日から、国が策定した「献 血者等の健康被害の補償に関するガイドライン」 により制定された献血者健康被害救済制度の運 用が開始された。本制度は国の適切な関与の下、

公平性、透明性及び 迅速性に配慮し一定 額の給付が行われ、 献血者が安心して献 血に参加できるため の救済制度である。



A Bloodmobile

7. Blood Collection 7.1 Blood Collection Teams

Blood collection teams have been organized, mainly to visit various regions and to receive donations of blood. Each team usually has six or seven members, including one doctor, three or four nurses and two to three clerical workers. The number of members is adjusted in accordance with the number of expected donors and the availability of volunteers.

In contrast, donation rooms placed on busy streets, at a convenient place for blood donors, receive mainly apheresis donations (plasma and platelets). In these blood donation rooms, blood collection teams are organized with doctors, nurses and clerical workers in accordance with the size and needs.

7.2 Blood Collection Procedures

Prior to blood collection, a potential donor must be interviewed. At the same time, hemoglobin and blood pressure must be determined in accordance with legally stipulated standards. A doctor then examines all data and decides if it is appropriate for the individual to give blood. Individuals whose health might be adversely affected by donating blood are requested not to donate blood.

7.3 Response to Adverse Reactions and Medical Accidents

Although there are extremely few serious adverse reactions related to the collection of blood, some people may rarely experience vasovagal reaction (VVR) due to anxiety in having blood drawn or other psychological factors. For these reasons, the necessary first-aid supplies are always prepared and efforts are made to provide a supportive environment, with the education and training of staff, to help minimize any such side effects. In addition, JRCS encourages donors to take a beverage before and after donating blood and to cross their legs and do applied muscle tension activities during blood donation, and provides them with information regarding any adverse reactions after donating blood.

A donor who has a health problem (as a side effect of having blood drawn) is given first-aid treatment in accordance with the symptoms. If necessary, the donor will be accompanied to a medical institution for examination and transported home afterwards. The subsequent status of any damage to the donor's health will be followed up. Thus, appropriate measures are implemented.

For those who are examined in medical institutions for nerve damage or VVR caused by drawing blood, a relief system for

adverse effects to blood donor's health was established based on the national government's Guidelines for Compensation for Adverse Effects to Health to Blood Donors and was implemented on October 1, 2006. This relief system provides for a certain amount of money to be paid on a fair, transparent and prompt basis, with the appropriate involvement of the national government, to ensure that blood donors feel safe in cooperating with blood collection programs.















Blood Collection Procedure

- (1) Reception
 - The Information System for Blood Service Data was introduced to all facilities after June 25, 2014.
 - Upon donor registration, a donor is asked to enter a password to confirm their identity and present a form of identification such as a passport. The biometrics identification system was introduced as well as the Information System for Blood Service Data.
 - Since the questionnaire has been computerized, a donor is asked to answer questions by touch panel.
- (2) Interview and determination of blood pressure
 - A doctor interviews the potential donor and measures his or her blood pressure.
 - Prior to an apheresis donation, an electrocardiogram and other examination may occur if required by the doctor.
 - A doctor comprehensively gives an order of adequate blood collection type.
- (3) Pre-collection tests
 - Simple hemoglobin determination equipment or an automated cell counter is used to obtain a hemoglobin value and confirm ABO blood type.
 - A nurse checks whether a donor meets blood donation standards based on the donor's measurement results including the hemoglobin level and selects the type of blood collection within the scope of the comprehensive order of adequate blood collection type.
- (4) Blood collection
 - A nurse collects the blood from the donor in accordance with the doctor's instructions
 - There are two categories of blood collection: 200mL or 400mL whole blood collection and apheresis (plasma or platelet collection).
 - Polyvinylchloride or other types of bags are used for blood collection.
- (5) Post-donation (Rest Period)
 - The donor is advised to rest and replenish their fluids after donating blood.
 - A history of the donation is recorded on a donation card, which is returned to the donor.

【採血の手順】

- (1) 献血受付
 - 2014年(平成 26年)6月25日以降は全施設に血液事業情報システムが導入された。
 - 受付は、パスポート等の提示と暗証番号による本人確認を実施する。この血液事業情報システムの導入とともに生体認証システムも導入された。
 - 問診票が電子化されたことから、タッチパネルにより問診票に回答する。
- (2) 問診・血圧測定等
 - 医師は、問診及び血圧測定を行う。
 - 成分献血の前には、医師の指示により、必要に応じ心電図の検査等を行う。
- 医師は包括採血適種類指示をする。
- (3) 採血前検査
 - 簡易型ヘモグロビン測定装置又は自動血球計数測定装置によるヘモグロビン値等の測定、並びに ABO 血液型の確認を行う。
 - 看護師は、ヘモグロビン等の測定結果から、採血基準に合致していることを確認し包括 的採血指示の範囲内で採血する種別を選択する。
- (4) 採」
 - 採血は、医師の指示に基づいて看護師が行う。
 - •採血には、全血採血(200mL・400mL)と、成分採血(血漿又は血小板採血)がある。
 - 採血容器は、ポリ塩化ビニール製等のバッグを使用している。
- (5) 処遇(休憩)
- 採血後は充分な休憩と充分な水分をとってもらう。
- 献血カードに献血記録を記入のうえ本人に渡す。

Blood Collection Standards

	Whole Blood Donation		Apheresis	Donation
Items	200mL donation	400mL donation	Plasmapheresis donation	Plateletpheresis donation
Volume Collected	200mL	400mL	Up to 600mL (No more than 12% of circulating blood)	
Age	16-69 years*	Males: 17-69 years* Females: 18-69 years*	18-69 years*	Males: 18-69 years* Females: 18-54 years
Body Weight	Males: 45kg or more Females: 40kg or more	Males and females: 50kg or more	Males: 45kg or more Females: 40kg or more	
Systolic Pressure		90 mmHç	g or more	
Blood quantity (hemoglobin concentration)	Males: 12.5g/dL or more Females: 12.0g/dL or more	Males: 13.0g/dL or more Females: 12.5g/dL or more	12.0g/dL or more (11.5g/dL for females if erythrocyte indices are at normal level)	12.0g/dL or more
Platelet Count				150,000/µL or more
Maximum Number of Donations Permitted / Year (1year=52weeks)	Males: Up to 6 donations Females: Up to 4 donations	Males: Up to 3 donations Females: Up to 2 donations	24 donations of plasmapheresis and plateletpheresis, with 1 plateletpheresis donation counted as 2 donations	
Maximum Volume of Blood Donation Permitted / Year (1year=52weeks)	Total volume of 200 mL Males: Up to 1,200mL Females: Up to 800mL		;	

In order to put donor safety first, we ask physicians to make comprehensive judgments in light of the standards set by the national government.

The Interval of Donations

Present donation			Apheresis Donation	
Next donation	200mL donation	400mL donation	Plasmapheresis donation	Plateletpheresis donation*
200mL donation		Males can donate blood from the same day of the week 12 weeks after the donation.	Both males and females can donate blood from the same day of the week 2 weeks after the donation.	
400mL donation	Both males and females can donate blood from the same day of the week 4 weeks after the donation.	Females can donate blood from the same day of the week 16 weeks after the donation.		
Plasmapheresis donation		Both males and females can donate blood from		
Plateletpheresis donation		the same day of the week 8 weeks after the donation.		

^{*}If plasma is not included, plateletpheresis donation can be made after one week.

8. Laboratory Testing

Eight blood centers across Japan test all donated blood to ensure the safety of blood units for medical use (blood-quality tests) (see the table on p. 37 for the test items).

For tests related to infectious diseases, in addition to the screening tests that mainly use antigen-antibody reactions of HBV, HCV, and HIV, nucleic acid amplification testing (NAT) screening for HBV, HCV, and HIV has been introduced since October 1999. Regarding NAT, since August 2014, pooled NAT for collectively testing blood from 20 individuals was changed to individual NAT for testing each individual separately to further ensure the safety of blood products for transfusion prepared from donated blood.

In addition, HLA-related tests (HLA Typing and HPA Typing), tests for rare blood groups, CMV antibody tests and other tests are performed to distribute the blood products for transfusion to meet specific blood recipients.

To make blood transfusions even safer, the blood centers also serve as reference laboratories for local medical facilities that use transfusion medicine.

In order to show our appreciation to donors, we perform seven biochemical tests and eight hematological tests for donors, and inform them of the results with their ABO and Rho(D) grouping. These test results are mailed to donors who have expressed their wish to be informed in advance in a confidential letter, some two weeks after the donation. Confidential letters are also sent to donors who have expressed their wish to be notified of any problematic results in HBV, anti-HCV, syphilis and anti-HTLV-1 tests within one month after the donation.

8. 検査業務

献血された全ての血液について、医療に使用される血液の安全性を確保するための検査(品質検査)を全国8カ所の血液センターで実施している(検査項目は37ページの表を参照)。

感染症関連検査は、HBV、HCV、HIV等の抗原・抗体反応を主体とするスクリーニング検査に加えて、1999年(平成11年)10月から、HBV、HCV、HIVに対する核酸増幅検査(NAT)を導入している。なお、NATについては、2014年(平成26年)8月から、これまで行ってきた20人分の血液をまとめて検査するプールNATから1人分ずつ検査する個別NATに変更し、献血血液から調製される輸血用血液製剤の更なる安全性の確保に努めている。

このほか、必要に応じ HLA 関連検査(HLA タイピング・HPA タイピング)、まれな血液型検査、CMV 抗体検査等を行って、患者に適合した輸血用血液製剤を供給している。

血液センターは輸血をより安全なものとする ため、地域の輸血医療におけるリファレンス・ ラボラトリーの役割も担っている。

また、献血者には、感謝の意を表すための検査 (7項目の生化学検査、8項目の血球計数検査)を行い、ABO・Rho(D)の血液型とあわせて検査結果をお知らせしている。これらの検査成績はいずれも通知を希望された方を対象とし、献血後概ね2週間程度で親展(書簡の郵便)にて通知する。また、受付時に、B・C型肝炎検査、梅毒検査、HTLV-1 抗体検査の結果通知を希望された方には、異常を認める場合のみ献血後1カ月以内に親展(書簡の郵便)にて通知している。

^{*}Considering donor health, donors who are 65 years of age or older must have donated at least once between the ages of 60-64.



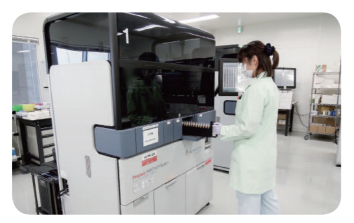
Receiving Blood Samples



Blood Typing



Infectious Disease Test and Biochemical Test



NAT Screening

Blood-Quality Tests

Dioou-quality lests			
Test	Explanation		
ABO grouping test	The final determination of the ABO grouping is conducted by the collation of the antigen (A and B) test and the antibody (anti-A and anti-B) test.		
Rh grouping test	Rh Antigen is tested for the presence of D antigens.		
Irregular antibody screening	The presence of irregular antibodies in blood that might cause hemolytic transfusion reactions is screened for.		
Serologic test for syphilis	The presence of an antibody that is formed in people infected with a microorganism called Treponema pallidum is examined.		
Hepatitis B Virus test (HBsAg, anti-HBc and anti-HBs)	The tests for detecting HBsAg, anti-HBc and anti-HBs in the blood are conducted to detect hepatitis B virus.		
Anti-HCV test	Anti-HCV tests are conducted to detect hepatitis C virus.		
ALT test	ALT is elevated from the first stage of hepatitis, and this test is conducted to detect causative viruses of liver dysfunction and prevent the transmission of hepatitis viruses. Blood at high ALT level is not used for blood transfusion.		
Anti-HIV-1 and Anti-HIV-2 test	Antibodies for causative viruses of acquired immune deficiency syndrome (AIDS) are examined.		
Anti-HTLV-1 test	Antibodies for viruses of adult T-cell leukemia, HAM, and uveitis are examined.		
Human parvovirus B19 antigen test	B19 Antigen test is performed for human parvovirus.		
NAT (Nucleic acid Amplification Testing) for HBV, HCV, and HIV	A part of the nucleic acid of the virus that is present in the blood is artificially amplified in a test tube and the detection for the virus is inspected.		

品質検査

検査項目	説明				
ABO 血液型検査	抗原(A 抗原、B 抗原)側、抗体(抗 A、抗 B)側の双方から判定し、両方の検査結果を照合して決定している。				
Rh 血液型検査	Rh 抗原の中でD抗原の有無を検査している。				
不規則抗体検査	溶血性輸血副作用の原因となる不規則抗体の有無を検査している。				
梅毒検査(梅毒血清学的検査)	梅毒トレポネーマと呼ばれる微生物に感染した人にできる抗体の有無を検査している。				
B型肝炎ウイルス関連検査 (HBs 抗原、HBc 抗体、HBs 抗体)	B 型肝炎ウイルスの検査で、HBs 抗原検査、HBc 抗体検査、HBs 抗体検査を行っている。				
HCV 抗体検査	C 型肝炎ウイルスの検査で、HCV 抗体検査を行っている。				
ALT(GPT)検査	肝炎初期から上昇する検査項目で、これまでの肝炎原因ウイルスとの関連と、肝炎の防御のために検査を行っている。これが高値を示した血液は輸血に用いない。				
HIV-1, HIV-2 抗体検査	後天性免疫不全症候群(AIDS)の原因となるウイルスの抗体を検査している。				
HTLV-1 抗体検査	成人 T 細胞白血病、HAM、ブドウ膜炎の原因となるウイルスの抗体を検査している。				
ヒトパルボウイルス B19 抗原検査	ヒトパルボウイルスの検査で、B19 抗原検査を実施している。				
HBV, HCV, HIV に対する 核酸増幅検査	血液中に存在するウイルスを構成する核酸の一部を試験管内で人工的に多量に増幅し、検査 している。				

Biochemical Tests

(The results of biochemical tests with that of ABO and Rh blood typing are sent to all donors on request.)

(THE TESUITS OF DIOC	CHEHICAL LESIS WITH	that of ABO and Rif blood typing are sent to all donors on request.)				
Test	Standard Value	Explanation				
ALT (GPT)	8-49 (IU/L)	The largest quantities of the enzyme ALT are found in the liver. When liver cells are destroyed, this enzyme is released into the blood. The level of ALT in the blood is therefore significantly higher in cases of acute hepatitis; it is less high in cases of chronic hepatitis and fatty liver (obesity). The ALT level might be transiently elevated after hard exercise.				
Glycoalbumin (GA)	<16.5%	The glycoalbumin test is a test for diabetes. The level decreases when the blood glucose level keeps low for about two weeks, but increases when the blood glucose level keeps high. Even though the level is within the standard value, it requires careful attention when the level is over 15.6%.				
y-GTP	9-68 (IU/L)	γ-GTP is an enzyme found in large quantities in the liver, bile duct, pancreas, and kidneys. An elevated level of γ-GTP in the blood is an indicator of diseases such as obstructive jaundice, hepatitis, and alcoholic hepatopathy. Even if no disease is present, long-term drinkers of alcohol often have an elevated lever of γ-GTP, which is normalized to some extent after one month's abstinence from alcohol.				
Total protein (TP)	6.6-8.2 (g/dL)	The serum contains over 80 different kinds of protein, which have different functions and play important life-supporting roles. The level of total protein represents the combined levels of all proteins.				
Albumin (ALB)	4.0-5.1 (g/dL)	Since the level of albumin, which accounts for 50% or more of all proteins contained in the serum, falls in cases of malnutrition resulting from disease, it is a useful index in medical screening.				
Albumin/globulin ratio (A/G ratio)	1.3-2.1	Serum protein is categorized into albumin (A) and globulin (G). In a healthy person, the ratio between these two proteins falls within a given range, whereas it might deviate from this range (usually falling below it) in the presence of disease.				
Total cholesterol (CHOL)	140-259 (mg/dL)	Levels of cholesterol, a serum fat, are usually higher in people who adhere to a fatty diet over a long period of time. Since cholesterol is produced in the liver, the serum level of cholesterol might change due to diseases of the liver, of the bile duct, of the kidneys, or of the thyroid. It is reported that elevated levels of serum cholesterol can cause arteriosclerosis.				

生化学検査 (ABO 式·Rh 式血液型と合わせて希望のあった全献血者に通知)

検査項目	基準値(単位)	説明
ALT (GPT)	8-49 (IU/L)	肝臓に最も多く含まれる酵素。肝細胞が破壊されると血液中に流れ出すので、急性肝炎で最も強く上昇し、慢性肝炎や脂肪肝(肥満)などでも上昇する。激しい運動の後に一過性の上昇がみられることがある。
グリコアルブミン	<16.5%	糖尿病の検査のひとつ。過去約2週間の血糖値が低い状態が続いていると低下し、高い状態が続いていると上昇する。糖尿病では標準値より上昇する。標準値範囲内でも 15.6%以上の場合は注意が必要である。
γ -GTP	9-68 (IU/L)	肝、胆道、膵、腎などに多く含まれる酵素。上昇する疾患は閉塞性黄疸、肝炎、アルコール性肝障害など、病気がなくても長期飲酒者では上昇することが多く、1ヵ月くらい禁酒するとある程度正常化する。
総蛋白	6.6-8.2 (g/dL)	血清中には80種類以上の蛋白が含まれ、種々の機能を持ち、生命維持に大きな役割を 果たしている。その総量を総蛋白として測定している。
アルブミン	4.0-5.1 (g/dL)	血清蛋白の50%以上を占めるアルブミンは、病気などで栄養が悪くなると減少するため、健康診断のスクリーニングとして大きな意味がある。
アルブミン対 グロブリン比	1.3-2.1	血清蛋白はアルブミン (A) とグロブリン (G) に分けられ、その比率は健康な人では 一定の範囲にあるが、病気によってはその比率が変化 (主として減少) してくる。
総コレステロール	140-259 (mg/dL)	血清脂肪の一つで、一般に脂肪の多い食事を続けると上昇する。また肝臓などで作られ、 肝、胆道、腎、甲状腺の病気でその値が上下することがある。血清コレステロールが多 くなると動脈硬化を起こしやすいとされている。

Hematological Tests (The results of hematological tests are sent to all donors on request.)

Test	Standard Value	Explanation
Red Blood Cell Count (RBC)	Males:418-560 Females:384-504 (x10 ⁴ / \(mu L)	Red blood cells are the main cellular components of blood. They transport oxygen from the lungs to various tissues.
Hemoglobin (Hb)	Males:12.7-17.0 Females:11.0-14.8 (g/dL)	The hemoglobin in erythrocytes gives blood its red color. It plays the central role in the functioning of red blood cells.
Hematocrit (Ht)	Males:38.8-50.0 Females:34.6-44.6 (%)	The hematocrit shows, as a percentage, the volume of red blood cells in a given volume of blood.
Mean Corpuscular Volume (MCV)	83.0-99.5 (fL)	The MCV denotes the average volume, i.e., size, of a single erythrocyte. It is calculated from the RBC and Ht.
Mean Corpuscular Hemoglobin (MCH)	26.8-33.5 (pg)	The MCH denotes the average hemoglobin content of a single red blood cell. It is calculated from the RBC and Hb.
Mean Corpuscular Hemoglobin Concentration (MCHC)	31.7-35.2 (%)	The MCHC shows, as a percentage, the hemoglobin content of a given volume of red blood cells. It is calculated from the Hb and Ht.
White Blood Cell Count (WBC)	38-89 (x10²/µL)	White blood cells serve to defend the body by phagocytosing bacteria and other pathogens, transmitting immune information, and expressing immunocompetence. The WBC generally increases when an individual has a bacterial infection and sometimes decreases with viral infections.
Platelet Count (PLT)	17.0-36.5 (x10 ⁴ /µL)	Platelets serve a vital function in hemostasis. There is an increased tendency toward hemorrhaging when this value is markedly decreased.

血球計数検査(希望のあった全献血者に通知)

検査項目	基準値(単位)	説明
赤血球数	男性:418-560 女性:384-504 (×10 ⁴ /µL)	赤血球は血液の主な細胞成分で、酸素を肺から各組織へ運ぶ働きをもっている。
ヘモグロビン量	男性:12.7-17.0 女性:11.0-14.8 (g/dL)	血液の赤い色は赤血球に含まれるヘモグロビン (血色素) によるもので、赤血球の働きの中 心となっている。
ヘマトクリット値	男性:38.8-50.0 女性:34.6-44.6 (%)	ヘマトクリット値は一定の血液量に対する赤血球の割合(容積)をパーセントで表したもの。
平均赤血球容積	83.0-99.5 (fL)	赤血球1個の平均的容積、すなわち赤血球の大きさの指標となるもので、赤血球数とヘマト クリット値から算出したもの。
平均赤血球 ヘモグロビン量	26.8-33.5 (pg)	赤血球1個に含まれるヘモグロビン量を平均的に表したもので、赤血球数とヘモグロビン量 から算出したもの。
平均赤血球 ヘモグロビン濃度	31.7-35.2 (%)	赤血球の一定容積に対するヘモグロビン量の比をパーセントで表したもので、ヘモグロビン量とヘマトクリット値から算出したもの。
白血球数	38-89 (× 10 ² / μ L)	白血球は細菌などを貪食し、免疫情報を伝達し、さらに免疫能を発現して生態防御に関わっている。細菌感染症があると一般に白血球数は増加するが、ウイルス感染症の場合はかえって減少することもある。
血小板数	$17.0-36.5$ (× $10^4/\mu$ L)	血小板は出血を止めるための重要な働きを持ち、この値が極端に減少すると出血を起こしや すくなる。



A Confidential Letter of Test Results 検査成績通知票

9. 製剤業務

製剤部門は、献血された血液から輸血用血液製剤を製造する業務を行っている。献血の約70%は全血採血であり、多くの血液は遠心分離によって血漿成分と赤血球成分に分離されて製品となる。全国に11か所の製造所があり、多くの製造所では原料血液受入、ラベリング及び包装などの工程に自動化機器が導入されている。白血球に起因する輸血副作用軽減等のために、製造工程中に血液中の白血球の大部分の除去を行っている。また、重篤な副作用である輸血後GVHD(Graft-Versus-Host Diseases)予防のために、血液製剤への放射線照射(X線)を行っている。

製造工程

- 各献血会場で採血された血液を、輸送状態、本数、容量を確認して採血番号などの情報をコンピュータに入力する。
- 成分採血装置で採血された血小板及び血漿は、 製品規格に適合しているかを確認する。
- 全血採血された血液に対し、白血球除去フィルターにより、大部分の白血球を除去する。
- 血液は分離機能を有した大容量冷却遠心機を使用して赤血球製剤と血漿製剤に調製する。
- 赤血球製剤と血小板製剤に X 線を照射する。
- 外観検査、容量検査を行い、製品規格に適合しているか確認する。
- ラベルを貼り、包装袋に入れる。
- 赤血球製剤は冷蔵(2~6℃)、血漿は冷凍 (-20℃以下)及び血小板製剤は室温(20~ 24℃)で振盪して一時保管する。
- 各血液製剤は、コンピュータで検査結果を照合 し、適合した製品を供給部門へ出荷する。

9. Preparation of Blood for Transfusion

The Preparation Department is in charge of preparing blood products for transfusion from donated blood. Approximately 70% of all donated blood is whole blood, most of which is made into products through centrifugal separation of plasma and red blood cells. There are 12 manufacturing sites in Japan. Automation devices have been used in the steps of acceptance of donated blood, labeling, packaging, etc. in most of the manufacturing sites. In order to reduce adverse reactions of transfusion due to white blood cells, most white blood cells are removed from blood during the production process. In addition, in order to prevent post-transfusion Graft-Versus-Host Diseases (GVHD), one of the serious adverse reactions, blood products are irradiated (X-ray).

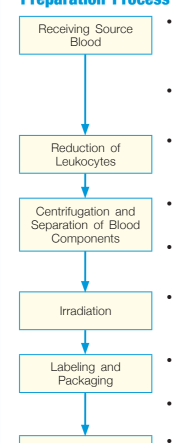




Reduction of Leukocytes

Automatic Centrifuge and Separation Integration (Whole Blood to Blood Component)

Preparation Process



Storage and Shipment

- Blood units delivered from various donation sites are accepted upon confirmation of transportation conditions, the number of units and respective weight. Donation numbers and other information are entered into computers.
- With regards to platelets and plasma donated through apheresis devices, conformity with product specifications is confirmed.
- With regards to whole blood, most of the leukocytes are removed using a leukocyte reduction filter.
- Blood is prepared into plasma products and red blood-cell products, using an automated centrifuge and separator integration.
- The centrifuged blood is prepared into plasma products and red blood-cell products, using an automated blood separator.
- Red blood cells and platelets are irradiated (X-ray).
- Conformity with product specifications is confirmed, through appearance and capacity tests.
- Labels are attached to products, and products are put into packaging bags.
- Red blood cells are refrigerated at 2 to 6°C and plasma is frozen at -20°C or below.
 Platelets are agitated at room temperature (20 to 24°C) for temporary storage.
- Blood products are shipped to the Supply Department, after confirming conformity through computerized reference to test results.

Types of Blood Products for Transfusion

As of March, 2020

Type of Product	Trade Name	Shelf Life*1	Storage Temperature					
Whole Blood Products	Whole Blood, Leukocytes Reduced, NISSEKI	21 days after collection	2 ∼ 6°C					
Whole blood Products	Irradiated Whole Blood, Leukocytes Reduced, NISSEKI	21 days after collection	2 ~ 6 C					
	Red blood cells							
	Red Blood Cells, Leukocytes Reduced, NISSEKI	21 days after collection						
	Irradiated Red Blood Cells, Leukocytes Reduced, NISSEKI	21 days after collection						
	Washed Red Cells, Leukocytes Reduced, NISSEKI	48 hours after processing						
	Irradiated Washed Red Cells, Leukocytes Reduced, NISSEKI	40 Hours after processing						
	Frozen Thawed Red Cells, Leukocytes Reduced, NISSEKI		2 ~ 6°C					
	Irradiated Frozen Thawed Red Cells, Leukocytes Reduced, NISSEKI	4 days after processing						
	Blood for Exchange Transfusion, Leukocytes Reduced, NISSEKI							
	Irradiated Blood for Exchange Transfusion, Leukocytes Reduced, NISSEKI	48 hours after processing						
Pland Component	Plasma							
Blood Component Products	Fresh Frozen Plasma, Leukocytes Reduced, NISSEKI 120		≦ -20°C					
	Fresh Frozen Plasma, Leukocytes Reduced, NISSEKI 240	1 year after collection						
	Fresh Frozen Plasma, Leukocytes Reduced, NISSEKI 480							
	Platelet							
	Platelet Concentrate, Leukocytes Reduced, NISSEKI		20 ~ 24°C					
	Irradiated Platelet Concentrate, Leukocytes Reduced, NISSEKI							
	Platelet Concentrate HLA, Leukocytes Reduced, NISSEKI	4 days after collection						
	Irradiated Platelet Concentrate HLA, Leukocytes Reduced, NISSEKI							
	Irradiated Washed Platelet Concentrate, Leukocytes Reduced, NISSEKI *2	48 hours after processing						
	Irradiated Washed Platelet Concentrate HLA, Leukocytes Reduced, NISSEKI *2	and within 4 days after collection						

^{*}Note: *1 In Japan blood collection date is counted as the day 1 of a shelf life. *2 supply from September 2016.

輸血用血液製剤の種類

2020年3月現在

製剤の種類	販売名	有効期間* 1	保存温度
全血製剤	人全血液 - LR「日赤」	採血後 21 日間	$2\sim 6$ °C
王皿炎州	照射人全血液 - LR「日赤」	休皿仮 21 口间	2~60
	赤血球製剤		
	赤血球液 - LR「日赤」	採血後 21 日間	
	照射赤血球液 - LR「日赤」	水皿灰 21 日间	
	洗净赤血球液 - LR「日赤」	製造後 48 時間	
	照射洗浄赤血球液 - LR 「日赤」		$2\sim 6$ °C
	解凍赤血球液 - LR「日赤」 照射解凍赤血球液 - LR「日赤」	製造後4日間	
	合成血液 - LR「日赤」		
	照射合成血液 - LR「目赤」	製造後 48 時間	
成分製剤	血漿製剤		
从刀状剂	新鮮凍結血漿 - LR「日赤」120		≤ -20°C
	新鮮凍結血漿 - LR「日赤」240	採血後 1 年間	
	新鮮凍結血漿 - LR「日赤」480		
	血小板製剤		
	濃厚血小板 - LR「日赤」		
	照射濃厚血小板 - LR「日赤」	採血後4日間	
	濃厚血小板 HLA - LR「日赤」	1小皿1久 年 日 四	20 ∼ 24℃
	照射濃厚血小板 HLA - LR「日赤」		20 210
	照射洗浄血小板 -LR「日赤」*2	製造後48時間(ただし、採血	
	照射洗浄血小板 HLA-LR「日赤」*2	後4日間を超えない)	

注釈 *1 日本では、採血日が有効期間の一日目となる。 *2 2016年9月から供給を開始した。

10. 供給業務

10.1 供給業務

輸血用血液製剤は、全国102か所にある供給 施設(47都道府県血液センターを含む)で製剤 ごとに適切な条件で保管管理され、医療機関か らの発注に基づき供給される。医療機関から電 話、FAX、インターネット等で発注を受けた製 剤は、基本的に職員が専用の輸送容器に収納し、 蓄冷温剤を用いて一定の温度に保たれた状態で 医療機関まで直接配送している。(地域事情等に より委託(配送業務委託または供給業務委託) を受けた専門の財団法人や医薬品卸売業者等が 配送または供給を行っている場合もある。)

10.1 Distribution Operations

blood supply facilities (including 47 prefectural blood centers) in accordance with conditions appropriate to each product, and are

After receiving orders from medical institutions via telephone, fax, the internet, etc., basically blood supply facilities staff put in blood products and cool storage agent or lagging material in a dedicated transport container and deliver it directly to the medical institution while maintaining a constant temperature for each product. (Blood products are also delivered by pharmaceutical product wholesalers, or by foundations specializing in delivery services that work on a consignment basis -- in the form of either delivery consignment or supply consignment -- depending on regional circumstances.)





A Dedicated Transportation Container (opened)

In Japan, there is no system that limits the number of specified medical institutions licensed to provide blood transfusions. Rather, if there is a request for a certain blood product from any medical institution, the product is supplied. As a result, blood products are supplied to many medical institutions. The blood supply facilities have endeavored to provide a supply system through which it is possible to respond to requests from medical institutions at any time, day or night. To prepare for possible emergencies, efforts are also made to always keep a certain minimum stock of blood products on hand.

10. Distribution

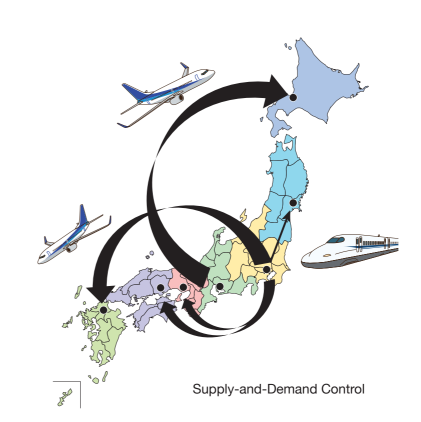
Blood products for transfusion are stored and managed at 102 supplied to medical institutions based on orders received.



Loading a Transportation Container onto a Blood-Delivery Vechicle

10.2 Supply-and-Demand Control

With regard to the inventory of blood products for transfusion in each blood supply facility, it is necessary to prevent overages and shortages caused by a temporary increase and decrease in donors, a blood type imbalance in the blood products for transfusion supplied, and other factors. Therefore, the supply and demand of blood products for transfusion are managed within each of the seven regional blocks across Japan so as to achieve a good supply-anddemand balance in each block, with the block blood center of each block at their hub. When it is difficult to achieve inventory balance within the block, block blood centers exchange blood products for transfusion among them in order to achieve more stable supply and effective use of the products. Such exchange of blood products for transfusion across blocks is called "supply-and-demand control." The supply-and-demand control of rare blood such as RhD (-) is performed at the national level, and bullet train or aircraft is sometimes used for transportation as needed. In addition, in the event of a disaster such as an earthquake, the supply-and-demand control are performed by transporting blood products to the affected block blood center from the other block blood centers in order to maintain a stable supply. This supply-and-demand control system enables transportation of required blood products for transfusion to anywhere across Japan.



10.2 需給管理及び需給調整

各供給施設の輸血用血液製剤の在庫について は、一時的な献血者の増減や供給における血液 型偏重などによる過不足が生じないよう、全国 7カ所に設置したブロック血液センターを中心 としたブロック単位で需給管理を行い、輸血用 血液製剤の需給バランスを調整している。なお、 ブロック内で在庫調整が困難な場合は、ブロッ ク間で輸血用血液製剤の融通を行うことにより、 より一層の安定供給と有効活用を図っており、 このブロックを越えた輸血用血液製剤の融通を 需給調整という。RhD(-)などの希少な血液 については、全国レベルで需給調整を行ってお り、必要に応じて配送に新幹線や航空機を利用 することもある。また、震災等の災害時におい ても被災したブロックへ他のブロックから需給 調整を行うことにより、安定供給の維持を図っ ている。この需給調整システムにより、日本全 国どこでも必要な輸血用血液製剤を医療機関へ 届けられるようになっている。

日本には輸血認定医療機関の制度がなく医療 機関から要請があれば全て供給するため、輸血 用血液製剤を供給する医療機関は数多い。各供 給施設では、医療機関からの要請にいつでも応 じられるように24時間対応可能な供給体制を敷 くとともに、非常時に備え常に一定量の在庫確 保に努めている。

11. 医薬情報業務

医薬品医療機器等法で、「医薬品の製造販売業者は、医薬品の有効性及び安全性に関する事項、その他医薬品の適正な使用のために必要な情報を収集し検討するとともに、薬局開設者、病院、診療所の開設者、医薬品の販売業者、医師、薬剤師その他の医療関係者に対して提供するように努めなければならない」と規定されている。

輸血用血液製剤を使用する医療関係者へ情報提供、収集を行う業務は、各血液センターに所属している医薬情報担当者(MR: Medical Representative)が担っている。具体的には各種情報媒体を用いたり、説明会を開催したりするなど輸血用血液製剤に関する種々の情報提供、収集を行っている。また、医療関係者からの副作用報告、苦情品、問い合わせに対応することも重要な業務となっている。

12. 品質管理業務

「医薬品医療機器等法」、「医薬品の製造管理及び品質管理規則」(医薬品 GMP)、「生物学的製剤基準」等に基づいて「医薬品としての輸血用血液製剤」の品質を維持するために、次の業務を行っている。

- ・ 原料・資材及び試薬の受入試験 原料となる血液以外の原料・資材(血液バッ グ等)及び試薬について受入試験を行い、品 質を確認している。
- ・ 原料となる血液の試験も含めた、品質管理に かかる試験結果の総合判定及び確認を行って いる。
- ・ 白血球数試験 最終製品の白血球数を保証するために白血球 数試験を行っている。

11. Medical Information

Under the PMD Act, "entities licensed as marketing authorization holders must endeavor to collect and evaluate information concerning the efficacy and safety of drugs and other information for appropriate use. Such entities must supply pharmacies, hospitals, clinics, drug sellers, physicians, pharmacists and other medical professionals with this information."

Personnel in charge of medical information (Medical Representatives: MRs) in each blood center are responsible for the provision and collection of information on blood products to medical professionals who use or deal with blood products. This is done through using information media, holding explanatory meetings and other measures. Another important aspect of MR activities is to respond to information reports regarding adverse reactions, products the get complains and inquiries from medical professionals.



Leaflets for Medical Information

12. Quality Control

Based on the PMD Act, the Ministerial Ordinance on Regulations for Manufacturing Control and Quality Control of Drugs and the Minimum Requirements for Biological Products, the following procedures are conducted to offer better quality-control of blood products for transfusion as pharmaceutical products.

 Acceptance Inspection of Raw Materials, related issues and reagents;

We conduct acceptance inspections on raw materials, reagents and other materials, excluding blood, such as blood bags to confirm their quality.

- We perform a comprehensive determination and confirmation of results of quality-control-related tests, including the testing of donated blood.
- · Counting of residual leukocytes in blood components;

Counting of residual leukocytes in blood components is conducted to ensure the residual leukocyte counts of final products.

• Inspection of product specifications for all products;

An appearance test and condition test are conducted for final products to verify whether the final products meet product specifications.

• Product specification test (sampling)

The Japanese Red Cross Society (JRCS) conducts a sampling test of final products to confirm product specifications.

13. Quality Assurance

In keeping with revisions to the Pharmaceutical Affairs Law that went into effect in April 2005, the JRCS is licensed as a marketing authorization holder for pharmaceutical products. In this capacity, it carries out quality assurance operations and safety vigilance operations. Such operations ensure the high quality of these products as well as quality assurance aimed at ensuring safety, following the manufacture and marketing of blood products for transfusion manufactured at the blood centers.

The task of quality assurance is carried out in conformance with the Good Quality Practice (GQP) guidelines established by the national government. This involves such responsibilities as supervision of the release of manufactured products to markets, supervision of any changes in methods of manufacturing or testing and responding to information on product quality. It also involves the withdrawal of any defective products, as well as checking compliance with GMP standards on the part of the blood centers.

Confirmation of compliance with the GMP standards primarily involves on-the-spot checks of quality-control conditions and manufacturing supervision at the blood centers, which have been licensed as manufacturers of pharmaceutical products, while pointing out any problem areas in this process that need improvement.

14. Safety Vigilance

The activity of post-marketing safety management of blood products is carried out in accordance with Good Vigilance Practice (GVP) established by the Ministry of Health, Labour and Welfare. Its aim is to verify and enhance the safety of blood products.

The safety management includes collecting and providing information on the safety, efficacy and quality of blood products that are manufactured and marketed. Major types of information collected are case reports from medical institutions on adverse reactions or infections in patients who have received blood transfusions. Severe cases must be reported to the Minister of Health, Labour and Welfare via the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA). The adverse reactions include fever, urticaria, anaphylactic shock and Transfusion Related Acute Lung Injury (TRALI). Transfusion transmitted infection includes suspected cases of HBV, HCV, or bacterial infection. The system of transfusion adverse reactions / infections reporting has two routes: from healthcare professionals to either the Red Cross Blood Center or directly to the Minister of Health, Labour and Welfare.

- ・ 製品規格試験(全数) 最終製品に対して性状及び外観試験を実施 し、製品規格を確認している。
- ・ 製品規格試験(抜取) 最終的に調製された製品に対して抜取試験を 実施し、製品規格を確認している。

13. 品質保証業務

日本赤十字社は、薬事法の改正により2005年(平成17年)4月から医薬品の製造販売業の許可を取得した。そのため、製造販売業者として、血液センターが製造した輸血用血液製剤について、品質を確保するための品質保証業務及び製造販売後の安全を確保するための安全管理業務を実施している。

品質保証業務は、国が定めた GQP (Good Quality Practice) に基づいて行うもので、製品の市場への出荷に関する管理、製造方法・検査方法等の変更の管理、製品の品質に関する情報への対応、品質不良の製品の回収、血液センターの GMP の適合性確認などがある。

GMPの適合性確認とは、主に医薬品製造業の 許可を取得した血液センターにおける製造管理・ 品質管理の状況を実地に確認し、問題点の改善 を指導するものである。

14. 安全管理業務

製造販売後の安全管理に係る業務は、厚生労働省の GVP(Good Vigilance Practice)省令に基づき血液製剤の安全性の検証と向上に資するために行っている。

安全管理業務の一つとして、製造販売して いる血液製剤に関する安全性、有効性及び品質 に係る情報の収集・提供がある。主な情報収集 には医療機関から輸血医療を受けた患者の副 作用・感染症報告があり、重篤な症例につい ては、独立行政法人医薬品医療機器総合機構 (PMDA: Pharmaceuticals and Medical Devices Agency) を通じ、厚生労働大臣へ報告すること となっている。副作用としては発熱、蕁麻疹、 アナフィラキシーショックや輸血関連急性肺障 害 (TRALI: Transfusion Related Acute Lung Injury) があり、感染症報告には HBV、HCV や細菌感染等の疑い報告がある。副作用・感染 症報告制度は医療関係者が赤十字血液センター に報告するルートと直接厚生労働大臣へ報告す るルートがある。

また、献血血液の感染症検査で陽性となった 献血者に過去の献血歴がある場合、過去の輸血 用血液製剤が医療機関へ既に供給されているこ とがある。過去の血液製剤による感染リスクが 考えられる場合には、献血血液の保管検体を用 いて感染症検査を実施し、輸血用血液製剤が使 用されていなければ回収する。既に使用されて いた場合には、医療機関に情報を提供し、輸血 後感染症の早期発見・早期治療に役立てる。こ れを遡及調査という。この調査は、2005年(平 成17年)4月に厚生労働省医薬食品局血液対策 課が制定(2020年(令和2年)3月、一部改正) した「血液製剤等にかかる遡及調査ガイドライ ン」に基づき対応している。

遡及調査や輸血後感染症に係る調査を実施するために、さらには輸血用血液製剤の安全性の検証を行う上でも、11年間冷凍保管される保管検体は有用である。

また、医薬品製造販売業者の義務として、輸血用血液製剤に関連する外国の措置情報や研究論文の収集を行っている。さらに、生物由来製品の製造販売業者として、製品及び原料に由来する感染症に関する国内外の最新論文の収集を行い、重要と評価された論文や情報については医薬品医療機器等法に基づき感染症定期報告として PMDA を通して厚生労働大臣へ提出している。

これらの安全管理情報は、必要に応じて血液 事業、輸血医療に関わる医師や有識者で構成す る検討委員会で検討、評価され、その後はホー ムページ上や印刷物で公表し、安全な輸血医療 に寄与している。またこれらの情報は、薬事・ 食品衛生審議会医薬品等安全対策部会や血液事 業部会に報告される。

上記の安全監視システムを血液事業に適用したものがヘモビジランスである。ヘモビジランスとは、輸血に関連する望ましくない事象を特定し発生を防止すること、また、輸血の安全性、有効性及び効率性の向上を目的に、献血者から輸血を受ける患者までの輸血連鎖における全ての活動を一連のものとして監視する手順、と定義される。日本赤十字社は、国立感染症研究所や主要な大学病院輸血部とともに国内のヘモビジランス協議会等に参加し、また2008年(平成20年)から国際ヘモビジランスネットワークにも加盟して情報交換に努めている。

If a blood donor who tested positive for an infection has a previous record of blood donations, blood components for transfusion made from previously collected blood might have already been supplied to medical institutions. In these cases, if there is a possible risk of infection from such blood components, these components will be withdrawn if they have not been used yet. As well as the withdrawal, testing for infection is conducted for confirmation using the stored blood samples of relevant donations. In the case the relevant components for transfusion have already been used. information of infectious risk is provided to the medical institution to help in the early detection and treatment of transfusion transmitted infectious disease. These activities are called look-back studies. The look-back studies are handled according to the "Guidelines for Lookback Studies on Blood Products," which was established by the Blood and Blood Products Division in the Pharmaceutical and Food Safety Bureau of the Ministry of Health Labour and Welfare in April 2005 (partially revised in March 2020).

To carry out look-back studies and other investigations on post-transfusion infections and also to evaluate the safety of blood components for transfusion, keeping frozen specimens for 11 years is an effective practice at present.

As an obligation of a marketing authorization holder, the JRCS collects the information on research papers and measures taken in other countries concerning blood products for transfusion. Also marketing authorization holders of biological products are requested to collect the latest domestic and foreign research papers on infections due to biologics or related materials. Research papers and information evaluated as important are reported to the Minister of Health, Labour and Welfare via PMDA as the reports on measures in foreign countries, reports of studies and the periodic infection reports for biological products in accordance with the PMD Act.

This safety information is reviewed and evaluated by the review committee comprising doctors and other experts in blood services and/or transfusion medicine when necessary. We subsequently provide the information on our website and in printed form in order to contribute to safer transfusion medicine. In addition, the information is reported at the Committee on Safety of Drugs and the Committee on Blood Products of the Pharmaceutical Affairs and Food Sanitation Council.

When the safety vigilance system described above is implemented for the blood program, it is called hemovigilance. Hemovigilance is defined as a set of surveillance procedures to identify and prevent the occurrence or recurrence of undesirable transfusion-related events in order to increase the safety, efficacy and efficiency of blood transfusion covering all activities of the transfusion chain from donor to recipient. The JRCS participates in the National Hemovigilance Council along with the National Institute of Infectious Diseases and the blood services departments of major university hospitals. We have been a member of the International Hemovigilance Network since 2008, to exchange information with other members.

15. Nationwide Unified IT System

With respect to use of computer systems in the blood services of the JRCS the Second Stage Unified System for Blood Service Data was put into operation in 2004 to realize the unification of data and system operations, following the First Stage Unified System for Blood Service Data introduced in 1994.

In 2014, the Information System for Blood Service Data was introduced as the Third Stage System for Blood Service Data. The system has been supporting general operations of seven block blood centers and 47 blood centers, etc. across Japan.

The Information System for Blood Service Data is a centralized system based on a server client method, which processes the acceptance of donors at regional blood centers, production, testing, quality control, and delivery to medical institutions, as well as accounting, procurement, and other wide-ranging support services with the use of servers and other peripheral equipment installed at data centers with robust security and advanced quake- proof performance, located in Kanagawa and Okayama.

For realization of the Information System for Blood Service Data, the system configuration combines package software programs that function in cooperation and are widely used inside or outside of Japan by pharmaceutical manufacturers/marketers, finance sectors, etc. in the fields of individual operations. The most advantageous point of the use of package software products is that the products are used by many companies and thus the quality of the products is stable.

Note that since there are no existing package software products for blood donation/collection functions, software was obtained by scratch (individual) development.

The Information System for Blood Service Data was introduced and includes touch panel operation of all processes including application for blood donation, donor interview, and nursing staff's work upon the acceptance of donors. This makes it possible to prevent insufficient filling in of questionnaire/examination records and incorrect input and realize paperless documentation. In addition, JRCS introduced LTE routers capable of high-speed communication for mobile blood collection and realized speedy blood donation acceptance.

Further, the function of acceptance of orders from medical institutions via the Internet (online acceptance) has been used to prevent the incorrect acceptance of orders and improved work efficiency has been achieved through computerization of operations that were performed on a "paper" basis in other operational fields.

15. 情報システム

日本赤十字社の血液事業におけるコンピュータシステムの利用は、1994年(平成6年)に導入した第一次血液事業統一システムに始まり、2004年(平成16年)にはデータ及びシステム運用の一元化を実現した第二次血液事業統一システムの運用を開始した。

2014年(平成26年)からは第三次血液事業システムとなる血液事業情報システムの稼働を開始し、全国7カ所のブロック血液センター、47カ所の地域血液センター等の事業運営全般を支えている。

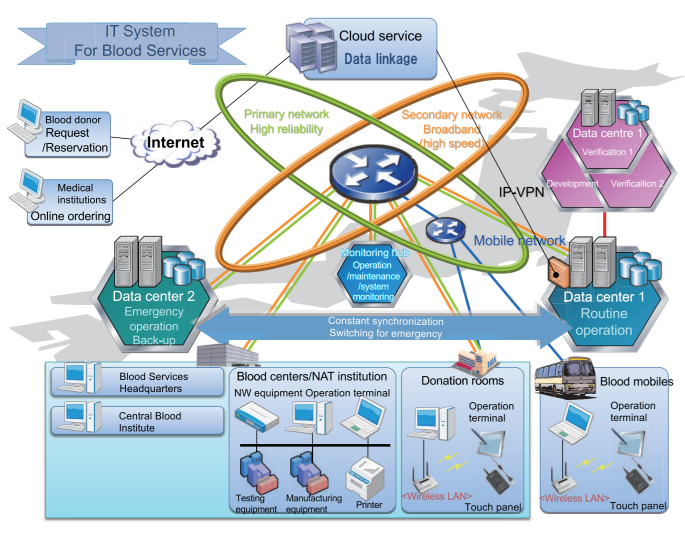
血液事業情報システムは、サーバクライアント方式による集中管理型のシステムであり、サーバ機器類の設置場所として、強固なセキュリティと高度な耐震性能を備えたデータセンター(国内2拠点:神奈川県、岡山県)を利用し、各血液センターの献血者の受入から製造、検査、品質管理、医療機関への供給、更には経理、用度におよぶ広範囲の業務を行っている。

血液事業情報システムの実現方法として、業務分野ごとに広く国内外で医薬品製造業・販売業・財務などで使用されているパッケージソフトを組み合わせ、連携することにより全体のシステムを構成している。パッケージソフト採用の最大のメリットは多くの企業に採用され品質が安定していることである。

なお、献血・採血機能については、既成のパッケージソフトが存在しないため、スクラッチ(個別)開発としている。

血液事業情報システムの特徴として、献血者の受入においては、献血の申し込みから問診、看護師の作業の全てをタッチパネルの操作で行うことで、問診・診療録への申告漏れや入力ミス等の防止、ペーパーレス化を実現している。また、移動採血業務において、高速通信が可能な LTE ルーターを導入し、よりスピーディーな献血受入業務を実現している。

さらに、医療機関からの発注情報については インターネットを介して受注する機能(オンラ イン受注)を使用し、受注過誤防止と作業効率 の向上を図ると共に、その他の業務分野におい ても「紙」を基本に行っていた業務を電子化す ることで作業の効率化を実現している。



Information System for Blood Service Data

16. Research and Development

The Central Blood Institute was established within the Blood Service HQs in 2004 to supervise and strengthen the safety measures for blood services and the blood- and transfusion-related researches for the development of further safe and effective blood products. For these purposes, the Central Blood Institute has been conducting the project of "Blood Program Research". In 2009, with the aim of enhancing research on infectious diseases, the Infectious Disease Research Department was set up within the Institute. In addition, in order to evaluate and resolve technical problems regarding the laboratory tests for the selection of appropriate blood products and the efficient manufacturing processes of blood products, the Laboratory Development Division and the Preparation Development Division were established within three block blood centers in 2012.

Through the achievement of Blood Program Researches, the Central Blood Institute and collaborating blood centers have greatly contributed to the improvement in the quality of blood products, leading to the extension of the shelf life of blood products, and the development of the new technologies to improve the sensitivity and specificity of laboratory tests in the field of transfusion medicine or blood banking. To prevent transfusion-associated graft-versushost diseases (TA-GVHD), we have distributed irradiated blood products. As a result, no case with TA-GVHD has been reported in Japan in the last two decades. In order to prevent transfusionrelated anaphylactic shock in patients with a deficiency of plasma protein, we have begun to secure blood products from the donors with a deficiency of the corresponding plasma protein. We developed additive solutions and washing methods that are capable of preparing high-quality washed platelets, resulting in the approval for manufacturing and marketing of washed platelet products by the Ministry of Health, Labour and Welfare in 2016. Recent publications indicated that the washed platelets are very effective in reducing the incidence of transfusion-related anaphylactic reactions. We are still developing several innovative blood products such as cold-stored platelets.

We have developed testing methods for HLA typing including genetic approach, which found more than 250 new alleles, and precise detection of HLA, HNA, and HPA antibodies. These are useful in diagnosing and preventing transfusion-related acute lung injuries (TRALI) as well as in identifying donors with appropriate HLA (or HPA) type for hematopoietic stem cell transplantation and the transfusion of HLA (or HPA) matched platelet concentrates to patients with platelet transfusion refractoriness to improve the clinical outcomes of the recipients. Notably, in collaboration with other institutes, we recently identified the novel blood group system, KANNO, which is recognized as the 37th blood group system by the International Society of Blood Transfusion (ISBT).

We have also performed basic researches on stem cell technologies, including iPS cells, aiming to produce stem cell-derived blood cells and products for the development of more convenient laboratory tests and an unlimited, donor-independent supply of blood products for clinical applications.

We have analyzed the causal relationship between infectious diseases developed in transfused patients and the transfused blood

16. 研究開発業務

血液事業の安全対策と、より安全で効果的な血液製剤の開発を目的とした血液および輸血に関する研究を統括・強化するために、2004年(平成16年)に血液事業本部内に中央血液研究所が設置された。その目的を達成するため、中央血液研究所は「血液事業研究」を企画、実施している。2009年(平成21年)には、感染症に関する研究を充実させるため、感染症解析部が増設され、2012年(平成24年)には、適切な血液製剤を選択するための検査と血液製剤の調製における技術的問題を評価・解決するため、3カ所のブロック血液センターに検査開発課、製剤開発課が設置された。

中央血液研究所と血液センターは、これまで の血液事業研究の成果をとおして、血液製剤の 品質向上、それに伴う有効期間の延長、そして 輸血医学または血液事業の分野における検査精 度を向上させる新技術の開発を図ってきた。例 えば、輸血後移植片対宿主病(TA-GVHD)防 止のために放射線照射製剤を供給しており、そ の結果、過去20年間、日本でTA-GVHDが発 症したという報告はない。血漿タンパクが欠損 している患者へ輸血することで起きるアナフィ ラキシーショックを防ぐため、血漿タンパク欠 損製剤が確保、供給されるようになった。高品 質な洗浄血小板を調製できる保存液と洗浄方法 を開発し、2016年 (平成28年) に洗浄血小板 製剤の製造販売承認を得た。最近の報告におい て、洗浄血小板は、輸血によるアナフィラキシー 反応の発生を抑えるのに非常に有効であること が明らかにされた。現時点においても、我々は いくつかの革新的な血液製剤、例えば冷蔵保存 血小板などの開発を続けている。

我々は、遺伝子学的なアプローチも含め HLA タイピング(その結果、250を超える新たな HLA アレルを発見している)や、HLA 抗体、顆粒球抗体、血小板抗体を詳細に検出するための検査方法も開発してきた。これらの検査法は、輸血関連急性肺障害(TRALI)の診断、予防や、造血幹細胞移植での HLA 適合ドナーならびに血小板輸血輸血不応患者に対する HLA(もしくは HPA)適合血小板輸血に対するドナーの的確な選択に有用であり、これらの患者の予後改善に寄与している。また、特記すべきこととして、他の施設と共同して、新たな血液型「KANNO」を同定し、国際輸血学会(ISBT)によって、37番目の新たな血液型として認定された。

また、我々はiPS細胞を含めた幹細胞技術の基礎研究も行っており、幹細胞由来の血液細胞を用いて、輸血用検査に必要な検査用血球や検査試薬の製造、献血に依存することない不変的な血液製剤の供給を目指して研究を進めている。

輸血による感染症に関しては、輸血後の感染

症と輸血製剤の因果関係を分析し、その明確な発生率を明らかにした。そのように輸血感染症を正確に分析することにより、感染予防のための策を講じることができる。さらに、血液製剤に混入した細菌や HBV、HCV、HEV、HIV その他新興感染症に罹患したドナー血液によって引き起こされる感染を予防するために、新たなスクリーニング検査方法の開発も行っている。また、HTLV-1、デングウイスル、重症熱性血小板減少症候群ウイルスや新型コロナウイルス(SARS-CoV-2) などのさまざまな感染症の詳細な有病率の調査研究など、多くの疫学研究にも関与している。感染症に関する研究成果を広く公開することで、血液事業だけにとどまらず、感染症の予防策の開発に寄与している。

血液事業研究の中長期的な目標は、1)血液 製剤の有効性の向上、2)輸血副作用の軽減、3) 新たな血液製剤の開発、4)血液の利用効率、製 造効率の向上、5)検査精度及び検査効率の向上、 6)献血時有害事象の軽減、である。これらの目標を達成するために研究活動を強化すべく、血液事業研究のための研究組織改編について議論を開始している。 products to clarify the actual incidence of transfusion-transmitted infectious diseases (TTIDs). These precise analyses contribute to the development of measures for the prevention of TTID. In addition, we are developing new testing methods to mitigate TTID caused by, for example, bacteria contaminated in blood products or donated blood with HBV, HCV, HEV, HIV and emerging pathogens. We have also been involved in many epidemiological researches, for example, to investigate the precise prevalence of various infections such as HTLV-1, DENV, SFTSV, and SARS-CoV-2. Through these researches, we provide a lot of useful information to the public as well as to blood services, contributing to the development of preventive measures against these infections.

The medium-and long-term goals of Blood Program Research project are: 1) improvement of efficacy of blood products, 2) reduction of transfusion-related adverse reactions, 3) development of novel blood products, 4) improvement of productivity and availability of blood products, 5) improvement of laboratory test accuracy and efficiency and 6) reduction of adverse events in blood donors. To achieve these goals by enhancing the research activities, we start to discuss about the reorganization of the system for Blood Program Research project.

17. Hematopoietic Stem Cell Transplantation

Hematopoietic stem cell transplantations are transplantations using bone marrow, peripheral blood stem cells or umbilical cord blood, and they are effective and promising means of treatment for some types of leukemia and severe cases of aplastic anaemia.

The human leukocyte antigens (HLA) of the donor and the recipient must be matched for hematopoietic stem cell transplantations to be successful. However, the chances of being HLA-identical are one in four even between siblings, and the chances are approximately one in several hundred to tens of thousands among nonrelatives. To perform bone marrow and peripheral blood stem cell transplantations we need a large registry of donor candidates, while to perform cord blood transplantations we need to collect and store qualifying cord blood in a cord blood bank. Both the donor registry and the cord blood bank are essential for hematopoietic stem cell transplantations.

"The Act for Appropriate Provision of Hematopoietic Stem Cells to be Used in Transplantations" (Act for HSCT) became fully effective on January 1st, 2014.

17.1 Hematopoietic Stem Cell Provision Support Organization

The Minister of Health, Labour and Welfare has designated the JRCS as the Hematopoietic Stem Cell Provision Support Organization, according to the Act for HSCT. As such, the JRCS performs the following activities:

- 1) Registers donor candidates for bone marrow and peripheral blood stem cells, and cooperates with other service providers involved in the provision of hematopoietic stem cells.
- 2) Liaises with and coordinates organizations involved in the provision of hematopoietic stem cells.
- 3) Manages and provides information related to hematopoietic stem cells for transplantations.
- 4) Disseminates information and raises awareness for providing hematopoietic stem cells for transplantation.

Moreover, the JRCS collects samples from unrelated bone marrow and peripheral blood stem cell transplantation patients and donors, and provides them to researchers.



Holding a Seminar to Nursing Students

17. 造血幹細胞事業

造血幹細胞移植とは、血液の元となる造血幹細胞を含む骨髄・末梢血及び臍帯血移植を指し、一部の白血病や重症の再生不良性貧血に有効な治療法である。造血幹細胞移植は近年の治療成績の向上や高齢化に伴い、需要の向上が見込まれている。

造血幹細胞移植を行うためには、ドナーと移植を受ける患者さんの HLA 型を一致させる必要がある。しかし、この HLA 型が一致する割合は同胞間で 25%、非血縁者間では数百人~数万人にひとりと言われている。したがって、より多くの患者さんが移植を受けるためには、骨髄移植では多くの骨髄提供希望者を募り登録する必要があり、臍帯血移植では多くの品質が保証された臍帯血の保存が必要となることから、骨髄バンク及び臍帯血バンクの活動が造血幹細胞移植には必須である。

2014年(平成26年)1月1日「移植に用いる造血幹細胞の適切な提供の推進に関する法律」が全面的に施行された。

17.1 造血幹細胞提供支援機関事業

日本赤十字社は、法に定められる国内唯一の 支援機関として厚生労働大臣より指定を受け、 以下の業務を行うこととされている。

- 1) 骨髄・末梢血幹細胞提供ドナー登録その他 造血幹細胞提供関係事業者に対する協力
- 2) 造血幹細胞提供関係事業者間の連絡調整
- 3) 移植に用いる造血幹細胞に関する情報の一 元的な管理・提供
- 4) 移植に用いる造血幹細胞の提供に関する普 及啓発

また、非血縁者間骨髄・末梢血幹細胞移植の 患者及びドナーの検体を収集し、研究者への分 譲を行っている。



Pamphlets and Websites for Public Awareness Activities

17.2 骨髄ドナー登録事業及び 臍帯血バンク事業

骨髄バンク事業は1992年(平成4年)より国の主導のもと公益財団法人日本骨髄バンクが主体となり、日本赤十字社及び各都道府県の協力により行われてきた。

日本赤十字社は、公平性、公共性及び広域性が保障される公的な機関として国からの依頼を受け、骨髄提供希望者の登録受付、HLA型の検査、HLA適合対象者の検索などを行ってきた。

法施行を受け、造血幹細胞提供支援機関として骨髄バンクドナーの登録業務を行うこととなった。

また、臍帯血とは胎盤とへその緒の中にある 造血幹細胞を多く含んだ血液のことである。臍 帯血を移植に用いるためには臍帯血バンクにて 調製し凍結保存する必要がある。日本赤十字社 は4カ所(北海道、関東甲信越、近畿、九州) のブロック血液センターに臍帯血バンクを設置 し、血液事業本部にてその取りまとめを行って いる。

法施行により、各臍帯血バンクは国の許可を 受けた臍帯血供給事業者として事業を行うこと となった。



Cord Blood Bank Character, Kizuna-chan

17.2 Bone Marrow Donor Registry and cord blood banks

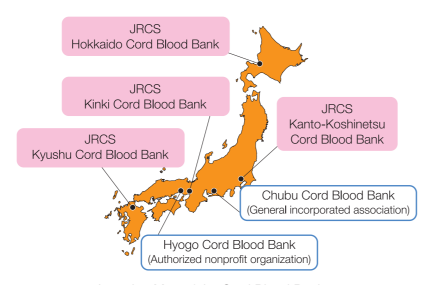
The Japan Marrow Donor Program (JMDP, a public interest incorporated foundation) has been operating in cooperation with the Ministry of Health, Labour and Welfare, the JRCS and each prefecture since 1992.

As a public agency with impartiality and a wide geographical jurisdiction, the JRCS was appointed to work with the JMDP. The JRCS has primarily been receiving applications for donor registration, providing HLA typing and managing the donor search system.

The JRCS performs these services as the Hematopoietic Stem Cell Provision Support Organization responding to the Act for HSCT.

Cord blood is the blood in the baby's umbilical cord and placenta, and it is rich in stem cells. To be used in transplantations it must be processed and cryopreserved in cord blood banks. The JRCS has established cord blood banks in four of the blood centers in Japan (Hokkaido, Kanto-Koshinetsu, Kinki, and Kyushu) and the Blood Service HQs is in charge of the management of the cord blood banks.

According to the Act for HSCT, each cord blood bank has been performing its services under the approval of the Minister of Health, Labour and Welfare since April 2014.



Location Map of the Cord Blood Banks

18. Cooperation with Other Organizations

18.1 Autologous Transfusion

Autologous transfusion is a method whereby a patient's own blood, instead of some other person's, is collected, stored and used for transfusion when there is a definite transfusion plan, such as scheduled surgery and when blood collection is feasible. Autologous transfusion is advantageous in that it eliminates both the risk of infection through the transfusion of another person's blood and transfusion-related adverse reactions that might be caused by the recipient's immune reaction.

The Guidelines on Implementing Transfusion Medicine issued by the Ministry of Health, Labour and Welfare recommends that autologous transfusion be actively considered in cases of elective surgery in which the patient is in good preoperative condition and there is no emergency. Because of their technical processing experience, such as separation and freezing, thawing and washing and preservation of blood, the blood centers have been asked to cooperate, particularly in cases of autologous transfusion involving presurgical autologous blood donations. This is for situations when blood is collected preoperatively from a patient scheduled for surgery. Any blood center participation is in accordance with the judgment of the physician in charge.

The JRCS cooperates to the extent possible with regard to autologous transfusions when so requested by medical institutions.

18.2 Plasma fractionation services

In order to achieve the goal of domestic self-sufficiency of blood products through voluntary non-remunerated blood donation, the JRCS has manufactured and supplied a variety of plasma derivatives, including freeze-dried human blood coagulation factor VIII concentrates, at the Plasma Fractionation Center constructed in Chitose City, Hokkaido in June 1983. However, in October 2012, the plasma fractionation services of the JRCS and such services of Benesis Corporation were integrated to form the Japan Blood Products Organization (JB). Since then, these services have been carried out by JB.

Also after the handover of such services, the supply of the plasma derivatives manufactured at JB's Chitose Plant (former the JRCS Plasma Fractionation Center) to medical institutions, promotion of the appropriate use of plasma derivatives, and dissemination of the use of such products derived from domestically donated blood so as to increase the domestic supply of such products, through its medical representatives in charge of pharmaceutical information, were continued under the commission from JB. However, this commission agreement was terminated as of March 31, 2015.

At present, the JRCS secures source plasma according to the national plan for securing source plasma for plasma derivatives and sends plasma to the three domestic manufacturers of plasma derivatives. The manufacturers are producing blood products such as blood coagulation factor products, albumin products, and globulin products. (For more information on securing raw plasma and actual distribution, see page 65)

18. 他機関との協力事業

18.1 自己血輸血

自己血輸血とは、手術など具体的に輸血の予定があり、採血が可能な場合に、あらかじめ自分の血液を採血・保管し、その血液を輸血に用いるなど、輸血に際して他の人の血液ではなく自分の血液を用いる輸血方法である。この自己血輸血には、他の人の血液を輸血することによって引き起こされる免疫反応による輸血副作用や輸血による感染症を防止できる利点がある。

厚生労働省の「輸血療法の実施に関する指針」の中でも術前状態が良好で緊急を要しない待機的手術の場合には、自己血輸血の適応を積極的に検討することが推奨されている。特に、主治医の判断に基づき行われる貯血式(手術が予定されている患者からあらかじめ手術前に血液を採取しておく方法)の自己血輸血について製剤化(分離凍結、解凍、洗浄など)及び保管について専門的技術をもつ血液センターの協力が求められている。

現在、日本赤十字社においては、医療機関からの要請に応じて可能な範囲で自己血輸血について協力することとしている。

18.2 血漿分画事業

日本赤十字社では、血液製剤の献血による国内自給という目標を達成するため、1983年(昭和58年)6月に北海道千歳市に設置した血漿分画センターにおいて、乾燥濃縮人血液凝固第個因子製剤を始めとする各種血漿分画製剤の製造・供給を行ってきた。2012年(平成24年)10月からは、日本赤十字社の血漿分画事業と株式会社ベネシスの事業を統合して設立された一般社団法人日本血液製剤機構(JB)がこの事業を引き継いでいる。

なお、事業引き継ぎ後も日本血液製剤機構千歳工場(元、日本赤十字社血漿分画センター)において製造された血漿分画製剤の医療機関への供給並びに医薬情報担当者を通じた適正使用の推進及び国内自給推進に向けた国内献血由来製剤の普及活動について日本血液製剤機構からの委託を受けて続けてきたが、2015年(平成27年)3月31日を以て受託契約を終了した。

現在、日本赤十字社は、国の血漿分画製剤用原料血漿の確保計画に基づき、原料となる血漿を確保し、国内にある3つの血漿分画製剤製造業者に送付しており、それらの製造業者で血液凝固因子製剤、アルブミン製剤及びグロブリン製剤等が製造されている。(原料血漿の確保及び配分実績の推移については、65頁を参照。)

19. 血液事業分野における 国際協力事業

血液事業はその国の歴史的背景、文化、医療制度などと密接に関係しており、国によって様々な問題を抱えているが、各国が常に「安全な血液の確保」を目標として、血液事業の発展のために努力し続けている点は世界共通である。日本赤十字社は、各国の血液事業の着実な発展と協力関係の強化に寄与することを目的として、現在、主にアジア・太平洋地域を対象として、研修生の受入れや国際シンポジウムの開催、二国間支援など様々な国際活動を展開している。また、赤十字・赤新月社の血液事業にかかるコーポレイト・ガバナンス及び危機管理に関する国際諮問協会(GAP)やアジア太平洋血液ネットワーク(APBN)へ参加し、参加国間の情報共有に協力している。

19.1 海外血液事業研修生の受入れ

日本赤十字社は1978年(昭和53年)から主にアジア・太平洋地域の姉妹赤十字・赤新月社を対象に血液事業研修生の受入れを開始した。2019年(令和元年)までに22カ国・地域から493名に対して研修を実施し、日本の血液事業の技術や知識を共有してきた。アジア地域の血液事業を担う幹部職員の中には、かつて日本で研修を受けた職員も多く、42年間継続されてきた本研修プログラムは各国の血液事業の発展と同地域のネットワーク形成に役立っている。

19. International Cooperation Program

Blood services are closely related to each country's particular historical background, culture, and medical services, and each country faces its own challenges. However, there is a common awareness that efforts are constantly being made by each country towards ensuring the safe supply of blood. In this context, the JRCS has engaged in international activities in order to contribute to improving blood services and strengthening collaborative relationships with various countries. Now the JRCS works with countries mainly in the Asia and Pacific regions. For example, the JRCS has organized a Blood Service Training Course, International Symposia, Bilateral Support, and so forth. Moreover, the JRCS has joined the Global Advisory Panel on Corporate Governance and Risk Management of Blood Services in Red Cross and Red Crescent Societies (GAP), and Asian Pacific Blood Network (APBN) to cooperate in the exchange of information with participating countries.

19.1 Blood Services Training Course

The JRCS began receiving blood services trainees from sister Red Cross and Red Crescent Societies mainly in the Asia and Pacific regions in 1978 as international cooperation. By 2019, 493 individuals from 22 countries / regions had studied in Japan. Some executive staff of blood services in each society in the Asian region have trained in Japan on this scheme, which has been ongoing for 42 years. The scheme has become more than just a training method, it serves to improve blood services in each country and form a regional network in the above regions.



Observation of Preparation of Blood Products for Transfusion



Individual Training at Block Blood Center

19.2 The Red Cross and Red Crescent Symposium on Blood Programs in the Asian Region

The blood services of each Asian country share common concerns including securing safe blood and conquering HIV/AIDS, hepatitis and other transfusion transmitted diseases. With these common concerns and in response to calls from the International Red Cross for the further strengthening of cooperative ties within the region, the JRCS and the Thai Red Cross Society, under the auspices of the International Federation of Red Cross and Red Crescent Societies and the International Society of Blood Transfusion (ISBT), have held symposia in Bangkok, Thailand, and in Tokyo, Japan, once every three years from 1995 in principle. In October 2017, the 8th symposium entitled "Stable Supply of Safety Blood" was held in Bangkok, Thailand.

These symposia focus on technical aspects and the representatives of the blood services in each country share their experiences by exchanging information. In 2014, ISBT granted ISBT award to the JRCS and the Thai Red Cross Society, which have contributed significantly to transfusion medicine and science, mainly in educational aspects in the Asia region.



The 8th Symposium on Blood Programs in the Asian Region

19.3 Support for the Lao Red Cross Blood Program

In 1991, the Laotian Health Ministry consigned the administration of the blood center in the capital city, Vientiane, to the Lao Red Cross. Initially, the people of the nation did not understand the concept of donating blood. When blood was needed, the patient's family or acquaintances would try to provide it. Moreover, safety-related blood examinations before transfusions were unsatisfactory.

Given these circumstances, in response to a request from the Lao Red Cross for help with blood services, the JRCS carried out assessments and consultations and based on agreement by three parties, namely the International Federation of Red Cross and Red Crescent Societies, the Lao Red Cross and the JRCS, Japanese assistance to the Lao Red Cross Blood Services had been conducted from 1995 to 2003. Currently, financial assistance is provided for the

19.2 アジア地域赤十字・赤新月血液事業シンポジウムの開催

安全な血液の確保やエイズ、肝炎、その他輸血感染症の克服という、アジア各国の血液事業における共通の課題に対して、アジア地域内における協力体制を一層強化し、各国の血液事業の着実な発展に寄与することを目的として、日本赤十字社とタイ赤十字社は、国際赤十字・赤新月社連盟と国際輸血学会の後援を得て、1995年(平成7年)から3年に1回を原則としてタイ及び日本でシンポジウムを開催してきた。2017年(平成29年)10月にも「安全な血液の安定供給」をテーマに第8回シンポジウムをタイで開催した。

シンポジウムでは、特に技術的側面に焦点をあてながら、血液事業に関わる各国の代表者が情報の交換を通して、各国の経験を分かち合っている。2014年(平成26年)には、シンポジウムがアジア地域の輸血医療や技術、特に教育的側面で貢献したと認められ、国際輸血学会から日本赤十字社とタイ赤十字社に対して国際輸血学会賞が贈られた。

19.3 ラオス赤十字血液事業支援

1991年(平成3年)、ラオス保健省が首都ビエンチャン市内の血液センターの運営をラオス赤十字に委託した当初、国民の間には献血という思想はほとんどなかった。また、輸血前検査についても、不十分な状態であった。

こうした中、ラオス赤十字からの援助要請に基づき、1995年(平成7年)から2003年(平成15年)まで国際赤十字・赤新月社連盟、ラオス赤十字、日本赤十字社の三者協定に基づきラオス赤十字血液事業支援を行った。新しい血液センターの建設(ビエンチャン)や、資機材・検査試薬等の提供などの資金的援助をはじめ、日本赤十字社としては初めての試みとして、のべ11名にのぼる各地の血液センターの中堅職員

が6カ月から1年にわたって現地に滞在し、技術協力を展開した。これらの支援の成果として、1996年(平成8年)に国家血液事業政策法が公布され、1998年(平成10年)には国家輸血委員会が発足した。また、Rh型、交差適合試験、C型肝炎検査等が導入され、検査技術が向上した。ビエンチャンでは、輸血用血液製剤に占める献血の割合が1995年(平成7年)にはほとんど皆無だったが、2003年(平成7年)にはほとんど皆無だったが、2003年(平成15年)には100%に到達した。事業資金確保のため経費の一部を血液代金として徴収する制度(コストリカバリーシステム)の導入を実施するなど、血液事業の各分野で着実な発展を遂げている。

また、2012年(平成24年)、ラオス赤十字と日本赤十字社は6カ年計画の包括協定書を締結し、品質保証機能及び運営管理機能強化の支援を開始した。日本赤十字社から技術系職員を定期的に派遣し、標準作業手順書(SOP)作成、ラオス全土にわたる SOP 順守のための教育訓練や、チェック体制確立のための助言を行った。また、中央血液センターを中心としたラオス全土の血液センターの管理・運営体制づくりや、成分輸血普及のための病院関係者への講演等も実施した。その成果として、中央血液センターが自らラオス全土にわたる品質保証強化のための方策を考え実行できるようになった。平成28年度をもって本支援は終了したが、ラオス赤十字血液事業の今後の益々の発展が期待される。

construction of a new blood center (Vientiane), devices, equipment and testing reagents. Also, as the first such assistance effort by the JRCS, a number of middle-management personnel from blood centers, a total of 11 individuals, were involved in technical cooperation while residing in Vientiane for six months to a year. For the outcome of this support with respect to the Lao Blood Services system, it began with the promulgation of a National Blood Policy in 1996. Next was the inauguration of a National Blood Transfusion Committee in 1998. Rh blood group inventories, cross-matching tests and Hepatitis C tests were introduced and the accuracy of laboratory technology increased. For donor recruitment in Vientiane, the ratio of voluntary non-remunerated blood donation had been almost nonexistent in 1995, but by 2003 the ratio had reached to 100 percent. A cost recovery system, which charges part of the cost as blood prices to be paid by transfusion recipients, was adopted to secure funds for the services. Each field in blood services is steadily developing.

Also, in 2012, the Lao Red Cross and the JRCS concluded a comprehensive agreement on a six-year program. Under this program, the JRCS has started to provide support to strengthen the quality assurance function and the operational management function of the Lao Red Cross. The JRCS sent technical staff periodically to Lao to develop standard operating procedures (SOP), conduct educational training and provide advice for the establishment of an inspection system to operate their services in accordance with SOP throughout the country. Also, the JRCS supported the construction of the structure of administration and operation with a central focus on the National Blood Transfusion Center (NBTC), and delivered lectures to health personnel in medical institutions for diffusing blood component transfusion. As a result, NBTC came to be able to set and perform the measure for strengthening quality assurance throughout the country. Although the JRCS decided to stop the support in Fiscal 2016 we hope that the Lao Red Cross will keep on evolving and develop a blood program.



Staff of the Lao Red Cross being trained by staff of the Japanese Red Cross Society

20. Finance of the Blood Services

20.1 Financial Organization

The JRCS has 1 General Account and 3 Special Accounts: Medical Services, Social Welfare Services and Blood Services.

The Special Account for Blood Services is used for managing the funds of the Blood Service HQs, seven block blood centers, and the prefectural blood centers. The primary sources of funds are proceeds from the supply of blood products for transfusion to medical institutions, based on the standard prices of medicines.

The JRCS also receives some subsidies and trust money from the national government and other entities for facility construction and commissioned activities.

According to the Wide Area Management System in 2012, it also revised its accounting system from a system based prefectural blood centers to that based on blocks. By managing the funds held by all entities engaged in the blood services in a centralized manner at the Blood Service HQs, the JRCS makes efforts to eliminate management gaps between blood centers, make effective investment in materials and equipment, and make optimal use if the funds held.

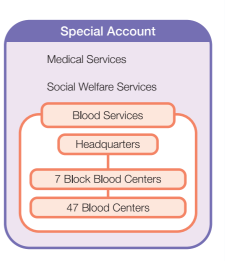
In addition, the General Account is mainly funded by annual membership fees paid by the JRCS members and contributions from the public. With these financial resources, the JRCS implements various activities, including international activities, dissemination of workshops on first-aid treatment, etc., fostering of Junior Red Cross, and promotion of Red Cross volunteering activities.

General Account Domestic Disaster Response International Activities

Safety Services

Junior Red Cross

Red Cross Volunteers



20. 血液事業の財政

20.1 財政の仕組み

日本赤十字社は、一般会計および3つの特別 会計(医療事業、社会福祉事業、血液事業)を 設けている。

血液事業特別会計は、血液事業本部、全国7カ所に設置しているブロック血液センター及び都道府県血液センターの経理をとりまとめており、主な財源は薬価(薬価基準)に基づく輸血用血液製剤の医療機関への供給収益である。

また、受託関連事業においては、一部国など からの補助金・委託金を受けている。

2012年度(平成24年度)からの広域事業運営体制により、会計単位も各都道府県の血液センター単位からブロック単位に改め、血液事業全体の保有資金を血液事業本部で一元管理することで、血液センターの経営格差の解消、資機材整備への効果的な資金投下、保有資金の有効活用に繋げている。

なお、一般会計は、会員から納入される会費 と寄付金を合わせた社資を主な財源としており、 これらの財源をもとに、災害救護をはじめ国際 活動、救急法等の講習普及、青少年赤十字の育成、 赤十字ボランティア活動の促進等多岐にわたる 事業を実施している。

20.2 血液製剤と薬価(薬価基準)

現在、国内で必要とされている輸血用血液は、 全てを各都道府県にある血液センターで献血者 を受入れ、ブロック血液センターで検査、製剤 化し、医療機関へ国が定めた薬価で供給してい る。

輸血用血液製剤は、他の医薬品と同様に国に よる健康保険の給付対象となっており、その薬 価は採血から供給までの必要経費を基準に、国 で算定、告示されている。輸血用血液製剤を使 用した医療機関には、健康保険制度から診療報 酬として、輸血手技料と薬価相当額が支払われ

一方、血漿分画製剤においては、製剤及び流通の仕組みが多少異なっている。輸血用血液製剤については、全てブロック血液センターで製造し、血液センターから医療機関へ供給される。しかし、血漿分画製剤は、その製造に必要な原料血漿を血液センターから民間製造業者へ配分し、製造されており、民間販売業者が輸入販売業者同様に供給している。そのため、市場競争の下、一般の医薬品と同様に値引きされて供給される場合が多い。

なお、日本赤十字社による血漿分画製剤の販売は2014年度(平成26年度)3月末をもって終了している。

20.2 Blood Products and Their Prices (Standard Prices of Medicines)

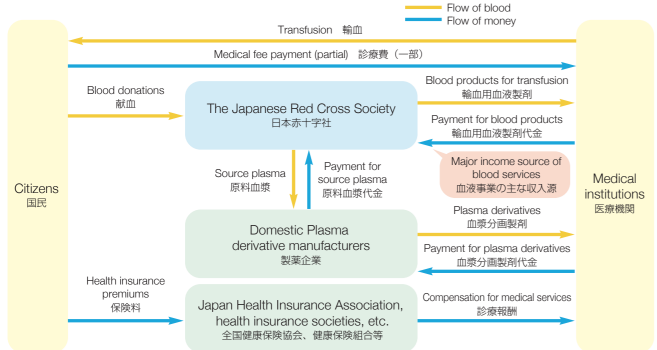
At present, the entire supply of blood for transfusion in Japan is secured through blood donations at prefectural blood centers nationwide. The donated blood is tested and processed at block blood centers and distributed to medical institutions at standard prices set by the national government.

As with other medical and pharmaceutical products, blood products for transfusion are covered by the national health insurance system. Prices of blood products are calculated by the national government, based on the costs involved in the process, from blood collection to distribution, and are officially posted. Medical institutions that use the blood products for transfusion are then reimbursed with a sum equivalent to the standard price for the blood and a transfusion procedure fee, as compensation for medical services by the health insurance system

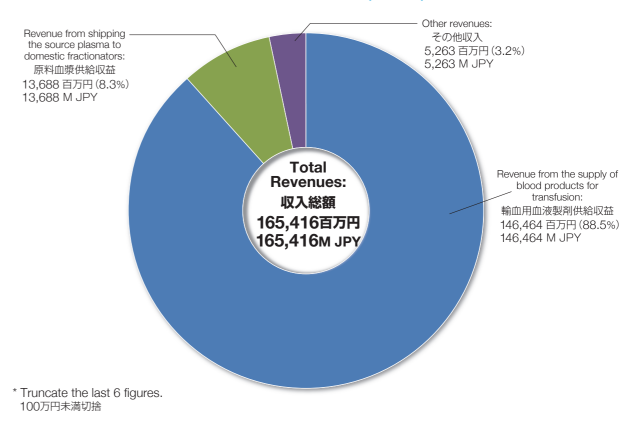
In contrast, the preparation and distribution systems for plasma derivatives are slightly different. All blood products for transfusion are produced at block blood centers and are distributed by blood centers to medical institutions. However, in the case of plasma derivatives, blood centers first distribute the source plasma to private manufacturers, then plasma derivatives are manufactured by them, and private-sector marketing authorization holders distribute them in the same manner as drug importers. Therefore, plasma derivatives are often distributed at discount prices, just like general medical and pharmaceutical products.

The JRCS ended the supply of plasma derivatives at the end of March 2015 (FY 2014).

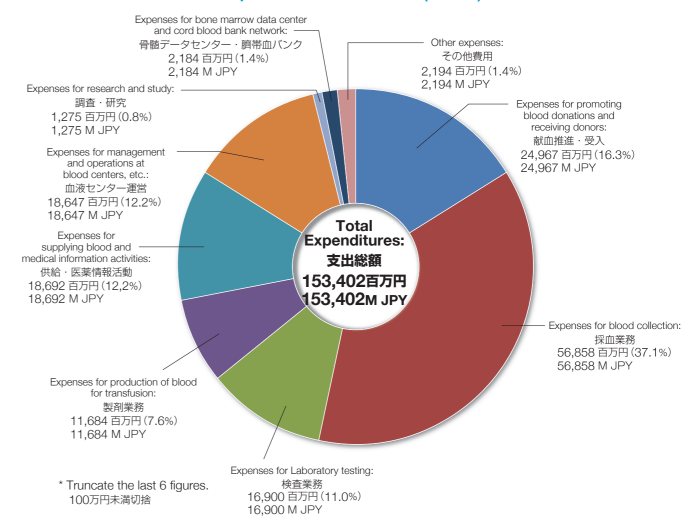
Flow of Money in Blood Services



Revenues in Blood Services (FY 2019)



Expenditures in Blood Services (FY 2019)



59

Authorized Prices of Blood Products As of April 2020 血液製剤の薬価

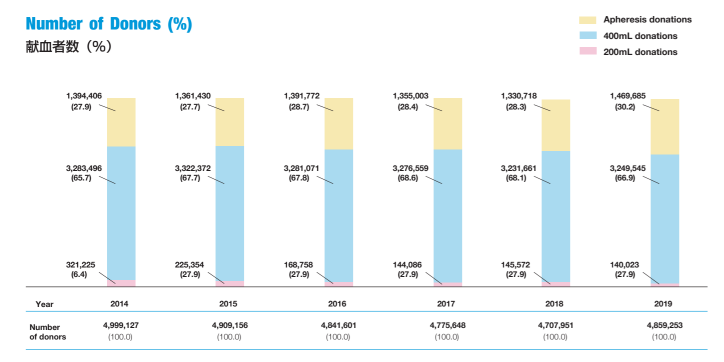
	Trade name	Composition	Price (yen)				
Whale Disad	Whole Blood, Leukocytes Reduced, NISSEKI	Derived from 200mL donation Derived from 400mL donation	8,350 16,700				
Whole Blood	Irradiated Whole Blood, Leukocytes Reduced, NISSEKI	Derived from 200mL donation Derived from 400mL donation	9,084 18,164				
	Red blood cells						
	Red Blood Cells, Leukocytes Reduced, NISSEKI	Derived from 200mL donation Derived from 400mL donation	8,597 17,194				
	Irradiated Red Blood Cells, Leukocytes Reduced, NISSEKI	Derived from 200mL donation Derived from 400mL donation	9,067 18,132				
	Washed Red Cells, Leukocytes Reduced, NISSEKI	Derived from 200mL donation Derived from 400mL donation	9,684 19,369				
	Irradiated Washed Red Cells, Leukocytes Reduced, NISSEKI	Derived from 200mL donation Derived from 400mL donation	10,261 20,522				
	Frozen Thawed Red Cells, Leukocytes Reduced, NISSEKI	Derived from 200mL donation Derived from 400mL donation	15,965 31,930				
	Irradiated Frozen Thawed Red Cells, Leukocytes Reduced, NISSEKI	Derived from 200mL donation Derived from 400mL donation	16,379 32,757				
	Blood for Exchange Transfusion, Leukocytes Reduced,	RBC derived from 200 mL of whole blood plus approx. 60 mL of plasma/bag	13,788				
	NISSEKI*1	RBC derived from 400 mL of whole blood plus approx. 120 mL of plasma/bag	27,575				
	Irradiated Blood for Exchange Transfusion, Leukocytes	RBC derived from 200 mL of whole blood plus approx. 60 mL of plasma/bag	14,364				
	Reduced, NISSEKI*1	RBC derived from 400 mL of whole blood plus approx. 120 mL of plasma/bag	28,727				
Dia ad Oassas as a la	Plasma						
Blood Components	Fresh Frozen Plasma, Leukocytes Reduced, NISSEKI 120	Derived from 200mL donation	9,160				
	Fresh Frozen Plasma, Leukocytes Reduced, NISSEKI 240	Derived from 400mL donation	18,322				
	Fresh Frozen Plasma, Leukocytes Reduced, NISSEKI 480 *2	480mL/bag	24,210				
	Platelets						
	Platelet Concentrate, Leukocytes Reduced, NISSEKI *2	≥0.2×10 ¹¹ PLTs/bag ≥0.4×10 ¹¹ PLTs/bag ≥1.0×10 ¹¹ PLTs/bag ≥2.0×10 ¹¹ PLTs/bag ≥3.0×10 ¹¹ PLTs/bag ≥4.0×10 ¹¹ PLTs/bag	7,984 15,968 40,796 81,262 121,881 162,510				
	Irradiated Platelet Concentrate, Leukocytes Reduced, NISSEKI *2	≥0.2×10 ¹¹ PLTs/bag ≥0.4×10 ¹¹ PLTs/bag ≥1.0×10 ¹¹ PLTs/bag ≥2.0×10 ¹¹ PLTs/bag ≥3.0×10 ¹¹ PLTs/bag ≥4.0×10 ¹¹ PLTs/bag	8,060 16,119 41,038 81,744 122,604 163,471				
	Irradiated Washed Platelet Concentrate, Leukocytes Reduced, NISSEKI *2	≧2.0×10 ¹¹ PLTs/bag	81,744				
	Platelet Concentrate HLA, Leukocytes Reduced, NISSEKI *2	≥2.0×10 ¹¹ PLTs/bag ≥3.0×10 ¹¹ PLTs/bag ≥4.0×10 ¹¹ PLTs/bag	97,438 146,157 194,875				
	Irradiated Platelet Concentrate HLA, Leukocytes Reduced, NISSEKI *2	≥2.0×10 ¹¹ PLTs/bag ≥3.0×10 ¹¹ PLTs/bag ≥4.0×10 ¹¹ PLTs/bag	98,193 147,103 195,822				
	Irradiated Washed Platelet Concentrate HLA, Leukocytes Reduced, NISSEKI *2	≥2.0×10 ¹¹ PLTs/bag	98,193				

Note: *1 Derived from group O RBC and group AB plasma *2 Apheresis derived

	販売名	規格・単位	薬価(円)				
4.60	人全血液 - LR「日赤」	血液 200mL に由来する血液量 1 袋 血液 400mL に由来する血液量 1 袋	8,350 16,700				
E 血製剤	照射人全血液 - LR「日赤」	血液 200mL に由来する血液量 1 袋 血液 400mL に由来する血液量 1 袋	9,084 18,164				
	赤血球製剤						
	赤血球液 - LR「日赤」	血液 200mL に由来する赤血球 1 袋 血液 400mL に由来する赤血球 1 袋	8,597 17,194				
	照射赤血球液 - LR「日赤」	血液 200mL に由来する赤血球 1 袋 血液 400mL に由来する赤血球 1 袋	9,067 18,132				
	洗浄赤血球液 - LR「日赤」	血液 200mL に由来する赤血球 1 袋 血液 400mL に由来する赤血球 1 袋	9,684 19,369				
	照射洗净赤血球液 - LR「日赤」	血液 200mL に由来する赤血球 1 袋 血液 400mL に由来する赤血球 1 袋	10,261 20,522				
	解凍赤血球液 - LR「日赤」	血液 200mL に由来する赤血球 1 袋 血液 400mL に由来する赤血球 1 袋	15,965 31,930				
	照射解凍赤血球液 - LR「日赤」	血液 200mL に由来する赤血球 1 袋 血液 400mL に由来する赤血球 1 袋	16,379 32,757				
	合成血液 - LR「日赤」* ¹	血液 200mL に由来する赤血球に血漿約60 mL を混和した血液1袋血液 400mL に由来する赤血球に血漿約	13,788 27,575				
	照射合成血液 - LR「日赤」* ¹	120mL を混和した血液1袋 血液 200mL に由来する赤血球に血漿約 60 mL を混和した血液1袋 血液 400mL に由来する赤血球に血漿約	14,364 28,727				
	120mL を混和した血液 1 袋 120mL を混ねした血液 1 袋 120mL を 1 A A A A A A A A A A A A A A A A A A						
液成分製剤	血漿製剤 新鮮凍結血漿 - LR「日赤」120	血液 200mL 相当に由来する血漿 1 袋	9,160				
	新鮮凍結血漿 - LR「日赤」240	血液 200ml 相当に由来する血漿 1 袋					
	新鮮凍結血漿 - LR [日赤 480 *2	480mL1袋	18,322 24,210				
		TOUTIL I A	24,210				
	血小板製剤 濃厚血小板 - LR「日赤」*2	1 単位約 20mL1袋 2 単位約 40mL1袋 5 単位約 100mL1袋 10 単位約 200mL1袋 15 単位約 250mL1袋 20 単位約 250mL1袋	7,984 15,698 40,796 81,262 121,881 162,510				
	照射濃厚血小板 - LR「日赤」* ²	1 単位 約 20mL 1袋 2 単位 約 40mL 1袋 5 単位 約 100mL 1袋 10 単位 約 200mL 1袋 15 単位 約 250mL 1袋 20 単位 約 250mL 1袋	8,060 16,119 41,038 81,744 122,604 163,471				
	照射洗浄血小板-LR「日赤」*2	10 単位 約 200mL 1 袋	81,744				
	濃厚血小板 HLA - LR「日赤」*2	10 単位 約 200mL 1袋 15 単位 約 250mL 1袋 20 単位 約 250mL 1袋	97,438 146,157 194,875				
	照射濃厚血小板 HLA - LR「日赤」*2	10 単位 約 200mL 1袋 15 単位 約 250mL 1袋 20 単位 約 250mL 1袋	98,193 147,103 195,822				

注釈 *1 赤血球はO型、血漿はAB型の血液を混和する。 *2 成分採血由来製剤

Appendixes 付録



^{*} Percentages may not add up to 100% because of rounding.

Total Blood Donations in Liters

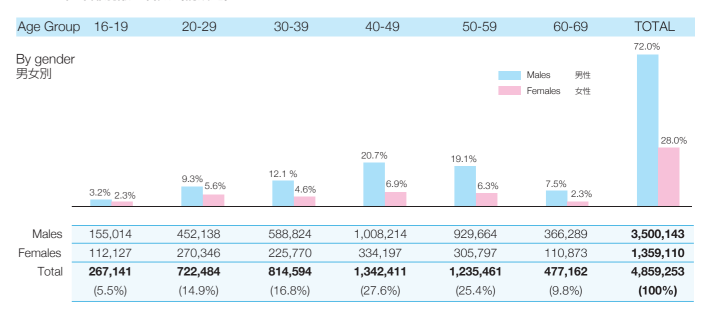
献血量(推計値)

Year	2014	2015	2016	2017	2018	2019
200mL donations	64,245.00	45,070.80	33,751.60	28,817.20	29,114.40	28,004.60
400mL donations	1,313,398.40	1,328,948.80	1,312,428.40	1,310,623.60	1,292,664.40	1,299,818.00
Apheresis donations	574,536.72	562,896.68	569,707.68	546,795.68	639,501.44	783,330.74
Total	1,952,180.12	1,936,916.28	1,915,887.68	1,886,236.48	1,961,280.24	2,111,153.54

* Round of fractions

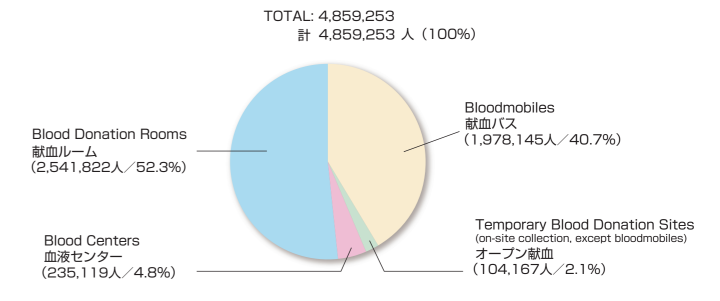
2019 Donations by Age Group (in percentage)

2019年年齡別献血者数(構成比)



2019 Donations by Site (Number of donors/in percentage)

2019年 施設別献血者数 (人数/構成比)



^{*} Percentages may not add up to 100% because of rounding.

^{*「}構成比」は端数処理しているため、合計が必ずしも 100% にはならない。

^{*} 端数処理

^{*「}構成比」は端数処理しているため、合計が必ずしも 100% にはならない。

Samples Unpassed Tests

検査不合格本数の推移

	Number of	Total E	Total Blood units that have not passed the required tests 検査不合格本数						
Year 年	donors 献血者数		Syphilis antibodies 梅毒抗体	H BsAg HBs抗原	Anti-HBc antibodies HBc抗体	Anti-HCV antibodies HCV抗体	ALT ALT	Irregular antibodies 不規則抗体	Others その他
2211	4,999,127	153,113	4,662	2,163	21,123	1,357	109,218	4,010	14,150
2014		3.1	0.1	0.0	0.4	0.0	2.2	0.1	0.3
2015	4,909,156	154,802	4,553	2,561	18,474	1,347	113,135	3,456	15,566
2015		3.1	0.1	0.1	0.4	0.0	2.3	0.1	0.3
2016	4,841,601	91,861	4,480	1,392	15,443	1,059	54,809	3,404	14,225
2010		1.9	0.1	0.0	0.3	0.0	1.1	0.1	0.3
2017	4,775,648	70,289	4,670	853	13,032	1,095	33,296	3,245	16,468
2017		1.5	0.1	0.0	0.3	0.0	0.7	0.1	0.3
2018	4,707,951	69,762	4,640	718	10,977	1,047	36,413	3,268	14,788
2018		1.5	0.1	0.0	0.2	0.0	0.8	0.1	0.3
2019	4,850,049	84,250	9,109	2,003	14,665	3,999	38,672	2,573	14,875
2019		1.7	0.2	0.0	0.3	0.1	0.8	0.1	0.3

Upper line: number of units

Lower line: ratio to number of donors

(1) Reasons why blood did not pass the tests may overlap each other.

(2) "Others" include HIV and HTLV-I antibodies.

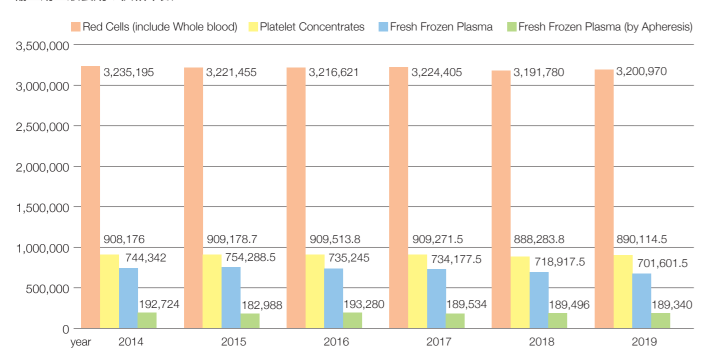
上段:本数

下段: 献血者数に対する構成比(%)

- (1) 献血不合格数の理由は重複する場合がある。
- (2) HIV抗体、HTLV-I 抗体は、「その他」に含む。

Number of Distribution of Blood Products for Transfusion

輸血用血液製剤の供給本数



赤血球製剤(全血を含む)と血漿製剤は400mL由来製剤を1、血小板製剤は10単位を1として換算。

成分献血由来の血漿製剤は480mL由来製剤(2013年9月3日以前は450mL)を1として換算。

Red Cells (include Whole blood) and Fresh Frozen Plasma are calculated as 1 unit equal to 400mL donation.

Platelet Concentrates is calculated as 1 unit equal to ≥2.0×10¹¹ PLTs/bag.

Fresh Frozen Plasma by Apheresis is calculated as 1 unit equal to 480mL donation (before September 3rd in 2013 it was 450mL donation)

Facilities and Personnel

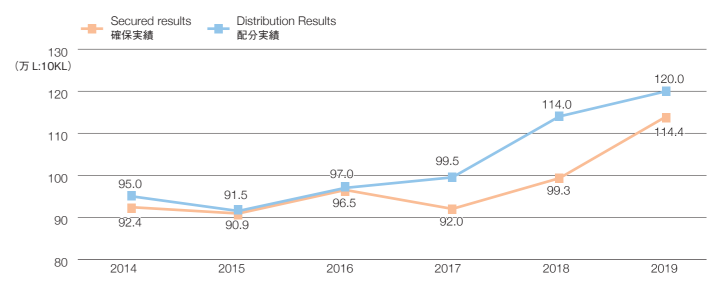
血液事業の体制

Facilities 施設	Block Blood Center	ブロック血液センター	7
	Blood Centers	地域血液センター	47
	Branches (including 118 donation rooms)	事業所、出張所(内、献血ルーム118カ所) (as of April 1, 2020 2020年4月1日到	
Motor Vehicles 車両(台)	Bloodmobiles	移動採血車	289
	Examination cars		108
	Equipment-delivery vehicles	器材運搬車	143
	PR vehicles	広報車	217
	Donor-transportation vehicles	献血者送迎車	97
	Blood-delivery vehicles	献血運搬車	774
	Others	その他	268
	TOTAL	計 1. (as of March 31, 2020 2020年3月31日現	,896 在)
Apheresis Equipment 成分採血装置(台)	ccs		874
	TRIMA		516
	TERUSYS-S		120
	TOTAL	計 1, (as of April 1, 2020 2020年4月1日到	,510 見在)
Staff * 職員 (人) *	Physicians	医師	93
	Pharmacists	 薬剤師	279
	Laboratory technicians		577
	Nurses	看護師 1 _.	,969
	Administrative staff	事務職員 2	,832
	Others		140
	TOTAL	計 (as of April 1, 2020 2020年4月1日5	,890 見在)

^{*:} Excluding staff at the HQs. *:本社職員の人数は除く。

Recent Changes of Securing and Distribution of Raw Plasma (since FY2014)

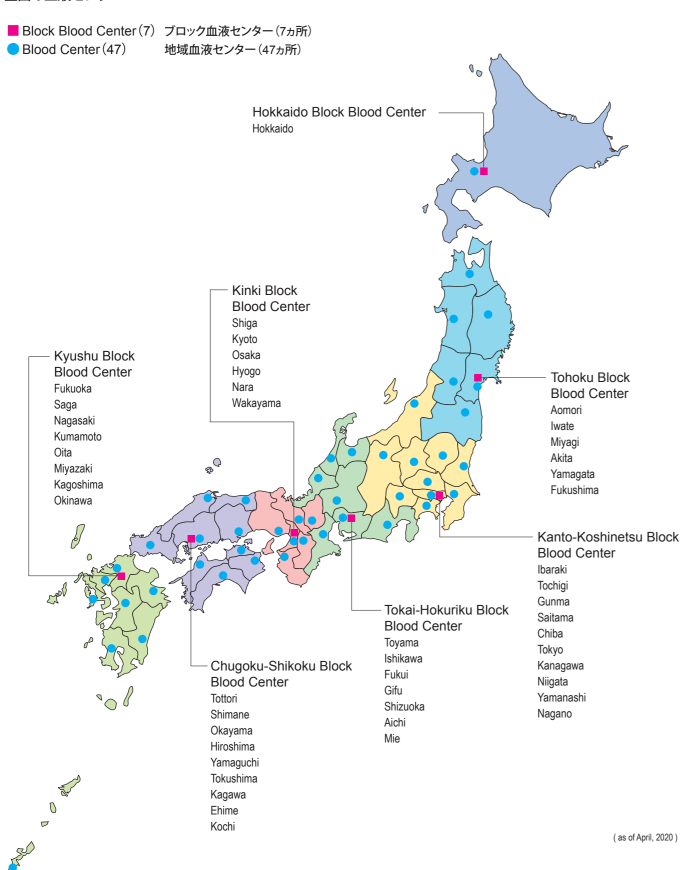
年度別原料血漿の確保及び配分実績の推移



65

Blood Centers in Japan

全国の血液センター



Blood Services 2020 -Japanese Red Cross Society-

Published by Blood Service Headquarters, The Japanese Red Cross Society ©2020 Japanese Red Cross Society 1-1-3 Shiba-Daimon Minato-ku, Tokyo 105-8521 JAPAN Tel:+81-(3)-3437-7540

Printed in Japan, December 2020