

「血液製剤の使用指針」(新旧対照表)

平成 28 年 6 月一部改正

項目	新	旧
<p>目次</p> <p>[要約] 赤血球液の適正使用</p> <ul style="list-style-type: none"> ■使用指針 <ul style="list-style-type: none"> 3) 周術期の輸血 <ul style="list-style-type: none"> (2) 術中投与 ■投与量 ■使用上の注意点 <p>はじめに</p> <p>I 血液製剤の使用の在り方</p> <p>3. 製剤ごとの使用指針の考え方</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) 赤血球液と全血の投与について 3) 新鮮凍結血漿の投与について 4) アルブミン製剤の投与について 5) 小児に対する輸血療法について <p>II 赤血球濃厚液の適正使用</p> <ul style="list-style-type: none"> 1. 目的 2. 使用指針 <ul style="list-style-type: none"> 3) 周術期の輸血 <ul style="list-style-type: none"> (2) 術中投与 (3) 術後投与 3. 投与量 4. 効果の評価 5. 不適切な使用 <ul style="list-style-type: none"> 1) 凝固因子の補充を目的としない新鮮凍結血漿との併用 6. 使用上の注意点 <ul style="list-style-type: none"> 1) 使用法 2) 感染症の伝播 3) 鉄の過剰負荷 4) 輸血後移植片対宿主病 (PT-GVHD) の予防対策 5) 高カリウム血症 9) サイトメガロウイルス (CMV) 抗体陰性赤血球液 <p>VI 新生児・小児に対する輸血療法</p> <ul style="list-style-type: none"> 1. 未熟児早期貧血に対する赤血球液の適正使用 3. 新生児への新鮮凍結血漿の適正使用 <ul style="list-style-type: none"> 1) 使用指針 <p>参考 1 慢性貧血 (造血幹細胞移植)</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) 赤血球輸血 6) 輸血用血液製剤の血液型の選択 <p>参考 6 整形外科手術</p>	<p>赤血球液</p>	<p>赤血球濃厚液</p>

参考 9 大量出血や急速出血に対する対処		
VI 新生児・小児に対する輸血療法 1. 未熟児早期貧血に対する赤血球液の適正使用 2) 投与方法 (1) 使用血液 3) 使用上の注意 (1) 溶血の防止 参考 1 慢性貧血 (造血幹細胞移植) 1) 赤血球輸血 参考 9 大量出血や急速出血に対する対処 参考 11 慢性貧血患者における代償反応	赤血球液	MAP 加赤血球濃厚液
VI 新生児・小児に対する輸血療法 1. 未熟児早期貧血に対する赤血球液の適正使用 2) 投与方法 (1) 使用血液	RBC	MAP 加 RCC
VI 新生児・小児に対する輸血療法 1. 未熟児早期貧血に対する赤血球液の適正使用 3) 使用上の注意 (1) 溶血の防止 参考 1 慢性貧血 (造血幹細胞移植) 1) 赤血球輸血	赤血球液-LR「日赤」及び照射赤血球液-LR「日赤」	赤血球濃厚液-LR「日赤」及び照射赤血球濃厚液-LR「日赤」

[要約] 血小板濃厚液の適正使用

項目	新	旧
■使用上の注意点	新規 8) 洗浄・置換血小板の適応及びその調製	

II 赤血球液の適正使用

項目	新	旧
1. 目的	Red Blood Cells: RBC	Red Cell Concentrate: RCC
2. 使用指針 図 1 出血患者における輸液・成分輸血療法の適応	RBC: 赤血球液	RCC: 赤血球濃厚液または MAP 加赤血球濃厚液
3. 投与量	赤血球液-LR「日赤」	赤血球濃厚液-LR「日赤」

III 血小板濃厚液の適正使用

項目	新	旧
6. 使用上の注意点	7) ABO 血液型不適合輸血 ABO 血液型同型血小板濃厚液が入手困難な場合は ABO 血液型不適合の血小板濃厚液を使用する。この場合、血小板濃厚液中の抗 A, 抗 B 抗体	7) ABO 血液型不適合輸血 ABO 血液型同型血小板濃厚液が入手困難な場合は ABO 血液型不適合の血小板濃厚液を使用する。この場合、血小板濃厚液中の抗 A, 抗

	<p>による溶血の可能性に注意する。また、患者の抗A、抗B抗体価が極めて高い場合には、ABO血液型不適合血小板輸血では十分な効果が期待できないことがある。</p> <p>なお、やむを得ずABO血液型不適合の血小板濃厚液を輸血する場合、輸血しようとする製剤の抗体価が128倍以上の場合、または患者が低年齢の小児の場合には、可能な限り洗浄血小板を考慮することが望ましい。</p>	<p>B抗体による溶血の可能性に注意する。また、患者の抗A、抗B抗体価が極めて高い場合には、ABO血液型不適合血小板輸血では十分な効果が期待できないことがある。</p>
	<p>新規</p> <p>8) 洗浄・置換血小板の適応及びその調製</p> <p>以下の1~3の状態にある患者に対し、血小板濃厚液の輸血による副作用を防止する目的で、血小板を洗浄したのち、患者に投与することが望ましい。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. アナフィラキシーショック等の重篤な副作用が1度でも観察された場合。 2. 種々の薬剤の前投与の処置等で予防できない、蕁麻疹、発熱、呼吸困難、血圧低下等の副作用が2回以上観察された場合。 3. その他上記7)の場合。 	
	<p>新規</p> <p>7) Berseus O, Boman K, Nessen SC, Wearerberg LA: Risk of hemolysis due to anti-A and anti-B caused by the transfusion of blood or blood components containing ABO-incompatible plasma. Transfusion. 53:114S-123S, 2013</p>	<p>文献</p>

IV 新鮮凍結血漿の適正使用

項目	新	旧
3. 投与量	<p>日本赤十字社から供給される白血球を除去した全血採血由来製剤（新鮮凍結血漿-LR「日赤」）の容量は、従来製剤の約1.5倍（200mL採血由来（FFP-LR120）では約120mL、400mL採血由来（FFP-LR240）では約240mL）であるため、200mL採血由来（FFP-LR120）の場合は約4~5本分に、400mL採血由来（FFP-LR240）では約2~3本分に相当することとなる。また、成分採血由来製剤（FFP-LR480）は容量が480mLであるため、約1本分に相当する。</p>	<p>日本赤十字社から供給される白血球を除去した全血採血由来製剤（新鮮凍結血漿-LR「日赤」）の容量は、従来製剤の約1.5倍（200mL採血由来（FFP-LR-1）では約120mL、400mL採血由来（FFP-LR-2）では約240mL）であるため、200mL採血由来（FFP-LR-1）の場合は約4~5本分に、400mL採血由来（FFP-LR-2）では約2~3本分に相当することとなる。また、成分採血由来製剤は容量が450mLであるため、約1本分に相当する。</p>
6. 使用上の注意 4) ナトリウムの負荷	<p>白血球を除去した全血採血由来製剤（新鮮凍結血漿-LR「日赤」）は血液保存液としてCPD41液を用いている。容量は、従来製剤の約1.5倍（200mL採血由来（FFP-LR120）では約120mL、400mL採血由来（FFP-LR240）では約240mL）であり、200mL採血由来の場合は約0.45g（19mEq）、400mL採血由来（FFP-LR240）では約0.9g（38mEq）のナトリウム（Na⁺）が負荷される。また、成分採血由来製剤（FFP-LR480）は血液保存液としてACD-A液を用いている。容量は480mLであり、約1.6g（71mEq）のナトリウム（Na⁺）が負荷される。</p>	<p>白血球を除去した全血採血由来製剤（新鮮凍結血漿-LR「日赤」）は血液保存液としてCPD41液を用いている。容量は、従来製剤の約1.5倍（200mL採血由来（FFP-LR-1）では約120mL、400mL採血由来（FFP-LR-2）では約240mL）であり、200mL採血由来の場合は約0.45g（19mEq）、400mL採血由来（FFP-LR-2）では約0.9g（38mEq）のナトリウム（Na⁺）が負荷される。また、成分採血由来製剤は血液保存液としてACD-A液を用いている。容量は450mLであり、約1.6g（69mEq）のナトリウム（Na⁺）が負荷される。</p>

全血採血由来製剤と成分採血由来製剤 (FFP-LR480) のナトリウム濃度の差は CPD 液と ACD-A 液に含まれるナトリウム量の違いによる。	全血採血由来製剤と成分採血由来製剤のナトリウム濃度の差は CPD 液と ACD-A 液に含まれるナトリウム量の違いによる。
--	---

参考 1 慢性貧血 (造血幹細胞移植)

項目	新	旧
1) 赤血球輸血	<u>RBC</u>	<u>RCC</u>

参考 15 赤血球液の製法と性状

項目	新	旧
	<p>赤血球液 (RBC)</p> <p>日本赤十字社は、過去、MAP 加赤血球濃厚液として赤血球 M・A・P「日赤」及び照射赤血球 M・A・P「日赤」を供給してきた。その後、平成 19 年 1 月より供給開始した保存前に白血球を除去した赤血球濃厚液 (RCC:赤血球濃厚液-LR「日赤」及び照射赤血球濃厚液-LR「日赤」) を経て、平成 26 年 6 月より、かつての MAP 加赤血球濃厚液は赤血球液 (RBC:赤血球液-LR「日赤」及び照射赤血球液-LR「日赤」) に名称変更されている。</p> <p>赤血球液-LR「日赤」は、血液保存液 (CPD 液) を 28mL 又は 56mL 混合したヒト血液 200mL 又は 400mL から、当該血液バッグに組み込まれた白血球除去フィルターを用いたろ過により白血球を除去した後に血漿の大部分を除去した赤血球層に、血球保存用添加液 (MAP 液) をそれぞれ約 46mL、約 92mL 混和したもので、CPD 液を少量含有する。照射赤血球液-LR「日赤」は、これに放射線を照射したものである。</p> <p>赤血球液-LR「日赤」及び照射赤血球液-LR「日赤」の容量は、200mL 全血由来 (RBC-LR-1) の約 140mL と 400mL 全血由来 (RBC-LR-2) の約 280mL の 2 種類がある。</p> <p>製剤中の白血球数は 1 バッグ当たり 1×10^6 個以下であり、400mL 全血由来の製剤では、Ht 値は 50~55% 程度で、ヘモグロビン (Hb) 含有量は 20g/dL 程度である。</p> <p>赤血球液-LR「日赤」及び照射赤血球液-LR「日赤」の保存中の経時的な変化を示す (表 2)^{50,51)}。</p> <p>赤血球液-LR「日赤」及び照射赤血球液-LR「日赤」は、2~6°C で保存する。</p> <p>なお、日本赤十字社では、かつての MAP 加赤血球濃厚液 (赤血球 M・A・P「日赤」) の製造承認取得時には有効期間を 42 日間としていたが、エルシニア菌混入の可能性のあるため、現在は有効期間を 21 日間としている。</p>	<p>MAP 加赤血球濃厚液 (MAP 加 RCC)</p> <p>日本赤十字社は、これまで、MAP 加赤血球濃厚液として赤血球 M・A・P「日赤」及び照射赤血球 M・A・P「日赤」を供給してきたが、平成 19 年 1 月より、保存前に白血球を除去した MAP 加赤血球濃厚液 (赤血球濃厚液-LR「日赤」及び照射赤血球濃厚液-LR「日赤」) を供給している。</p> <p>赤血球濃厚液-LR「日赤」は、血液保存液 (CPD 液) を 28mL 又は 56mL 混合したヒト血液 200mL 又は 400mL から、当該血液バッグに組み込まれた白血球除去フィルターを用いたろ過により白血球を除去した後に血漿の大部分を除去した赤血球層に、血球保存用添加液 (MAP 液) をそれぞれ約 46mL、約 92mL 混和したもので、CPD 液を少量含有する。照射赤血球濃厚液-LR「日赤」は、これに放射線を照射したものである。</p> <p>赤血球濃厚液-LR「日赤」及び照射赤血球濃厚液-LR「日赤」の容量は、200mL 全血由来 (RCC-LR-1) の約 140mL と 400mL 全血由来 (RCC-LR-2) の約 280mL の 2 種類がある。</p> <p>製剤中の白血球数は 1 バッグ当たり 1×10^6 個以下であり、400mL 全血由来の製剤では、Ht 値は 50~55% 程度で、ヘモグロビン (Hb) 含有量は 20g/dL 程度である。</p> <p>赤血球濃厚液-LR「日赤」及び照射赤血球濃厚液-LR「日赤」の保存中の経時的な変化を示す (表 2)^{50,51)}。</p> <p>赤血球濃厚液-LR「日赤」及び照射赤血球濃厚液-LR「日赤」は、2~6°C で保存する。</p> <p>日本赤十字社では、MAP 加赤血球濃厚液 (赤血球 M・A・P「日赤」) の製造承認取得時には有効期間を 42 日間としていたが、エルシニア菌混入の可能性のあるため、現在は有効期間を 21 日間としている。</p>
表 2 赤血球	赤血球液-LR「日赤」	赤血球濃厚液-LR「日赤」

液-LR「日赤」 及び照射赤 血球液-LR 「日赤」の経 時的変化	<u>照射赤血球液-LR「日赤」</u>	<u>照射赤血球濃厚液-LR「日赤」</u>
	<u>RBC-LR-2</u>	<u>RCC-LR-2</u>
	<u>Ir-RBC-LR-2</u>	<u>Ir-RCC-LR-2</u>

参考 17 新鮮凍結血漿 (FFP) の製法と性状

項目	新	旧
	<p>全血採血由来の新鮮凍結血漿 (新鮮凍結血漿-LR「日赤」) は、血液保存液(CPD液)を 28mL 又は 56mL 混合したヒト血液 200mL 又は 400mL から当該血液バッグに組み込まれた白血球除去フィルターを用いたろ過により白血球の大部分を除去し、採血後 8 時間以内に分離した新鮮な血漿を-20℃以下に置き、凍結したもので、容量は約 120mL (<u>FFP-LR120</u>) 及び約 240mL (<u>FFP-LR240</u>) である。</p> <p>成分採血由来の新鮮凍結血漿 (<u>FFP-LR480</u>) は、血液保存液(ACD-A 液)を混合し、血液成分採血により白血球の大部分を除去して採取した新鮮な血漿を採血後 6 時間以内に-20℃以下に置き、凍結したもので、容量は約 <u>480mL</u> である。</p>	<p>全血採血由来の新鮮凍結血漿 (新鮮凍結血漿-LR「日赤」) は、血液保存液(CPD液)を 28mL 又は 56mL 混合したヒト血液 200mL 又は 400mL から当該血液バッグに組み込まれた白血球除去フィルターを用いたろ過により白血球の大部分を除去し、採血後 8 時間以内に分離した新鮮な血漿を-20℃以下に置き、凍結したもので、容量は約 120mL (<u>FFP-LR-1</u>) 及び約 240mL (<u>FFP-LR-2</u>) である。</p> <p>成分採血由来の新鮮凍結血漿 (新鮮凍結血漿「日赤」) は、血液保存液(ACD-A 液)を混合し、血液成分採血により白血球の大部分を除去して採取した新鮮な血漿を採血後 6 時間以内に-20℃以下に置き、凍結したもので、容量は約 <u>450mL</u> (<u>FFP-5</u>) である。</p>
表 4 新鮮凍結血漿-LR「日赤」の経時的変化	<u>FFP-LR240</u>	<u>FFP-LR-2</u>