

# ナチュラルキラー（NK）細胞療法

## 悪性腫瘍の予防 説明同意文書

### （細胞提供者及び再生医療を受ける者）

【一般社団法人創生会 GINZA NOA CLINIC】

『一般社団法人創生会 GINZA NOA CLINIC インフォームドコンセント（説明と同意）基本方針』  
一般社団法人創生会 GINZA NOA CLINIC は、次の方針に則ってご説明いたします。

1. できる限り最新かつ正確な情報（病名、病状、治療法、その効果と副作用、予後等）を伝えるよう努めます。
2. 患者様の理解できる言葉で平易に説明するよう努めます。
3. 治療法については他のいくつかの選択肢があることを示します。
4. 一度同意した治療でも後で自由に同意を撤回できることを示します。
5. 患者様と医師が平等な立場で診療にのぞみます。

## 患 者 様 へ の 説 明 文 書

### ナチュラルキラー（NK）細胞療法（悪性腫瘍の予防）

#### 1. はじめに

ナチュラルキラー細胞療法（以下、NK 細胞療法）は、再生医療を国民が迅速かつ安全に受けられるようにするための施策の総合的な推進に関する内容を定めた、「再生医療等の安全性の確保等に関する法律（平成 26 年 11 月 25 日施行）」を遵守して行います。また、上記法律に従い、地方厚生局の認定を受けた認定再生医療等委員会（医療法人清悠会認定再生医療等委員会 認定番号 NB5150007）の意見を聴いた上、再生医療等提供計画を厚生労働大臣に提出し、受理された再生医療提供計画及び再生医療提供施設で行なわれるものです（提供計画番号：PC\*\*\*\*\*「ナチュラルキラー（NK）細胞療法（悪性腫瘍の予防）」）。

治療においての同意は担当医者からの説明とともにこの説明文を良く読んで、本療法について充分に理解した上で患者様の自由意思で治療を受ける事を決めてください。また、本療法を実施されなくても今後の治療において不利益になることはなく、本療法以外の最善の治療を受けることができます。さらに、本療法の実施に同意した後や、開始されてからでも、患者様が辞退を希望されれば、いつでも自由に辞退することができます。辞退した場合でも、患者様には本療法以外の最善の治療が行われますので、治療上の不利益を受けることはありません。

なお、本療法の治療費用については後述しますが、本療法は保険外診療となるため健康保険が適用されず、患者様に全額ご負担いただくことになります。

#### 2. がんと免疫について

人間には生まれつき免疫とよばれる働きが備わっており、体の中に侵入した細菌やウイルス等の異物を、体の中から取り除く働きがあります。予防注射もこの原理を応用したもので、例えば「はしか」の予防注射を行って免疫をつけると「はしか」のウイルスは、体の中に入つてこられなくなります（排除されます）。体の免疫は、がんが発症したり、転移したりすることとも、密接な関係があり、体の免疫力が低下した状態、例えば後天性の免疫不全症候群（エイズ）や臓器の移植に伴い投与される薬によって生じる免疫の抑制された状態では、がんができやすくなることが知られています。

#### 3. ナチュラルキラー細胞について

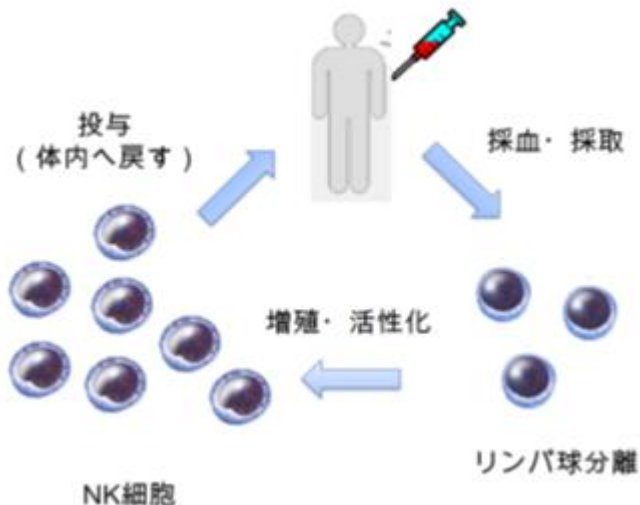
ナチュラルキラー細胞（以下、NK 細胞）は、生まれながらにして、体の中で異物を攻撃する能力を備えている免疫細胞の 1 つです。T リンパ球など他の免疫細胞とは異なり、異物を排除する際、抗原抗体反応を伴わないため、単独で体の中を幅広く行動することができ、がん細胞・細菌・ウイルスなど、本来体にあるべきものではない異物のみを狙って攻撃します。

※抗原抗体反応：体内に侵入した異物を「抗原」と呼び、その抗原を見分けた体は、「抗体」を産生し、次に同一の抗原が侵入した時に備えます。再び抗原が体内に侵入した

際、抗体は抗原と結びつき、抗原を体の外へ排除しようとします。これらの反応を、「抗原抗体反応」といいます。

#### 4. NK 細胞療法について

本療法は、前述した NK 細胞の能力を活用して、末梢血から採取した NK 細胞を、体外で増殖および活性化したのち、点滴で体内に戻す療法です。



また、注射された大量の NK 細胞は抗原抗体反応を伴わず、がん細胞・細菌・ウイルスなど、本来体にあるべきものではない異物のみを狙って、攻撃することを期待しています。

#### 5. 悪性腫瘍の予防ならびに悪性腫瘍の予防に対する NK 細胞療法について

国立がん研究センターをはじめとする研究グループでは、日本人を対象としたこれまでの研究を調べ、科学的根拠に根ざしたがん予防ガイドライン「日本人のためのがん予防法」を定めています。「禁煙」「節酒」「食生活」「身体活動」「適正体重の維持」「感染」の 6 つの要因を取りあげ、健康習慣を実践することで、がんになる確率を低くしていくことが可能とされています。しかし、がんについて、現状では確立した予防法は存在していません。

がん細胞は人の体の中で毎日数千個も発生しています。理論上 1 つのがん細胞が 1 センチの大きさ（約 10 億個のがん細胞）になるのに 10 年かかります。実際に毎日発生するがん細胞が増殖し『がん（悪性腫瘍）』という病気にならないのは、人間の体に生まれつき備わっている免疫の力の働きで、がんを排除しているからです。しかし、免疫の働きが低下したり、上手く働かなかったりした場合は、がん細胞は分裂し増殖を繰り返し大きくなります。

悪性腫瘍の予防に対する NK 細胞療法は悪くなった免疫の働きを改善すると共に、NK 細胞の補充を行い、がん細胞を排除する力を高めることで、がん細胞を排除し、がん発生の予防が期待できることを目的にしています。がん細胞の場合は、本人の細胞であり、これを本人の正常細胞と見分けるには、複雑で精緻な認識システムが必要となり、これ

を備えるのは NK 細胞だけです。悪性腫瘍の予防に対する NK の投与は 1 年間に 1~4 回程度の頻度で実施します。

**6. 細胞の提供を受ける医療機関の名称、細胞の採取を行う医師について**

医療機関：一般社団法人創生会 GINZA NOA CLINIC

細胞の採取を行う医師：\_\_\_\_\_

**7. 再生医療等を提供する医療機関の名称、当該医療機関の管理者、実施責任者、再生医療等を行う医師について**

医療機関：一般社団法人創生会 GINZA NOA CLINIC

管理者：田邊良介

実施責任者：田邊良介

再生医療等を行う医師：\_\_\_\_\_

**8. 細胞提供者として選定された理由／本療法を受ける方の選定基準について**

本療法は、重篤な疾患に罹患していない健常者を対象としています。細胞提供者と治療を受ける者が同一であり、以下の項目を満たす方が本療法の対象となります。

- 1) 20 歳以上の方
- 2) 重篤な臓器障害、感染症、血液異常、重篤な出血傾向がないこと。
- 3) 本療法を十分に理解し、書面による同意を取得していること。
- 4) 末梢血リンパ球採取前に血液検査、その他の全身状態において以下の基準を満たすこと。
  - ◎白血球数  $\geq 3,000/\mu\text{L}$
  - ◎ヘモグロビン濃度  $\geq 8.0\text{g/dL}$
  - ◎血小板数  $\geq 100,000/\mu\text{L}$
  - ◎血圧 収縮期血圧 90mmHg 以上かつ 180mmHg 未満
  - ◎体温  $\leq 38.0$  度
- 5) HIV 陰性の方。
- 6) その他、医師が適切と判断した方。

※ただし、データが基準を満たしている場合等でも、総合的に医師が不適切と認めた場合は実施対象から除外します。

また、以下の除外項目に抵触する場合、本療法の対象となりません。

- 1) 本療法に参加することが望ましくないと判断される重篤な臨床症状、または臨床検査値異常を有する方。
- 2) 精神疾患または精神症状を合併しており、本療法の実施が困難と判断される方。
- 3) 免疫不全症および日和見感染症の疑いのある方。
- 4) 妊婦、授乳中および妊娠している可能性、妊娠予定がある女性の方。
- 5) その他、担当医が不適と判断した方。

## 9. 治療の流れについて

### ①血液検査

患者様の全身状態や感染症の有無を確認するため、最大 32ml の血液を採取し検査を行います。

### ②末梢血採取

活性化した NK 細胞を作製するため、当院で末梢血から 24ml を目安に採血します。

※患者様のご病状等により、必要量の NK 細胞が採取できない場合があります。その際は、医師と再度、採血を行うことについて検討します。

### ③NK 細胞の作製

末梢血採取により得られた NK 細胞に対し、抗 CD16 抗体や抗 CD3 抗体、IL-2 や IL-15 等のサイトカインを用いて刺激し、活性化された NK 細胞を作製します（抗 CD16 抗体や抗 CD3 抗体、IL-2 等のサイトカインは、健常人でも体の中に存在する物質です）。

また、当院では安全性を十分に考慮し、抗 CD16 抗体や抗 CD3 抗体、IL-2 や IL-15 等のサイトカインについては体の中に投与しても問題ないと考えられる品質（GMP グレード）のものを用いると共に、体の中に混入しないよう配慮し作製しています。さらに、外部の検査機関へ依頼し、投与する NK 細胞溶液中に、細菌、真菌、ウイルス、発熱物質等、人体に害があるものが含まれていないことも確かめます。

※患者様のご体調によって、採血で必要量の NK 細胞が採取できた場合でも、少量の NK 細胞しか作製できない可能性があります。

### ④NK 細胞の投与

NK 細胞は、末梢の静脈より約 30 分程度かけて点滴（投与）します。2~3 ヶ月間隔を目安に行いますが、患者様のご病状等によって、それ以上の間隔で行う場合もあります。

### ⑤評価（治療効果と安全性の確認）

本療法の効果と安全性を確認するため、NK 投与後は発熱等を定期的に確認し、一般の血液検査や NK 活性の測定を行います。（医学的に必要と判断された場合、確認項目を追加する場合があります）。また、必要に応じて本療法実施終了後に於いても、患者様のご病状等の確認を行います（追跡調査）。

※血液検査は、他の医療機関にて実施された結果も参考にいたします。

※これらの確認は、医師の判断等により実施しない場合があります。

## 10. 治療に対する効果（予想される臨床上の利益）について

本療法は、まだ有効性が確立されているわけではありませんが、健康な人に対して実施する本療法には、免疫力向上によるがん予防などの効果が期待されています。

(Lancet. 2000. 356:1795. )

## 11. 副作用および不利益について

大学研究機関等で行われた研究報告では、本療法の副作用は軽度であり、発熱外には殆ど認められないことが報告されています。しかし、未知の副作用等が起こりうる可能

性は否定できません。以下に、起こりうる可能性のある副作用等についての例を示します。

	副作用	頻度	内容
採血	めまい、吐き気 (迷走神経反射)	○	緊張や不安が原因で起こることが多いため、患者様がリラックスして採血できる環境作りに努めます。
	皮下出血（内出血）	○	穿刺時や、止血が不十分な場合に起こります。十分な圧迫止血をお願いします。
	神経損傷	△	穿刺時に手指のしびれやいつもとは違う強い痛みがあり、しばらく持続します。通常の採血行為では太い神経を損傷させる可能性は低く一時的な場合がほとんどです。このような症状が現れましたら、直ちに採血を中止致しますので、お申し出ください。
作製	細菌等の汚染 (コンタミネーション <sup>※1</sup> )	△	採血から作製の工程で細胞の汚染が発見された場合は、当該細胞は治療に用いることができないため、改めて採血の実施について検討します。
NK 細胞療法	発熱	○	原疾患に起因しない 38°C を超える発熱や、体調不良（感冒等）時は投与を延期する場合があります。また、接種後 38.5°C 以上が 2 日以上続く場合は、当院にご連絡ください。必要に応じて、医師の診察を受けていただきます。
	感染症	△	NK 細胞を作製する際に、アルブミン製剤 <sup>※2</sup> を使用します。アルブミン製剤は、医薬品として国内製造販売承認されており、使用にあたり感染症の確認を行っていますが、未知の感染症にかかることは否定できません。

○まれにおきる △極めて少ない

#### ※1 コンタミネーションについて

採血時や、NK 細胞の作製中等に、細菌や真菌等が混入することをいいます。混入した場合、作製している細胞はすべて廃棄し、投与を行うことができません。

コンタミネーションは、万全の体制で NK 細胞の作製を行った場合でも、患者様のご体調等によって起こる可能性があります。このような場合、再度、採血を行うことについて検討します。

#### ※2 アルブミン製剤（血漿分画製剤）について

血漿分画製剤には、副作用や合併症の可能性があります。

- ①近年、血漿分画製剤による感染症（B型肝炎、C型肝炎、HIV 感染症、成人T細胞性白血病ウイルス感染、細菌感染等）の伝播の危険性は否定できません。
- ②変異型クロイツフェルト・ヤコブ病の原因とされる異常プリオン等、新しい病原体や未知の病原体による感染症の伝播の危険性は否定できません。

③ヒト由来のアルブミン製剤は、長時間高温で滅菌されているため、これまで感染の報告はありませんが、未知の感染症を含めた副作用や、合併症が生じる可能性は否定できません。また、他人の血液成分によってアレルギー反応（じんましん、アナフィラキシー反応、発熱、血圧低下、呼吸困難など）が引き起こされる可能性があります。

④ヒト由来のアルブミン製剤の使用によって、健康被害を受けた方への救済を図るために生物由来製品感染等被害救済制度がありますが、本療法に伴う場合には保険診療としての使用ではないため、この制度の対象にはなりません。

## 12. 費用について

本療法の治療費用は保険外診療になるため、本療法および本療法に伴う副作用の処置等に関する費用については、患者様にご負担いただくことになります。本療法の費用の概算は約30万円ですが、詳細は当院のスタッフよりご説明いたします。

本療法を開始する前、あるいは途中で中止される場合においても、末梢血の採血後は、お支払いただいた費用の返還はできませんので予めご了承ください（本療法では、採血後に直ちに全ての作製を行うため、採血後の費用の返還はできません）。また、細胞が治療に必要な数に満たなかった場合等で、再度、採血を行った場合は、別途費用のご負担はありません。

※本療法は、医療費控除の対象となります。詳しくは国税庁、または最寄りの税務署へお問い合わせください。

## 13. 個人情報の取り扱いについて

患者様の個人情報は、個人情報保護法（平成15年5月施行）および当院の個人情報の取り扱い規定により適切に保護されます。

以下の情報、並びに採取された生体試料（末梢血、がん組織等）を個人情報に十分配慮した（匿名化）うえで、使用する場合があります。

### <使用する情報>

- (a) 年齢 (b) 性別 (c) 病名（診断名、病期分類）(d) 既往歴（従来の疾患歴）(e) 治療、投薬および手術歴等、並びにその内容 (f) 血液および画像所見 (g) 病理所見

### <情報の使用目的>

- (a) 学会・論文等における発表 (b) 学術支援活動並びに免疫細胞療法等の啓発活動
- (c) 症例検討会（院内のみならず院外の医師、看護師等と行う症例情報に関する検討会を含みます）(d) ホームページにおける掲載 (e) 患者様向けセミナー

## 14. 補償について

本療法を受けていたる間、あるいは終了後において、お体の異変に気づきましたら、お申し出ください。適切な治療が行われるよう努めます。なお、本療法について発生した健康被害に対しての医療費や医療手当、または補償金や賠償金などの特別な制度はありませんので、ご了承ください。

## 15. 知的財産権について

本療法を通じて得た患者様の情報等を基にした研究の成果として、将来的に知的財産権などが生じる可能性があります。その際の権利などは、本療法や関連した新しい治療法をさらに発展させていくために、当院ならびに大学などの研究機関や研究開発企業が積極的に活用して行くことを想定しております。従って、本療法を通じて得られた研究の成果は個人に帰属させないこととしております。皆様のご理解とご協力をお願いいたします。

## 16. 利益相反について

NK 細胞療法に関しては、患者様またはご家族、もしくは法定代理人に対し、「説明文書」に基づいて十分に説明を行ない、文書にて患者様の自由意思による同意書を取得いたします。同意書が取得できない患者様については、臨床データの集積や分析は行ないません。また、同意書や臨床データの閲覧については、守秘義務を負う者に限られ、個人情報が特定されないよう取り扱われます。

## 17. 免責事項について

### ①NK 細胞の補償

細胞調製室（CPC）内で作製された NK 細胞が、当院の管理外で発生した天災、事情等により、作製した細胞を本療法に用いることが困難になる場合があることを、予めご了承ください。

### ②コンタミネーションによる NK 細胞の破棄

NK 細胞作製の際に、何らかの原因でコンタミネーション（11. 副作用および不利益の項参照）を起こした場合、作製した NK 細胞はすべて破棄することになります。当院に起因する場合は、NK 細胞作製の実費費用分についてご返金し、再度、採血を行うか、患者様と相談し決定します。

### ③NK 細胞の投与

患者様のご病状等により、投与が適さないと医師より判断され、投与を中止する場合があります。その際、費用の返還はできないことを予めご了承ください。

### ④治療終了後の NK 紹介について

本療法終了後、口頭等により患者様およびご家族様、法定代理人の同意を得た場合、もしくは診療（治療）最終日より 1 年間の保管期間が経過した場合、当該 NK 紹介は医療用廃棄物として、適切に破棄いたします。

## 18. 確認事項について

### ①同意はいつでも撤回可能なこと

本療法の実施については、患者様の自由な意思でお決めください。  
治療途中でも同意を撤回することが可能です。その際、患者様の不利益は一切ありません。

ん。

## ②治療を中止・中断する場合

以下の条件においては、本療法を中止・中断することがあります。なお、その場合、お支払いいただいた費用の返還は出来かねますので、予めご了承ください。

- ・患者様のご病状等により、本療法を行うことが医師により困難と判断された場合。
- ・重い副作用が確認された場合。
- ・その他、医師が投与を中止すべきと判断した場合。

## ③治療の適応

以下の条件においては、本療法を受けることができません。

- ・同意が得られない患者様。
- ・患者様のご病状等により、本療法を受けることが困難と医師が判断した場合。

## ④急変時および終末期医療の診療について

当院は外来診療のみとなっております。当院での治療を行う際には、急変時に対応していただけよう、予め主治医の方に理解および了承を得てください。

また、当院は終末期医療の診療は行っておりませんので、病気の進行に伴い入院が必要になった際の対応についても、予め主治医とよくご相談ください。

## ⑤治療の同意について

本治療法を施行する前に治療法についての内容及び副作用の可能性について充分熟知した上で、治療を受ける事を決めてください。

以上の説明で、ご不明な点がある場合には、医師におたずねください。

また、常用されている健康食品・おくすり等がございましたら、医師もしくは看護スタッフまでお知らせください。

## 19. 本治療の審査等業務を行う認定再生医療等委員会について

医療法人清悠会認定再生医療等委員会 認定番号：NB5150007

〒529-0425 滋賀県長浜市木之本町木之本 1710-1

TEL：0749-82-3553 FAX：0749-82-3553

## 20. 担当医師および健康被害が発生した場合の連絡先について

一般社団法人創生会 GINZA NOA CLINIC

〒104-0061 東京都中央区銀座 5-4-6 ロイヤルクリスタル銀座 3 階

院長 田邊良介

TEL：03-6264-5865