

慶應義塾特定認定再生医療等委員会 議事録  
(2024-11)

日 時 2025年2月18日(火) 17時00分～17時19分

場 所 Web会議システム (Zoom) を使用した開催

委 員

当委員会 での役割	氏名	性別	構成 要件 ※1	本委員会設 置者との利 害関係	同一の医療 機関に所属 しているか	出欠	利害 関係 ※2	
							審議 1	審議 2
委員長	中村 雅也	男	③	有	内	出	○	○
副委員長	神山 圭介	男	⑦	有	内	出	○	○
副委員長	許斐 健二	男	②	有	内	出	○	○
委 員	湯浅 慎介	男	①	無	外	出	○	○
委 員	三浦 恭子	女	①	無	外	出	○	○
委 員	赤松 和土	男	②	無	外	出	○	○
委 員	森尾 友宏	男	③	無	外	欠	○	○
委 員	佐藤 陽治	男	④	無	外	出	○	○
委 員	榛村 重人	男	④	無	外	欠	○	○
委 員	矢田部 菜穂子	女	⑤	無	外	出	○	○
委 員	中村 恵	女	⑤	無	外	出	○	○
委 員	古川 俊治	男	⑤	有	内	出	○	○
委 員	八代 嘉美	男	⑥	有	外	欠	○	○
委 員	大濱 眞	男	⑧	無	外	出	○	○
委 員	渡部 沙織	女	⑧	無	外	出	○	○

※1. 構成要件

- ①分子生物学、細胞生物学、遺伝学、臨床薬理学または病理学の専門家
- ②再生医療等について十分な科学的知見および医療上の識見を有する者
- ③臨床医（現に診療に従事している医師または歯科医師）
- ④細胞培養加工に関する識見を有する者
- ⑤医学または医療分野における人権の尊重に関して理解のある法律に関する専門家
- ⑥生命倫理に関する識見を有する者
- ⑦生物統計その他の臨床研究に関する識見を有する者
- ⑧前第1号から前第7号に掲げる者以外の一般の立場の者

※2. 利害関係

利害関係有りの場合●

利害関係無しの場合○

## 陪 席

信濃町キャンパス学術研究支援課（研究倫理担当）鶴尾、光永、櫻井

## 議 事

中村委員長より、2024年度第11回委員会は、Web（Zoom）を使用した開催であることが確認され、当委員会規程第8条第1項の成立要件を満たし、また第5条第2項（施行規則第46条）に規定された構成要件を満たしていることが確認された。

### 【承認事項】

#### （1）前回議事録案の確認

中村委員長より、前回開催された委員会（2024-10）の議事録案について説明がなされ、出席委員各位より異議なく承認された。

### 【報告事項】

#### （1）本日の出欠状況、および審査等業務に参加できない委員の確認

審議に先立ち、中村委員長より、本日の出席状況の確認後、審議課題において審査等業務に参加できない委員は該当なしとの報告がなされ、出席委員各位により確認された。

### 【審議事項】

#### （1）疾病等報告（継続審査・ヒアリング無）

受付番号	R2019003
再生医療等提供機関	慶應義塾大学病院
再生医療等提供機関管理者	松本 守雄
再生医療等の名称	進行子宮頸癌に対する骨髄非破壊的前処置および低用量 IL-2 を用いた短期培養抗腫瘍自己リンパ球輸注療法の第 II 相臨床試験
実施責任者	岩田 卓（婦人科）
再生医療等の区分	第三種（研究）
事務局受理日	2025年1月7日
議決不参加の委員 （申請者との利益相反あり等）	無

中村委員長より、前回委員会で指摘された事項について修正がなされた旨の説明があった。

出席委員より特に意見はなかったため、出席委員全員の合意に基づき判定が行われた。

判定：適

(2) 疾病等報告（新規・ヒアリング無）

受付番号	R2019003
再生医療等提供機関	慶應義塾大学病院
再生医療等提供機関管理者	松本 守雄
再生医療等の名称	進行子宮頸癌に対する骨髄非破壊的前処置および低用量 IL-2 を用いた短期培養抗腫瘍自己リンパ球輸注療法の第 II 相臨床試験
実施責任者	岩田 卓（婦人科）
再生医療等の区分	第三種(研究)
事務局受理日	2025 年 1 月 31 日
議決不参加の委員 (申請者との利益相反あり等)	無

中村委員長より、疾病等報告の内容について説明がなされた。

出席委員より特に意見がなかったため、出席委員全員の合意に基づき判定が行われた。

判定：適

【連絡事項】

(1) 委員研修の案内

許斐副委員長より、再生医療セミナー2024「再生医療等製品の開発：最近の再生医療等に関する動向」（第2回：AAV ベクター製品の開発における品質の留意点等）が2月28日（金）に再開される旨の案内があった。

(2) 再生医療等の安全性の確保等に関する法律等に関する Q&A（統合版）について

中村委員長より、「再生医療等の安全性の確保等に関する法律等に関する Q&A（統合版）」が2月18日に厚生労働省医政局研究開発政策課再生医療等研究推進室より委員会宛てに通知が届いたため、出席委員に情報共有がなされた。

以上