

審査議事録

1. 審査対象：再生医療等提供状況定期報告書
2. 審査日：2019年12月16日 19:30～20:30
3. 会場： DCプランニングジャパン株式会社会議室
4. 医療機関名：竹内歯科室
5. 管理者： 竹内 克豊
6. 再生医療等提供状況定期報告書受付日：2019/11/28
7. 提供している再生医療等の名称：
口腔インプラント治療に伴うCGF (Concentrated Growth Factors: 自己血液由来血小板成長因子含有フィブリンゲル)法による顎骨再生術又は歯周組織再生術
8. 認定再生医療等委員会委員：
岡村興一(専門医)、山田泰之(専門医)、中川哲夫(専門医)、玉伊吹(弁護士)、岡崎穂波(弁護士、女性)、諏訪芳博(一般)、小池智恵子(一般、女性)、西東千佳(一般、女性)の参加により、委員会成立を認める。
9. 審査内容
 - ① 疾病等の報告を受けた場合における意見(法第26条第1項第2号関係)
 - 疾病報告が無いため意見なし
 - 意見あり

 - ② 再生医療等の提供の状況について報告を受けた場合における意見(法第26条第1項第3号関係)
 - 別紙様式第三により報告を受け、特に意見なし
 - 意見あり

 - ③再生医療等の適正な提供のため必要があると認められる場合における意見(法第26条第1項第4号関係)
 - 提供された資料等の審査により、問題が無く特に意見なし
 - 意見あり

 - ④ その他の意見
当該提供計画に対象となる患者がいなかったため、再生医療提供の実績は残念ながら無いが、しかしながら研修会等に参加し常に研鑽を積まれており、院内教育においても定期的
に実施され、いつでも再生医療提供が可能な状態が維持されていることが確認できたこと
から、委員会メンバーからは今後継続して再生医療の提供について実施できる施設と考
えて問題が無いという意見が出されそれに対し全員一致が得られたため再生医療提供が継
続的にできる施設として認められる。
10. 再生医療等提供状況に対する委員会意見
 - (ア) 全員一致をもって、適切と判断。
 - (イ) 再生医療の継続的適否については、「継続を認める」とする。

以上

審査議事録

1. 審査対象： 再生医療等提供計画事項変更届書
2. 審査日： 2019年12月16日 19:00～19:30
3. 会場： DCプランニングジャパン株式会社会議室
4. 医療機関名： 竹内歯科室
5. 管理者： 竹内 克豊
6. 再生医療等提供計画事項変更届書受付日： 2019/11/25
7. 提供している再生医療等の名称：

口腔インプラント治療に伴うCGF(Concentrated Growth Factors:自己血液由来血小板成長因子含有フィブリンゲル)法による顎骨再生術又は歯周組織再生術

8. 認定再生医療等委員会委員：

岡村興一(専門医)、山田泰之(専門医)、中川哲夫(専門医)、玉伊吹(弁護士)、岡崎穂波(弁護士、女性)、諏訪芳博(一般)、小池智恵子(一般、女性)、西東千佳(一般、女性)の参加により、委員会成立を認める。

9. 評価書を提出した技術専門員の氏名： 岡村 大器

●委員会委員全員が評価書を確認した。

10. 審査内容

(ア) 提供機関管理者から規則第28条規定される提出された様式第2。

- ① 様式第2の記載内容の審査

● 全員一致をもって、適切と判断。

(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)

(イ) 様式第2に添付されるべき書類。

- ① 提供する再生医療等の詳細を記した書類

● 全員一致をもって、適切と判断。

(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)

- ② 実施責任者及び再生医療等を行う医師又は歯科医師の氏名、所属、役職及び略歴(研究実績あるいは当該実績等)を記した書類

● 全員一致をもって、適切と判断。

(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)

- ③ 再生医療等に用いる細胞の提供を受ける場合に、細胞提供者又は代諾者に対する説明文書及び同意文書の様式

● 全員一致をもって、適切と判断。

(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)

- ④ 再生医療等を受ける者及び代諾者に対する説明書及び同意文書の様式

● 全員一致をもって、適切と判断。

(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)

オカムラ歯科認定再生医療等委員会

- ⑤ 再生医療等提供計画に記載された再生医療等と同種又は類似の再生医療等に関する国内外の実施実績を記載した書類
- 全員一致をもって、適切と判断。
(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)
- ⑥ 再生医療等提供計画に記載された再生医療等に用いる細胞に関連する研究を記載した書類
- 全員一致をもって、適切と判断。
(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)
- ⑦ 特定細胞加工物概要書、特定細胞加工物標準書、衛生管理基準書、製造管理基準書及び品質管理基準書
- 全員一致をもって、適切と判断。
(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)
- ⑧ 再生医療等提供計画に記載された再生医療等の内容をできる限り平易な表現を用いて記載した説明書等
- 全員一致をもって、適切と判断。
(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)
- ⑨ 個人情報取扱
- 全員一致をもって、適切と判断。
(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)
- ⑩ 再生医療等を行った記録の作成方法を記載したもの
- 全員一致をもって、適切と判断。
(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)
- ⑪ 再生医療等の提供によると疑われる疾病等の報告方法を記載したもの
- 全員一致をもって、適切と判断。
(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)
- ⑫ 再生医療等の提供の状況に関する定期報告方法を記載したもの
- 全員一致をもって、適切と判断。
(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、適切と判断に至った。)
- ⑬ その他委員会が必要と認める資料
- 必要と認める資料なし。
(議長の問いに対し、各委員から特に意見は無く、必要と認める資料なしという判断に至った。)
11. 再生医療等提供計画事項変更届書に対する委員会意見
- (ア) 全員一致をもって、適切と判断。
- (イ) 適否決定書の再生医療の提供適否は、「適切と認める」とする。

以上