

先進医療Bの取下げについて

告示番号	先進医療名	適応症等	承認状況	受付日(取り下げ)	取下げ理由	医薬品・医療機器・再生医療等製品情報	申請医療機関	協力医療機関
16	アルテプラーゼ 静脈内投与による 血栓溶解療法	急性脳梗塞（当該疾病の 症状の発症時刻が明らか でない場合に限る。）	適応外医 薬品	H30.10.10	<ul style="list-style-type: none"> 当該機関において登録症例の観察が全て終了したため。 当該機関において登録症例がなく、追跡の必要が無いため。 ※第74回先進医療技術審査部会において、新規登録の終了について承認済。	<ul style="list-style-type: none"> アクチバシン注 協和発酵キリン株式会社 グルトパ注 田辺三菱製薬株式会社 	国立循環器病研究センター	<ul style="list-style-type: none"> 順天堂大学医学部附属病院浦安病院 武蔵野赤十字病院 トヨタ記念病院 独立行政法人国立病院機構 京都医療センター 小倉記念病院 熊本赤十字病院
49	陽子線治療	肝内胆管がん（切除が不能と判断されたものであって、化学療法が奏効しないもの又は化学療法の実施が困難なものに限る。）	適応内医 療機器	H30.10.10	<ul style="list-style-type: none"> 本試験は、陽子線治療施設11施設の参加を得て平成28年11月より開始したが、登録症例がなく、今後の継続が困難と判断した。 肝内胆管癌は希な疾患であること等の理由により登録数は多くないと予想されていたため、学会やパンフレットにより患者紹介を促し、結果、全機関で58例の陽子線治療を実施した症例があったが、選択・除外基準により登録には至らなかった。 選択・除外基準はプロトコール作成にあたって十分審議を経たうえで決定しており、その変更は研究を根底から見直すことになる。現状では試験を継続しても症例集積は困難であることが予測されることから、本先進医療技術取り下げを申請する。 	<ul style="list-style-type: none"> 陽子線治療システム 陽子線治療システム PROBEAT-RT 陽子線治療システム PROBEAT-III 株式会社日立製作所 粒子線治療装置（陽子タイプ） 粒子線治療装置（炭素イオン／陽子タイプ） 三菱電機株式会社 陽子線治療システム 住友重機械工業 	筑波大学附属病院	<ul style="list-style-type: none"> 北海道大学病院 福井県立病院 社会医療法人財団慈泉会 相澤病院 名古屋市立西部医療センター 兵庫県立粒子線医療センター 津山中央病院 一般財団法人脳神経疾患研究所附属 南東北がん陽子線治療センター 一般社団法人メディポリス医学研究所 メディポリス国際陽子線治療センター 静岡県立静岡がんセンター 国立研究開発法人 国立がん研究センター東病院