

安全未来特定認定再生医療等委員会

# 議事録要旨

第 257 回 13 部

〒213-0001 神奈川県川崎市高津区溝口 1-19-11 グランデール溝の口 502 号

一般社団法人 再生医療安全未来委員会

理事長 井上 陽

# 安全未来特定認定再生医療等委員会議事録要旨

## 第 257 回 第 13 部

2024 年 11 月 28 日

安全未来特定認定再生医療等委員会は、提出された再生医療計画について、その調査・審議・判定を行ったので、その議事録要旨を作成する。

### 【議題】

医療法人社団智孝会 錦野クリニック

定期報告「多血小板血漿 (Platelet-rich plasma:PRP) を用いた整形外科疾患に対する治療 (2 種)」

「多血小板血漿 (Platelet-rich plasma:PRP) を用いた整形外科疾患に対する治療 (血流のある部位)」(第 3 種)

(申請者：管理者 錦野 光浩)

### 【日時場所】

日 時：2024 年 11 月 26 日 (火曜日) 第 13 部 18：45～19：15

開催場所：東京都渋谷区渋谷 2-22-3 渋谷東口ビル

「多血小板血漿 (Platelet-rich plasma:PRP) を用いた整形外科疾患に対する治療 (2 種)」

### 第1 審議対象及び審議出席者

#### 1 出席者

出席者：委員については後記参照

陪席者：(事務局) 坂口 雄治、細川 美香

#### 2 技術専門員 寺尾 友宏 先生 (評価書)

医療法人八千代会 理事長

#### 3 配付資料

資料受領日時 2024 年 11 月 3 日

(本審査資料)

- ・再生医療等提供状況定期報告書 (様式第三)
- ・定期報告フォーム
- ・年間 教育・研修記録文書

(事前配布資料)

- ・再生医療等提供状況定期報告書 (様式第三)
- ・定期報告フォーム
- ・年間 教育・研修記録文書

(会議資料)

- ・再生医療等提供状況定期報告書 (様式第三)

- ・ 定期報告フォーム
- ・ 年間 教育・研修記録文書
- ・ 技術専門員による評価書

## 第2 審議進行の確認

### 1 特定認定再生医療等委員会（1，2種）の出席者による成立要件充足

以下の1～8の構成要件における2,4,5or6,8が各1名以上出席し、計5名以上であることが成立要件	氏名	性別（各2名以上）	申請者と利害関係無が過半数	設置者と利害関係無が2名以上
1 分子生物学、細胞生物学、遺伝学、臨床薬理学又は病理学の専門家				
2 再生医療等について十分な科学的知見及び医療上の識見を有する者	辻 晋作	男	無	無
3 臨床医				
4 細胞培養加工に関する識見を有する者	角田 卓也 藤村 聡	男 男	無 無	無 無
5 医学又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	井上 陽	男	無	有
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	山下 晶子	女	無	無
8 第1号から前号以外の一般の立場の者	奥田 紀子	女	無	無

事務局の坂口雄治が今回の審査の前に、開催基準に関して要件を読み上げ、全てにおいて条件を満たしていることを各委員に宣言した。

## 第3 審議

### 1 質疑

山下	45例45件あり、例数は大変多いですが、VASが上がったり下がったりで非常にバリエーションがありました。KOOSは上がっているものもありましたが、統計的にはよくなったとは言い難いということです
角田	

教育・研修は、院内で1回行われているだけです。学会への参加など院外についても行ってください

### 2 判断

審査の結果、報告内容が再生医療等の安全性の確保等に関する法律に適合しており、当該再生医療提供計画の継続に問題はないと全員一致で認められた。

ただし、教育・研修については、学会への参加など院外についても実施することが望ましい。

## 第4 審議結果

定期報告は適切である。

以上

「多血小板血漿 (Platelet-rich plasma:PRP) を用いた整形外科疾患に対する治療 (血流のある部位)」(第3種)

第1 審議対象及び審議出席者

1 出席者

出席者：委員については後記参照

陪席者：(事務局) 坂口 雄治、細川 美香

2 技術専門員 寺尾 友宏 先生 (評価書)

医療法人八千代会 理事長

3 配付資料

資料受領日時 2024 年 11 月 3 日

(本審査資料)

- ・再生医療等提供状況定期報告書 (様式第三)
- ・定期報告フォーム
- ・年間 教育・研修記録文書

(事前配布資料)

- ・再生医療等提供状況定期報告書 (様式第三)
- ・定期報告フォーム
- ・年間 教育・研修記録文書

(会議資料)

- ・再生医療等提供状況定期報告書 (様式第三)
- ・定期報告フォーム
- ・年間 教育・研修記録文書
- ・技術専門員による評価書

第2 審議進行の確認

1 認定再生医療等委員会 (3種) の出席者による成立要件充足

以下の1～4が各1名以上出席し、計5名以上であることが成立要件 ただし1に掲げる者が医師又は歯科医師である場合にあっては、2を兼ねることができる。	氏名	性別 (各1名以上)	申請者と利害関係無が過半数	設置者と利害関係無が2名以上
1 再生医療等について十分な科学的知見及び医療上の識見を有する者	角田 卓也 藤村 聡 山下 晶子	男 男 女	無 無 無	無 無 無
2 医師又は歯科医師	辻 晋作	男	無	無
3 医学又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又は生命倫理に関する識見を有する者その他の人文・社会科学の有識者	井上 陽	男	無	有
4 一般の立場の者	奥田 紀子	女	無	無

事務局の坂口雄治が今回の審査の前に、開催基準に関して要件を読み上げ、全てにおいて

条件を満たしていることを各委員に宣言した。

### 第3 審議

#### 1 質疑

山下	7例7件ですが、2週間後のデータしかないので、もう少し長期にわたって みてほしいと思います。2週間後ですと、よくなっています。
角田	提供計画では、1、3、6か月後に経過観察する予定ですので、提供計画に沿 った長期のフォローをお願いします
角田	教育・研修は、院内で1回行われているだけです。学会への参加など院 外についても行ってください

#### 2 判断

審査の結果、報告内容が再生医療等の安全性の確保等に関する法律に適合しており、当該再生医療提供計画の継続に問題はないと全員一致で認められた。

ただし、経過観察は長期にわたってフォローすることを要請するものとする。また、教育・研修については、学会への参加など院外についても実施することが望ましい。

### 第4 審議結果

定期報告は適切である。

以上