

各バンクからのアンケート結果

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K
製造業者	X	X	○	X	X	X	△	—	X	X	X
ブランチ	△	△	○	△	△	X	△	—	X	△	△
GMP設備	△	X	○	○	X	X	△	—	X	△	△
製法	△	△	○	○	X	○	○	—	△	○	○
規格試験	△	△	○	○	X	△	○	—	△	○	○
費用試算*	1.9	?	1.0	1.5	?	4.8	4.0	—	?	1.8	1.7

○:可能、△:条件付き可能、X:不可能、—:回答不能

*費用試算は現在と比較して何倍となるかで表示

まとめ

- 移植用の臍帯血をGMP、GTPのいずれで規制するかについては欧米諸外国でも検討途上のところが多い。
- わが国で臍帯血を「医薬品」として位置づける場合にはGMP基準を適用することになり、現行のバンク数とネットワーク形態で行った場合には約10倍の費用が必要と試算された。