

「パーキンソン病に対するヒト自己脂肪組織由来間葉系幹細胞を用いた治療」 を受ける方への事前説明書

【はじめに】

この文書は、この臨床治療（以降は本治療）を受ける事を決めていただくために作成されたものです。本治療を受けるかどうかはあなたの意思により決定するものであり、強制されるものではありません。また、一度同意をされてもいつでも取り消すこともできます。治療を受けない場合でも、決して不利益を受けることはありません。この文書をお読みいただき、十分な説明をお受けになり、正確に理解した上でご判断ください。

（１）「ヒト自己脂肪組織由来間葉系幹細胞を用いた再生医療」および本治療の目的と内容

一般的に、臓器および組織機能の再建をするための医療技術を総合して「再生医療」といいます。過去から医療現場で行われている臓器移植も「再生医療」となりますが、近年、骨髄、臍帯血、脂肪組織等の中にごく僅か存在する幹細胞を患者の体内に補充する医療が注目を浴びております。脂肪組織由来幹細胞を用いた再生医療は、将来的には失った臓器、組織を修復することが目的となる可能性がある医療技術です。

現在、各治療機関では各種臓器の発生過程で幹細胞を用いて再生させることにより、組織および臓器の再生ができるように治療が進んでおります。また、安全性という面でも細胞を治療用途で用いる際の製造に関するガイドラインも整備が進められており、21世紀の革新的な医療と位置付けられており、国家プロジェクトとしても重点がおかれている医学分野です。

幹細胞には次ぎの3種類があります。

- ① ヒト体性幹細胞：今回の脂肪組織由来間葉系幹細胞はここに分類されます
- ② ヒト胚性幹細胞（ES）細胞
- ③ ヒト人工多能性幹細胞（iPS細胞）

現在、各治療機関で幹細胞を用いて、組織および臓器の再生ができるように治療が進んでおります。

2001年、Zukという学者が脂肪組織に幹細胞が存在することを報告しました。脂肪は低侵襲で比較的簡単に採取可能であることが特徴です。脂肪から採取される細胞分画には、脂肪細胞、軟骨細胞、骨芽細胞や筋芽細胞など間葉系細胞だけでなく、上皮細胞や神経細胞、血管内皮細胞、さらには血球系細胞や肝細胞にも分化する幹細胞が含まれることが明らかになっています。現在、海外や我が国でも非培養脂肪由来幹細胞を治療に用いる臨床治療が進行しています。2010年頃より海外では、ヒト自己脂肪組織由来間葉系幹細胞を用いた臨床治療が進められており治療、パーキンソン病を対象に臨床治療（以降は本治療）を行うものです。

当院で実施される自己の「ヒト自己脂肪組織由来間葉系幹細胞を用いた臨床治療」（以下

「本治療」という)は、間葉系幹細胞の特性として、

- 1) 傷害組織へのホーミング(目的の方向に細胞が遊走する)作用を有する。
- 2) 傷害組織部位で成長因子などのサイトカイン(免疫細胞から生産される様々な働きを持つタンパク質、いろいろなホルモン様作用を有する液状物質)を分泌するという点に着目して、既存治療法で有効性に乏しく他の治療手段が確立されていない難治性疾患のうち、パーキンソン病の治療効果を本治療前の症状に比較した改善度により評価することを目的とします。

本治療では、同意を得た患者の自己脂肪組織よりタカラバイオ株式会社細胞調製室で培養された自己脂肪組織由来間葉系幹細胞を医療法人社団恵仁会なぎ辻病院(以降はなぎ辻病院)において、自己に経静脈投与し、病状の改善度及び画像検査により、治療効果を評価するものです。

(2) 本治療を行うにあたっての利益、不利益について

1) 現行の治療法について

パーキンソン病で脳神経細胞が障害される原因は現在不明です。疾患の原因はある程度想定されてきていますが、症状の発生につながる科学的メカニズムは未だ明らかになっていません。

現在本邦で保険収載されている薬剤にはドーパミン製剤(L-ドーパと脱炭酸酵素阻害剤の合剤:マドパー、ネオドパストンなど多数)、ドーパミンアゴニスト(レキップなど多数)、MAO阻害剤などがありますが、いずれも疾患による神経障害を止める効果は無く、病状は進行していきます。

2) 脂肪組織由来間葉系幹細胞で期待される治療効果について

脂肪組織由来間葉系幹細胞には次の働きが認められています

- ・神経細胞に分化する能力があります。
- ・神経細胞を修復する能力があります(幾つかの成長因子を分泌することが確認されています)。
- ・血流を改善する働きがあります(血管新生、血管修復をすることが確認されています)。
- ・炎症を抑える効果があります。

こうした働きから障害された脳を修復することが期待されています。つまり、病気の進行を抑え、脳を元の状態に戻す働きが期待されています。

3) 不利益について

脂肪組織由来間葉系幹細胞は本人の細胞を無血清培地で培養したものであるため拒絶反応は生じません。また遺伝子操作を加えていないため癌化することもあります。また、(5)安全性および予想される合併症、有害事象及びその対応に記載されている通り、予測される事象として、皮下血腫(程度により腹部皮膚の色素沈着)(1~5%)、

創部からの出血（1～2%程度）、創部の疼痛・腫脹（2～3%）、培養細胞投与後に起こり得る合併症としてアナフィラキシー反応（急性アレルギー反応による冷汗、吐気、嘔吐、腹痛、呼吸困難、血圧低下、ショック状態など）（1%以下）の可能性がありま
す。約30分の点滴投与であるため侵襲（お身体への負担）はありません。

（3）実施方法

本治療は、1）血液検査→2）脂肪組織、血清の採取→3）術後処置・抜糸→4）脂肪組織由来間葉系幹細胞の培養、5）脂肪組織由来間葉系幹細胞の投与という流れで行われます。以下にそれぞれを説明します。

1）血液検査について

初回来院時に採取した血液を用いて血液・生化学検査とウイルス・細菌検査を行います。ウイルス・細菌検査は以下の8項目について行います。

- ①HIV（抗原抗体法）
- ②HCV 抗体（CLIA 法）
- ③HBs 抗原（CLIA 法）
- ④HBe 抗原（CLIA 法）
- ⑤HTLV-I 抗体（CLEIA 法）
- ⑥梅毒（RPR 法）
- ⑦梅毒（TPHA 法）
- ⑧マイコプラズマ（PA 法）

「基準値以上の結果が出た場合の追加検査」

- ②の場合－⑪HCV-RNA 定量 TaqManPCR（またはHCV コア抗原）
- ⑤の場合－⑫HTLV-1 プロウイルス DNA 定性
- ⑧の場合－⑬マイコプラズマ・ニューモニエ核酸同定

血液検査結果の判定には、約1週間の時間が必要です。検査で本治療の実施が不可能と判定されました場合には、本人又は代諾者のみに通知し、来院頂き説明申し上げます。なお、この血液は保存し、本治療の実施が決まった際に諸検査を行わせていただくことがあります。

2）-1 脂肪組織採取

患者様の腹部あるいは臀部、その他に脂肪組織の採取が可能な部位を患者様と本治療担当医師とでお話の上で決め、局所麻酔下（エピネフリン添加リドカインを使用）に3～4cmの小切開を加えて採取します。麻酔薬に対する過敏反応や有害事象が認められた場合には施術を中止します。脂肪組織はブロックで採取し、10g～15gを2個に分けて、 γ 線滅菌

した 50cc 容器(タカラバイオ株式会社より提供)に抗生剤入りのラクテック溶液を入れます。当該組織は細胞加工委託先であるタカラバイオ株式会社へ輸送され、特定細胞加工物製造許可を得た施設で特定細胞加工物の製造がおこなわれます。

2) -2 血清の採取

手術中、30～50ml (真空採血管にて)の採血をさせていただきます。これは、いただいた細胞を培養するのに患者様自身の血清成分が必要となるので採る必要があります。一般的な採血と同じですが、手術中に行う点滴の際に採血するほうが、少ない穿刺ですむため、そのように対応しています。

3) 術後処置・抜糸について

術後の1週間後に脂肪組織採取部位の処置のため来院していただきます。また、脂肪組織採取部位は、真皮縫合を行いますので原則として抜糸は行いません。

4) 脂肪組織由来間葉系幹細胞の培養

採取した脂肪組織からの脂肪組織由来間葉系幹細胞の培養は、タカラバイオ株式会社の細胞調製室(タカラバイオ株式会社 遺伝子・細胞プロセッシングセンター或いはLIC分室)にて行います。細胞調製室および細胞調製施設は、他の患者様由来の細胞や外来微生物の混入が起きないように厳重に管理されており、更に治療細胞の品質は、培養終了後に品質試験を行う事により問題が無いことを確認しておりますので、投与する培養細胞は、厳密に管理された状態で培養製造・取扱い、保管、管理されております。

タカラバイオ株式会社 遺伝子・細胞プロセッシングセンター或いは分室での細胞調製の責任体制は、実施責任者であるなぎ辻病院院長の指示・監督のもと、タカラバイオ株式会社が細胞調製を行います。タカラバイオ株式会社は製造・品質に関する情報を本治療担当医師に提供し、出荷判定を実施することで、細胞調製施設としての責任を担います。その後、本治療担当医師は細胞調製施設からの情報を基に投与可否決定を行います。尚、細胞培養の一部原材料において、生物由来原料を使用いたしますが、医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準を遵守して製造され、複数の臨床試験で使用実績があるものを使用しております。

5) 脂肪組織由来間葉系幹細胞の投与及び評価

培養した自己脂肪組織由来間葉系幹細胞をなぎ辻病院において、同意を得た自己に経静脈にて原則3回、3週間から4週間毎に投与します。細胞投与時には十分な攪拌と輸血用点滴セットを使用し、投与中15分間隔の観察をします。3回投与以降、継続して投与が必要と判断した場合は、患者の状態を鑑みて、投与回数及び投与間隔について担当医師及び患者(若しくは代諾者)の同意の上、継続して投与を行います。

細胞投与終了後、有害事象と治療効果を細胞投与前と比較するため、経時的(細胞最終投与、6ヶ月後、1年後)に変化を経過観察します。(1回目～2回目の投与中に、同意撤回や、その他の理由で治療が中止となった場合でも、培養細胞最終投与より前述の間隔で慎重に経過観察をさせていただきます。) 評価は、身体所見及び生体検査、画像所見(MRI・PET等)にて行います。治験のように、投与群、非投与群を比較するのではなく、同一人での症状改善度を細胞投与前と比較して、細胞最終投与原則2ヶ月後に評価し、有効性が少ない場合の追加投与に関しては、担当医と患者或いは代諾者との協議の上、決定するものとします。

パーキンソン病：介護者による評価を問診票、介護負担尺度(Zarit)、及びVSA(Visual Analog Scale)を用いて行う。

(4) 治療対象者がインフォームド・コンセントを受けるに当たっての説明事項

1) 本治療への参加は任意であること

本治療への同意は、あなたの自由意思で決定して下さい。決して強制致しません。自由なお気持ちでご判断下さい。

2) 本治療への参加に同意しないことにより不利益な対応を受けないこと

本治療に同意されなくても、あなたの治療に差し支えることは全くありません。また、何らかの不利益を受けることもありません。

3) 治療対象者は、自らが与えたインフォームド・コンセントについて、いつでも不利益を受けることなく文書により撤回することができること。

一旦、治療に同意された場合でも、いつでも同意を撤回することができます。その場合においても、あなたが不利益を受けることは一切ありません。

4) 治療対象者による同意が撤回された場合には、提供頂きました試料や診療記録等は速やかに廃棄し、それ以降は治療目的に用いられることはありません。ただし、同意の撤回により投与しないこととなった細胞については、同意撤回時にあなたの同意が得られれば、個人が特定されないように匿名化した上で、**研究**目的に使用させていただく場合があります。

5) 治療対象者等に選ばれた理由

NPO 再生医療推進センターの理事及び担当医師が全国から候補者を選び、本治療の対象疾患を持ち、脂肪組織由来間葉系幹細胞治療をうけていただけることが出来ると判断させていただいた患者様である。

① 本臨床治療の対象疾患：

パーキンソン病の治療を必要とする患者。

② 除外基準：

以下の基準に該当する患者は本治療の対象患者から除外する。

- ・本治療に必要な脂肪量が得られない者
- ・妊娠中の患者
- ・本治療担当医師が、患者の倫理的、科学的、安全性の観点から治療への参加が不適切と判断した患者

③ 治療組入れ基準

治療担当医が適切と判断した場合は、治療対象とする。

次に掲げる既往歴を確認するとともに、輸血又は移植を受けた経験の有無等から、適格性の判断を行います。ただし、適格性の判断時に確認できなかった既往歴について後日確認可能となった場合は、再確認することとします。

- (ア) 梅毒トレポネーマ、淋菌、結核菌等の細菌及びウイルスによる感染症
- (イ) 敗血症及びその疑い
- (ウ) 悪性腫瘍
- (エ) 重篤な代謝内分泌疾患
- (オ) 重篤な血液疾患
- (カ) 肝疾患
- (キ) 伝達性海綿状脳症及びその疑い
- (ク) 特定の遺伝性疾患及び当該疾患に係る家族歴
- (ケ) 肺塞栓症

(5) 安全性および予想される合併症、有害事象及びその対応

今回実施を行います本治療において安全性および可能性のある合併症、有害事象について説明をいたします。

1) 脂肪組織採取時に関連した合併症および有害事象

稀ではありますが、脂肪組織の採取後に、術後感染、肥厚性瘢痕等の合併症を引き起こすことがあります。当院で予防措置を施しますので、来院して下さい。

その他、予想される合併症および有害事象とその頻度は次のとおり

- ・皮下血腫（程度により腹部皮膚の色素沈着）（1～5%）
- ・創部からの出血（1～2%程度）
- ・創部の疼痛・腫脹（はれ）（2～3%）

2) 培養細胞投与後に起こり得る合併症

アナフィラキシー反応（急性アレルギー反応による冷汗、吐気、嘔吐、腹痛、

呼吸困難、血圧低下、ショック状態など）（1%以下）

3) 合併症および有害事象等の対処

梗塞性病変予防のため、投与直後と翌日に抗血小板剤(バイアスピリン)を1錠ずつ内服して頂きます。本治療が原因と考えられる何らかの健康被害が発生した場合は、すぐに担当医師に連絡して下さい。また、本治療に伴う合併症により入院が長期化した場合の治療費については、本治療の場合、国が定めた医薬品副作用被害救済制度の適応にはならないため、本治療との関連性も含めて、慎重に患者様と『当院』とで協議しその対応を決定させていただきます。当院は責任賠償保険に加入しており、その範囲内にて、早急に適切な治療を行い、健康被害に対する補償を行います。

(6) 個人情報保護について

本治療に参加していただいた患者様については、新たに患者識別子 (ID) を割り当てる事により連結可能匿名化を行い、データの解析は匿名化したデータで行います。対応表はエクセルで作成し、暗号化して保管し、さらに暗号化した USB などの電子媒体に移し、これを鍵のついた金庫等で厳重に管理します。治療終了後はこれらの連結した情報を廃棄します。患者個人に関する情報 (氏名など) が外部に公表されることは一切なく、患者のプライバシーは秘匿されます。本治療はヘルシンキ宣言に基づく倫理原則と疫学治療の倫理指針を遵守して実施します。本治療に協力頂く患者様には、自己脂肪組織由来間葉系幹細胞の自己への投与により治療効果と有害事象の評価結果についての情報を得ることができます。

(7) 成果の公表

あなたの協力によって得られた治療の成果は、患者様やその家族の氏名などの個人を特定できる情報は一切明らかにされないようにした上で、なぎ辻病院及びタカラバイオ株式会社が学会発表や学術雑誌等にて公に発表することがあります。

(8) 資料・試料の保存及び使用・廃棄方法

収集した資料については、実施責任者が責任を持って管理・保存します。また、本治療の実施中、採取した試料は原則として本治療のためにのみ使用します。ただし、あなたの同意が得られれば、調整した細胞などは、個人が特定されないように匿名化した上で、治療目的に使用させていただくことがあります。5年経過後、被験者或いは代諾者の同意を得て廃棄を行う。

(9) 費用負担に関する事項

本治療での術前感染症検査、脂肪採取、採血及び治療などはなぎ辻病院で実施し、細胞培養はタカラバイオ株式会社で行われます。細胞培養にかかる費用負担が発生します。また、術前感染症検査、脂肪採取、採血などの保険診療外で発生する費用等及びPET、MRIなど必要な検査費用は自己負担となります。別紙料金表をご参照下さい。

(10) 特許権・著作権に関する事項

この治療で新しい知見が得られた場合は、タカラバイオ株式会社となぎ辻病院が双方検討し合意のうえ、日本での特許申請を行うものと致します。

(11) 実施計画は特定認定再生医療等委員会の承認を得ていること

本治療の実施計画は医療法人財団康生会武田病院特定認定再生医療等委員会にて検討を行い、外部の専門家を含めた評価委員会にて治療として行うに値すると判断した場合を条件としております。

また、厚生労働局にも届出を行い、受理をされ番号を取得しております。

(12) 本治療を担当する医師の氏名・連絡先

本治療についてわからないことがあるなど、さらに詳しい説明を求められる際はいつでも責任医師や担当医師にご相談ください。より適切にお答えいたします。

実施責任者

桑原 仁美 医療法人社団恵仁会 なぎ辻病院 院長

本治療担当医師

山岸 久一 京都府立医科大学名誉教授

医療法人社団恵仁会 なぎ辻病院 非常勤医師

大山 貴之 医療法人社団恵仁会 なぎ辻病院 副院長

小道 広隆 医療法人社団恵仁会 なぎ辻病院 常勤医師

神経内科担当医

重松 一生 医療法人社団恵仁会 なぎ辻病院 非常勤医師

(13) 問い合わせ、苦情等の窓口の連絡先等の情報

本治療における相談・苦情などのお問い合わせは、医療法人社団恵仁会なぎ辻病院総務部にてお受けしております。

平日・日中（9時～17時）

・医療法人社団恵仁会なぎ辻病院 総務部 坪井・藤野

・電話番号：075-591-2282

- ・医療法人財団康生会武田病院特定認定再生医療等委員会事務局
医療法人財団康生会武田病院総務部
- ・電話番号：075-361-1355

(14) 研究資料の入手又は閲覧希望の方

研究計画書など、研究資料を閲覧希望の方は下記の連絡先へご連絡下さい。

平日・日中（9時～17時）

- ・医療法人社団恵仁会なぎ辻病院 総務部 坪井・藤野
- ・電話番号：075-591-2282

(15) 実施機関及び管理者

実施医療機関：医療法人社団恵仁会なぎ辻病院

管理者：院長 桑原 仁美

以上の説明を十分にご理解いただきましたでしょうか。十分な説明を受けた上で、ご理解をいただき、本治療を、受けたいとご判断していただけたら、「同意書」に本人又は代諾者のご署名と日付をご記入ください。