ヒト(同種)細胞原料供給のガイダンス(案)

2020年2月

国立研究開発法人 日本医療研究開発機構 「2019 年度 ヒト細胞原料の安定供給実現に向けた調査及び委員会運営支援業務」 三菱 UFJ リサーチ&コンサルティング株式会社

【目次】

| 1. ヒト(同種)細胞原料供給のガイダンス(案)について | 1 |
|---|----|
| 1−1. 背景及び目的 | 1 |
| 1-2. 本ガイダンス(案)の対象 | 1 |
| 1-3. 本ガイダンス(案)作成に当たっての前提条件 | 2 |
| 1-4. 本ガイダンス(案)の構成 | 3 |
| 2. 採取機関、仲介機関の機能 | |
| 2−1. 各機関の定義 | |
| (1) 採取機関 | |
| (2) 仲介機関 | |
| 2-2. 各機関の基本的機能 | |
| 2-2-1. 採取機関 | |
| ・・ パースペーーー | |
| (2) 採取・処理・一時保管 | |
| (3)情報管理 | 5 |
| 2-2-2. 仲介機関 | 5 |
| (1) 細胞・組織採取に係る企画、採取機関と製造販売事業者マッチング業務、契約及び 等のサポート | |
| (2) ヒト細胞原料の採取及び提供に関する委員会(倫理委員会等)の開催 | 5 |
| (3)輸送 | 6 |
| (4) 細胞の品質管理 | 6 |
| (5)情報管理 | 6 |
| 2-3. 各機関間の契約モデル | 6 |
| (1)仲介機関介在型 | 6 |
| (2)採取機関独立型 | 6 |
| (3)仲介機関業務支援型 | 7 |
| 2−4. 有害事象発生時の対応 | 7 |
| (1) ドナーに生じた有害事象 | 7 |
| (2) 製品品質に係る有害事象 | 8 |
| 3. 情報管理体制 | 12 |
| 3-1. 管理すべき情報 | 12 |
| 3-2. 各機関の役割 | 12 |
| (1)製造販売事業者 | 12 |
| (2)採取機関 | 12 |
| (3)仲介機関 | 13 |
| 3-3. 情報管理方法 | 13 |
| (1)ドナー氏名等の個人情報の取扱い | 13 |
| (2) 提供情報の元データの取扱い | 13 |
| (3) 提供時点で製造販売事業者から指定された内容以外の情報の取扱い | 13 |

| 3-4. その他 | 13 |
|------------------------------|----|
| 4. ヒト細胞原料の産業利用における審議 | 19 |
| 4−1. 審議の目的 | 19 |
| 4-2. 審議体制 | 19 |
| 4-3. 審議を実施する機関 | 19 |
| (1) 採取機関と仲介機関が別の機関である場合 | 19 |
| (2)採取機関が仲介業務も実施する場合 | 19 |
| 4-4. 審議内容 | 19 |
| 4-5. 実施頻度 | 20 |
| 5. IC(インフォームド・コンセント)の実施、取得体制 | 22 |
| 5−1. IC の実施 | 22 |
| 5−1−1. 実施時期 | 22 |
| 5-1-2. 実施対象 | 22 |
| 5-1-3. 説明文書及び同意文書の内容 | 24 |
| (1) ドナーに対して説明が必要な事項 | 24 |
| (2)所有権の帰属 | 24 |
| (3)使途の特定の程度 | 24 |
| 5−2. IC の取得体制 | 27 |
| 5-2-1. 説明文書及び同意文書の作成者 | 27 |
| 5-2-2. ドナーへの説明の実施者 | 27 |
| 5-2-3. 説明文書及び同意文書の保存 | |
| 5-3. 広範な IC | 28 |
| 5-3-1. 治験を含む場合 | 28 |
| 5−3−2. 適応拡大の場合 | |
| 5-3-3. 提供先 | |
| 5-4. 代諾(小児ドナーの場合) | |
| 5-4-1. 代諾者の範囲 | |
| 5-4-2. 代諾者に対して説明が必要な事項 | |
| 5-4-3. 代諾の場合の記録 | |
| 6. 社会的受容性の確保 | 33 |
| 6−1. 広報活動の実施主体 | 33 |
| 6−2. 広報内容の例 | 33 |
| 6-3. 広報方法の例 | 33 |

1. ヒト(同種)細胞原料1供給のガイダンス(案)について

1-1. 背景及び目的

ヒト(同種)細胞原料供給のガイダンス(案)は、再生医療等製品の原料として利用可能なヒト細胞原料の国内における安定的な供給体制の構築を目的として、国立研究開発法人日本医療研究開発機構(以下「AMED」という。)が「ヒト(同種)体性幹細胞原料の安定供給実現に向けた検討委員会」における議論の結果を踏まえて、取りまとめたものである。

経済産業省及び AMED では、平成 30 年度から「国内医療機関からのヒト(同種)体性 幹細胞原料の安定供給モデル事業」(以下「モデル事業」という。)を立ち上げ、国内ヒト 細胞原料の供給を促進する事業を展開している。また、この事業の実施を通じて明らかと なったヒト細胞原料供給に係る法的・倫理的・社会的な課題を中心に議論するため、「ヒト (同種)体性幹細胞原料の安定供給実現に向けた検討委員会」を立ち上げ、平成 30 年度及 び令和元年度と議論を重ねてきた。

本検討委員会は、臨床医、法律家、倫理専門家及び製造販売事業者からなる有識者委員と、モデル事業の実施機関、プログラムディレクター (PD)、プログラムスーパーバイザー (PS)及びプログラムオフィサー (PO)により構成され、産業利用目的でヒト細胞原料を供給する際の課題等について議論し、その結果をモデル事業に役立てることを目的とした。本年度においては、モデル事業での知見等の蓄積に基づく本検討委員会での検討結果を広く周知するため、AMEDでは、『ヒト(同種)細胞原料供給のガイダンス(案)』(以下「本ガイダンス(案)」という。)を委員会の成果報告書の別添資料として取りまとめた。また、本ガイダンス(案)の内容が、国内でのヒト細胞原料の採取や仲介に携わることを目指す医療機関、学術研究機関及び再生医療等製品の開発を行う製造販売事業者2等に広く活用されるよう、経済産業省が『ヒト(同種)細胞原料供給に係るガイダンス(初版)』を取りまとめ、公開している。

また、ヒト細胞原料の提供に当たり、これを提供する候補者(以下単に「ドナー」という。)からの IC (インフォームド・コンセント)の取得に係る実務的な論点が多々あることにかんがみ、IC 取得のための説明文書及び同意文書の参考例文と解説を記載した『産業利用可能なヒト(同種)体性幹細胞原料の提供同意取得のための説明文書・同意文書の参考例』(以下「IC 文例」という。)も別添資料2として策定した。

1-2. 本ガイダンス (案) の対象

本ガイダンス(案)は、ヒト(同種)細胞原料供給を行う機関(ヒト細胞原料の採取から提供までの業務のうち、一部の業務のみを担う場合も含む。)の実務を支援するためのものである。

¹ ヒト細胞原料とは、再生医療等製品の原料として利用可能なヒト(同種)細胞又は組織をいう。

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(昭和35年法律第145号)」(以下「薬機法」という。)における製造販売業の許可を受け、ヒト細胞原料を用いて再生医療等製品を製造販売する事業者をいう。

1-3. 本ガイダンス (案) 作成に当たっての前提条件

ヒト(同種) 細胞原料の国内安定供給を考えるうえで、対象とするドナーや由来組織、 利用目的等によって状況が大きく異なっていることから、本ガイダンス(案)は、以下を 前提条件として取りまとめを行った。ただし、これらの前提条件によらない国内安定供給 の可能性を否定するものではない。

● 採取の目的

薬機法に定める再生医療等製品の原料として利用されることを目的とする。

● ドナー

患者若しくは健常人(小児・新生児を含む。)がドナーとなる場合を想定している。なお、死体(死胎を含む。)については対象外とする。

● 対象となる組織・細胞

手術によって摘出された組織、出産時の胞衣及び産わい物³であり、かつ、追加侵襲無しに、若しくは軽微な追加侵襲により採取可能な細胞(手術摘出物及び周産期付属物の余剰物)を対象とする。

なお、血液については、「安全な血液製剤の安定供給の確保等に関する法律(昭和 31 年 法律第 160 号)」(以下「血液法」という。)にて定められている⁴ことから、対象としてい ない。

> 本ガイダンス (案) が対象とする手術摘出物及び周産期付属物の余剰 物の例

手術摘出物・・・・脂肪、骨髄、歯等

周産期付属物 ・・・・ 羊膜、胎盤、臍帯

● 供給方法

製造販売事業者等5からの依頼に基づき、医療機関においてドナー選定及びヒト細胞原料の採取が行われることを想定している。

なお、本ガイダンス(案)は、不特定の企業等へ随時提供することを目的として、あらかじめドナー選定及びヒト細胞原料の採取を行い、提供に備えて保管する、いわゆるバンク型の事業については想定していない。

● 検討対象

本ガイダンス(案)は、国内において、医療機関(採取機関)から再生医療等製品の製造販売事業者までの安定的なヒト細胞原料の供給及びトレーサビリティを確保するとともに、その供給体制の持続可能な運営を可能とすることに焦点を当て、主に法的・倫理的・

³ 胞衣及び産わい物については、自治体により、いわゆる胞衣条例によりその取扱いが定められている場合があるため、それに従うことが必要である。

⁴ 血液法において、採血事業者の目的として再生医療等製品が含まれている。

⁵ 仲介機関を含む。

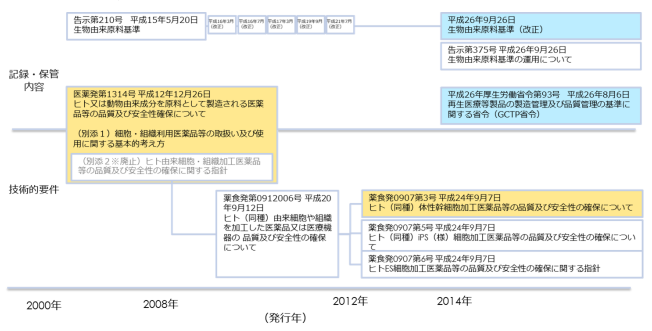
社会的な側面について検討した。

● 再生医療等製品の品質及び安全性に係る主な法令等

再生医療等製品に使用されるヒト細胞原料に関する主な法令及び行政通知は、以下の とおりである。また、本ガイダンス(案)の策定に当たっては、これら法令等に準拠して 検討された。

- ◆ 「生物由来原料基準(平成 26 年 9 月 26 日厚生労働省告示第 375 号)」
- ◆ 「ヒト又は動物由来成分を原料として製造される医薬品等の品質及び安全性確保 について(医薬発第1314号 平成12年12月26日)」(以下「医薬発1314号」 という。)
- ◆ 「再生医療等製品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成 26 年厚生 労働省令第 93 号)」(以下「GCTP 省令」という。)
- ◆ 「ヒト(同種)体性幹細胞加工医薬品等の品質及び安全性の確保について(薬食 発0907 第3号 平成24年9月7日)」(以下「薬食発0907第3号」という。)

再生医療等製品に使用されるヒト細胞原料に関する主な法令及び行政通知の体系



(出所)「平成30年度ヒト(同種)体性幹細胞原料の安定供給実現に向けた検討委員会」成果報告書

1-4. 本ガイダンス (案) の構成

本ガイダンス(案)は、内容を枠囲み部分に記載し、補足事項等を枠外に記述する形で構成されている。補足事項も含め、参考とされたい。

2. 採取機関、仲介機関の機能

本ガイダンス(案)においては、製造販売事業者が特定の目的のために用いるヒト細胞原料の提供を受けるために、採取機関又は仲介機関と契約(例えば、業務委託契約及び譲渡契約等)を締結し、当該契約関係に基づき業務が実施されることを想定する。

2-1. 各機関の定義

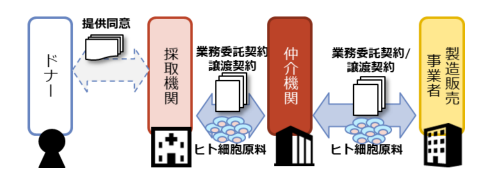
(1) 採取機関

採取機関とは、ドナーからヒト細胞原料の採取を行う医療機関を指す。

(2) 仲介機関

仲介機関とは、採取機関において採取されたヒト細胞原料を、製造販売事業者に提供する業務を行う機関を指す。また、後述のとおり、仲介機関の役割も事例により異なる場合もある。

採取機関・仲介機関・製造販売事業者の関係例



2-2. 各機関の基本的機能

採取機関 (注 2-a) 及び仲介機関の機能は、下記を基本形とするが、各機関の規模等に応じて、業務委託契約に基づき、各機関の業務範囲の変更をすることは妨げない。 なお、下記項目の技術的要件については、GCTP 省令、医薬発第 1314 号、薬食発第 0907 第 3 号等に適合するととともに、製造販売事業者の品質基準に対応したものとする。

2-2-1. 採取機関

(1) ドナー対応 (リクルート、スクリーニングを含む)

- ① 採取要件に適合したドナーの選定
- ② IC の実施(採取の説明と同意の取得)※ IC の実施者については、「5. IC (インフォームド・コンセント)の実施、取得体制」、「5-2-2. ドナーへの説明の実施者」を参照。)
- ③ ウインドウピリオド検査に用いる血液の採取

- ④ ドナーへの健康情報の返却(当該項目は、ヒト細胞原料の採取及び提供に関する委員会(倫理委員会等)においてドナーへの健康情報開示を実施することとした場合に行う。(注 2-b))
- ⑤ その他、必要に応じてのドナーへの連絡

(2) 採取・処理・一時保管

- ① 手術の実施とヒト細胞原料の採取
- ② 採取したヒト細胞原料の処理
- ③ 容器詰め、ラベリング、一次保管

(3)情報管理

- ① 対象ドナーの診療情報、ウインドウピリオド検査時情報等の仲介機関への移管
- ② 対象ドナーへの説明文書及び同意文書の原本の保管(又は仲介機関への移管手続き)
 - ※情報管理の詳細は、「3.情報管理体制」を参照のこと。

2-2-2. 仲介機関

- (1)細胞・組織採取に係る企画、採取機関と製造販売事業者マッチング業務、契約 及び説明・同意文書作成等のサポート
 - ① 製造販売事業者のニーズの把握
 - ② 案件ごとの品質規格調整 ※ 品質規格については、原則として製造販売事業者の指定に基づき決定され
 - ③ 各機関間の契約手続きのサポート
 - ④ 案件ごとのドナーへの説明文書及び同意文書の作成
 - ※ 製造販売事業者、採取機関と協議のうえ、倫理委員会等の審議を経て設定 される。(審議については、「4. ヒト細胞原料の産業利用における審議」を 参照のこと。)
 - ※ 説明文書に記載すべき内容ついては、「5. IC (インフォームド・コンセント)の実施、取得体制」「5-1-3. 説明文書及び同意文書の内容」を参照のこと。
 - ⑤ 採取機関への専門人材の派遣(コーディネーター等)
 - ※ コーディネーター等の詳細は、「5. IC (インフォームド・コンセント) の 実施、取得体制」を参照のこと。

(2) ヒト細胞原料の採取及び提供に関する委員会(倫理委員会等)の開催

- ① 委員会組成と開催
- ② 審議結果の記録及び記録の保管 ※ヒト細胞原料の採取及び提供に関する委員会(倫理委員会等)の詳細は、「4.

ヒト細胞原料の産業利用における審議」を参照のこと。

(3)輸送

- ① 採取したヒト細胞原料の輸送
- ② 採取機関からの輸送及び製造販売事業者への輸送
- ③ 輸送に伴う一時保管
- ④ 輸送に関する記録(輸送中の温度管理等の記録を含む。)

(4)細胞の品質管理

- ① 採取したヒト細胞原料の品質管理、検査(培養)
- ② 採取機関で採取されたウインドウピリオド検査用血液検体の検査
- ③ 採取機関へのウインドウピリオド検査結果の提供(ただし、採取機関への採血検査結果提供は、ヒト細胞原料の採取及び提供に関する委員会(倫理委員会等)においてドナーへの健康情報開示を実施することとした場合に行う。)

(5)情報管理

- ① 採取機関からの情報授受
- ② 製造販売事業者への情報提供
- ③ 輸送管理、品質管理に関する情報の保管 ※情報管理の詳細は、「3. 情報管理体制」を参照のこと。

2-3. 各機関間の契約モデル

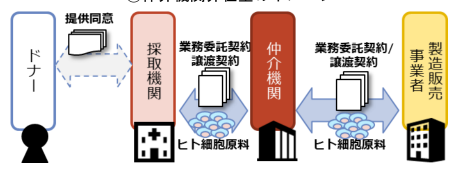
採取機関、仲介機関、製造販売事業者間の契約関係モデルの基本的なパターンと しては、主に以下の3種類が想定される。

(1) 仲介機関介在型

採取機関と仲介機関が別の組織として活動する形。

仲介機関は、製造販売事業者との業務委託契約に基づき、製造販売事業者の代理人として採取機関と業務委託契約を締結し、ヒト細胞原料の取得にかかわる業務を実施する。なお、必要に応じて、ヒト細胞原料に関する譲渡契約を締結する。

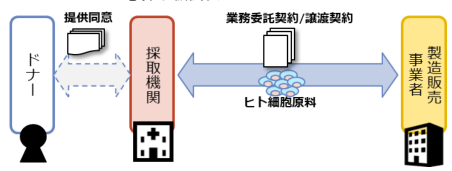
①仲介機関介在型のイメージ



(2) 採取機関独立型

採取機関が仲介機関の機能も一体的に持つ形。 採取機関と製造販売事業者の間でヒト細胞原料の受渡しに関する諸条件を含む 業務委託契約を締結する。なお、必要に応じて、ヒト細胞原料の譲渡契約を締結する。

②採取機関独立型のイメージ

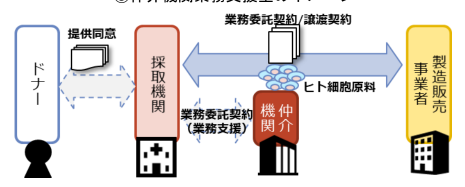


(3) 仲介機関業務支援型

採取機関独立型をベースとし、業務の一部を仲介機関が支援する形。

採取機関と製造販売事業者の間でヒト細胞原料の受渡しに関する諸条件を含む 業務委託契約を締結する。加えて、採取機関は、仲介機関と業務委託契約を締結 し、採取に関わる業務の一部を委託し、採取機関の作業負担軽減を図る。なお、 必要に応じて、ヒト細胞原料の譲渡契約を締結する。

③仲介機関業務支援型のイメージ



(図表出所)「平成 30 年度ヒト (同種) 体性幹細胞原料の安定供給実現に向けた検討委員会」成果 報告書を一部修正

2-4. 有害事象発生時の対応

有害事象発生時の対応は、以下による。

(1) ドナーに生じた有害事象

ヒト細胞原料採取における手順からの逸脱や、ウインドウピリオド採血によりドナーに健康被害が生じるおそれがある。これらへの補償に関しては、製造販売事業者が対応方針をあらかじめ定めるとともに、採取機関又は仲介機関においては、製造販売事業者の方針に基づいた対応が可能となる体制(被害回復のためのドナーへの治療提供体制も含む。)を構築すべきである(注2-c)。

なお、ドナーに生じた有害事象に対応するための損害賠償保険や補償費用については、次頁の「(補足:契約における経費の設定について)」に記載のとおり、経費に含めて差し支えないと考えられる。

(2) 製品品質に係る有害事象

製品製造に関する責任は、GCTP省令に基づき製造販売事業者が負う。ただし、 採取機関又は仲介機関における手順からの逸脱、不履行が原因となって発生した 製品品質に係る有害事象については、製造販売事業者と採取機関又は仲介機関と の民事上の契約に基づき、採取機関又は仲介機関に対しても責任を求められると 考えられる。

(補足:契約における経費の設定について)(注2-d)

生物由来原料基準等においては、ヒト細胞組織等そのものに対する対価を生じさせないように提供されることが求められているが、提供に際して発生した実費に相当するものについての支払いは許容されている。

ヒト細胞原料を提供する採取機関又は仲介機関には、問診・検診・検査によるドナーの適格性診断、倫理審査、ドナーへの説明・同意取得、組織採取、情報の管理等による負担が生じるほか、ドナーに対してもウインドウピリオドの確認のための来院等、本来生じなかった負担が生じ得ることから、これら一連の作業費、管理費、人件費、採取機関からドナーに対して支払う負担軽減費等を、採取機関又は仲介機関に対して、経費として製造販売事業者が支払うことは許容されると考えられる。

なお、対象となる費用の範囲については、以下の例を参考とし、採取機関又は仲介機関が持続的に運営可能となる適切な支払額及び支払方法を、製造販売事業者、採取機関及び仲介機関における契約によって定めるものとする。

支払の対象となる経費の例

| 費用の例 | 概要 |
|--------------------------|---|
| 人件費 | ドナーリクルート、IC 取得、ヒト細胞原料採取(手術時の組織・細胞採取に係る追加工程)、各種事務手続等に要する追加的人員配置に係る費用、配置人員に係る教育研修費等 |
| 施設・設備費、維持管理費 | 地代家賃、建物・設備に係る初期投資及び更新費(減価償却費)、光熱水費、その他維持管理に要する費用 等 |
| 契約事務関係費 | 各種契約に関する弁護士費用等 |
| ヒト細胞原料の産業利用に 関する会議開催費 | 有識者謝礼、会場費 等 |
| 情報管理費 | 細胞品質情報及び個人情報の保管に係る費用、 サーバー等導入費、維持管理費用 等 |
| ドナー検査費 | 血液検査費 等(ウインドウピリオド検査を含む。) |
| 保険料、補償費用 | 採取及び検査に係る有害事象発生時のドナーへの損害賠償保 険、補償費用 等 |
| ドナー交通費、負担軽減費 | ドナーへの支払に係る費用(ただし、ヒト細胞組織原料等の提供は無償で行われることに留意。) |
| ウィルス等検査費 | 生物由来原料基準で定められたウィルス検査、製造販売事業 者から求められる追加検査に係る費用 |
| 一時保存、輸送費 | 輸送容器、輸送業者費用等 |
| 広報活動費 | 社会的受容性確保等のため実施するセミナー、パンフレット、 ウェブサイト作成・管理等に係る費用 |
| その他諸経費 | 上記以外で必要な経費(通信運搬費、旅費交通費、消耗品費、 租税公課 等) |

(注 2-a) 採取機関が満たすべき設備基準、人員基準等について

● 本ガイダンス (案) におけるドナーは、手術、出産等の目的で受診した者であることを想定してい

るため、採取機関は、「医療法(昭和23年法律第205)」に基づく病院又は診療所である必要がある。

● 生物由来原料基準においては、以下のとおり規定されている。

〇生物由来原料基準 第3の1 ヒト細胞組織原料基準 【抜粋】

(1) 医薬品等(血液製剤を除く。)を構成する原料等として用いるヒトに由来する細胞又は組織(以下「ヒト細胞組織原料等」という。)については、採取にあたって必要な衛生管理を行うために十分な人員及び設備を有する施設で採取されたものでなければならない。

(注 2-b) ドナーへの健康情報の開示について

- ヒト細胞原料採取後に発見されるドナーの健康関連情報については、「①ドナースクリーニングで発見される感染症関連情報」及び「②製造工程中あるいは移植後等に発見されるその他の健康関連情報」の2点が挙げられる。
- 「①ドナースクリーニングで発見される感染症関連情報」に対しては、製造販売事業者はドナーの 安全性確保のため、薬食発第 0907 第 3 号第 2 章第 1 の 1 (4) ⑤において、「検査結果等に問題があった場合の対処法について具体的に規定」をしておくことが求められている。

〇薬食発第 0907 第 3 号 第 2 章 製造方法 第 1 の 1(4) 細胞・組織の採取・保存・運搬【抜粋】

- ⑤ ドナーの安全性確保のための試験検査 細胞・組織採取時にドナーの安全性確保のために採取部位の状態の確認など試験検査を行わなければならない場合には、その内容、検査結果等に問題があった場合の対処法について 具体的に規定すること。
- 「②製造工程中あるいは移植後等に発見されるその他の健康関連情報」については、現行の法令等に明確な規定がないものの、ドナーの安全性確保のため、原則として、ドナーが希望する場合は返却されることが望ましい。また、ドナーが希望しない場合であっても、ドナーの生命に重大な影響を与えることが明確で、かつ、有効な対処方法がある場合については、返却されることが望ましい。

(注 2-c) ドナーに生じた有害事象への対応について

- ドナーへの補償については、本報告書別添2のIC文例「10.補償」と整合させる必要がある。
- ●ドナーへの補償の在り方については、本年度委員会では未検討であり、今後、更なる検討が必要であると考えられる。
- 参考として、<u>治験においては</u>、「医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第36号)」において以下が規定されている。

○医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令第14条

(被験者に対する補償措置)

第十四条 治験の依頼をしようとする者は、あらかじめ、治験に係る被験者に生じた健康被害(受託者の業務により生じたものを含む。)の補償のために、保険契約の締結その他の必要な措置を講じておかなければならない。

(注 2-d) 契約における経費の設定の考え方について

● 生物由来原料基準においては、以下のとおり規定されている。

○生物由来原料基準 第3の1 ヒト細胞組織原料基準 【抜粋】

- (4) ヒト細胞組織原料等の採取を行う者は、当該ヒト細胞組織原料等が、次に掲げる要件を満たすことを確認し、医薬品等に用いることが適切であることを確認しなければならない。
 - <u>ク</u> ヒト細胞組織原料等の提供が無償で行われたこと。ただし、ヒト細胞組織原料等の提供 <u>に際し発生した交通費その他の実費に相当するものにつ</u>いてはこの限りでない。
- 医薬発第1314号では、以下のとおり規定されている。

〇医薬発第 1314 号 (別添 1) 第 2 章 細胞・組織採取について【抜粋】

第3 無対価での提供

ドナーからの細胞・組織の提供は無対価で行われるものとする。ただし、細胞・組織の提供により生じるドナーの負担につき、交通費等実際にかかった費用を勘案しつつ、倫理委員会の了承を得た上で、適切な補填がなされることはこの限りでない。

3. 情報管理体制

再生医療等製品に用いるヒト細胞原料は、「生物由来原料基準」、「GCTP 省令」、「医薬発第 1314 号」、「薬食発 0907 第 3 号」により、情報の適切な管理、保管が求められている。また、再生医療等製品に係る製品は有効期間に 10 年又は 30 年を加算した期間 (注 3-a) の長期にわたる情報管理が義務付けられていることから、採取機関、仲介機関及び製造販売事業者は適切な情報管理体制を構築することが必要である。

3-1. 管理すべき情報

採取機関、仲介機関及び製造販売事業者は、以下の情報について取得し、個人情報保護法等の法令及びガイドライン等(以下「個人情報保護法等」という。)(注 3-b) 並びに各機関間の契約(注 3-c) に基づき適切に管理を行う。ただし、ドナーの氏名等、再生医療等製品の製造及び販売に当たり不必要な個人情報(以下「ドナー氏名等の個人情報」という。)については、採取機関又は仲介機関において秘匿することとし、原則として、製造販売事業者への提供は行うべきではない(注 3-d)。

① 「生物由来原料基準」、「GCTP 省令」、「医薬発第 1314 号」、「薬食発 0907 第 3 号」等に定められた情報

当該情報については、各基準等を満たす内容の情報取得・管理が必須である (注 3-e)。

② 「生物由来原料基準」、「GCTP 省令」、「医薬発第 1314 号」、「薬食発 0907 第 3 号」等に具体的な記述がないが、品質及び安全性の確保に必要な情報 当該情報の要否及び内容については、製造販売事業者が判断し、必要に応じ採取機関又は仲介機関との契約により取得・管理を行う (注3-f)。

3-2. 各機関の役割

(1) 製造販売事業者

上記「3-1.管理すべき情報」に記載した各情報について定義し、仲介機関(採取機関独立型の場合、採取機関)から提供を受ける。<u>ただし、ドナー氏名等の個人情報は除く。</u>

提供を受けた情報については、製造販売事業者の責任で個人情報保護法等を遵守した形で管理を行う。

(2) 採取機関

製造販売事業者により定義され、提供を求められた情報について、ドナー本人への説明・同意を経たうえで、個人情報保護法等を遵守した形で仲介機関に提供を行う。ただし、提供に当たっては、各機関の契約モデル(「2-3. 各機関間の契約モデル」参照)により、取扱いが異なるため、個人情報保護法等を遵守し、適切な契約を仲介機関と締結し実施する。

ドナー氏名等の個人情報については、予め、採取機関、仲介機関のどちらが当該情報を保管するかについて、採取機関と仲介機関の契約において定める。そして、採取機関が保管する場合には、製造販売事業者との契約に定められた期間、個人情報保護法等を遵守した形で情報管理を行う。

(3) 仲介機関

採取機関から提供された情報について、個人情報保護法等を遵守し、契約に基づき製造販売事業者に提供する。ただし、ドナー氏名等の個人情報は除く。

ドナー氏名等の個人情報については、予め、採取機関又は仲介機関のどちらが 当該情報を保管するかについて、採取機関及び仲介機関の契約において定める。 そして、仲介機関が保管する場合には、製造販売事業者との契約に定められた期間、個人情報保護法等を遵守した形で情報管理を行う。

3-3. 情報管理方法

(1) ドナー氏名等の個人情報の取扱い

ドナー氏名等の個人情報については、上記のとおり、採取機関又は仲介機関において秘匿する。

(2) 提供情報の元データの取扱い

提供情報の元データ(採取機関における診療情報等)については、GCTP省令に基づき、再生医療等製品に係る製品は有効期間に10年又は30年を加算した期間保管することが求められる場合がある。

製造販売事業者との契約において、提供情報の元データの保管が求められた場合、採取機関又は仲介機関は、製造販売事業者との契約に定められた期間、個人情報保護法等を遵守した形で情報管理を行う。

なお、医療機関である採取機関に診療録保管義務の期間 (5 年) (注3-g) を超え、情報管理・保管を求めることは、採取機関の負担となるため、原則として仲介機関がこれを担うことが望ましい。

(3) 提供時点で製造販売事業者から指定された内容以外の情報の取扱い

ヒト細胞原料の提供時点で指定された内容以外の診療録情報の保管を求めるかについては、「生物由来原料基準」及び「GCTP省令」等では定めがないため、製造販売事業者が必要であると判断する場合、各機関間の契約でその取扱いを定める。

3-4. その他

採取機関、仲介機関及び製造販売事業者間の契約においては、以下の取扱いについても定めることが望ましい。

- ・製品品質に係る有害事象発生時の提供情報の元データ及び提供時点で製造販売事業者から指定された内容以外の情報の閲覧手続き
- ・ 採取機関、仲介機関又は製造販売事業者において、法人の統合や事業の廃止等 が発生した場合の情報の取扱い

(注 3-a) 情報の保管期間について

● GCTP 省令第22条第3号において、製造管理及び品質管理に関する文書・記録については、以下の期間保管することが求められている。

OGCTP 省令第 22 条

(文書及び記録の管理)

- 第二十二条 製造業者等は、この省令に規定する文書及び記録について、あらかじめ指定した者 に、手順書等に基づき、次に掲げる事項を行わせなければならない。
 - 一 文書を作成し、又は改訂する場合においては、手順書等に基づき、承認、配付、保管等を 行うこと。
 - 二 手順書等を作成し、又は改訂するときは、当該手順書等にその日付を記載するとともに、 それ以前の改訂に係る履歴を保管すること。
 - 三 この省令に規定する文書及び記録を、作成の日(手順書等については使用しなくなった日) から次に掲げる期間(教育訓練に係る記録にあっては五年間)保管すること。
 - イ 指定再生医療等製品に係る製品にあっては、その有効期間に三十年を加算した期間
 - <u>ロ</u> 再生医療等製品に係る製品(イに掲げるものを除く。)にあっては、その有効期間に十年 を加算した期間
- なお、ヒト(同種) 細胞を原料として用いる再生医療等製品は、「指定再生医療等製品」に該当する。指定再生医療等製品に係る根拠規定としては、「生物由来製品及び特定生物由来製品並びに指定再生医療等製品の指定に関する考え方について」(厚生労働省医薬食品局審査管理課長・厚生労働省大臣官房参事官、薬食審査発 1105 号第 1 号・薬食機参発 1105 号第 2 号)及び薬機法に基づく「厚生労働大臣の指定する指定再生医療等製品」(厚生労働省告示)。

(注 3-b) 個人情報保護法等について

● 対象情報は個人情報及び要配慮個人情報を含むことから、情報管理に当たっては、以下の法令・ガイドライン等の遵守が必要である。詳細及び最新情報については、個人情報保護委員会のウェブサイト (https://www.ppc.go.jp/personalinfo/legal/) 等で確認のこと。

(採取機関、仲介機関及び製造販売事業者が遵守しなければならない法令等)

- ・ 個人情報の保護に関する法律(以下「個人情報保護法」という。)、同政令、規則
- ・個人情報の保護に関する基本方針
- ・医療・介護関係事業者における個人情報の適切な取扱いのためのガイダンス 等 (該当機関の場合)
 - ・行政機関の保有する個人情報の保護に関する法律
 - ・独立行政法人等の保有する個人情報の保護に関する法律
 - · 個人情報保護条例 等

(注 3-c) 契約形態による情報提供の取扱いの違いについて

● 各機関間におけるドナーに関する情報提供は、契約形態により、「第三者提供」に当たる場合と、 業務委託に伴う情報の「委託」に当たる場合がある。契約形態に応じ、情報移管に係るドナー本人 からの同意を取得する等、適切な処理を行う必要がある。

〇個人情報保護法第23条【抜粋】

第二十三条 個人情報取扱事業者は、次に掲げる場合を除くほか、<u>あらかじめ本人の同意を得ないで、個人データを第三者に提供してはならない</u>。

(一~四 略)

 $(2 \sim 4$ 略)

- 5 <u>次に掲げる場合において、当該個人データの提供を受ける者は、前各項の規定の適用については、第三者に該当しないものとする。</u>
 - 一個人情報取扱事業者が利用目的の達成に必要な範囲内において個人データの取扱いの全 部又は一部を委託することに伴って当該個人データが提供される場合
 - 二 (略)
 - 三 (略)

(注 3-d) 管理すべき情報に含まれる個人情報の取扱いについて

- これらの情報には、個人情報保護法で定める「個人情報(個人識別符号)」及び「要配慮個人情報」に該当する内容も含むため (注 3-d 参考 1)、取扱いにおいては、個人情報保護法等を遵守すること (注 3-d 参考 2)
- また、ドナー氏名等の個人情報については、採取機関又は仲介機関で秘匿することとするが、ドナーの氏名等を秘匿しても、(少なくとも細胞には個人識別符号であるゲノムデータが含まれるため) 個人情報保護法に定める「匿名加工情報」には該当せず、引き続き「個人情報(個人識別符号)」に当たることに留意すること。

(注 3-d 参考 1) 個人情報·要配慮個人情報の定義

| 用語 | 定義 |
|---------|--|
| 個人情報 | 生存する個人に関する情報であって、当該情報に含まれる氏名、生年月日、その他の記述等により特定の個人を識別することができるもの(他の情報と容易に照合することができ、それにより特定の個人を識別することができるものを含む。)、又は個人識別符号が含まれるものをいう。 |
| 要配慮個人情報 | 不当な差別や偏見その他の不利益が生じないようにその取扱いに特に配慮を要するものとして法第2条第3項、令第2条及び規則第5条で定める記述等が含まれる個人情報をいう。なお、医療機関等及び介護関係事業者において想定される要配慮個人情報に該当する情報とは、診療録等の診療記録や介護関係記録に記載された病歴、診療や調剤の過程で、患者の身体状況、病状、治療等について、医療従事者が知り得た診療情報や調剤情報、健康診断の結果及び保健指導の内容、障害(身体障害、知的障害、精神障害等)の事実、犯罪により害を被った事実等が挙げられる。なお、要配慮個人情報の取得や第三者提供には、原則として本人同意が必要であり、法第23条第2項の規定による第三者提供(オプトアウトによる第三者提供)は認められていないので、注意が必要である。 |

⁽出所)「平成30年度ヒト(同種)体性幹細胞原料の安定供給実現に向けた検討委員会」成果報告書(元資料:「医療・介護関係者における個人情報の適切な取扱いのためのガイダンス」⁶)

(注 3-d 参考 2) 個人情報保護法及び要求事項

| 項目 | 要求事項 |
|--------------------------|----------------------------------|
| 利用目的の特定等(法第 15 条、第 16 条) | 再生医療等製品に使用することを伝達 |
| 利用目的の通知等(法第 18 条) | |
| 個人情報の適正な取得、個人データ内容 | 年齢、性別、民族学的特徴、病歴、健康状態、既往歴等の情報を仲介機 |
| の正確性の確保(法第17条、第19条) | 関、製造販売業者に伝達することの同意 |
| 個人データの第三者提供(法第 23 条) | (氏名、住所、顔写真など再生医療等製品の管理に当たり不必要な個人 |
| | 情報は、採取機関又は仲介機関内で秘匿) |
| 第三者提供に係る記録の作成等 (法第 25 | 採取機関又は仲介機関が、本人の同意に基づき個人データの第三者提供 |
| 条) | を行う場合は、次の項目を記録しなければならない。 |
| | ・本人同意を得ている旨 |
| | ・第三者の氏名又は名称その他の当該第三者を特定できる事項 |
| | ・個人データによって識別される本人の氏名その他の当該本人を特定で |
| | きる事項 |
| | ・個人データの項目 |
| 保有個人データに関する事項の公表等 | 採取機関又は仲介機関は、保有個人データについて、その利用目的、開 |
| (法第 27 条) | 示、訂正、利用停止等の手続の方法及び利用目的の通知又は開示に係る |
| | 手数料の額、苦情の申出先等について公開 |

(出所)「平成30年度ヒト(同種)体性幹細胞原料の安定供給実現に向けた検討委員会」成果報告書を一部修正。

⁶ https://www.ppc.go.jp/files/pdf/iryoukaigo_guidance.pdf

(注 3-e)「生物由来原料基準」等に定められた情報について

主な内容は以下のとおりである。

「生物由来原料基準」、「GCTP省令」、「医薬発第1314号」、「薬食発0907第3号」に定められた情報

| 生物由来原料基準 | GCTP 省令 | 医薬発第 1314 号 | 薬食発 0907 第 3 号 |
|--|---|---|---|
| (生物由来製品の基準) | (再生医療等製品の製造管 理・品質管理の基準) | (細胞・組織取扱いの基本的 要件、細胞・組織利用医薬品 等の品質・安全性、細胞・組 織の取扱いに関する科学的及 び倫理的妥当性確保) | (ヒト(同種)体性幹細胞加工医薬品等の品質及び安全性 確保のための基本的技術要 件) |
| (ア)組織・細胞を採取した施 設 | イ 当該細胞又は組織を採取 した施設 | - | _ |
| (イ) 組織・細胞を採取した年 月日 | ロ 当該細胞又は組織を採取 した年月日 | _ | _ |
| (ウ)ドナースクリーニング のための問診、検診、検査等 による診断の結果及び状況 | ハ 当該細胞又は組織が人に 係るものである場合において は、ドナースクリーニング(ド ナーについて、問診、検査等 による診断を行い、製品の原料となる細胞又は組織を提供 するかどうかを判定すること をいう。)のためのドナーの問 診、検査等による診断の状況 ニ 当該細胞又は組織が動物 に係るものである場合におい ては、【略】 | (1) 細胞・組織の採取に当たっては、細胞・組織提供の適格性を確認するために、利用の目的に応じて問診等の診断及び検査を行うこと。 (2) 検査方法については、その時点で最も適切とされる、検査項目及び検査方法については、る方法を採用すること。なおいなる場所をでは、感染症等に関する新たな知見及び学問・技術の進歩に鑑み、随時見直しを行うこと。 (3) ドナースクリーニングに | (1) 起源及び由来、選択理由 (2) 原材料となる細胞・組織 の特性と適格性 ①生物学的構造・機能の特徴 と選択理由 ②ドナーの選択基準、適格性 (3) ドナーに関する記録 (4) 細胞・組織の採取・保存・ 運搬 ① 採取者及び採取医療機関 等の適格性 ② 採取部位及び採取方法の 妥当性 |
| (エ) 組織・細胞を採取する作業の経過 | ホ 当該細胞又は組織を採取 する作業の経過 | 当たっては、検査項目、検査 方法等により、ウインドウ・ ピリオドを勘案し、可能な限 り適切な時期に再検査を実施 すること。 | ③ ドナーに対する説明及び 同意④ ドナーの個人情報の保護⑤ ドナーの安全性確保のための試験検査 |
| (オ) 倫理委員会等の審議結 果 | | | ⑥ 保存方法及び取り違え防止策 |
| (カ) 同意説明文書及び同意 文書 | | - | ⑦ 運搬方法 ⑧ 記録の作成及び保管方法 |
| (キ)ドナーに関する識別番 号 | | - | |
| | へ 当該細胞又は組織の輸送 の経過 | - | |
| (ク) アからキに掲げるもののほか、再生医療等製品の品質及び安全性の確保に関し必要な事項 | ト イからへまでに掲げるもののほか、製品の品質の確保に関し必要な事項上記に掲げるもののほか、製品の品質の確保に関し必要な事項については再生医療等製品を製造する事業者(生物由来原料基準第3の1(5)の項目については医療機関でも可)において記録され、保管されていなければならない | | |

(出所)「平成30年度ヒト(同種)体性幹細胞原料の安定供給実現に向けた検討委員会」成果報告書を基に作成

(注 3-f)「生物由来原料基準」等に具体的な記述がないが、品質及び安全性の確保に必要な情報について

- 本ガイダンス(案)では、採取日時点で採取機関が保有する情報及び採取に当たり新たにドナーから提供を受けた情報を対象とすることを想定している。このため、以下の取扱いについては、今後検討を要する。
 - ・採取日以降の診療情報の取扱い(将来的に発生した疾病情報等の確認要否)
 - ・周産期付属物 (臍帯等) の場合、母親の診療情報は存在するものの、それ自体の診療情報は存在 しないため、別途取り扱う必要がある可能性

(注 3-g) 診療録等、診療情報の保管期間について

- 「診療情報の提供等に関する指針の策定について(医政発第 0912001 号 平成 15 年 9 月 12 日)」⁷ において、「診療情報」及び「診療記録」は、以下の定義となっている。
 - ・ 診療情報:診療の過程で、患者の身体状況、病状、治療等について、医療従事者が知り得た情報
 - ・ 診療記録:診療録、処方せん、手術記録、看護記録、検査所見記録、エックス線写真、紹介状、 退院した患者に係る入院期間中の診療経過の要約その他の診療の過程で患者の身体 状況、病状、治療等について作成、記録又は保存された書類、画像等の記録
- うち、法令等で保存年限が定められている主な診療記録は、以下のとおりである。

主な診療記録と保存期間

| 名称 | 作成者 | 保存期間 | 保存義務者 | 根拠 |
|---|---------|------|---------------------------|--------------|
| 診療録 | 医師 歯科医師 | 5年 | 病院又は診療所の管理 者、作成医師・歯科医師 | 医師法 歯科医師法 |
| 助産録 | 助産師 | 5年 | 病院、診療所又は助産所 の管理者、作成助産師 | 保健師助産師看護師法 |
| 診療に関する諸記録 ・病院日誌 ・各科診療日誌 ・処方せん ・手術記録 ・看護記録 ・検査所見記録 ・エックス線写真 ・入院患者及び外来患者の数 を明らかにする帳簿 ・入院診療計画書 | 病院 | 2年 | 病院 | 医療法施行規則 |

-(出所) 医療情報ネットワーク基盤検討会資料⁸及び直近の各法令を基に作成

_

⁷ https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=00tb3403&dataType=1&pageNo=1

 $^{^{8}\} https://www.mhlw.go.jp/shingi/2004/06/s0624-5e.html$

4. ヒト細胞原料の産業利用における審議

生物由来原料基準においては、品質及び安全の確保上必要な情報として、「倫理委員会等の審議結果」の保存が求められており (注4-a)、ヒト細胞原料の採取及び提供に当たっては、倫理委員会等の審議が必要となる (注4-b)。

4-1. 審議の目的

ヒト細胞原料を採取及び提供することに対する審議を実施することを目的とする。

4-2. 審議体制

採取及び提供に直接関与しない第三者を含む複数の有識者 (注4-c) による、合議制での審議を実施することとする。

有識者の選定に当たっては、既存の臨床研究法等に基づく倫理委員会又は「再生医療等の安全性の確保等に関する法律(平成25年法律第85号)」(以下「安確法」という。)に基づく特定認定再生医療等委員会等の構成員に、審議内容に応じ、必要な人員を加えるなどして組成することで差し支えない。

既存の臨床研究法等に基づく倫理委員会又は安確法に基づく特定認定再生医療等委員会等を活用する場合の方法については、

- ・既存委員会に新たな機能を加える
- ・既存委員会のサブワーキンググループを設ける
- ・既存委員会の構成員を活用し、産業利用に関する委員会を別に組成する 等が想定されるが、各機関において任意の方法で実施して差し支えない。

4-3. 審議を実施する機関

(1) 採取機関と仲介機関が別の機関である場合

(仲介機関介在型、仲介機関業務支援型)

原則として、仲介機関で実施することとする。なお、仲介機関から、外部機関への 委託により実施することも可能である。仲介機関において審議が実施されていれば、 採取機関で別途審議を実施する必要はない。

ただし、採取機関における既存の委員会(臨床研究法等に基づく倫理委員会等)の 構成員等により、審議が可能である場合など、採取機関が主体となって審議する方が 効率的である場合、採取機関が実施することを妨げるものではない。この場合、採取 機関において審議が実施されていれば、仲介機関において別途審議する必要はない。

(2) 採取機関が仲介業務も実施する場合

(採取機関独立型)

採取機関において委員会を組成し、審議を実施する。

4-4. 審議内容

以下の内容 (注 4-d) を審議することを基本とする。ただし、各項の内容について、審議時点で、倫理委員会等(臨床研究法等に基づく倫理委員会等を含む。)において既に審議済と

なっている項目は審議を省略することを可能とする。

- ①ヒト細胞原料の使涂
- ②ドナーの選定方法(検体数(ドナー例数)を含む。)、ヒト組織の採取プロセス
- ③ドナーへの説明文書及び同意文書の内容、IC 手続きの妥当性
- ④提供先(製造販売事業者等)についての検討・確認
- ⑤費用の透明性

4-5. 実施頻度

ヒト細胞原料の採取及び提供を実施する際に開催することを原則(注4-e)とする。

(注 4-a) 倫理委員会等の審議結果に関する生物由来原料基準の記述について

〇生物由来原料基準 第3の1 ヒト細胞組織原料基準【抜粋】

(5) ヒト細胞組織原料等についての、品質及び安全性の確保上必要な情報が確認できるよう、次に掲げる事項が記録され、保存されていなければならない。

ア ヒト細胞組織原料等を採取した施設

- イ ヒト細胞組織原料等を採取した年月日
- ウ ドナースクリーニングのための問診、検診、検査等による診断の結果及び状況
- エ ヒト細胞組織原料等を採取する作業の経過
- オ 倫理委員会等の審議結果
- カ同意説明文書及び同意文書
- キ ドナーに関する識別番号
- ク アからキまでに掲げるもののほか、医薬品等の品質及び安全性の確保に関し必要な事項

(注 4-b) 研究利用も含む場合の倫理委員会等の取扱いについて

- ヒト由来の組織及び細胞の研究利用については、臨床研究法(平成29年法律第16号)及び「人を対象とした医学系研究倫理指針」(以下「臨床研究法等」という。)に基づいた倫理委員会等を設置する必要があるとされているため、研究利用も含む場合は、これらも満たす取扱いが必要である。
- また、ヒトへの投与を行う研究(治験を含まない。)にあっては安確法における委員会の要件を満たす取り扱いが必要である。

(注 4-c) 有識者の構成について

- 審議結果の公正性担保のため、利害関係のない外部有識者の割合を一定以上とすることが望ましい。
- 審議を行う有識者構成は、下記が想定される。うち、①~③の有識者については、構成員に含むよう努めるものとする。④~⑥については、審議内容に応じ、必要な構成員を選定することとする。 なお、①~⑥の者について、その専門性から兼任できる場合は、兼任も可能とする。
 - ①再生医療について識見を有する者
 - ②生命倫理に関する識見を有する者
 - ③医学における人権の尊重に関して理解のある法律の専門家
 - ④臨床医
 - ⑤その他必要な法律の専門家
 - ⑥産学連携等に関し識見を有する者

⑦一般の立場の者

(注 4-d) 各項目における審議内容について

● 各項目の審議内容については、以下が想定される。

| 審議項目 | 想定される内容 |
|--|---|
| ①ヒト細胞原料の使途 | 使途の特定の程度の考え方については、本ガイダンス(案)「5-1-3 (3). 使途の特定の程度」及び IC 文例「7. 組織提供の意義・使用目的」を参照のこと。 |
| ②ドナーの選定方法、ヒト組織の採取プロセス | 例えば、 ✓ ドナーの選定基準は適切か ✓ ドナー例数及びその根拠は適切か ✓ 侵襲の程度は適切か (手術等に当たり、余剰摘出物を採取するプロセスが加わることにより本来の治療目的に支障がないか、ドナーに身体的・精神的に過度な負担を強いるものではないか 等) ✓ ドナーへの健康情報の返却に関する方針 ✓ ドナーの個人情報保護が担保されているか ✓ 小児からの採取を想定する場合、小児からでなければ採取が困難なヒト細胞原料であるか (成人からの採取で代替できる可能性はあるか) 等 |
| ③ドナーへの説明文 書及び同意文書の内 容、IC 手続きの妥当 性 | IC において使用する説明文書及び同意文書の内容、IC の実施及び取得体制については、本ガイダンス(案)「5. IC (インフォームド・コンセント)の実施、取得体制」及び「IC 文例」を参照のこと。 |
| ④提供先 (製造販売事業者等) についての検討・確認 | 例えば、 ✓ 採取機関又は仲介機関との利益相反は生じないか ✓ 適切なガバナンス体制(倫理委員会等の設置及び審査の実施状況等を含む)が構築されているか ✓ 提供したヒト細胞原料及び情報について適切な管理体制があるか 等 |
| ⑤費用の透明性 | 例えば、 ✓ ドナーに支払う負担軽減費及び製造販売事業者に請求する経費の設定が適切であるか 等 なお、経費の考え方については、「2. (補足:契約における経費の設定について)」 を参照のこと。 |

(注 4-e) 委員会の開催頻度について

● 「4-4 審議内容」本文に記載のとおり、既に審議済となっている項目の審議は省略可能であることから、審議内容が同一であれば、ドナーごとの開催は不要である。

5. IC (インフォームド・コンセント) の実施、取得体制

再生医療等製品に用いるヒト細胞原料の採取は、生物由来原料基準第3の1(4) (注 5-a) を満たす必要がある。そのため、ドナーからヒト細胞原料を採取する際には、ドナーに対する十分な説明を踏まえた同意を得る必要がある。

5-1. IC の実施

再生医療等製品に用いられるヒト細胞原料の採取に当たり、事前に、ドナーに対して 文書を用いて十分説明を行い、ドナーから文書で同意を得なければならない。

5-1-1. 実施時期

手術余剰物からヒト細胞原料を採取する場合には、手術の実施前に、手術内容に関する説明同意とあわせて実施する。

5-1-2. 実施対象

ドナー本人に対して説明を行う。ただし、成人年齢未満のドナーの場合、代諾者 $(^{!\pm 5-b)}$ に対して説明し、同意を得る必要がある (生物由来原料基準第 3 の 1(4) ウ)。もっとも、ドナー本人が未成年であっても、中学校等の課程を修了している、あるいは、16 歳以上の未成年者である場合で、かつ、十分な判断能力を有する等と判断される場合には、代諾に加えて、ドナー本人からの/1ンフォームド・アセントを得ることを推奨する $(^{!\pm 5-c)}$ 。

(注 5-a) IC に関する生物由来原料基準の記述について

○生物由来原料基準 第3の1 ヒト細胞組織原料基準【抜粋】

- (4) ヒト細胞組織原料等の採取を行う者は、当該ヒト細胞組織原料等が、次に掲げる要件を満たすことを確認し、医薬品等に用いることが適切であることを確認しなければならない。 ア (略)
- イ ヒト細胞組織原料等の提供を受ける際に、ドナーに対し、次に掲げる事項について、できる 限り平易な表現を用い、文書により適切な説明を行い、文書により同意を得ていること。
 - (ア) ヒト細胞組織原料等の使途
 - (イ) ヒト細胞組織原料等の提供により予期される危険及び不利益
 - (ウ) ドナーとなることは任意であること
 - (エ) 同意の撤回に関する事項
 - (オ)ヒト細胞組織原料等の提供をしないこと又はヒト細胞組織原料等の提供に係る同意を撤回することにより不利益な取扱いを受けないこと
 - (カ) ヒト細胞組織原料等の提供に係る費用に関する事項
 - (キ) ヒト細胞組織原料等の提供による健康被害に対する補償に関する事項
 - (ク) ドナーの個人情報の保護に関する事項
 - (ケ) ヒト細胞組織原料等を用いる医薬品等に係る特許権、著作権その他の財産権又は経済 的利益の帰属に関する事項
 - (コ) その他ヒト細胞組織原料等を用いる医薬品等の内容に応じ必要な事項
- ウ ヒト細胞組織原料等の提供を受ける際に、ドナーの代諾者の同意を得る場合にあっては、当 該代諾者に対し、次に掲げる事項について、できる限り平易な表現を用い、文書により適切な 説明を行い、文書により同意を得ていること。
 - (ア) ヒト細胞組織原料等の使途
 - (イ) ヒト細胞組織原料等の提供により予期される危険及び不利益

- (ウ) 代諾者となることは任意であること
- (エ) 代諾者の同意の撤回に関する事項
- (オ)代諾者の同意を行わないこと又は代諾者の同意を撤回することにより不利益な取扱いを受けないこと
- (カ) ヒト細胞組織原料等の提供に係る費用に関する事項
- (キ) ヒト細胞組織原料等の提供による健康被害に対する補償に関する事項
- (ク) ドナー及び代諾者の個人情報の保護に関する事項
- (ケ) ヒト細胞組織原料等を用いる医薬品等に係る特許権、著作権その他の財産権又は経済 的利益の帰属に関する事項
- (コ) その他ヒト細胞組織原料等を用いる医薬品等の内容に応じ必要な事項
- エ ヒト細胞組織原料等の提供を受ける際に、代諾者の同意を得た場合には、代諾者の同意に関する記録及び代諾者とヒト細胞組織原料等を提供する者との関係についての記録が作成されていること。
- オ ドナーがヒト細胞組織原料等を医薬品等に用いることについて同意した場合であって、当該 ヒト細胞組織原料等に培養その他の加工が行われるまでの間について、当該者が同意を撤回す ることができる機会が確保されていること。

カ~ク (略)

ケ ヒト細胞組織原料等の採取を行う場合にあっては、ヒト細胞組織原料等の採取を優先し、医学的処置、手術及びその他の治療の方針を変更することにより採取されたヒト細胞組織原料等でないこと。

(注 5-b) 代諾者の範囲について

● 代諾者の範囲等については「5-4.代諾(小児ドナーの場合)」を参照のこと。

(注 5-c) インフォームド・アセントの実施について

● インフォームド・アセントを得ることができるかどうかは、年齢だけでなく、本人の判断能力を考慮して検討し、可能な限り、インフォームド・アセントも取得すべきである。

5-1-3. 説明文書及び同意文書の内容

ドナーからのヒト細胞原料の採取に際しては、次に掲げる事項について、できる限り 平易な表現を用い、文書を用いて適切な説明を行う必要がある (注5-d)。また、ドナーからの 同意は、文書で得なくてはならない (生物由来原料基準第3の1(4)イ)。

(1) ドナーに対して説明が必要な事項

生物由来原料基準において、ドナーに対して、以下の項目を説明する必要があると 規定されている。

- (ア) ヒト細胞組織原料等の使途
- (イ) ヒト細胞組織原料等の提供により予期される危険及び不利益
- (ウ) ドナーとなることは任意であること
- (エ) 同意の撤回に関する事項 (注 5-e)
- (オ) ヒト細胞組織原料等の提供をしないこと又はヒト細胞組織原料等の提供に係る同意を撤回することにより不利益な取扱いを受けないこと
- (カ) ヒト細胞組織原料等の提供に係る費用に関する事項
- (キ) ヒト細胞組織原料等の提供による健康被害に対する補償に関する事項
- (ク) ドナーの個人情報の保護に関する事項
- (ケ) ヒト細胞組織原料等を用いる医薬品等に係る特許権、著作権その他の財産権又は経済的利益の帰属に関する事項 (注5-f)
- (コ) その他ヒト細胞組織原料等を用いる医薬品等の内容に応じ必要な事項

(2) 所有権の帰属

再生医療等製品の原料として利用する場合は、提供された組織及び細胞に係る権利 関係についての法的安定性が重要との観点から、ヒト細胞原料の所有権が製造販売事 業者に移転されることが重要であり、所有権の帰属を明示する表現(所有権の放棄及 び譲渡)の採用が説明文書及び同意文書において許容される。

文章例は、本報告書の別添2の「IC文例」を参照のこと。

(3) 使途の特定の程度

「生物由来原料基準」、「GCTP省令」、「医薬発第1314号」及び「薬食発0907第3号」により規定されるヒト細胞組織原料を入手する際に、製造販売事業者が入手すべき情報の内容・項目として、「感染症検査結果」及び「既往症等の情報」がある。これらは、個人情報保護法における「要配慮個人情報」に該当すると考えられる。

そのため、上記のうち、(ア) ヒト細胞組織原料等の使途については、利用目的をできる限り特定(個人情報保護法第 15 条)し、それを説明文書又は同意文書に明記してドナーへ説明を行い(利用目的の通知(同第 18 条))、同意を得ることが必要である。 (注 5-g)。

以上より、使途の説明に当たっては、以下の項目を盛り込む必要がある。

- ① 製造販売事業者の名称
- ② 使途の変更や追加があり得ること
- ③ 多数の患者に使用されること又は多数の製品が製造されること
- ④ 細胞が保管され利用されること
- ⑤ 提供した細胞が使われない可能性(廃棄や処分)があること

また、以下の項目については、ドナーが提供した自らのヒト細胞原料の利用目的をより深く知ることによって得られるドナーの利益等を慎重に判断した上で、採取機関、仲介機関又は製造販売事業者は、説明文書の項目として盛り込むことを検討すべきである。

- ⑥ 製造予定製品名(決まっている場合)、又は製品が開発中である事実、あるいは、 製品がイメージできる情報
- ⑦ 効能効果、予定効能効果、又は治療対象となる病気の名称や特徴

(注 5-d) 説明文書及び同意文書の参考例について

- 本報告書の別添2である「IC 文例」を参照のこと。
- 同意文書の宛名については、採取機関名となることを基本とするが、仲介機関の委託によって採取 機関が細胞を採取する場合などは仲介機関名とするなど、実態に応じた名称とすることを妨げない。

(注 5-e) 同意撤回の時期的な制限について

- ヒト細胞原料の所有権を放棄した後でも、ドナーの自己決定権の観点から、ドナーには、同意撤回 に関する権利が認められると考えられる。しかしながら、ヒト細胞原料の安定的供給の確保や、提 供された細胞を用いて製造された再生医療等製品による治療可能性、公衆衛生上の利益等の観点か ら、同意撤回権の制限は許容されるものとの整理ができる。
- 同意撤回が可能な時期については、時間で規定する考え方(説明文書及び同意文書の記載例:提供後6か月が経つまで、等)やプロセスで規定する考え方(説明文書及び同意文書の記載例:提供されたヒト細胞原料に対して特定の加工処理(具体的な処理名を明記)が加えられるまで、等)が考えられる。ドナーにとっての理解しやすさや、製造販売事業者等の活動への制限等の観点を比較し、倫理委員会等において同意撤回の時期的制限も含めた取扱いにつき検討すべきである。
- なお、生物由来原料基準においては、以下のとおり規定されていることから、少なくとも培養その 他の加工が行われるまでは同意撤回の機会を確保することが必要である。

〇生物由来原料基準 第3の1 ヒト細胞組織原料基準(4) 【抜粋】(再掲)

オ ドナーがヒト細胞組織原料等を医薬品等に用いることについて同意した場合であって、<u>当</u> <u>該ヒト細胞組織原料等に培養その他の加工が行われるまでの間について、当該者が同意を撤回することができる機会が確保</u>されていること。

(注 5-f) 財産権、経済的利益の帰属について

- ドナーへの説明においては、生物由来原料基準第3の1(4)イ(ケ)(ドナーに対する場合)及びウ(ケ)(ドナーの代諾者の場合)に定めるとおり、「特許権、著作権その他の財産権又は経済的利益の帰属」について明示する必要がある。説明に当たっては、採取されたヒト細胞原料が再生医療等製品の原料として利用されることを明示しつつも、ドナー氏名等の個人情報は採取機関又は仲介機関で秘匿され、そもそも製造販売事業者には知らされないこと(よって、製品とドナー個人とが紐付けされないこと)、また、再生医療等製品の販売により利益が発生してもドナーのものとならないことをしっかり伝え、十分にドナーの理解を得られるよう配慮することが重要である。
- なお、逆に、製造された再生医療等製品に不具合が起きた場合、ドナーの責任を問われることがな

いことも説明すべきである。

〇民法第 551 条第 1 項

贈与者は、贈与の目的である物又は権利の瑕疵又は不存在について、その責任を負わない。 ただし、贈与者がその瑕疵又は不存在を知りながら受贈者に告げなかったときは、この限りでない。

〇※改正民法第551条第1項〔令和2年4月1日施行〕

贈与者は、贈与の目的である物又は権利を、贈与の目的として特定した時の状態で引き渡し、又は移転することを約したものと推定する。

(注 5-g) 個人情報保護法の規定について

〇個人情報保護法第 15 条【抜粋】

(利用目的の特定)

第十五条 個人情報取扱事業者は、個人情報を取り扱うに当たっては、その利用の目的(以下「利用目的」という。)をできる限り特定しなければならない。

2 (略)

〇同第18条【抜粋】

(取得に際しての利用目的の通知等)

第十八条 個人情報取扱事業者は、個人情報を取得した場合は、あらかじめその利用目的を公表 している場合を除き、<u>速やかに、その利用目的を、本人に通知</u>し、又は公表しなければならな い。

 $2 \sim 4$ (略)

5-2. IC の取得体制

5-2-1. 説明文書及び同意文書の作成者

説明文書及び同意文書は、あらかじめ製造販売事業者とも協議した上で、採取機関又は 仲介機関が作成する。

説明文書及び同意文書の作成機関においては、当該文書の内容について、妥当かどうか 審議する体制の整備が求められる。なお、詳細は、「4. ヒト細胞原料の産業利用における 審議」を参照のこと。

5-2-2. ドナーへの説明の実施者

ドナーへの説明は、ドナーの心理的な負担感を軽減させること(断りづらくしないこと)や、説明内容に治療内容等以外の事項も少なからず含まれることなどから、主治医以外の第三者(コーディネーター等)が実施することが望ましいと考えられる。

コーディネーター等による説明の実施方法としては、仲介機関が採取機関に IC 取得を担当するコーディネーターを派遣し、ドナーへの説明を行う形態等も考えられる (注5-h)。

5-2-3. 説明文書及び同意文書の保存

IC 取得の際に使用した説明文書及び同意文書(説明実施日、説明実施者、説明内容、ドナーの署名等を記載したもの)は、ドナーへの説明を実施した機関にて保存することを原則とする(情報保管に関しては「3.情報管理体制」も参照のこと)。また、ドナーへも写しを渡すこととする。

(注 5-h) ドナーへの説明実施者について

- 主治医が説明に関与すべきか否かについては、治療内容及びドナーと主治医との関係性等により、 患者でもあるドナーと信頼関係がある主治医からの説明が望ましい場合も想定される。
- 本検討委員会の討議において紹介された説明方法としては、
- ・主治医が説明している例
- ・第三者的立場のコーディネーターが説明している例
- ・ドナーの希望により説明者を選択可能としている例 等があった。

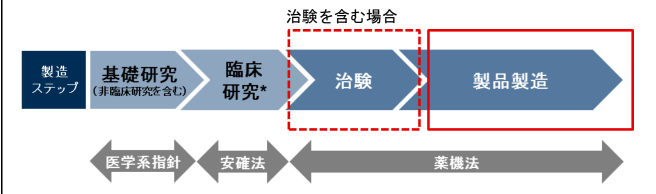
5-3. 広範な IC

再生医療等製品の原料として利用されることを目的としたヒト細胞原料の取得において、以下のような場合には、ICの対象となる範囲を広げることも認められると考えるのが妥当である。

5-3-1. 治験を含む場合

再生医療等製品の研究開発過程において、治験目的 (注 5-i) の利用も含めた形で IC を取得することは可能である。

これは、対象とする再生医療等製品が具体化していることから、ドナーの知る権利を充足する程度に、使途を明らかにした説明を行うことが可能であり、製品製造に当たっては、治験等で有効性・安全性について確認された原料と同一のヒト細胞原料を用いることが望ましいためである。



*ここでは臨床研究法第二条第1項に定める臨床研究で、細胞加工物を用い、安確法及び臨床研究法の対象となるものを想定している。

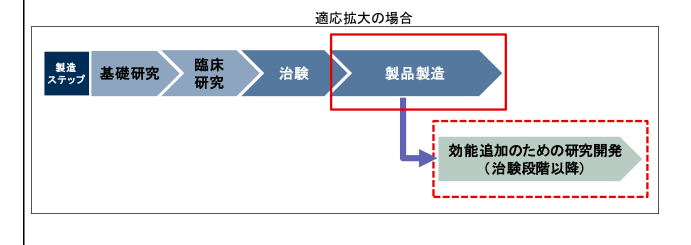
(注 5-i) 基礎研究、臨床研究目的のヒト細胞原料の採取について

● 治験の前段階である「基礎研究」及び「臨床研究」を含めた研究開発から製品製造までを行う場合には、関係法令等に規定される要求事項を含んだ IC の取得が必要である。なお、再生医療等製品の研究における IC に係る関係法令等としては、ヒトへの投与を行わない研究にあっては人を対象とする医学系研究に関する倫理指針、ヒトへの投与を行う研究(治験を含まない。)にあっては安確法が挙げられる。

5-3-2. 適応拡大の場合

効能追加のための研究開発(治験段階以降 (注 5-j)) 及び製品製造については、ドナーから 同意を取得する際の説明文書において該当する記載がされている場合には、ドナーに対し て使途を明示したものと解される (注 5-k)。

ただし、ヒト細胞原料の使途の明示は、ドナーが自らの細胞原料の提供を判断する際に極めて重要な情報である。そのため、製造販売事業者による将来の適応拡大を見越して、ドナーから同意を取得する際の説明文書における使途の説明について、ドナーが理解できないような、あまりに広範で抽象的な記載にするべきではない(注5-1)。



(注 5-j) 基礎研究、臨床研究段階について

● 治験の前段階である「基礎研究」及び「臨床研究」を含めた研究開発及び製品製造を行う場合には、 再生医療等製品に用いることを最終的な目的としたヒト細胞原料採取であっても、関係法令等に規 定される要求事項を含む IC の取得が必要である。(注 5-i 参照)

(注 5-k) 使途の記載方法について

- 例えば、以下のような記載であれば、適応拡大に伴う使途を適切に明示しているものと考えられる。
- ・ 当初、範囲を限定して承認申請をしたのち、対象疾患を拡大するための同一診療科の疾患への適応 拡大 (例えば、「外傷性の軟骨欠損、離断性骨軟骨炎」から、「変形性膝関節症」への適応拡大等)
- ・同じ作用メカニズムによって対象疾患が広がるような場合で、将来的に効能の追加等が考えられる 疾患について、どのような疾患分野かを明らかにしてなされた記載
- ・例示を行いつつ、関係する疾患を包含するような記載(例えば、「糖尿病性潰瘍や火傷の創傷、その他それに類する皮膚の疾患」、等)

(注 5-1) 抽象的な記載について

- 適応拡大のみを目的に、通常想定されないような数多くの疾患名を羅列した記載や、あまりに抽象的な記載を行うことは適切ではないと考えられる。
- なお、IC における説明文書及び同意文書の記載内容については、倫理委員会等で検討すべきである (本ガイダンス (案)「4-4. 審議内容③」)。

5-3-3. 提供先

ドナーの知る権利の観点から、ヒト細胞原料の提供先(発注者である製造販売事業者のほか、当該製造販売事業者の共同研究機関(注 5-m)、子会社や関連会社等)の名称は、原則として IC 取得の際の説明文書に記載する。

ただし、委託先(臨床試験段階の CRO や製品製造段階の CMO 等)の場合は、必ずしも 提供先の名称を明示することは求められない。

当該製造販売事業者が利用目的の達成に必要な範囲内においてヒト細胞原料の取扱いの全部又は一部を CRO や CMO 等に委託することについては、個人情報保護法第 23 条第 5 項第一号の規定を援用し、ドナーの同意が得られているとみなすことが可能である。そのため、製造販売事業者の下で業務を行う CRO や CMO 等へのヒト細胞原料の提供可能性を IC 取得の際の説明文書に記載していれば、個別具体的な委託先の名称の記載は不要と考えられる (注5-n) (注5-o)。

(注 5-m) IC の取得段階において未確定の共同研究機関について

- IC の取得段階において共同研究機関が未確定である場合でも、将来、他の再生医療等製品の製造販売企業や学術研究機関等との共同研究による開発が想定される場合には、個別具体の企業名を明示せずとも、以下の条件の下で、今後、ドナーから提供を受けたヒト細胞原料が共同研究先に提供される可能性があることを記載しておくべきである(ただし、個人情報保護法第23条等に留意)。
- ・ 共同研究機関の選定は、倫理委員会等の審査を踏まえ、製造販売事業者が責任をもって実施すること
- ・研究内容については、製造販売事業者が管理すること

(注 5-n) 発注者である製造販売事業者が事業等を売却した場合の取扱いについて

● 製造販売事業者がヒト細胞原料に係る事業を売却する場合には、当該事業の買収企業が、当初発注者である製造販売事業者(被買収企業)の地位を法的に承継するため、当該買収企業は当該ヒト細胞原料を使用することが認められる。

(注 5-o) 当初提供先から別の製造販売事業者等への提供について

- 当初の発注者である製造販売事業者が提供を受けたヒト細胞原料を、これを利用した研究等と共に、いわゆるライセンスアウトなどの形で、例えば効能追加部分に関しては別の製造販売事業者等提供することについては、以下の議論があり、今後検討を要する。
- ・ヒト細胞原料採取時点のドナーから同意を取得する際の説明文書に記載されたものに含まれる目 的に限り、当初提供先企業が企業選定に責任を持つなどの条件の下、許容され得るという考え方
- ・ 当初の提供先から別の製造販売事業者等にガバナンスが移転することから、慎重に取り扱うべきで あるという考え方

5-4. 代諾 (小児ドナーの場合)

小児ドナーからヒト細胞原料を採取する場合⁹は、以下に従って適切に代諾を取得する必要がある (注5-p)。

5-4-1. 代諾者の範囲

代諾者については、医薬発 1314 号(別添 1) 第 1 章第 3 の 4 において、「本人が説明を受け同意を与えることが困難な場合又は単独で完全な同意を与える能力を欠いている場合において、本人に代わって説明を受け同意を与える者で、本人が生存している場合にあっては本人に対して親権を行う者、配偶者、後見人その他これに準じる者等をいう」とされている。

小児ドナーの場合であれば、親権を行う者、後見人その他これらに準じる者で、両者の生活の実質や精神的共同関係から見て、ドナーの最善の利益を図りうる者を代諾者とすべき (注5-q) である。

5-4-2. 代諾者に対して説明が必要な事項

代諾者に対し、次に掲げる事項について、できる限り平易な表現を用い、文書により適切な説明を行い、文書により同意を得ることが必要である (25-r) (生物由来原料基準第3の1(4)ウ)。

- (ア) ヒト細胞組織原料等の使途
- (イ) ヒト細胞組織原料等の提供により予期される危険及び不利益
- (ウ) 代諾者となることは任意であること
- (エ) 代諾者の同意の撤回に関する事項
- (オ) 代諾者の同意を行わないこと又は代諾者の同意を撤回することにより不利益な取扱いを受けないこと
- (カ) ヒト細胞組織原料等の提供に係る費用に関する事項
- (キ) ヒト細胞組織原料等の提供による健康被害に対する補償に関する事項
- (ク) ドナー及び代諾者の個人情報保護に関する事項
- (ケ) ヒト細胞組織原料等を用いる医薬品に係る特許権、著作権その他財産権又は経済的 利益の帰属に関する事項
- (コ) その他ヒト細胞組織原料等を用いる医薬品内容に応じ必要な事項

5-4-3. 代諾の場合の記録

代諾者に対して説明を行い、代諾者から同意を得た場合には、代諾者の同意に関する記録及び代諾者とヒト細胞組織原料等を提供する者との関係についての記録が作成されていなくてはならない(生物由来原料基準第3の1(4)エ)。

(注 5-p) 小児ドナーからのヒト細胞原料の採取について

● 再生医療等製品の原料として、本人から同意が得られない小児由来のヒト細胞原料を用いることの 必要性について、倫理委員会等において十分に審議すべきである。

⁹ 本ガイダンス (案) においては、小児ドナーの代諾を対象として検討を行った。

(注 5-q) 小児ドナー本人に対する説明について

- 成人年齢未満のドナーからのヒト細胞原料の採取をするため、代諾者に対して説明・同意を行う場合であっても、ドナー本人の理解力に合わせ、できるだけ説明を行うべきである。
- インフォームド・アセントについては、「5-1-2. 実施対象」も参照のこと。

(注 5-r) 小児ドナー本人が成人した後の再度の説明同意について

- ドナーの利益を考慮すると、同意撤回が可能な場合には、成人後のドナー本人に対し、改めて IC の取得(再同意)を行うことが原則である。
- しかしながら、ドナーの同意撤回には時間、あるいは、プロセスの観点から、制限が存在することから(「5-1-3. 説明文書及び同意文書の内容」を参照。)、成人となった時点が撤回可能時期を超えている場合には、再度の説明及び同意の取得は事実上不可能である。こうした状況にかんがみ、小児ドナーが成人した後、既に撤回可能時期が過ぎている場合には、ドナー本人への再度の説明及び同意の取得は不要と考えられる。
- なお、本ガイダンス(案)及び本報告書別添2の「IC 文例」においては、ドナーが提供した細胞が、マスターセルバンクや製品として活用されたかどうかを、ドナー本人には開示しない運用を前提としている(IC 文例「15. 提供した組織の使用実績や成果に関する情報」参照)。採取後にドナーから再同意を得ることは、製品製造に用いられていることをドナーに開示することとなる点についても留意が必要である。

6. 社会的受容性の確保

再生医療等製品の原料として利用可能なヒト細胞原料の国内における安定的な供給体制の構築のためには、適切なドナーから同意取得、採取に協力いただくことが必要である。そのため、ヒト細胞原料採取と再生医療製品開発・販売の意義について、潜在ドナーを含む国民に広く理解いただき、社会的受容性を高めることが必要である。

これらについて、国民に理解いただくためには、

- ・ドナーから無償で提供されたヒト細胞原料が将来の患者を救うことになるということ
- ・細胞採取から製品開発・販売の状況に関して、透明性が確保されていることについて、国民向けに継続的な広報活動を実施していくことが重要である。

6-1. 広報活動の実施主体

製造販売事業者、仲介機関、採取機関は業界全体として広報活動を行うべきである^(注 6-a)。 特に、仲介機関は採取実績及び製造販売事業者における活用状況について把握可能であることから、仲介機関が中心となって採取機関及び製造販売事業者と協力し、以下のような広報活動を行うことが望ましい。

6-2. 広報内容の例

広報すべき内容としては、以下のような事項が例示される。

- ①細胞・組織提供の意義・目的
- ・採取対象となる細胞・組織の例
- ・主な利用製品、対象疾患の例等
- ②採取機関、仲介機関の概要
- ・組織の概要
- ・ヒト細胞原料の産業利用における審議体制
- 情報管理体制 等
- ③採取件数、利用件数 等

6-3. 広報方法の例

広報の方法としては、以下のような方法が考えられる。

- ①ホームページ作成、SNS を用いた発信 等
- ②パンフレット作成
- ③学会への参加
- ④一般市民向けセミナー 等

(注 6-a) 社会的受容性向上のための広報活動実施主体について

■ 国や関係団体等が広報活動にどのように協力すべきかについては今後の課題である。

「2019 年度 ヒト細胞原料の安定供給実現に向けた委員会」 委員名簿

(敬称略)

委員長

森尾 友宏 東京医科歯科大学大学院発生発達病態学分野教授

委 員

- 一家 綱邦 国立がん研究センター医事法研究室長
- 井上 悠輔 東京大学医科学研究所准教授
- 今川 究 JCR ファーマ株式会社研究本部研究所再生医療研究部長
- 大西 達夫 MLIP(エムリップ)経営法律事務所弁護士
- 佐藤 正人 東海大学医学部医学科外科学系整形外科学教授
- 高尾 幸成 ロート製薬株式会社再生医療研究企画部マネージャー
- 飛田 護邦 順天堂大学革新的医療技術開発研究センター准教授
- 畠 賢一郎 株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリング (J-TEC) 代表取締役会長執 行役員/一般社団法人再生医療イノベーションフォーラム (FIRM) 代表理事会長
- 八代 嘉美 神奈川県立保健福祉大学イノベーション政策研究センター教授/慶應義塾大学 医学部訪問教授

「国内医療機関からのヒト(同種)体性幹細胞原料の安定供給モデル事業」関係者

- ◆「再生医療実現プロジェクト」プログラムディレクター (PD)
 - 齋藤 英彦 国立病院機構名古屋医療センター名誉院長
- ◆プログラムスーパーバイザー (PS)
 - 中畑 龍俊 京都大学 iPS 細胞研究所顧問・特定拠点教授
- ◆プログラムオフィサー (P0)
 - 中西 淳 武田薬品工業株式会社 T-CiRA ディスカバリー シニアリサーチアドバイザー
 - 白戸 崇 東北大学病院臨床研究監理センター特任准教授
- ◆モデル事業の実施機関(◎印は研究開発代表者)

東京大学

- ◎ 長村 登紀子 東京大学医科学研究所附属病院セルプロセッシング・輸血部/臍帯血・臍帯バ
 - ンク部長/准教授
 - 長村 文孝 東京大学医科学研究所先端医療研究センター先端医療開発推進分野教
 - 授・医科学研究所附属病院 TR・治験センター長
 - 神里 彩子 東京大学医科学研究所先端医療研究センター生命倫理研究分野/研究倫
 - 理支援室准教授

琉球大学

◎清水 雄介 琉球大学大学院医学研究科形成外科学講座教授

植田 真一郎 琉球大学大学院医学研究科臨床薬理学講座教授/医学部附属病院臨床研

究支援センター長

角南 寛 琉球大学医学部 先端医学研究センター特命助教

池原 由美 琉球大学医学部附属病院臨床研究教育管理センター特命助教

株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリング

◎井家 益和 株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリング (J-TEC) 執行役員

研究開発本部長/研究開発部長

渡部 正利喜 株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリング (J-TEC) 研究開発

部マネージャー

坂本 道治 京都大学大学院医学研究科·医学部形成外科学講師

国立成育医療研究センター

◎梅澤 明弘 国立成育医療研究センター研究所再生医療センター長

中村 和昭 国立成育医療研究センター研究所薬剤治療研究部実験薬理研究室長

中沢 泉 国立成育医療研究センター研究所再生医療センター細胞医療研究部安

定供給事業担当

オブザーバー

◆厚生労働省医政局研究開発振興課再生医療等研究推進室

- ◆厚生労働省医薬·生活衛生局医療機器審査管理課
- ◆文部科学省研究振興局ライフサイエンス課
- ◆一般社団法人日本再生医療学会
- ◆一般財団法人再生医療イノベーションフォーラム (FIRM)

事務局

- ◆経済産業省商務・サービスグループ生物化学産業課
- ◆国立研究開発法人日本医療研究開発機構戦略推進部再生医療研究課
- ◆三菱 UFJ リサーチ&コンサルティング (委託先)