

患者さまへ

しぼうそしきゆらいさいせい かん さいぼう かんしつけっかんさいぼうぐん
「脂肪組織由来再生(幹)細胞を含む間質血管細胞群(SVF)を用いた
まんせいとうつう ちりょう
慢性疼痛に対する治療(LipoCube 版)」

についてのご説明

第2版
作成日：2026年4月1日
ザ センチュリークリニック

1. はじめに

この説明文書・同意文書は、当院において行われる治療「脂肪組織由来再生(幹)細胞を含む間質血管細胞群(SVF)を用いた慢性疼痛に対する治療(LipoCube 版)」(以下「治療」という。)について説明したものです。

担当医師からこの治療について説明をお聞きになり、治療の内容を十分にご理解いただいた上で、あなたの自由意思で治療をお受けになるかどうか、お決め下さい。

この治療をお受けになる場合は、別紙の「同意文書」にご署名のうえ、担当医師にお渡し下さい。

2. 治療について

慢性疼痛の治療法は対症療法が主であり、手術療法などの根治療法がないのが現状です。保存療法としましては、内服薬、貼り薬、神経ブロック、髄腔内持続注入など、理学療法(温熱療法、牽引療法、マッサージ、はり治療)、物理療法(レーザー治療、直線偏光近赤外線治療など)、カウンセリングなどの心理療法が中心となっているだけで、現状の治療法では十分な疼痛緩和が行えているとは言えません。このように現行の治療は、疼痛症状の調節と治療による副作用を最小化するための治療法があるだけで、完治できずに多くの人々が苦しんでおります。

このような慢性疼痛に対して、近年、ご自身の皮下脂肪に含まれる幹細胞を含む細胞集団(脂肪組織由来再生(幹)細胞を含む間質血管細胞群(SVF))を用いた細胞治療が行われています。

この治療の内容は、とくていにんていさいせいりょうとういんかい特定認定再生医療等委員会で適切な審査を受け、その後、地方厚生局を経由して厚生労働大臣に提出されています。

<特定認定再生医療等委員会>

名称：安全未来特定認定再生医療等委員会

所在地：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

TEL：044-281-6600

ホームページ：<https://www.saiseianzenmirai.org/>

また、再生医療等提供機関や再生医療等の名称は、厚生労働省のホームページでも確認することができます。

<https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/0000186471.html> (第二種・治療)

3. 治療で用いる細胞について

この治療で用いられる細胞は、「脂肪組織由来再生(幹)細胞を含む間質血管細胞群(SVF)」といい、あなたご自身の皮下脂肪組織の中に含まれている様々な細胞の集団をいいます。この細胞集団には、1)血管を新しく作ったり、2)炎症をコントロールしたり、3)傷ついた組織を修復したりする働きがあることが、これまでの多くの研究の結果で確認されています。

美容外科などで用いられている方法で皮下脂肪を吸引し、吸引した脂肪は遠心分離により皮下脂肪の中にある細胞を採り出します。この皮下脂肪には、非常に多くの数の細胞が含まれているため、細胞の数を増やすための培養^{ばいよう}という処理が不要で、その日のうちに治療、つまり細胞の投与を行うことができます。

この細胞集団を移植することで、慢性疼痛をコントロールし、症状を緩和することが期待できます。また、あなたご自身の細胞を用いるため、拒絶反応や感染症の心配がなく、安全にご使用いただくことができます。

この細胞は、慢性疼痛のほか、乳房などの軟部組織や、虚血状態^{きょけつ}の手足などに投与される治療や研究が国内外で行われていますが、この細胞の原因による重篤な副作用はこれまで報告されていません。

4. 治療の内容

(1) 対象となる方

慢性疼痛と診断され治療を希望する方で、以下の条件を満たし、除外基準に接触しない方が対象となります。

<選択基準>

1. 長期間にわたり、体の組織の損傷によっておこる痛みが続く方で、他の一般的な治療法で満足いく痛みの緩和が認められなかった方、または、副作用等の懸念により一般的な治療で用いられる薬物による治療を希望しない方
2. 初期の神経障害が消失した後に長期間続く、神経、脳脊髄の損傷や機能障害による痛みのある方
3. 上記 1. 2. の痛みが混在する方
4. 痛みの原因となる組織の損傷が存在しない方
5. 医師の説明を十分理解できる方
6. 20 歳以上、80 歳未満の方
7. 脂肪採取に十分耐えられる体力および健康状態を維持されている方
8. 本治療に関する同意説明文書を患者に渡し、十分な説明を行い、患者さまご本人の自由意思による同意を文書で得られた方
9. 問診、検査等により担当医師が適格性を認めた方

<除外基準>

1. 循環動態の不安定な方
2. 敗血症、出血傾向または感染症が現れるリスクが高い血液疾患の合併または疑

いのある方

3. 進行性腫瘍、化学療法、放射線療法、それ以外の癌治療を受けている方
4. その他、主治医が不適と判断した方

<注意事項>

- * 術前に休薬が必要な薬剤(抗凝固薬、抗血小板薬、脳血管障害改善薬、冠血管拡張薬、プロスタグランジン製剤、黄体ホルモン製剤等)を服用している方は休薬が必要となります。服用再開は、循環動態の変動、術後出血がないことを確認しマニュアルに沿って再開を検討します。
- * 心因性疼痛は本治療の対象疾患に含めませんが、慢性疼痛の患者が侵害受容性疼痛/神経障害性疼痛/心因性疼痛のどれに該当するか判別が出来ない場合は、保険診療機関(例：朝倉医師会病院)と連携して患者の選択を行います。

(2) 治療の方法

1) 皮下脂肪の採取

皮下脂肪は当院の「ザ センチュリークリニック オペレーションルーム」にて医師が採取いたします。皮下脂肪はあなた自身のお腹、お尻、両太ももなどから採取します。採取する皮下脂肪の量は約80mLです。

皮下脂肪を採取する箇所に局所麻酔を施し、チューメセント液という麻酔液を注入します。その後、カニューレと呼ばれる細い管を使って吸引し採り出します。この脂肪吸引方法は、これまで美容外科で行われてきた方法と同じです。一番最初の局所麻酔を施す際に痛みがありますが、その後麻酔薬が効き始めると痛みは消えていきます。

吸引した皮下脂肪を、細胞を分離する装置で処理して細胞を含んだ細胞液(濃縮細胞液)の状態に取り出します。

2) 移植方法

1) で取り出した細胞液を、静脈内へ注入します。

脂肪吸引から細胞の投与までに要する時間は約2時間を予定しています。

点滴投与後はそのまま帰宅が可能ですが、患者さまの状況に応じて30分~1時間ほど安静にしてくださいご帰宅となります。

ご帰宅後であっても、脂肪吸引部位や点滴投与部位の強い痛みや腫れ、呼吸困難や冷や汗など、気になる症状があれば、すぐに遠慮なくお申し出ください。

5. 検査および観察項目

治療前および治療終了後には、以下のスケジュールにしたがい、診察および検査を行います。

本治療の疾病等の発生状況について経過観察を行うために、また本治療の科学的妥当性を追跡調査するために、患者さまを本治療を受けた日から約1週間後、約1, 3, 6, 12ヶ月後に通院を促し、本治療の効果についての追跡調査を行います。本治療の効果は視覚的アナログ目盛法 (Visual Analogue Scale : VAS) ・数値的評価スケール (Numerical Rating Scale : NRS) ・painDETECT ・DN4 (Douleur Neuropathique en 4 Questions) を用いて評価します。定期的な通院による追跡調査が困難である場合は、患者さまの連絡先を把握し、定期的に電話・書類等の郵送等により連絡を行うことで追跡調査を行います。

来院日	同意取得	治療前	手術日 (脂肪採取日)	1週間後	1ヶ月後	3ヶ月後	6ヶ月後	1年後
同意取得	○							
細胞投与			○					
診察	○	○	○	○	○	○	○	○
血液検査	○					○	○	○
X線検査		○						
MRI検査		○						
副作用の有無		○	○	○	○	○	○	○
疼痛評価	○	○	○	○	○	○	○	○

6. この治療法で予想される効果と副作用

(1) 予想される効果

痛みの緩和が期待できます。

(2) 予想される副作用

この治療法によって起きる可能性がある副作用は、以下のことがあげられます。

1) 脂肪吸引に伴う合併症

吸引部位の炎症反応（痛み、赤み、腫れなど）、皮下出血、硬縮、瘢痕、色素沈着等

稀な合併症：ショック、塞栓症、細菌感染、内臓損傷等
（美容外科領域における重大合併症率 1%未満）

抗生剤の投与や輸血、場合によっては手術的治療が必要になったりする可能性があります。

2) 手術前(脂肪採取前)に血液をさらさらにする薬の使用を中止したことによる合併症

出血を伴うことが予想される手術・処置を行う際には、患者さまによっては抗血栓薬を中止する必要があります。しかし、抗血栓薬を中止すると脳梗塞や心筋梗塞などの血栓性疾患の発症リスクが増加する可能性があります。

例えば、ワーファリンを中止すると約1%の頻度で脳梗塞や他の血栓性疾患を起こし、多くは重篤であることが報告されています。また、脳梗塞の患者さまが抗血小板薬を中断すると脳梗塞再発の危険性が3.4倍に上昇するという報告もあります。患者さまの状況に応じて最善と思われる対応を行います。血栓性疾患の発症を完全に抑えることを保障するものではありません。

術前に休薬が必要な薬剤(抗凝固薬、抗血小板薬、脳血管障害改善薬、冠血管拡張薬、プロスタグランジン製剤、黄体ホルモン製剤等)を服用している方は休薬が必要となります。服用再開は、循環動態の変動、術後出血がないことを確認しマニュアルに沿って再開を検討します。

3) 細胞の点滴投与による肺塞栓

極めて稀ですが、過去に脂肪由来幹細胞を投与した患者さまが肺塞栓症で死亡したという報告があります。肺塞栓症は幹細胞静脈内投与の最も危険な合併症です。静脈投与の際にフィルターを用いるなど、予防措置を行います。発症した場合には、点滴治療の他、手術や集中治療が必要になることがあります。

4) 細胞の点滴投与による感染症

当院での治療は培養操作を行わないので極めて可能性は低いですが、一旦体外に取り出した組織を細胞として体内に戻す操作を行う為、細胞の点滴投与による感染症を発生する可能性がゼロではありません。

5) 麻酔による合併症

ごく稀に急性アレルギー反応による冷汗、吐気、腹痛、呼吸困難、血圧低下、ショックなどが起こることがあります。

いずれの場合も個人差はありますが、症状に応じて必要と考えられる処置・治療を行います。

7. 治療後の注意点について

本治療を受けることによる危険として、上記のような合併症や副作用が発生する場合があります。以下の点に注意して、気になる症状があれば、ご帰宅後であっても、すぐに遠慮なくお申し出ください。

(1) 脂肪吸引部位について

脂肪を採取した後、弾性包帯によってしっかりと圧迫することで、腫れやむくみを最低限に抑えます。また、内出血の低減や皮膚が動くことによる痛みが軽減されます。入浴自体は抜糸を行う術後約1週間程度までは控えていただきます。強い痛みや排膿があれば、すぐに受診するようにしてください。

(2) 細胞投与について

細胞投与部位に、腫れ、痛み、皮下出血、しこり等が発生することがあり、また静脈投与後に発熱をする場合がありますが、概ね24時間以内に解熱します。細胞投与による造腫瘍性の可能性もゼロではありませんが、これまで報告はありません。発生した場合には適切に対処いたします。

(3) 肺塞栓症について

主な症状として、呼吸困難、胸痛、冷汗などがあります。命に関わる場合がありますので、すぐに遠慮なくお申し出ください。

(4) アレルギー反応について

アレルギー反応による冷汗、嘔気、発疹、掻痒感、呼吸困難、血圧低下、ショックなどが起こることがあります。命に関わる場合がありますので、すぐに遠慮なくお申し出ください。

(5) 健康上の重要な知見、また子孫に受け継がれ得る遺伝学的特徴について

本治療の実施によって、あなたの健康上の重要な知見、また子孫に受け継がれ得る遺伝的特徴等に関する重要な知見が得られた例はございません。今後もし、それらの知見が得られた場合には、あなたへ速やかにお知らせいたします。

その他、もしも何らかの不調や気になる症状がみられた時は、ご遠慮なくお申し出ください。また、今回あなたにお話したこと以外に、治療継続の意思に影響を与える可能性のある情報や偶発症、検査値異常などが分かった場合はすぐにお知らせします。

8. 健康被害に対する補償について

この手術を受けることによって生じた健康被害は、下記の補償の対象となります。当院では損保ジャパン株式会社の「再生医療等治療賠償責任保険」に加入しており、1億円まで補償されます。ただし、明らかに因果関係が証明できないものに対して、補償の対象外となる場合があります。

9. 他の治療法について

慢性疼痛の治療法は対症療法が主であり、手術療法などの根治療法がないのが現状です。保存療法としましては、内服薬、貼り薬、神経ブロック、髄腔内持続注入など、理学療法（温熱療法、牽引療法、マッサージ、はり治療）、物理療法（レーザー治療、直線偏光近赤外線治療など）、カウンセリングなどの心理療法などがあります。

10. 治療を受けることを拒否することについて

あなたがこの治療を受けるかどうかは、あなたご自身の自由な意思でお決めください。説明を受けた後に同意されない場合でも、あなたは一切不利益を受けませんし、これからの治療に影響することはありません。また、あなたが治療を受けることに同意した場合であっても、脂肪組織の採取直前までキャンセル可能です。

但し、脂肪組織を採取する日の5日前までのキャンセルにつきましては費用を全額返金いたしますが、脂肪組織を採取する日5日前～脂肪組織を採取する直前の間のキャンセルにつきましては治療費用を全額ご負担いただきます。

細胞投与(点滴投与)は、点滴投与の直前までキャンセル可能です。しかしキャンセル後に改めて治療をご希望される場合は、再度同意書取得後、脂肪組織の採取から実施することとなります。

治療を行った後は、あなたの健康管理のために、必要に応じて適切な検査を受けていただき、医学的に問題がないかを確認させていただきます。

	脂肪組織採取日の 5日前まで	脂肪組織採取の5日前 ～脂肪組織採取の直前	脂肪組織採取後 ～点滴投与直前
脂肪組織採取のキャンセル	可能	可能	不可(既に採取済)
細胞投与のキャンセル	可能	可能	可能
費用	費用を全額返金	治療費用を全額 ご負担いただきます	治療費用を全額 ご負担いただきます

11. 試料（細胞）の取り扱いについて

今回の治療に際し、採取した細胞などの試料は、有害事象等の際の感染確認の参考試料としてのみ1年間0.1mL以上を冷凍保存します。

保管期間終了後は、個人情報に配慮して医療廃棄物として廃棄を行います。

12. 当該細胞を用いる再生医療等に係る特許権、著作権その他の財産権等に関する事項について

今回の脂肪組織由来再生(幹)細胞を含む間質血管細胞群(SVF)を用いる再生医療等に係る特許権、著作権その他の財産権等は発生いたしません。

13. 個人情報保護について

「個人情報の保護に関する法律の施行」に基づき、当院には、個人情報取り扱い実務規程があります。あなたの氏名や病気のことなどの個人のプライバシーに関する秘密は、固く守られ外部に漏れる心配はありません。

14. データの二次利用について

この治療による成果については、今後の治療に役立てるため、医学に関する学会、研究会などでの発表、論文などでの報告をさせていただくことがあります。その際には、あなたのお名前など、個人の秘密は固く守られます。

15. 費用について

この治療は保険が適応されない自由診療となるため、全額自費診療となります。治療費は、275万円(税込)です。

※治療により期待した効果が得られなかった場合であっても、返金等には応じられませんので予めご了承ください。

16. 厚生労働大臣への計画の提出について

再生医療の名称	脂肪組織由来再生(幹)細胞を含む間質血管細胞群(SVF)を用いた慢性疼痛に対する治療(LipoCube版) (計画番号：)
①細胞の提供を受ける事に関する事項(脂肪吸引施設)	
細胞の提供を受ける医療機関の名称、所在地	ザ センチュリークリニック 福岡県朝倉市板屋 2番地1
医療機関の管理者	緑川孝二
実施責任者	緑川孝二
細胞を採取する医師	緑川孝二、京野和夫、高井信朗、荒木義雄
②再生医療の実施に関する事項(静脈点滴施設)	
再生医療を行う医療機関の名称、所在地	ザ センチュリークリニック 福岡県朝倉市板屋2番地1
医療機関の管理者	緑川孝二
再生医療の実施責任者	緑川孝二
再生医療を行う医師	緑川孝二、京野和夫、高井信朗、荒木義雄

17. お問い合わせ先（相談窓口・苦情受付窓口）

この治療の内容について、わからないことや、お困りのこと、もう一度聞きたいこと、さらに詳しく知りたい情報などがありましたら、遠慮せずいつでもお尋ねください。治療が終わった後でも、わからないことがあればお答えいたします。

【連絡先】

施設名：ザ センチュリークリニック

所在地：福岡県朝倉市板谷2番地1

診察時間：10:00 - 18:00

休診日：日曜日、祝祭日

年末年始、夏季休暇（事前にお問い合わせください）

電話番号：0946-28-7772

夜間・休日等の緊急連絡先：0946-28-8817

メールアドレス：info@century-clinic.or.jp

【緊急対応病院】

施設名：朝倉医師会病院

所在地：福岡県朝倉市来春4 22-1

診察時間：9:00 - 17:00

休日夜間急患センター：平日：20:00 - 翌日7:00、

土曜日：12:30 - 翌日9:00、

日祝日：21:00 - 翌日7:00

連絡先：0946-22-2454

この説明文書に基づく説明で治療を受けることに同意される場合、次ページにご署名ください。

カルテ貼付用

同意書

ザ センチュリークリニック
緑川孝二 殿

このたび、私は「脂肪組織由来再生(幹)細胞を含む間質血管細胞群(SVF)を用いた慢性疼痛に対する治療(LipoCube 版)」を受けるにあたり、以下の内容について説明を受けました。本治療の内容を十分に理解し、今回自らこの治療を受けることに同意します。

- | | |
|--|--|
| 1. <input type="checkbox"/> はじめに | 13. <input type="checkbox"/> 個人情報保護について |
| 2. <input type="checkbox"/> 治療について | 14. <input type="checkbox"/> データの二次利用について |
| 3. <input type="checkbox"/> 治療で用いる細胞について | 15. <input type="checkbox"/> 費用について |
| 4. <input type="checkbox"/> 治療の内容 | 16. <input type="checkbox"/> 厚生労働大臣への計画の提出について |
| 5. <input type="checkbox"/> 検査および観察項目 | 17. <input type="checkbox"/> お問い合わせ先 |
| 6. <input type="checkbox"/> この治療法で予想される効果と副作用 | |
| 7. <input type="checkbox"/> 治療後の注意点について | |
| 8. <input type="checkbox"/> 健康被害に対する補償について | |
| 9. <input type="checkbox"/> 他の治療について | |
| 10. <input type="checkbox"/> 治療を受けることを拒否することについて | |
| 11. <input type="checkbox"/> 試料(細胞)の取り扱いについて | |
| 12. <input type="checkbox"/> 当該細胞を用いる再生医療等に係る特許権、著作権その他の財産権等に関する事項について | |

同意日： 年 月 日

氏名(ご本人) _____

住所 _____

代諾者氏名 _____ 本人との関係(_____)

住所 _____

説明日： 年 月 日

説明した医師 _____

患者さま保管用

同意書

ザ センチュリークリニック
緑川孝二 殿

このたび、私は「脂肪組織由来再生(幹)細胞を含む間質血管細胞群(SVF)を用いた慢性疼痛に対する治療(LipoCube 版)」を受けるにあたり、以下の内容について説明を受けました。本治療の内容を十分に理解し、今回自らこの治療を受けることに同意します。

- | | |
|--|--|
| 1. <input type="checkbox"/> はじめに | 13. <input type="checkbox"/> 個人情報保護について |
| 2. <input type="checkbox"/> 治療について | 14. <input type="checkbox"/> データの二次利用について |
| 3. <input type="checkbox"/> 治療で用いる細胞について | 15. <input type="checkbox"/> 費用について |
| 4. <input type="checkbox"/> 治療の内容 | 16. <input type="checkbox"/> 厚生労働大臣への計画の提出について |
| 5. <input type="checkbox"/> 検査および観察項目 | 17. <input type="checkbox"/> お問い合わせ先 |
| 6. <input type="checkbox"/> この治療法で予想される効果と副作用 | |
| 7. <input type="checkbox"/> 治療後の注意点について | |
| 8. <input type="checkbox"/> 健康被害に対する補償について | |
| 9. <input type="checkbox"/> 他の治療について | |
| 10. <input type="checkbox"/> 治療を受けることを拒否することについて | |
| 11. <input type="checkbox"/> 試料(細胞)の取り扱いについて | |
| 12. <input type="checkbox"/> 当該細胞を用いる再生医療等に係る特許権、著作権その他の財産権等に関する事項について | |

同意日： 年 月 日

氏名(ご本人) _____

住所 _____

代諾者氏名 _____ 本人との関係(_____)

住所 _____

説明日： 年 月 日

説明した医師 _____

