

# ヒト幹細胞を用いる臨床研究実施計画の申請に関する 参考資料

- ヒト幹指針への適合性が承認され我が国で実施されているヒト幹細胞臨床研究の一覧 ..... P1
- 厚生科学審議会科学技術部会ヒト幹細胞臨床研究に関する審査委員会委員名簿 ..... P9
- 「ヒト幹細胞を用いる臨床研究に関する指針」に基づく審査の流れ ..... P11
- ヒト幹細胞を用いる臨床研究に関する指針（改正後） ..... P13  
(平成 25 年厚生労働省告示第 317 号(平成 25 年 10 月 1 日全部改正))
- ヒト幹細胞を用いる臨床研究に関する指針（改正後） ..... P32  
(平成 22 年厚生労働省告示第 380 号(平成 22 年 11 月 1 日全部改正))
- ヒト幹細胞を用いる臨床研究に関する指針（改正前） ..... P49  
(平成 18 年厚生労働省告示第 425 号)



ヒト幹細胞への適合性が確認され我が国で実施されているヒト幹細胞臨床研究の一覧

平成 26 年 11 月 6 日 現 在

番号	申請機関	研究機関の長	研究責任者	研究課題	申請日	大臣意見	研究期間
1	大阪大学医学部	遠山 正弥	澤 芳樹	虚血性心疾患に対する自己骨髓由来CD133陽性細胞移植に関する臨床研究 自家骨髓間葉系幹細胞により活性化された椎間板核細胞を用いた椎間板再生研究	平成19年3月5日 平成19年4月13日	平成19年10月25日 平成20年1月24日	平成23年10月まで 平成23年1月まで
2	東海大学医学部	猪子 英俊	持田 旗治	急性期心原性脳梗塞患者に対する自己骨髓単核球静脈内投与の臨床応用 にに関する臨床研究	平成19年5月7日	平成19年10月25日	平成25年3月まで
3	国立循環器病センター	橋本 健夫	成畠 博	大腿骨頭無菌性壊死患者に対する骨髓間葉系幹細胞を用いた骨再生治療の検討	平成19年6月1日	平成19年10月25日	平成23年3月まで
4	京都大学医学部	内 山 韶	戸口田 淳也	月状骨無菌性壊死患者に対する骨髓間葉系幹細胞を用いた骨再生治療の検討	平成19年6月1日	平成19年10月25日	平成23年3月まで
5	京都大学医学部	内 山 韶	戸口田 淳也	青壮年者の有痛性關節内軟骨障害に対する軟骨再生研究 自家骨髓間葉系細胞移植による軟骨再生研究	平成19年10月1日	平成21年1月21日	平成24年1月まで
6	信州大学医学部附属病院	勝 山 努	加藤 博之	青壮年者の四肢急性骨腫瘍および骨腫瘍類似疾患術後骨欠損に対する β-リン酸三カルシジウムを担体としたヒト培養自己骨髓間葉系細胞移植による骨欠損修復研究	平成19年10月1日	平成21年1月21日	平成24年1月まで
7	信州大学医学部附属病院	勝 山 努	加藤 博之	青壮年者の四肢急性骨腫瘍および骨腫瘍類似疾患術後骨欠損に対する ヒト培養自己骨髓間葉系細胞移植による骨欠損修復研究	平成19年10月1日	平成21年1月21日	平成24年1月まで
8	慶應義塾大学医学部	末 松 誠	坪 田 一 男	角膜上皮幹細胞不全症に対する培養上皮細胞シート移植	平成20年1月16日	平成21年1月21日	平成23年1月まで
9	田附麗風会医学研究所北野病院	山岡 繁生	塙 本 還	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家未梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成20年6月17日	平成21年5月1日	平成24年1月まで
10	北極会札幌北極病院	笠井 正晴	堀 江 韶	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家未梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成20年9月4日	平成21年5月1日	平成24年1月まで
11	愛心会湘南鎌倉総合病院	塙野 正喜	小林 伸三	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家未梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成20年9月19日	平成21年5月1日	平成24年1月まで
12	国家公務員共済組合連合会虎の門病院	山 口 敦	高 市 豊明	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家未梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成20年9月19日	平成21年5月1日	平成24年1月まで
13	京都府立医科大学	山岸 久一	松原 弘明	重症慢性虚血性心不全に対するヒト心臓幹細胞と幹細胞増殖因子hGFのハイブリッド自家移植療法の検討	平成20年12月12日	平成21年9月10日	平成23年9月まで
14	先端医療振興財団先端医療センター病院	西尾 利一	黒田 良祐	難治性骨折(偽関節)患者を対象とした自家末梢血CD34陽性細胞移植による骨再生療法に関する第Ⅰ・Ⅱ相試験	平成20年12月18日	平成21年9月4日	平成24年3月まで

平成 26 年 11 月 6 日 現 在

ヒト幹細胞への適合性が確認され我が国で実施されているヒト幹細胞臨床研究の一覧

番号	申請機関	研究機関の長	研究責任者	研究課題	申 請 日	大臣意見	研究期間
15	大阪大学医学部附属病院	林 紀夫	澤 芳 榮	重症心筋症に対する自己由来細胞シート移植による新たな治療法の開発	平成20年12月25日	平成21年7月30日	平成25年1月まで
16	松本歯科大学	森 本 後 文	上 松 隆 司	ヒト培養自己骨髓間葉系細胞移植による頸骨増生法の確立	平成20年12月25日	平成21年9月10日	平成24年9月まで
17	東邦大学大森病院	山 崎 純 一	水 入 施 生	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成21年3月11日	平成21年9月4日	平成24年1月まで
18	国立病院機構千葉東病院	山 岸 文 雄	岩 下 力	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成21年3月31日	平成21年9月4日	平成24年1月まで
19	市立函館病院	吉 川 伸 身	森 下 清 文	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成21年4月20日	平成21年9月4日	平成24年1月まで
20	青森県立中央病院	吉 田 茂 昭	久 保 恒 明	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成21年4月28日	平成21年9月4日	平成24年1月まで
21	東京医科歯科大学医学部	大 野 喜 久 郎	金 子 英 司	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成21年8月20日	平成22年2月25日	平成24年1月まで
22	有隣厚生会東部病院	牧 野 恒 久	花 田 明 香	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成21年8月21日	平成22年2月25日	平成24年1月まで
23	天神会新古賀病院	福 山 尚 敦	古 賀 伸 彦	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成21年8月24日	平成22年2月25日	平成24年1月まで
24	島根大学医学部	紫 藤 治	織 田 徳 二	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成21年12月2日	平成22年2月25日	平成24年1月まで
25	奈良県立医科大学	吉 岡 章	桐 田 忠 昭	顆骨細胞摘出後の骨欠損を対象とした自己骨髓培養細胞由来再生培養骨の有用性を検証する研究	平成21年8月31日	平成22年5月28日	平成27年5月まで
26	慶應義塾大学医学部	末 松 誠	尾 原 秀 明	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成22年2月18日	平成22年5月28日	平成24年1月まで
27	住友病院	松 泽 佑 次	阪 口 勝	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF効果自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成22年3月8日	平成22年5月28日	平成24年1月まで
28	島根大学医学部附属病院	小 林 祥 泰	竹 谷 健	重症低ホスファターゼ症に対する骨髓移植併用同種間葉系幹細胞移植	平成21年11月25日	平成22年6月10日	平成28年3月まで

平成 26 年 11 月 6 日 現在

ヒト幹細胞への適合性が確認され我が国で実施されているヒト幹細胞臨床研究の一覧

番号	申請機関	研究機関の長	研究責任者	研究課題	申請日	大臣意見	研究期間
29	名古屋大学医学部附属病院	松尾 清一	石黒 直樹	軟骨無形成症等骨系疾患に伴う低身長症例及び下肢長不等症例に対する培養骨髓細胞移植の併用による骨延長術	平成22年2月15日	平成26年9月まで	平成26年9月まで
30	長崎大学医学部歯学総合研究所	山下 俊一	鍋戸 雅春	末梢幹細胞患者に対するG-CSF効果自家末梢単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成22年5月28日	平成22年9月14日	平成24年1月まで
31	岡山大学病院	森田 深	王 正英	機能的単心室に対する自己心臓内幹細胞移植治療法の第1相臨床試験	平成22年5月13日	平成23年1月4日	平成25年1月まで
32	東京女子医科大学	官崎 俊一	安藤 智博	自己培養歯根膜細胞シートを用いた歯周組織の再建	平成22年9月27日	平成23年1月4日	平成27年1月まで
33	国立国際医療研究センター	桐野 高明	岡慎一	肝硬変を有するHIV感染者に対する自己骨髓細胞投与療法の安全性と有用性に関する研究	平成22年9月28日	平成23年1月4日	平成26年1月まで
34	大阪大学医学部附属病院	福澤 正洋	西田 幸二	角膜上皮幹細胞姉妹症に対する自己培養口腔粘膜上皮細胞シート移植の臨床試験	平成22年10月12日	平成23年1月4日	平成28年2月まで
35	東北大学医学系研究科	山本 雅之	布施 昇男	角膜上皮幹細胞姉妹症に対する自己培養口腔粘膜上皮細胞シート移植の臨床試験	平成22年10月14日	平成23年1月4日	平成28年1月まで
36	名古屋大学医学部附属病院	松尾 清一	後藤 百万	非嵌入型皮下脂肪組織由来間葉系前駆細胞を用いた腹圧性尿失禁療法の有用性に関する研究	平成21年8月11日	平成23年3月15日	平成27年3月まで
37	東京大学医学系研究科	清水 幸雄	戸高 裕	口唇口蓋裂におけるインプラント型再生軟骨の開発アーティコラーゲンハイドロゲルとポリ乳酸(PLA)多孔体によつて構成される足場素材に自家耳介軟骨細胞を投与して作製するインプラント型再生軟骨	平成22年9月29日	平成23年3月15日	平成25年3月まで
38	東京大学医学研究所附属病院	今井 浩三	各務 秀明	自己骨髓由来培養骨芽細胞様細胞を用いた歯槽骨再生法の検討(第1、第II相試験)	平成22年10月1日	平成23年3月15日	平成29年3月まで
39	先端医療振興財団先端医療センター病院	西尾 利一	川本 篤彦	慢性重症下肢虚血患者に対するG-CSF効果自家末梢血単核球移植による下肢血管再生治療	平成22年12月28日	平成23年3月15日	平成25年5月まで
40	大阪大学医学部歯学研究科	米田 俊之	村上 伸也	自己脂肪組織由来幹細胞を用いた新しい歯周組織再生療法開発	平成22年10月28日	平成23年8月22日	平成27年4月まで
41	大阪大学医学部附属病院	福澤 正洋	森 正樹	消化器外科手術に伴う難治性皮膚瘻に対する自己脂肪組織由来間葉系前駆細胞を用いた組織再生医療の臨床応用	平成22年11月18日	平成23年8月22日	平成26年2月まで
42	大阪大学医学部附属病院	福澤 正洋	玉井 克人	表皮水痘患者を対象とした骨髓間葉系幹細胞移植臨床研究	平成22年12月22日	平成23年8月22日	平成26年8月まで

平成 26 年 11 月 6 日 現 在

ヒト幹細胞への適合性が確認された我が国で実施されているヒト幹細胞臨床研究の一覧

番号	申請機関	研究機関の長	研究責任者	研究課題	名	申請日	大臣意見	研究期間
43	鹿島赤十字病院	日浅芳一	坂田章聖	自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成21年8月24日	平成23年10月3日	平成26年10月まで	
44	鳥取大学医学部附属病院	豊島良太	中山敏	自己皮下脂肪組織由来細胞移植による乳房手術後の乳房再建法の検討	平成23年2月28日	平成23年10月3日	平成25年3月まで	
45	東海大学医学部	今井裕	佐藤正人	細胞シートによる陽圧治療を目的とした臨床研究	平成23年3月3日	平成23年10月3日	平成26年10月まで	
46	先端医療振興財団先端医療センター病院	鍋島陽一	坂井信幸	急性期心原性脳梗塞患者に対する自己骨髓単核球移植内投与の臨床研究	平成23年4月22日	平成23年10月3日	平成25年3月まで	
47	先端医療振興財団先端医療センター病院	鍋島陽一	川本篤彦	慢性重症下肢虚血患者に対する自家末梢血CD34陽性細胞移植による下肢血管再生治療	平成23年6月28日	平成23年10月3日	平成26年9月まで	
48	高知大学医学部	脇口宏	杉浦哲朗	小児脳性麻痺に対する自己臍帶血幹細胞輸血による治療研究	平成22年2月26日	平成23年11月9日	平成29年8月まで	
49	徳洲会札幌真徳洲会病院	清水洋三	山崎誠治	末梢動脈疾患患者に対するG-CSF動員自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化比較試験	平成23年6月8日	平成23年12月6日	平成26年12月まで	
50	山口大学医学部附属病院	岡正朗	坂井功	G型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者に対する自己骨髓細胞投与療法の有効性と安全性に関する研究	平成23年8月26日	平成23年12月6日	平成29年3月まで	
51	大阪大学医学部附属病院	福澤正洋	吉川秀樹	關節軟骨病変に対する自己滑膜間葉系幹細胞由来三次元人工組織移植法	平成23年6月9日	平成24年2月10日	平成29年2月まで	
52	田附風会医学研究所北野病院	藤井信吾	鈴木義久	骨髓由来単核球細胞を用いた脊髓損傷に対する第I-II相試験	平成23年6月28日	平成24年2月10日	平成26年2月まで	
53	先端医療振興財団先端医療センター	鍋島陽一	外園千恵	難治性角結膜疾患に対する培養自家口腔粘膜上皮シート移植に関する臨床試験	平成23年8月26日	平成24年2月10日	平成27年3月まで	
54	京都府立医科大学	吉川敏一	木下茂	難治性角結膜疾患に対する培養自家口腔粘膜上皮シート移植に関する臨床試験	平成23年8月31日	平成24年2月10日	平成27年3月まで	
55	名古屋大学医学部附属病院	松尾清一	室原豊明	ヒト皮下脂肪組織由来間葉系前駆細胞を用いた重症虚血性血管新生療法についての研究	平成21年9月9日	平成24年8月24日	平成29年8月まで	
56	金沢大学医療保健研究域	山本博	金子周一	自己脂肪組織由来間質細胞を用いた再生医療に関する臨床研究-虚血性心不全に対して-	平成23年2月17日	平成24年8月24日	平成27年8月まで	

ヒト幹細胞への適合性が承認された我が国で実施されているヒト幹細胞臨床研究の一覧

平成 26 年 11 月 6 日現在

番号	申請機関	研究機関の長	研究責任者	研究課題	申請日	大臣意見	研究期間
57	金沢大学医療保健研究域	山本 備	金子 周一	肝硬変に対する自己脂肪組織由来間質細胞の経肝動脈投与による肝再生療法の臨床研究	平成23年2月17日	平成24年8月24日	平成27年8月まで
58	新潟大学医学総合病院	内山 聖	吉江 弘正	自己培養骨膜シートを用いた歯槽骨再生研究 第II相臨床試験	平成23年9月16日	平成24年11月27日	平成28年3月まで
59	新潟大学医学総合病院	内山 聖	高木 健男	自己培養骨膜シートを用いた歯槽骨再生研究 第II相臨床試験	平成23年9月16日	平成24年11月27日	平成28年3月まで
60	東京大学医学系研究科	宮園 浩平	天野 史郎	角膜上皮幹細胞疾患症に対する自己培養口腔粘膜上皮細胞シート移植の臨床試験	平成24年2月7日	平成24年11月27日	平成29年10月まで
61	大阪大学医学部附属病院	福澤 正洋	西田 幸二	角膜上皮幹細胞疾患症に対する自己培養口腔粘膜上皮細胞シート移植の臨床試験	平成24年3月13日	平成24年11月27日	平成29年10月まで
62	愛媛大学医学部附属病院	檜垣 實男	大橋 裕一	角膜上皮幹細胞疾患症に対する自己培養口腔粘膜上皮細胞シート移植の臨床試験	平成24年4月2日	平成24年11月27日	平成29年10月まで
63	かりゆし全ハートライフ病院	奥島 慶彦	佐久川 康	生活習慣病関連肝硬変に対する自己骨髓細胞投与療法の安全性と有効性に関する研究	平成24年4月11日	平成24年11月27日	平成26年11月まで
64	国立長寿医療研究センター	大島 伸一	中島 美砂子	自己骨髓組織由来幹細胞を用いた抜歯後歯組織再生療法開発	平成24年4月12日	平成24年11月27日	平成27年5月まで
65	愛知学院大学医学部	大野 栄人	中村 洋	自己骨髓組織由来幹細胞を用いた抜歯後歯組織再生療法開発	平成24年4月18日	平成24年11月27日	平成27年5月まで
66	慶應義塾大学医学部	末松 誠	坪田 一男	角膜上皮幹細胞不全症に対する培養上皮細胞シート移植	平成24年9月11日	平成25年1月31日	平成27年1月まで
67	岡山大学病院	楳野 博史	王英正	機能的単心室症に対する心臓内幹細胞自家移植療法の第II相臨床試験	平成24年8月29日	平成25年3月29日	平成29年3月まで
68	信州大学医学部附属病院	天野 直二	池田 宇一	ヒト皮下脂肪組織由来間葉系前駆細胞を用いた重症虚血肢に対する血管新生療法についての研究	平成24年9月11日	平成25年3月29日	平成30年3月まで
69	東京女子医科大学	宮崎 俊一	大和 雅之	早期食道癌に対する内視鏡的粘膜下層剥離術(ESD) 後食道瘻への自家口腔粘膜上皮細胞シート移植の臨床研究	平成24年10月24日	平成25年3月29日	平成27年9月まで
70	長崎大学病院	河野 茂江	口晋	早期食道癌に対する内視鏡的粘膜下層剥離術(ESD) 後食道瘻への自家口腔粘膜上皮細胞シート移植の臨床研究	平成24年11月12日	平成25年3月29日	平成27年9月まで

ヒト幹細胞への適合性が承認され我が国で実施されているヒト幹細胞臨床研究の一覧

平成 26 年 11 月 6 日現在

番号	申請機関	研究機關の長	研究責任者	研究課題	申請日	大臣意見	研究期間
71	東京大学大学院医学系研究所	宮 國 浩 平	天 野 史 邦	角膜上皮幹細胞培養試験に対する無血清・無マイダーカー細胞培養条件による角膜上皮培養自己角膜輪部上皮細胞シート移植の探索的臨床試験	平成24年12月6日	平成25年3月29日	平成28年3月まで
72	京都府立医科大学	吉 川 敏 一	木 下 茂	水疱性角膜症に対する培養角膜内皮細胞移植に関する臨床試験	平成24年12月25日	平成25年3月29日	平成27年9月まで
73	東京医科歯科大学医学部	湯 浅 浩 仁	關 矢 一 郎	半月板縫合後の膝軟骨幹細胞による治療促進	平成24年12月28日	平成25年3月29日	平成28年9月まで
74	広島大学病院	茶 山 一 彰	趙 智 光 夫	關節鏡視下自己骨髓間葉系細胞移植による關節軟骨欠損修復	平成25年1月21日	平成25年5月9日	平成30年5月まで
75	近畿大学医学部	楠 進	赤 木 將 男	關節鏡視下自己骨髓間葉系細胞移植による關節軟骨欠損修復	平成24年12月4日	平成25年5月9日	平成30年5月まで
76	兵庫医科大学	中 西 審 司	吉 矢 普 一	關節鏡視下自己骨髓間葉系細胞移植による關節軟骨欠損修復	平成24年7月27日	平成25年5月9日	平成30年5月まで
77	大阪市立大学医学院 研究科	石 河 修	橋 本 祐 介	關節鏡視下自己骨髓間葉系細胞移植による關節軟骨欠損修復	平成24年1月26日	平成25年5月9日	平成30年5月まで
78	大阪大学医学部附属病院	吉 川 秀 樹	名 井 陽	關節鏡視下自己骨髓間葉系細胞移植による關節軟骨欠損修復	平成24年6月27日	平成25年5月9日	平成30年5月まで
79	大阪大学医学部附属病院	吉 川 秀 樹	澤 芳 樹	小児重症心筋症に対する自己由来細胞シート移植による新たな治療法の開発	平成24年12月26日	平成25年5月9日	平成30年5月まで
80	大阪大学医学部附属病院	吉 川 秀 樹	澤 芳 樹	重症心筋症に対する骨筋筋芽細胞シート移植による治療法の開発	平成24年10月24日	平成25年7月19日	平成29年7月まで
81	理化学研究所	野 依 良 治	高 橋 政 代	港出型加齢黄斑変性に対する自家IPS細胞由来網膜色素上皮 (RPE) シート移植に関する臨床研究	平成25年2月28日	平成25年7月19日	平成29年5月まで
82	先端医療振興財団先端医療センター	鍋 島 陽 一	栗 本 康 夫	港出型加齢黄斑変性に対する自家IPS細胞由来網膜色素上皮 (RPE) シート移植に関する臨床研究	平成25年2月28日	平成25年7月19日	平成29年5月まで
83	沖縄県立病院会湘南鎌倉総合病院	塙 野 正 喜	山 下 理 純	自己脂肪組織由来間葉系前駆細胞を用いた乳癌術後変形に対する再建治療の検討	平成25年4月24日	平成25年7月19日	平成27年7月まで
84	東京慈恵会医科大学	松 藤 千 弥	小 島 博 己	鼻腔粘膜上皮細胞シートを応用した鼓室形成術	平成25年5月14日	平成25年7月19日	平成28年2月まで

ヒト幹細胞への適合性が確認され我が国で実施されているヒト幹細胞臨床研究の一覧

平成 26 年 11 月 6 日現在

番号	申請機関	研究機関の長	研究責任者	研究課題	名	申請日	大臣意見	研究期間
85	国立成育医療研究センター	五十嵐 隆	梅澤 明弘	自己骨髓間葉系細胞移植による末梢動脈疾患（慢性閉塞性動脈硬化症・バージャー病・膠原病）への血管再生治療		平成24年8月21日	平成25年11月25日	平成28年12月まで
86	昭和大学藤が丘病院	真田 裕	鈴木 洋	自己骨髓間葉系細胞移植による末梢動脈疾患（慢性閉塞性動脈硬化症・バージャー病・膠原病）への血管再生治療		平成24年8月24日	平成25年11月25日	平成28年12月まで
87	奈良県立医科大学	吉岡 章	田中 康仁	開節鏡下自己骨髓間葉系細胞移植による関節軟骨欠損修復		平成25年3月6日	平成25年11月25日	平成30年11月まで
88	産業技術総合研究所	中鉢 良治	弓場 俊輔	重症末梢動脈疾患に対する自家間葉系幹細胞を用いた血管再生		平成25年4月24日	平成25年11月25日	平成27年11月まで
89	朝源会ウェルフェアグループ	大隈 義彦	大串 始	重症末梢動脈疾患に対する自家間葉系幹細胞を用いた血管再生		平成25年4月25日	平成25年11月25日	平成27年11月まで
90	新潟大学医学部総合病院	鈴木 榮一	南野 敏	重症虚血症患者に対する体外増殖自己赤芽球移植と自己骨髓単核細胞移植による血管新生治療の比較試験		平成25年5月13日	平成25年11月25日	平成30年3月まで
91	東京大学大学院医学系研究科	宮園 浩平	山上 聰	角膜内皮細胞減少眼に対する自家培養ヒト角膜内皮細胞シート移植の探索的臨床試験		平成25年6月14日	平成26年3月11日	平成29年3月まで
92	東海大学	今井 裕	細田 徹	JOKER（重症虚血性心不全に対する自家心臓幹細胞治療）試験		平成24年8月28日	平成26年4月15日	平成29年4月まで
93	日本心臓血管研究振興会附属神原記念病院	友池 仁暢	井口 信雄	JOKER（重症虚血性心不全に対する自家心臓幹細胞治療）試験		平成24年8月28日	平成26年4月15日	平成29年4月まで
94	関西医科大学	山下 敏夫	楠本 健司	自己脂肪組織由来幹細胞を併用した遊離脂肪移植による乳癌手術後の乳房再建法の検討		平成25年9月1日	平成26年6月11日	平成31年6月まで
95	奈良県立医科大学	吉岡 章	川手 健次	自己骨髓細胞シート複合体を対象とした自己骨髓培養細胞由来再生培養骨と骨芽細胞シート複合体の有用性を検証する研究		平成25年8月20日	平成26年8月6日	平成33年8月まで
96	大阪市立大学大学院	荒川 哲男	新宅 治夫	新生児低酸素性虚血性脳症に対する自己臍帯血幹細胞療法		平成25年10月25日	平成26年8月6日	平成30年2月まで
97	田附黒風会医学研究所北野病院	藤井 信吾	鈴木 繁久	骨髓由来単核球細胞を用いた脊髓損傷(ASIA機能障害尺度A,B)に対する自己骨髓細胞シート第II相試験		平成25年11月11日	平成26年8月6日	平成29年2月まで
98	山口大学医学部附属病院	田口 敏康	坂井 功	非法代償性肝硬変患者に対する培養自己骨髓細胞を用いた低侵襲肝臓再生療法の安全性に関する研究		平成26年4月23日	平成26年8月6日	平成30年8月まで

ヒト幹細胞への適合性が確認された我が国で実施されているヒト幹細胞臨床研究の一覧

平成 26 年 11 月 6 日 現 在

番号	申 請 機 関	研究機関の長	研究責任者	研 究 実 験 課	課 題 名	申 請 日	大 臣 意 見	研 究 期 間
99	東海大学医学部	今 井 栄	佐 藤 正 人	同種細胞シートによる關節治療を目指した臨床研究	平成 26 年 4 月 25 日	平成 26 年 8 月 6 日	平成 31 年 8 月まで	
100	大阪大学医学部附属病院	金 倉 譲	山 下 静 也	重症家族性高コレステロール血症(主としてホモ接合体)に対する 同種脂肪防護組織由来多系統前駆細胞移植療法の安全性の検討	平成 26 年 4 月 21 日	平成 26 年 9 月 17 日	平成 29 年 5 月まで	
101	山口大学医学部附属病院	岡 一 正	朝 濱 野 公 一	低融着ブレコンディシヨニングによる單核球の機能増強と血管再生療法へ の応用に関する臨床研究(第 1 相試験)	平成 24 年 1 月 26 日	平成 26 年 9 月 17 日	平成 30 年 9 月まで	
102	国立国際医療研究センター	著 日 雅 人	柳 順 幹 雄	C型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者に対する自己骨髓細胞投与療法の 有効性と安全性に関する研究	平成 24 年 8 月 31 日	平成 26 年 9 月 17 日	平成 29 年 9 月まで	
103	山形大学医学部	山 下 英 俊	上 野 義 之	C型肝炎ウイルスに起因する肝硬変患者に対する自己骨髓細胞投与療法の 有効性と安全性に関する研究	平成 26 年 4 月 23 日	平成 26 年 9 月 17 日	平成 29 年 9 月まで	
104	沖縄慈洲会湘南鍼灸総合 病院	塩 野 正 喜	小 林 修 三	維持透析療法中の慢性腎症下肢虚血患者を対象とした自家末梢血CD34陽性 細胞移植による下肢血管再生療法	平成 25 年 10 月 9 日	平成 26 年 9 月 17 日	平成 29 年 9 月まで	
105	広島大学病院	茶 山 一 彰	越 智 光 夫	自己骨髓間葉系細胞の磁気ターゲティングによる関節軟骨欠損修復	平成 26 年 2 月 24 日	平成 26 年 11 月 6 日	平成 29 年 11 月まで	
106	順天堂大学	新 井 一	田 中 里 佳	難治性四肢潰瘍患者を対象とした自己末梢血単核球生体外培養増幅細胞移 植による血管・組織再生治療に関する第 1 相試験臨床研究	平成 26 年 6 月 23 日	平成 26 年 11 月 6 日	平成 28 年 11 月まで	
107	愛知医科大学	岡 田 尚 志 郎	山 田 陽 一	自己歯髓由来幹細胞を用いた骨再生療法の開発	平成 26 年 6 月 25 日	平成 26 年 11 月 6 日	平成 29 年 11 月まで	
108	名古屋大学医学部附属病 院	石 黒 直 樹	片 桐 片 涉	骨髓由来間葉系細胞を用いた頸骨欠損に対する骨再生医療研究	平成 26 年 6 月 24 日	平成 26 年 11 月 6 日	平成 33 年 5 月まで	

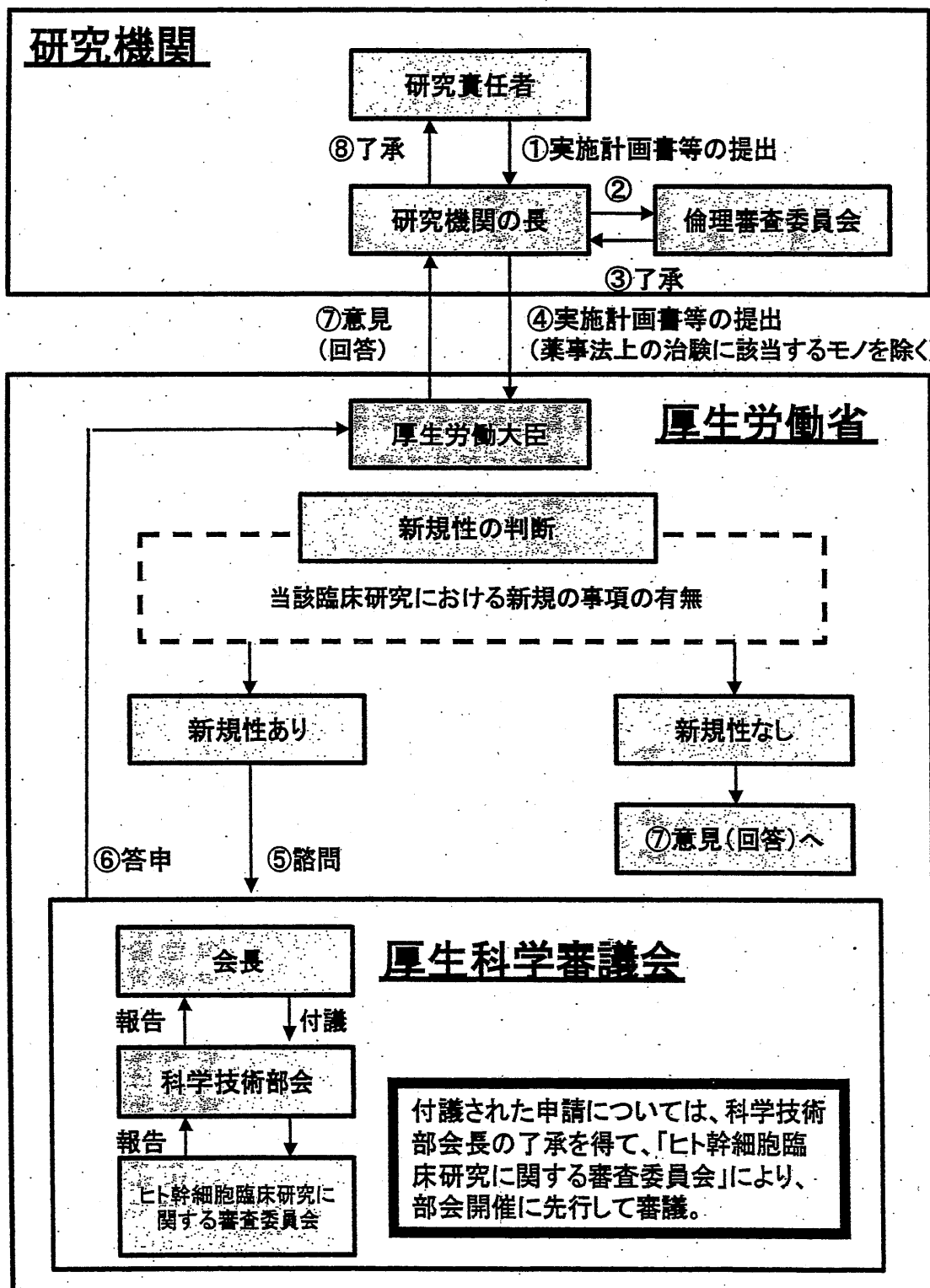
厚生科学審議会科学技術部会  
ヒト幹細胞臨床研究に関する審査委員会委員名簿

氏名	所属・役職
位田 隆一	同志社大学大学院グローバル・スタディーズ研究科 特別客員教授
梅澤 明弘	(独)国立成育医療研究センター研究所 副所長
岡野 栄之	慶應義塾大学医学部生理学教室 教授
春日井 昇平	東京医科歯科大学インプラント・口腔再生医学 教授
貴志 和生	慶應義塾大学医学部形成外科 教授
木下 茂	京都府立医科大学大学院医学研究科視覚機能再生外科学 教授
小島 至	群馬大学生体調節研究所 教授
後藤 弘子	千葉大学大学院専門法務研究科 教授
高橋 政代	理化学研究所神戸研究所網膜再生医療研究チーム チームリーダー
竹内 正弘	北里大学薬学部臨床医学 教授
戸口田 淳也	京都大学再生医科学研究所組織再生応用分野 教授
永井 良三	自治医科大学長
中村 耕三	国立障害者リハビリテーションセンター 総長
西山 和利	北里大学医学部神経内科学 主任教授
前川 平	京都大学医学部付属病院輸血細胞治療部 教授
松山 晃文	(独)医薬基盤研究所 難病・疾患資源研究部 政策・倫理研究室/難治性疾患治療開発・支援室 研究リーダー
湊口 信也	岐阜大学大学院医学系研究科再生医科学循環呼吸病態学 教授
山口 照英	国立医薬品食品衛生研究所生物薬品部 研究員
山中 竹春	国立がん研究センター 生物統計部門長

(敬称略)



## 「ヒト幹細胞を用いる臨床研究に関する指針」に基づく審査の流れ





目次 前文

第1章 総則	規則
第1 第1 目的	用語の定義等
第2 第2 適用範囲	
第3 第3 対象疾患等	
第4 第4 対象となるヒト幹細胞等	
第5 第5 基本原則	
第6 第6 1 懈理性の確保	安全性及び有効性の確保
	2 安全性及び有効性の確認
	3 品質、安全性等の確認
	4 インフォームド・コンセントの確保
	5 公衆衛生上の安全の配慮
第7 第7 情報の公開	
	1 被験者及び提供者の個人情報の保護
	2 研究の体制等
第2章 第2章 研究の体制	
第1 第1 1 全ての研究者等の基本的な責務	
	2 研究者の責務
	3 研究責任者の責務等
	4 終活責任者の責務等
	5 研究機関の長の責務等
	6 組織の代表者等の責務等
	7 研究機関の基準
	8 健理審査委員会
第2 第2 厚生労働大臣の意見等	
	1 厚生労働大臣の意見
	2 幕大な事態に係る厚生労働大臣の意見
	3 厚生労働大臣の調査
第3章 第3章 ヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞の採取又はヒト受精胚の提供	
第1 第1 提供者の人権保護	
	1 提供者の選定
	2 提供者の保護
	3 インフォームド・コンセント
	4 提供者又は代替者となるべき者に対する説明事項
	5 代替者からのインフォームド・コンセント
	6 手術等で摘出されたヒト幹細胞又はヒト分化細胞を利用する場合

平成18年7月3日  
(平成22年11月1日全部改正)  
(平成25年10月1日全部改正)

厚生労働省

ヒト幹細胞を用いる臨床研究に関する指針

- 7 提供者が死亡している場合  
 8 提供者に移植又は授与を行う場合  
 第2 採取又は提供段階における安全対策等
- 1 提供者の選択基準及び適格性
  - 2 適切な採取又は提供作業の確保
  - 3 記録等
  - 3 採取した又は提供を受けたヒト幹細胞、ヒト分化細胞又はヒト受精胚の輸送

#### 第4章 ヒト幹細胞等の調製段階における安全対策等

- 1 調製段階における安全対策等
  - 1 品質管理システム
  - 2 標準操作手順書
  - 3 原材料となるヒト幹細胞、ヒト分化細胞又はヒト受精胚の受け入れ
  - 4 試薬等の受入試験
  - 5 最終調製物の試験
  - 6 放生物等による汚染の危険性の除外
  - 7 輸送
  - 8 調製工程に関する記録
  - 9 最新技術の反映
- 2 調製段階における管理体制等
- 第5章 ヒト幹細胞等の移植又は授与
  - 第1 抗議者の人権保護
  - 1 抗議者の選定
  - 2 インフォームド・コンセント
  - 3 抗議者は代諾者となるべき者に対する説明事項
  - 4 代諾者からのインフォームド・コンセント
  - 第2 移植又は授与段階における安全管理等
  - 1 ヒト幹細胞等に関する情報管理
  - 2 抗議者の試料の保管及び記録の保存
  - 3 抗議者に関する情報の把握
  - 4 リスクの最小化
- 第6章 細則
  - 第1 見直し
  - 第2 適用期日
  - 第3 経過措置

**前文**  
 ヒト幹細胞を用いる臨床研究（将来の臨床利用のためのヒト幹細胞の樹立、保管又は分配の研究を含む。以下「ヒト幹細胞臨床研究」という。）は、臓器の再生等を通じて、国民の健康の維持並びに疾病の予防、診断及び治療に重要な役割を果たすことが期待されている。

ヒト幹細胞臨床研究が、社会的な理解を得て適正に実施及び推進されるよう、人間の尊厳及び人権を尊重し、かつ、科学的知見に基づいた安全性及び有効性を確保するために、ヒト幹細胞臨床研究に関する指針（以下「指針」という。）を平成18年7月に策定した。その後、既存のヒト幹細胞に係る臨床研究が進められている中、人工多能性幹細胞（以下「iPS細胞」という。）や胚性幹細胞（以下「ES細胞」という。）等を用いた臨床応用のための基礎研究が精力的に実施され、研究体制も多様化した。こうした状況を踏まえ、平成22年11月に指針を全部改正した。

現在実施されているヒト幹細胞に係る基礎研究の成果等が広く疾病的治療法等として確立するためには、今後も一層の臨床研究の実施が必要不可欠である。また、臨床研究の実施については、世界医師会によるヘルシンキ宣言（1964年6月世界医師会総会採択）、臨床研究に関する倫理指針（平成20厚生労働省告示第415号）等に示された倫理規範を踏まえ、個々の被験者の人権が科学的又は社会的な利益に優先されなければならないことに加え、被験者保護について国民に十分な説明を行い、国民の理解に基づき臨床研究を実施することが求められる。

以上のように、多様化しているヒト幹細胞臨床研究の実状に鑑み、この指針においては基本的な原則を示すこととし、研究者が研究計画書を立案し、その適否について倫理審査委員会が判断するに当たっては、当該原則を踏まえつつ、個々の研究計画の内容等に応じて適切に判断することが求められる。また、厚生科学審議会においても、この指針に加え、最新の知見に留意し、個別に審査を行うこととされている。

なお、研究機関においては、個人情報の保護に関し、個人情報の保護に関する法律（平成15年法律第57号。以下「個人情報保護法」という。）、行政機関の保有する個人情報の保護に関する法律（平成15年法律第58号。以下「行政機関個人情報保護法」という。）及び独立行政法人等の保有する個人情報の保護に関する法律（平成16年法律第59号。以下「独立行政法人等個人情報保護法」という。）並びに個人情報保護法第11条の趣旨を踏まえ、地方公共団体等において制定される条例等を遵守する必要があることに留意しなければならない。

#### 第1章 総則

**第1 目的**  
 ヒト幹細胞臨床研究は、臓器の再生等を通じて、国民の健康の維持並びに疾病的予防、診断及び治療に重要な役割を果たすものである。  
 この指針は、こうした役割に鑑み、ヒト幹細胞臨床研究が社会的な理解を得て、適正に実施及び推進されるよう、人間の尊厳及び人権を尊重し、かつ、科学的知見に基づいた安全性及び有効性を確保するために、ヒト幹細胞臨床研究に關わる全ての者が遵守すべき事項を定めることを目的とする。

#### 第2 用語の定義等

この指針において、次に掲げる用語の定義は、それぞれ次に定めるところによる。

- (1) ヒト幹細胞 自己複製能（自分と同じ能力を持った細胞を複製する能力をいう。）及び多分化能（異なる系列の細胞に分化する能力をいう。）を有するヒト細胞をいい、別に厚生労働省医政局長が定める細則（以下「細則」という。）に規定するヒト体性幹細胞、ヒト胚性幹細胞（以下「ヒトESC細胞」という。）及びヒト人工多能性幹細胞（以下「ヒトiPS細胞」という。）を含む。

＜細則＞

1 ヒト体性幹細胞は、ヒトの身体の中に存在する幹細胞で、限定した分化能を保有するヒト細胞である。例えは、造血幹細胞（各種血球細胞に分化するものをいう。）、神経幹細胞（神経細胞又はグリア細胞に分化するものをいう。）、間葉系幹細胞（骨、軟骨、脂肪細胞等に分化するものをいう。）等が含まれる。この指針の対象には体性幹細胞を含んだ組織（骨髄、臍帯血等）を用いる臨床研究も含まれる。

2 ヒトES細胞は、受精卵を培養して得られる胚盤胞の内部細胞塊から樹立されたヒト細胞で、未分化な状態で自己複製能と多分化能を有する。

3 ヒトイPS細胞は、人工的に多能性を誇示されたヒト幹細胞であり、ヒトES細胞とほぼ同様の能力を持つ細胞である。一方、人工的に限定された分化能を誇示されたヒト幹細胞（例えば、皮膚の角化性幹細胞から！PSC細胞を経ずに直接作製された神経幹細胞等）は、PSC細胞とは呼ばないが、この指針の対象とする。

(2) ヒト受精胚 ヒトの精子と未受精卵との受精により生じる胚（当該胚が1回以上分割されることにより順次生じるそれまでの胚であって、ヒト胚分割でないものを含む。）をいう。

(3) 研究者 ヒト幹細胞臨床研究を実施する者をいう。ただし、研究責任者に該当する者を除く。

(4) 研究責任者 研究機関において、研究者に必要な指示を行なうほか、ヒト幹細胞臨床研究に係る業務を執行する者をいう。

(5) 総括責任者 採取、調製及び移植又は投与の過程を複数の機関で実施するヒト幹細胞臨床研究において、研究者及び研究責任者に必要な指示を行なうほか、ヒト幹細胞臨床研究に係る業務を総括する研究責任者をいう。

(6) 研究者等 研究者、研究責任者、総括責任者、研究機関の長その他ヒト幹細胞臨床研究に携わる者をいう。

(7) 研究機関 ヒト幹細胞臨床研究を実施する機関（ヒト幹細胞若しくは採取時に既に分化しているヒト細胞（以下「ヒト分化細胞」という。）を採取する機関、ヒト受精胚の提供を受ける機関、又はヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞の調製機関を含む。）をいう。

(8) 倫理審査委員会 ヒト幹細胞臨床研究の実施、継続又は変更の適否その他ヒト幹細胞臨床研究に関する必要な事項について、倫理的及び科学的観点から審議するため、研究機関の長の諸間機関として設置された合議制の機関をいう。

- (i) 重大な事態 検査者の死亡その他ヒト幹細胞臨床研究の実施に際して生じた提供を受けた事態をいう。
- (ii) 検査者 ヒト幹細胞臨床研究において、移植又は投与の対象となる者をいう。
- (iii) 提供者 ヒト幹細胞臨床研究において、自らのヒト幹細胞、ヒト分化細胞又はヒト受精胚を提供する者をいう。
- (iv) インフォームド・コンセント 提供者又は代諾者となるべき者が、研究責任者又は研究責任者の指示を受けた者から、事前にヒト幹細胞臨床研究に関する十分な説明を受け、当該ヒト幹細胞臨床研究の意義、目的、方法等を理解し、本人の判断において、被験者又は提供者となること及び第5の1に規定するヒト幹細胞等（以下「ヒト幹細胞等」という。）の取扱いについて、当該研究責任者又は研究責任者の指示を受けた者に対して与える同意をいう。
- (v) 代諾者 被験者又は提供者（ヒト受精胚の提供者を除く。）となるべき者が単独で同意を与えている場合において、親権を行う者、配偶者、後見人その他の本人の意思及び利益を最もよく代弁できる者であつて、本人に代わってインフォームド・コンセントを与えるを得る者をいう。
- (vi) 調製 ヒト幹細胞等に対する、最小限の操作、ヒト幹細胞等の人为的な増殖、細胞の活性化等を目的とした藻類処理、生物学的特性改変操作、非細胞成分との組合せ又は遺伝子工学的改変操作等を施す行為をいう。
- ＜細則＞
- 最小限の操作とは、組織の分離、組織の細切、ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の分離・単離、抗生素による処理、洗浄、ガムマ線等による滅菌、冷凍又は解凍等の操作をいう。
- (vii) 調製機関 ヒト幹細胞臨床研究のために用いられるヒト幹細胞等を調製する機関をいう。
- (viii) ロット 一連の調製工程により均質性を有するように調製されたヒト幹細胞等の一群をいう。
- (ix) 最終調製物 被験者に移植又は投与する最終的に調製されたヒト幹細胞等をいう。
- (x) 個人情報 生存する個人に関する情報であつて、個人情報保護法第2条第1項に規定する個人情報をいう。
- (xi) 死者に係る個人情報が、同時に遺族等の生存する個人に関する個人情報である場合には、当該生存する個人に関する個人情報をなる。
- (xii) 保有個人情報 研究者等が実施するヒト幹細胞臨床研究に係る個人情報であつて、当該研究者等が、開示、内容の訂正、追加又は削除、利用の停止、消去及び第三者への提供の停止を行なうことのできる権限を有するものをいう。
- (xiii) 未成年者 準20歳未満の者であつて、婚姻をしたことがない者をいう。

(1) 代理人 未成年者若しくは成年被後見人の法定代理人又は保有個人情報の利用目的の通知、開示、内容の訂正、追加又は削除、利用の停止、消去及び第三者への提供の停止の求め（以下「開示等の求め」という。）をすることにつき本人が委任した代理人をいう。

(2) 署名化 個人情報を識別することができる情報の全部又は一部を削除し、代わりにその人と関わりのない符号又は番号を付すことを行う。ただし、試料等に付随する情報のうち、特定の情報だけでは個人を識別できない情報であつても、名簿等の他の情報と組み合わせることにより当該個人を識別できる場合には、更に情報の全部又は一部を削除し、その人が識別できないようにすることをいう。

(3) 連絡可能な匿名化 必要な場合に個人を識別できるように、当該個人と新たに付された符号又は番号の対応表等を作成することによる匿名化を行う。

(4) 適用範囲 1 この指針は、第4に規定する対象疾患等に関するものであつて、ヒト幹細胞等を、疾病の治療を目的として人の体内に移植若しくは投与する臨床研究又は臨床研究への使用の目的でヒト幹細胞等を調製若しくは保管する研究を対象とする。

ただし、次のいずれかに該当するものは、この指針の対象としない。

(1) 安全性及び有効性が確立されており、一般的に行われている医療行為

(2) 薬事法（昭和35年法律第145号）第2条第16項に規定する治験

2 この指針は、日本国内において実施されるヒト幹細胞臨床研究を対象とするが、我が国の研究機関が日本国外においてヒト幹細胞臨床研究を実施する場合及び海外の研究機関と共にヒト幹細胞臨床研究も対象とし、研究者等は、実施地の法令等を遵守しつつ、この指針の基準に従わなければならぬ。

ただし、この指針と比較して当該実施地の法令等の基準が厳格な場合には、当該基準に従つてヒト幹細胞臨床研究を実施しなければならない。

<細則>

我が国のおいてヒト幹細胞臨床研究を実施する場合及び海外の研究機関と共同でヒト幹細胞臨床研究を実施する場合において、この指針の基準が相手国の法令等の基準よりも厳格な場合であつて、かつ次に掲げる要件のすべてを満たす場合には、当該相手国の基準に従つてヒト幹細胞臨床研究を実施することができる。

- (1) 相手国においてこの指針の適用が困難であること。
- (2) 次に掲げる事項が適切に措置されることについて、我が国の研究機関の倫理審査委員会の審査を受け、研究機関の長が適当であると判断していること。
- ① インフォームド・コンセントを受けられること。
- ② 被験者及び提供者の個人情報の保護について適切な措置が講じられるること。

(3) ヒト幹細胞臨床研究の実施計画が、倫理的及び科学的観点から相手国において承認されること、又は相手国が定める法令等に基づいて当該相手国の研究機関内の倫理審査委員会若しくはこれに準ずる組織により承認され、当該相手国本部の研究機関の長により許可されること。

#### 第4 対象疾患等

1. ヒト幹細胞臨床研究の対象は、病気や怪我で損傷した臓器又は組織の再生を目的とするものであること。
2. 初めて人に移植又は投与されるヒト幹細胞を用いる臨床研究（以下「新規ヒト幹細胞臨床研究」という。）については、次に掲げる要件のいずれにも適合するものに限る。

- (1) 当該臓器若しくは組織の損傷の原因となる疾患が、重篤で生命を脅かすものの、身体の機能を著しく損なうもの又は一定程度身体の機能若しくは形態を損なうことにによりQOL（生活の質）を著しく損なうものであること。
- (2) ヒト幹細胞臨床研究による治療の効果が、現在可能な他の治療と比較して優れていると予測されるものであること。
- (3) 被験者にとてヒト幹細胞臨床研究の治療により得られる利益が、不利益を上回ると十分予測されるものであること。

#### 第5 対象となるヒト幹細胞等

1. ヒト幹細胞臨床研究において被験者に移植又は投与されるヒト幹細胞等は、次に掲げる細胞等とする。
- (1) ヒト幹細胞及びこれを豊富に含む細胞集団
- (2) (1)を調製して得られた細胞及び血球

- <細則>
- ヒトES細胞の樹立及び分配に関する指針（平成21年文部科学省告示第156号）及びヒトES細胞の使用に関する指針（平成22年文部科学省告示第87号）におけるヒトES細胞の臨床利用に関する考え方が示されるまでは、当該指針に基づいて既に樹立したヒトES細胞並びに当該指針及び指針に基づいて今後新規に樹立するヒトES細胞を用いる臨床研究は実施しないこととする。

- (3) ヒト分化細胞を調製して得られた細胞及び血球（最小限の操作のみによる調製により得られたものは除く。）
2. ヒト胎児（死胎を含む。）から採取された幹細胞は、この指針の対象としない。

#### 第6 基本原則

1. 倫理性の確保
- 研究者等は、生命倫理を尊重しなければならない。
2. 安全性及び有効性の確保
- ヒト幹細胞臨床研究は、適切な実験により得られた科学的知見に基づき、安全性及び有効性が予測されるものに限る。

- 3 品質、安全性等の確認  
ヒト幹細胞臨床研究に用いるヒト幹細胞等は、その品質、安全性等が確認されているものに限る。
- 4 インフォームド・コンセントの確保  
ヒト幹細胞臨床研究を実施する場合には、研究機関の長は、被験者、提供者又は代替者となるべき者のインフォームド・コンセントを確保しなければならない。また、研究責任者又は研究責任者の指示を受けた者であり、当該者は、守秘義務を負うものとする。

#### <細則>

- 5 公衆衛生上の安全の配慮  
ヒト幹細胞臨床研究は、公衆衛生上の安全に十分配慮して実施されなければならない。

#### 6 情報の公開

- ヒト幹細胞臨床研究は、第2章第1の3(6)に規定するデータベースに登録され、その情報は適切かつ正確に公開されなければならない。

#### 7 被験者及び提供者の個人情報の保護

- (1) 被験者及び提供者（以下「被験者等」という。）に関する個人情報については、連絡可能な匿名化を行った上で取り扱うものとする。なお、個人情報保護法、行政機関個人情報保護法及び独立行政法人個人情報保護法並びに個人情報保護法第11条第1項の趣旨を踏まえで地方公共団体において制定される条例等が適用されるそれぞれの研究機関は、保有個人情報の取扱いに当たっては、それぞれに適用される法令等を遵守する必要があることに留意しなければならない。

- (2) 研究者等及び倫理審査委員会の委員は、ヒト幹細胞臨床研究を実施又は検査する上で知り得た被験者等に関する個人情報を正当な理由なく漏らしてはならないものとする。その隸を退いた後も、同様とする。

- (3) 研究者等及び倫理審査委員会の委員は、提供者に関する情報と被験者に関する情報が提供者と被験者の間で相互に伝わることのないよう、特に細心の注意を払わなければならない。

#### 研究の体制等

##### 第2章

###### 研究の体制

###### 1 全ての研究者等の基本的な資質

- (1) 研究者等は、被験者等の生命、健康、プライバシー及び尊厳を守ることは、ヒト幹細胞臨床研究に携わる研究者等の責務であることを認識しなければならない。

- (2) 研究者等は、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たっては、一般的に受け入れられた科学的原則に従い、科学的文献その他の開発する情報及び十分な実験結果に基づかなければならない。原則として、移植又は投与されるヒト幹細胞等は、動物実験等によってその有効性が十分期待され、かつ、その作用機序が可能な限り検討されていないなければならない。さらに、新規ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たっては、造腫瘍性の確認を含む安全性に対する特別な配慮をしなければならない。

#### <細則>

- (1) 複数する安全性に対する特別な配慮とは、例えば次に掲げる事項であり、常に技術の進歩を反映させるよう努めなければならない。
- (1) 有効性が期待されるヒト幹細胞等以外の細胞の混入を避ける。
  - (2) 被験者に移植又は投与する細胞の特異性に対応した、個別の評価方法（ゲノム、エビゲノム等の評価）を定める。
  - (3) 造腫瘍性の懸念がある場合には、適切な動物実験に基づいてそれを否定する。
  - (4) 説明者は、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たっては、被験者、提供者又は代替者となるべき者に対し、当該ヒト幹細胞臨床研究の実施に關し必要な事項について十分な説明を行い、文書でインフォームド・コンセントを受けなければならない。
- <細則>
- (1) 採取及び移植又は投与ごとに、インフォームド・コンセントを受けなければならぬ。
  - (2) 説明者ごとに文書でインフォームド・コンセントを受けなければならぬわけではなく、研究責任者が代表して受けけるなど、被験者、提供者又は代替者となるべき者によるインフォームド・コンセントを受けることなるべき者ごとに一つの文書によるものが可能である。
  - (3) 研究者等は、環境に影響を及ぼすおそれのあるヒト幹細胞臨床研究を実施する場合又はヒト幹細胞臨床研究の実施に当たり動物を使用する場合には、当該ヒト幹細胞臨床研究の実施に当たって、環境又は被験者等への影響に十分な配慮をしなければならない。
  - (4) 研究者等は、新規ヒト幹細胞臨床研究を実施する場合には、多領域の研究者等と十分な検証を行い、患者団体等の意見にも配慮しなければならない。
  - (5) 研究者等の個人情報の保護に係る義務は、次に掲げるとおりとする。
    - (1) ヒト幹細胞臨床研究の結果を公表する場合には、被験者等を特定できないうように行わなければならない。
    - (2) あらかじめ被験者、提供者又は代替者の同意を得ないで、インフォームド・コンセントで特定された利用目的の達成に必要な範囲を超えて、保有個人情報を取り扱ってはならない。
    - (3) 保有個人情報を取り扱つてはならない。

合を除く。)には、改めて被験者、提供者又は代諾者に当該変更の内容を説明し、同意を得なければならない。ただし、細則で規定する場合を除く。

<細則>

③に規定する細則で規定する場合は、次に掲げる場合とする。

1) 法令に基づく場合

- (1) 人の生命、身体又は財産の保護のために必要がある場合であって、本人の同意を得ることが困難であるとき。

- (2) 公衆衛生の向上又は児童の健全な育成の推進のために特に必要がある場合であって、本人の同意を得ることが困難であるとき。

- (3) 公衆衛生の向上又は児童の健全な育成の推進のために必要がある場合であって、本人の同意を得ることが困難であるとき。

- (4) 国の機関若しくは地方公共団体又はその委託を受けた者が法令の定める事務を遂行することにより当該事務の運行に支障を及ぼすおそれがあるとき。

- (5) 保有個人情報について、変更前の利用目的と相当の関連性を有すると合理に認められる範囲内において利用目的を変更する場合には、当該変更の内容について被験者、提供者又は代諾者に通知し、又は公表しなければならない。

- (6) 他の研究者等から研究を承認することに伴い個人情報を取得した場合は、あらかじめ被験者、提供者又は代諾者の同意を得ないで、承認前における当該個人情報の利用目的の達成に必要な範囲を超えて、当該個人情報を取り扱ってはならない。

- (7) 利用目的の達成に必要な範囲内において、保有個人情報を正確かつ最新の内容に保つよう努めなければならない。

- (8) 保有個人情報の漏えい、滅失又はき損の防止その他の保有個人情報の安全管理のために必要かつ適切な措置を講じなければならない。

- (9) あらかじめ被験者、提供者又は代諾者の同意を得ないで、保有個人情報を第三者に提供してはならない。ただし、細則で規定する場合を除く。

<細則>

1) ⑨に規定する細則で規定する場合は、次に掲げる場合とする。

- (1) 法令に基づく場合

- (2) 人の生命、身体又は財産の保護のために必要がある場合であって、本人の同意を得ることが困難であるとき。

- (3) 公衆衛生の向上又は児童の健全な育成の推進のために特に必要がある場合であって、本人の同意を得ることが困難であるとき。

- (4) 国の機関若しくは地方公共団体又はその委託を受けた者が法令で定める事務を遂行することにより当該事務の運行に支障を及ぼすおそれがあるとき。

2) 次に掲げる場合において、保有個人情報の提供を受ける者は、⑨に規定する第三者に該当しないものとする。

- (1) 研究者等が利用目的の達成に必要な範囲において保有個人情報の全部又は一部を委託する場合

- (2) 保有個人情報を特定の者との間で共同して利用する場合であって、その旨並びに共同して保有個人情報の項目、共同して利用する者の範囲、利用する者の利用目的及び当該保有個人情報の管理について責任を有する者の氏名又は名称について、あらかじめ被験者、提供者又は代諾者に通知し、又は被験者、提供者又は代諾者が容易に知り得る状態に置いているとき。ただし、保有個人情報を利用する者の利用目的又は保有個人情報の管理について責任を有する者の氏名若しくは名称を変更する場合、研究者等は、変更する内容についてあらかじめ被験者、提供者又は代諾者に通知し、又は被験者、提供者又は代諾者が知り得る状態に置かなければならぬ。

- (3) 保有個人情報の取扱いに関する被験者、提供者又は代諾者等からの苦情又は問合せへの適切かつ迅速な対応に努めなければならない。

2) 研究者の責務

- (1) 研究者は、ヒト幹細胞臨床研究を適正に実施するために必要な専門的知識又は臨床経験を有する者でなければならない。

- (2) 研究者は、ヒト幹細胞臨床研究を適正に実施するため、常に適切な教育及び研修を受け、情報収集に努めなければならない。

- (3) 研究者は、研究責任者を補助し、ヒト幹細胞臨床研究の実施計画に関する資料を作成するとともに、当該実施計画の実施に当たっては、研究責任者に對し必要な報告を行わなければならない。

3) 研究責任者の責務等

- (1) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究について研究機関ごとに1名とし、次に掲げる要件を満たす者でなければならない。

- (2) ヒト幹細胞臨床研究の対象となる疾患及び関連する分野について、十分な科学的知見並びに医療に関する経験及び知識を有していること。

<細則>

研究責任者が十分な医療上の経験及び知識を有していない場合は、十分な臨床経験を有する医師がヒト幹細胞臨床研究に参加していかなければならない。

② ヒト幹細胞臨床研究を実施することができる倫理規を十分に有していること。

- (2) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たっては、国内外の入

手し得る情報に基づき、倫理的及び科学的観点から十分検討しなければならない。

(3) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究に伴う危険が予測され、安全性を十分に確保できないと判断した場合には、当該ヒト幹細胞臨床研究を実施してはならない。

<細則>

- 研究責任者は、被験者等の選定に当たって、被験者等の経済的理由等の不適切な事由をもつて選定してはならない。
- (4) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を実施し、継続し、又は変更するに当たり、(2)の検討の結果及び(3)の実施計画書を踏まえて、研究遂行に必要な体制を整え、あらかじめ、当該ヒト幹細胞臨床研究の実施計画を記載した書類（以下「実施計画書」という。）を作成し、研究機関の長の許可を受けなければならない。

<細則>

1. (5)に規定するヒト幹細胞臨床研究の結果は、当該ヒト幹細胞臨床研究を実施期間経過後においても引き続き当該ヒト幹細胞臨床研究を実施する場合又は何らかの理由により中止し、再開する場合等を指す。
2. (5)に規定する研究機関の長は、別途は次に掲げる者である。

- (1) 研究機関が病院の場合、病院長
- (2) 研究機関が大学医学部の場合、医学部長
- (3) 研究責任者は、実施計画書に次に掲げる事項を記載しなければならない。
- ① ヒト幹細胞臨床研究の名称  
② 研究責任者及び研究者の氏名並びにそれらの研究者がヒト幹細胞臨床研究において果たす役割  
③ 研究機関の名称及び所在地  
④ ヒト幹細胞臨床研究の目的及び意義  
⑤ 対象疾患及びその選定理由  
⑥ 被験者等の選定基準  
⑦ ヒト幹細胞等の種類並びにその採取、調製及び移植又は投与の方法  
⑧ 品質、安全性等についての評価  
⑨ ヒト幹細胞臨床研究の実施が可能であると判断した理由  
⑩ ヒト幹細胞臨床研究の実施計画  
⑪ 被験者、提供者又は代諾者に関するインフォームド・コンセントの手続  
⑫ インフォームド・コンセントにおける説明事項  
⑬ 単独でのインフォームド・コンセントが困難な者を被験者又は提供者と

するヒト幹細胞臨床研究にあっては、当該ヒト幹細胞臨床研究を実施することが必要不可欠である理由及び代諾者の選定方針

(1) 被験者等に対して重大な事態が生じた場合の対処方法

(2) ヒト幹細胞臨床研究終了後の追跡調査の方法

(3) ヒト幹細胞臨床研究に伴い被験者に生じた健康被害の補償のために必要な措置の内容

(4) 個人情報の保護の方法（連絡可能な匿名化の方法を含む。）

(5) その他必要な事項

<細則>

- ⑩に規定するその他必要な事項は、例えば次に掲げる事項である。
- (1) ヒト幹細胞臨床研究における資金源、起こり得る利害の衝突及び研究者等の関連組織との関わり
- (2) 研究が実施されているヒト幹細胞臨床研究と比較して新規性が認められる事項
- (3) 研究責任者は、実施計画書に、次に掲げる資料を添付しなければならない。
- (4) 研究責任者及び研究者の略歴及び研究業績
- (5) ⑦に定める研究機関の基準に合致した研究機関の施設の状況
- (6) ヒト幹細胞臨床研究に用いるヒト幹細胞等の品質、安全性等に関する研究成果
- (7) 類似のヒト幹細胞臨床研究に関する国内外の研究状況
- (8) ヒト幹細胞臨床研究の概要をできる限り平易な用語を用いて記載した要旨
- (9) インフォームド・コンセントにおける説明文書及び同意文書の様式
- (10) その他必要な資料
- (11) 研究責任者は、あらかじめ、登録された臨床研究の計画の内容が公開されているデータベース（国立大学附属病院長会議、一般財団法人日本医薬情報センター及び公益社団法人日本医師会が設置したものに限る。）にヒト幹細胞臨床研究の実施計画を登録しなければならない。ただし、知的財産等の問題によりヒト幹細胞臨床研究の実施に著しく支障が生じるものとして、倫理審査委員会が承認し、研究機関の長が許可した実施計画の内容については、この限りではない。
- <細則>
1. 研究機関の長等が研究責任者に代わって登録する場合が想定されるが、その場合、登録の責任者は研究責任者にある。
2. 他の研究機関と共同でヒト幹細胞臨床研究を実施する場合はおいて、一の研究機関の研究責任者が、他の研究機関の研究責任者を代表して登録することができる。その場合、当該ヒト幹細胞臨床研究を実施するすべての研究機関に関する情報が登録内容に記載されなければならない。

- (9) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を終了し、他の研究者に必要な指示を与えるとともに、常に研究者に対する教育及び研修を行わなければならない。
- <細則>
- (9) ① この指針についての理解
- (1) 個人情報の保護の重要性とそのための方策
- (2) ヒト幹細胞等に関する知識（ヒト幹細胞等の取扱いに関する倫理的考え方を含む。）
- (3) 調製されるヒト幹細胞等の完全な取扱いに関する知識及び技術
- (4) 施設・装置に関する知識及び技術
- (5) 調製工程の安全性に関する知識及び技術
- (6) 事故発生時の措置に関する知識及び技術
- (7) 事故発生時の措置に関する知識及び技術
- (8) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究が実施計画書に従い、適正に実施されていることを隨時確認しなければならない。
- (9) 研究責任者は、研究機関の長に対して、ヒト幹細胞臨床研究の進行状況及びについて臨時報告するものとし、少なくとも年1回、臨床研究の進捗状況及び有害事象等の発生状況を文書で報告しなければならない。
- (10) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究において重大な事態が発生した場合は、研究機関の長及び総括責任者に對し、速やかに、その旨を報告しなければならない。また、研究機関の長又は総括責任者は、研究機関の長又は研究機関の長止又は暫定的な措置を講ずることができる。
- (11) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究により期待される利益よりも不利益が大きいと判断される場合には、当該ヒト幹細胞臨床研究を中止しなければならない。また、ヒト幹細胞臨床研究により十分な成果が得られた場合には、当該ヒト幹細胞臨床研究を終しなければならない。
- <細則>
- 1 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を終了するまでの間、当該ヒト幹細胞臨床研究に関する国内外における学会発表、論文發表等の情報（以下「発表情報」という。）について把握しておくとともに、把握した発表情報を研究機関の長に報告することが望ましい。
- 2 研究責任者は、他の研究機関と共同でヒト幹細胞臨床研究を実施する場合は、当該他の研究機関の研究者等に対し、把握した発表情報を報告することが望ましい。
- 3 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を中止し、又は終了した場合は、その旨を研究機関の長に報告しなければならない。
- (10) 研究責任者は、研究機関の長又は総括責任者から指示があつた場合には、適切かつ速やかに必要な措置を講するとともに、当該措置を講じた結果につ

- いて研究機関の長及び総括責任者に報告しなければならない。
- (11) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究の中止又は終了後速やかに総括報告書を作成し、研究機関の長及び総括責任者に提出しなければならない。
- <細則>
- (11) ① 研究責任者は、総括報告書に次に掲げる事項を記載しなければならない。
- ① ヒト幹細胞臨床研究の名前
- ② ヒト幹細胞臨床研究の目的及び実施期間
- ③ 研究責任者及び研究者の氏名
- ④ 研究機関の名称及び所在地
- ⑤ ヒト幹細胞臨床研究の実施計画
- ⑥ ヒト幹細胞臨床研究の結果及び考察
- ⑦ ヒト幹細胞臨床研究終了後の追跡調査の方法
- ⑧ その他必要な事項
- <細則>
- ⑨ ③に規定するその他必要な事項は、例えば重大な事態が発生した場合の対処方法等である。
- (12) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究終了後においても、安全性及び有効性の確保の観点から、治療による効果及び副作用について適当な期間の追跡調査その他の必要な措置を講ずるよう努めなければならない。また、その結果については、研究機関の長及び総括責任者に報告しなければならない。
- <細則>
- 移植又は授与されたヒト幹細胞に由来する腫瘍の発生が懸念される場合には、長期の経過観察が求められる。
- (13) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究終了後においても、当該ヒト幹細胞臨床研究の結果により得られた最善の予防、診断及び治療を被験者が受けけることができるよう努めなければならない。
- (14) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究に関する記録等を、適切な管理下で、総括報告書を提出した日から少なくとも10年以上保存しなければならない。
- <細則>
- (15) 研究責任者の個人情報の保護に係る業務は、次に掲げるとおりとする。
- ① 保有個人情報の安全管理が図られるよう、当該保有個人情報を取り扱う研究者に対し、必要かつ適切な監督を行わなければならない。
- <細則>
- 研究責任者は、研究機関の長が保有個人情報を厳重に管理する手続、体制等を整備するに当たり、これに協力しなければならない。
- (16) ② 保有個人情報の取扱いの全部又は一部を委託する場合は、取扱いを委託した保有個人情報の安全管理が図られるよう、委託を受けた者に対し、必要かつ適切な監督を行わなければならない。
- <細則>
- (17) ②に規定する必要かつ適切な監督は、例えば委託契約書において、委託が

定める安全管理措置の内容を明示的に規定するとともに、当該内容が遵守されいることを確認することである。

- (3) 保有個人情報に関する事項について、被験者、提供者、提供者又は代理人の求めに応じて遅滞なく回答する場合を含む。)にしなければならない。ただし、二については、  
細則で規定する場合を除く。
- 一 ヒト幹細胞臨床研究に係る研究者等の氏名又は研究班の名称
- 二 全ての保有個人情報の利用目的
- 三 開示等の求めに応じる手続
- 四 告情の申出先及び問合せ先

<細則>

(3)に規定する細則で規定する場合は、次に掲げる場合とする。

- (1) 利用目的を被験者、提供者又は代理人に通知し、又は公表することにより、  
被験者等又は第三者の生命、身体、財産その他の権利利益を害するおそれがある場合
- (2) 利用目的を被験者、提供者又は代理人に通知し、又は公表することにより、  
研究責任者の権利又は正当な利益を害するおそれがある場合
- (3) 国の機関又は地方公共団体が法令の定める事務を遂行することに対して協力する必要がある場合であって、利用目的を被験者、提供者又は代替者により当該事務の遂行に支障を及ぼすおそれがある旨を通知し、又は公表することにより当該事務の遂行に支障を及ぼすおそれがある旨を通知する場合

- (4) 取得の状況からみて利用目的が明らかであると認められる場合は、その全部又は一部を開示しないことができる。  
一 被験者等又は第三者の生命、身体、財産その他の権利利益を害するおそれがある場合

- 二 研究者等のヒト幹細胞臨床研究に係る業務の適正な実施に著しい支障を及ぼすおそれがある場合
- 三 他の法令に違反することとなる場合

- また、開示を求められた保有個人情報の全部又は一部について開示しない旨を決定したときは、被験者等又は代理人に対し、遅滞なく、その旨を通知しなければならない。その際、当該被験者等又は代理人に対し、その旨を

理由を説明するよう努めなければならない。  
なお、他の法令の規定により、保有個人情報の開示について定めがある場合には、当該法令の規定によるものとする。

- (5) 保有個人情報のうち、診療情報を含むものを開示する場合には、診療情報の提供等に関する指針の策定について(平成16年9月12日付医政発第0912001号厚生労働省医政局長通知)及び「診療情報の提供等に関する指針」の一部改正について(平成22年9月17日付医政発0917第15号厚生労働省医政局長通知)の規定するところによるものとする。
- (6) 被験者等又は代理人から、保有個人情報の内容の修正、利用の停止、消去又は第三者への提供の停止(以下「内容の修正等」という。)の措置を求められた場合であって、その求めが適正であると認められるとときは、その求めに応じなければならない。
- ただし、利用の停止、消去又は第三者への提供の停止の措置については、多額の費用を要する場合等、当該措置を講ずることが困難な場合であって、被験者等の権利利益を保護するためには必要なごとに代わるべき措置を講ずることとは、この限りでない。
- (7) 被験者等又は代理人から、保有個人情報の内容の修正等の措置を求められた場合であって、その全部又は一部について、その措置を講ずる旨、それが可能でできるよう、保有個人情報の特定に資する情報の提供その他の被験者等又は代理人の利便を考慮した措置を講じなければならない。
- 被験者等又は代理人から、保有個人情報の開示等を求められた場合なお、被験者等又は代理人に対する対応は、当該被験者等又は代理人に対し、当該保有個人情報の開示等を特定するに足る事項の提示を求めることがある。

<細則>

- 研究責任者は、開示等の求めに対して、一元的に対応できるような手続等を定めるなど、被験者等及び代理人の負担をできるだけ軽減するような措置を講じなければならない。
- (4) 研究責任者は、(2)から(4)までに定める業務のほか、ヒト幹細胞臨床研究に当たって必要な措置を講じなければならない。
- (4) 採取、調製及び移植又は投与の過程を複数の研究機関で実施するヒト幹細胞臨床研究において総括責任者が当該ヒト幹細胞臨床研究を総括する場合には、その他の研究責任者は、(4)に定める登録を総括責任者に依頼することができる。

#### 4. 総括責任者の責務等

- (1) 採取、調製及び移植又は授与の過程を複数の研究機関で実施するヒト幹細胞臨床研究において、総括責任者は、ヒト幹細胞臨床研究1件につき1名となりし、研究責任者の中から1名に限り選任するものとする。
- (2) 総括責任者は、研究責任者の業務を行うとともに、他の研究責任者から依頼された(3)(b)に定めるヒト幹細胞臨床研究を実施する全ての研究機関に関する情報を登録しなければならない。
- (3) 総括責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を実施し、継続し、又は変更するに当たり、実施計画書を作成し、研究機関の長の許可を受けなければならない。
- (4) 総括責任者は、ヒト幹細胞臨床研究の中止又は暫定的な措置を講ずることが必要に応じ、ヒト幹細胞臨床研究に対する教育及び研修を行わなければならない。
- (5) 総括責任者は、ヒト幹細胞臨床研究において重大な事態が発生した場合には、研究機関の長及び全ての研究責任者に対し、速やかに、その旨を報告しなければならない。また、総括責任者は、研究機関の長の指示を受ける前に、必要に応じ、ヒト幹細胞臨床研究に対する教育及び研修を行わなければならない。
- (6) 総括責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を終了するに当たって、その他の必要な措置を講じなければならない。

#### 5. 研究機関の長の責務等

- (1) 業務的配慮等の用意  
研究機関の長は、当該研究機関におけるヒト幹細胞臨床研究が、倫理的、社会的には法的問題を引き起こすことがないよう、当該研究機関の研究者等(研究機関の長を除く。)に対し、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たり、被験者等の人としての尊厳及び人権を尊重し、個人情報を保護しなければならないことを周知徹底しなければならない。
- (2) 倫理審査委員会の設置  
研究機関の長は、実施計画書のこの指針に対する適合性その他のヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たり必要な事項について、倫理的及び科学的観点から審査を行わせるため、倫理審査委員会を設置しなければならない。また、研究機関の長は、倫理審査委員会の委員に対する教育及び研修の機会を設けなければならない。

#### 6. 倫理審査委員会の責務等

- (1) 許可の申請  
研究機関の長は、倫理審査委員会から留意事項、改善事項等について意見を述べられた場合、倫理審査委員会から実施計画書の修正又は改善案のうち、ヒト幹細胞臨床研究の対象疾患、ヒト幹細胞臨床研究に用いるヒト幹細胞等の種類並びにその採取、調製及び移植又は投与の方法について変更する場合とする。
- (2) 許可の申請  
研究機関の長は、(1)に規定する重大的な変更であつて細則で規定する場合は、実施計画書の記載内容を見を述べられた場合であつて、研究機関の長は、その旨を倫理審査委員会又は厚生労働大臣に報告し、再度、倫理審査委員会又は厚生労働大臣に報告し、再度、倫理審査委員会又は不許可を示べられたときは、当該ヒト幹細胞臨床研究について、その実施等を許可してはならない。
- (3) 許可の申請  
研究機関の長は、(1)又は(2)の規定により、ヒト幹細胞臨床研究の組織又は軽微な変更であつて細則で規定する場合(以下「組織等」という。)の許可を求める申請を受けたときは、倫理審査委員会の意見を聽いて、当該ヒト幹細胞臨床研究の組織等の許可又は不許可を決定するとともに、当該ヒト幹細胞臨床研究に関する必要な事項を指示しなければならない。この場合には、研究機関の長は、倫理審査委員会から組織等が適当でない旨の意見を述べられたときは、当該ヒト幹細胞臨床研究について、その組織等を許可してはならない。
- (4) 許可の申請  
研究機関の長は、(1)又は(2)の規定により、ヒト幹細胞臨床研究の組織又は軽微な変更であつて細則で規定する場合(以下「組織等」という。)の許可を求める申請を受けたときは、倫理審査委員会の意見を聽いて、当該ヒト幹細胞臨床研究の組織等の許可又は不許可を決定するとともに、当該ヒト幹細胞臨床研究に関する必要な事項を指示しなければならない。この場合には、研究機関の長は、倫理審査委員会から組織等が適当でない旨の意見を述べられたときは、当該ヒト幹細胞臨床研究について、その組織等を許可してはならない。
- (5) 許可の申請  
研究機関の長は、(1)又は(2)の規定により、ヒト幹細胞臨床研究の組織又は軽微な変更であつて細則で規定する場合は、実施計画書の記載内容を見を述べられた場合、倫理審査委員会から実施計画書の修正又は改善案のうち、ヒト幹細胞臨床研究の対象疾患、ヒト幹細胞臨床研究に用いるヒト幹細胞等の種類並びにその採取、調製及び移植又は投与の方法について変更する場合とする。

#### (3) ヒト幹細胞臨床研究の実施等の許可

2 研究機関の長は、他の研究機関と共同でヒト幹細胞臨床研究を実施する場合において、当該ヒト幹細胞臨床研究の実施計画書について、それぞれの研究機関に設置された倫理審査委員会の意見を聞いて、許可又は不許可を決定しなければならない。

3 研究機関の長は、他の研究機関と共同でヒト幹細胞臨床研究を実施する場合において、倫理審査委員会の意見を聞くに当たっては、当該他の研究機関における審査の状況、インフォームド・コンセントの取得状況等の情報を倫理審査委員会に提供しなければならない。

(1) 重大な事態における措置

① 研究機関の長は、原因の分析を含む対処方針について、速やかに、倫理審査委員会の意見を聞き、当該研究責任者に対し、中止その他の必要な措置を講ずるよう指示しなければならない。なお、必要に応じ、倫理審査委員会の意見を聽く前に、研究機関の長は、研究機関の長は、研究責任者に対し、中止又は暫定的な措置を講ずるよう、指示することができる。

② 採取、調製及び移植又は投与の過程を複数の研究機関で実施するヒト幹細胞臨床研究を実施する場合において、3(1)又は4(1)の規定により重大な事態が報告された場合には、報告を受けた研究機関の長は、研究責任者又は経営責任者に対し、①に規定する必要な措置を講ずるよう指示した上で、当該ヒト幹細胞臨床研究を実施する他の全ての研究機関の長に対して、重大な事態及び講じられた措置等について周知しなければならない。

ながち、ヒト幹細胞臨床研究を実施する全ての研究機関の長は、共同で(1)から(6)までの業務を行わなければならない。

(6) 研究責任者からの報告等

研究機関の長は、ヒト幹細胞臨床研究の進行状況、重大な事態等について、研究責任者から適切に報告を受けるとともに、研究責任者に必要な事項を聽取することができる。

(7) 倫理審査委員会への報告

研究機関の長は、次に掲げる事項を行うものとする。

① ヒト幹細胞臨床研究の進行状況について研究責任者から報告を受けた場合には、当該進行状況について、速やかに、倫理審査委員会に対し報告を行うこと。

② 8(1)(2)の規定により、倫理審査委員会から留意事項、改善事項等について意見を述べられた場合には、これについて講じた改善等の措置について、倫理審査委員会に対し報告を行うこと。

③ 研究責任者から総括報告書を受理した場合には、速やかに、その写しを倫理審査委員会に提出すること。

(8) 厚生労働大臣への報告等

① 研究機関の長は、3(1)の規定により研究責任者から重大な事態が報告された場合には、速やかに、次に掲げる事項を行わなければならない。  
一 重大な事態が発生したこと及びその内容を厚生労働大臣に報告すること。

二 重大な事態について、倫理審査委員会の意見を受け、その原因を分析し、研究責任者に中止その他の必要な措置について指示を与えた上で、倫理審査委員会の意見、原因の分析結果及び研究責任者に指示した措置の内容を厚生労働大臣に報告すること。

三 二の規定によるヒト幹細胞臨床研究の中止その他の必要な措置が講じられた後、その結果を厚生労働大臣に報告すること。

② 研究機関の長は、研究責任者から総括報告書を受理した場合には、速やかに、その写しを厚生労働大臣に提出しなければならない。

(9) 研究責任者への指示

研究機関の長は、倫理審査委員会若しくは厚生労働大臣の意見を受け、又は必要に応じ、研究責任者に対してヒト幹細胞臨床研究の改善、中止、調査の実施その他の必要な措置を講ずるよう、指示するものとする。

なお、倫理審査委員会からヒト幹細胞臨床研究を中止するべきである旨の意見を述べられたときは、その中止を指示しなければならない。

(10) 録録等の保存の体制整備

研究機関の長は、ヒト幹細胞臨床研究に関する記録等を、研究責任者が適切な管理の下で保存できるよう、必要な体制を整えなければならない。

(11) 実施計画書及び成果の公開

研究機関の長は、実施計画書及びヒト幹細胞臨床研究の成果を公開するよう努めるものとする。

(12) 研究体制の整備

研究機関の長は、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たり、適切な研究体制を整備しなければならない。

① 厚生労働大臣からの意見陳述等の委託  
研究機関の長は、ヒト幹細胞臨床研究等の委託を受けるヒト幹細胞臨床研究において、経営責任者から(3)に定める申請を受け、又は(3)に定める総括報告書を受理した研究機関の長は、他の研究機関の長の委託を受け、複数の研究機関を代表して、(3)の規定による厚生労働大臣からの意見陳述又は(3)(2)の規定による厚生労働大臣に対する総括報告書の写しの提出をすることができる。

② 組織の代表者等の義務

(1) 個人情報の保護に関する責務  
① 研究機関を有する法人的代表者、行政機関の長等（以下「組織の代表者等」という。）は、当該研究機関におけるヒト幹細胞臨床研究の実施に際

し、個人情報の保護が図られるようにならなければならない。

- (2) 組織の代表者等は、個人情報の保護に係る措置に關し、適正な実施を確保するため必要があると認めるときは、研究機関の長に対し、監督上必要な指示をすることができる。

(2) 個人情報に係る安全管理措置

組織の代表者等は、保有個人情報の安全管理措置を講じなければならない。

また、組織の代表者等は、死者の人としての尊厳及び遺族の感情に鑑み、死着に係る情報についても生存する個人に係る個人情報と同様に、必要かつ適切な組織的、人的、物理的及び技術的な安全管理措置を講じなければならない。

(3) 苦情及び問合せへの対応

組織の代表者等は、苦情及び問合せに適切かつ迅速に対応するため、苦情及び問合せを受け付けるための窓口の設置、苦情及び問合せの対応の手順の策定その他の必要な体制の整備に努めなければならない。

(4) 手数料の徴収等

組織の代表者等は、保有個人情報の利用目的の通知又は保有個人情報の開示を求められたときは、当該通知又は開示の実施に關し、手数料を徴収することができる。手数料を徴収する場合には、実費を勘案して合理的であると認められる範囲内において、その額を定めなければならない。

(5) 権限等の委任

組織の代表者等は、(2)から(4)までに規定する権限又は事務を、研究機関の長その他の研究機関の適当な者に委任することができる。

7 研究機関の基準

研究機関は、次に掲げる要件を満たすほか、第1章第6に規定する基本原則を遂行する体制が整備されていること。

(1) ヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞を採取する、又はヒト受精胚の提供を受ける研究機関は、次に掲げる要件を満たすものとする。

(1) ヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞の適切な採取及び保管に必要な管理がなされており、採取及び保管に関する十分な知識及び技術を有する研究者を有していること。  
(2) 提供者の人権の保護のための措置が講じられていること。  
(3) 採取が最良性を有する場合にあつては、医療機関であること。  
(4) 倫理審査委員会が設置されていること。

(2) 調製機関は、次に掲げる要件を満たすものとする。  
(1) 調製されるヒト幹細胞等の特性に応じ、ヒト幹細胞等の生存能力を保ちつつ無菌的に調製できる構造及び設備を有していること。  
(2) ヒト幹細胞等の調製及び保管に必要な衛生上の管理がなされており、調

- 製に関する十分な知識及び技術を有する研究者を有していること。  
(3) ヒト幹細胞等の取り違えが起こらないよう、設備上及び取扱上の配慮がなされていること。  
(4) 倫理審査委員会が設置されていること。  
(5) 不適切な調製がなされないよう、開製に從事する研究者への教育及び訓練がなされていること。

- (3) ヒト幹細胞等を移植又は授与する研究機関は、次に掲げる要件を満たすものとする。  
(1) 医療機関であること。  
(2) 十分な臨床的観察及び検査並びにその結果とヒト幹細胞等の移植又は授与を開闢付けた分析及び評価を実施する能力を有する研究者を置き、かつ、これらの実施に必要な機能を有する施設を備えていること。  
(3) 被験者の病状に応じて必要な措置を講ずる能力を有する研究者を置き、かつ、当該措置を講ずるために必要な機能を有する施設を備えていること。  
(4) 倫理審査委員会が設置されていること。

<細則>

- 1 採取、開製及び移植又は授与の過程を複数の機関で実施するとヒト幹細胞臨床研究について、緊急法、医療機関における自家細胞・組織を用いた再生・細胞医療の実施について(平成22年医政告示0330第2号)等の関係規定を遵守した上で、適正に実施されなければならない。

- 2 ヒト受精胚の取扱いについて、ヒト受精胚が人の生命の萌芽であることに配慮して、十分に慎重な取扱いをすること。

8 倫理審査委員会

- (1) 倫理審査委員会は、次に掲げる要件を満たすものとする。  
(1) ヒト幹細胞臨床研究が対象とする疾患に係る臨床医学  
一 分子生物学、細胞生物学、遺伝学、臨床薬理学又は病理学の専門家  
二 ヒト幹細胞臨床研究が対象とする疾患に係る臨床医学  
三 法律に関する専門家  
四 生命倫理に関する職員を有する者

- (2) 男女両性により構成され、かつ、複数の外部委員が含まれること。  
(3) 委員が適正かつ公正に行えるよう、その活動の自由及び独立が保障されていること。  
(4) その構成、運営及びヒト幹細胞臨床研究の審査等に必要な手続に關する規則が定められ、公表されていること。

- (2) 倫理審査委員会の委員は、研究機関の長が設ける適切な教育及び研修を受けなければならぬ。

- (3) 倫理審査委員会は、次に掲げる業務を行うものとする。
- ① 研究機関の長の意見の求めに応じ、実施計画書のこの指針に対する適合性について審査を行い、ヒト幹細胞臨床研究の実施等又は継続等の適否、留意事項、改善事項等について、研究機関の長に対して意見を述べること。
  - ② ヒト幹細胞臨床研究の進行状況について研究機関の長から報告を受け、留意事項、改善事項、中止等について、研究機関の長に対して意見を述べること。
  - ③ ①及び②に定める留意事項、改善事項等に関する意見に対し、研究機関の長から報告を受けた場合には、速やかにこれを審査し、必要に応じて、ヒト幹細胞臨床研究の実施等又は継続等の適否、留意事項、改善事項等について、研究機関の長に対して意見を述べること。
  - ④ 研究機関の長から⑥の規定による重大な事態に係る報告を受けた場合には、速やかに、原因の分析を含む対処方針について、研究機関の長に対して意見を述べること。
  - ⑤ 必要と認める場合には、実施している、又は終了したヒト幹細胞臨床研究について、研究機関の長に対して、その適正及び信頼性を確保するための調査を行うよう求めること。
  - ⑥ 倫理審査委員会における審査の過程に関する記録を作成し、総括報告書の写しの提出を受けた日から少なくとも10年以上保存するとともに、個人情報、研究の独創性及び知的財産権の保護に支障を生じるおそれのある事項を除いて、これを公表すること。

<細則>

- 倫理審査委員会は、必要に応じ、患者や患者団体代表に出席を求める、その意見を聞くことが望ましい。
- ### 第2 厚生労働大臣の意見等
- #### 1 厚生労働大臣の意見
- (1) 厚生労働大臣は、第1の5(1)又は5(4)による研究機関の長からの意見の求めに応じ、実施計画書のこの指針に対する適合性について審査を行い、ヒト幹細胞臨床研究の実施等の適否、留意事項、改善事項等について、研究機関の長に対して意見を述べることができる。
  - (2) 研究機関の長は、厚生労働大臣に対し意見を求めるに当たっては、次に掲げる書類を提出しなければならない。
- ① 実施計画書及び当該実施計画書に添付する資料
  - ② 倫理審査委員会における審査の過程及び結果を示す書類
  - ③ 第1の9(1)(4)に規定する規則
  - (3) 厚生労働大臣は、第1の5(1)又は5(4)に基づき意見を求められた場合には、ヒト幹細胞臨床研究における新規の事項について、倫理的及び科学的観点から、厚生科学審議会の意見を聞くものとする。

- 2 重大な事態に係る厚生労働大臣の意見  
厚生労働大臣は、第1の5(1)に基づき研究機関の長に対して意見を述べるには、留意事項、改善事項等について、研究機関の長に対して意見を述べることができる。
- ### 3 厚生労働大臣の調査
- 厚生労働大臣は、1(1)及び2の意見を述べるときその他必要があると認めるときは、研究機関の長に対し、1(2)に掲げる書類以外の資料の提出を求めるとともに、当該研究機関の長の承諾を得て、当該研究機関の調査その他の必要な調査を行うことができる。

## 第3章 ヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞の採取又はヒト受精胚の提供

### 第1 提供者の人権保護

- 1 提供者の選定
  - 2 提供者の保護
- 研究機関は、ヒト受精胚の提供を受けるに当たっては、人の生命の萌芽であるヒト受精胚を提供するという提供者の心理的負担を考慮し、生殖補助医療の施術の過程で自発的な提供を受け、当該提供者のプライバシーが十分に保護されるよう留意し、研究者等は、ヒト受精胚が人の生命の萌芽であることを十分に認識して、ヒト幹細胞臨床研究に用いることが求められる。また、ヒト幹細胞臨床研究に用いるヒト受精胚は、次に掲げる要件を満たすものとする。

- (1) 生殖補助医療に用いる目的で作成されたヒト受精胚であって、当面当該目的に用いる予定がないもののうち、提供者による当該ヒト受精胚を滅失させることについての意思が確認できたものであること。
  - (2) ヒトES細胞の樹立の用に供されること。
  - (3) 済経保管されているものであること。
  - (4) 受精後14日以内（凍結保管されている期間を除く。）のものであること。
- ### 3 インフォームド・コンセント
- ヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞の提供を受け、又はヒト受精胚の提供を受けに当たって、説明者は、提供者のスクリーニングの実施前に、提供者又は代替者となるべき者に対し、4に掲げる説明事項について、文書を用いて十分に説明し、理解を得た上で、文書によるインフォームド・コンセントを受けた。研究開始前に採取したヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞又は提供を受けたヒト受精胚を利用するヒト幹細胞臨床研究についても同様とする。ただし、研究開始前に提供を受けたヒト受精胚を利用するヒト幹細胞臨床研究（ヒトES細胞の樹立及び分配に関する指針（平成21年文部科学省告示第166号）

に基づいて精立した既存のヒトES細胞を使用するものを除く。)については、個人が特定されない形で学会等で公開される可能性があること。

- ⑨ 無償による提供であること。ただし、提供に際し発生した実費相当分は、この限りでないこと。

<細則>

3 のただし書きに規定する場合は、次のいずれかとする。研究機関の長は、倫理審査委員会に次の要件の下でこれを使用することができます。

(1) ヒト幹細胞等の提供時に、同意文書中に臨床研究における使用を許諾する意思が明示されていること。

(2) 同意文書中に許諾する意思が明示されていない場合には、次に掲げる要件のすべてを満たしていること。

ア ヒト受精胚提供についての同意が実施しようとするヒト幹細胞臨床研究の目的と相当の開通性があると合理的に認められること。

イ 当該ヒト幹細胞臨床研究の実施について、ヒト幹細胞等の使用目的を含む情報報を公開していること。

ウ 提供者に樹立された正S細胞を当該ヒト幹細胞臨床研究に使用することを拒絶する意思がないと合理的に認められること。

エ 提供者又は代諾者が、それぞれ当該ヒト幹細胞臨床研究へのヒト幹細胞等の提供者となることを拒否することができるようになること。

丙 提供者又は代諾者に対する説明事項

4 提供者又は代諾者となるべき者に対する手続に当たつて、提供者又は代諾者となるべき者に説明者は、3に規定する手續に当たつて、提供者又は代諾者となるべき者に對し、次に掲げる事項について十分な理解が得られるよう、できる限り平易な用語を用いて説明するものとする。

① ヒト幹細胞臨床研究の目的、意義及び方法  
② 研究機関名並びに研究責任者及び総括責任者の氏名  
③ ヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞の採取又はヒト受精胚の提供により予期

される危険及び不利益

④ 提供したヒト幹細胞、ヒト分化細胞又はヒト受精胚の取扱い

⑤ 提供者となるべき者を拒否することは任意であること、及びヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞の採取又はヒト受精胚の提供に同意しない場合であつても、当該同意を撤回すること。

⑥ 提供者又は代諾者となるべき者がヒト幹細胞又はヒト分化細胞をヒト幹細胞臨床研究に用いることを同意した後であつても、当該ヒト幹細胞又はヒト分化細胞が採取された研究機関から調製機関に発送される前まで、当該同意を撤回できること。

⑦ ヒト受精胚については、提供者となるべき者がヒト幹細胞臨床研究へ用いることについて同意した後、少なくとも30日間は研究機関において保管すること。また、当該ヒト受精胚が保管されている間は、同意を撤回できること。

- ⑩ ヒト幹細胞臨床研究から得られた研究成果については、個人が特定されない形で学会等で公開される可能性があること。
- ⑪ 無償による提供であること。ただし、提供に際し発生した実費相当分は、この限りでないこと。

<細則>

⑫ ⑪に規定する実費相当分は、例えば交通費等であり、倫理審査委員会の承認を得た上で適切に補填されること。

⑬ ヒト幹細胞臨床研究に伴い提供者に生じた健康被害に対する補償の有無(補償がある場合は、当該補償の内容を含む。)

⑭ 提供者の診療情報が研究機関に提供される場合にはその旨、及びその場合には、当該提供者の個人情報を提供されないことその他の当該提供者の個人情報の保護の具体的な方法

⑮ ヒト幹細胞等についてゲノムを解析する場合にはその旨  
⑯ ヒト幹細胞等から有用な成果が得られた場合には、その成果から特許権、著作権その他の無体財産権又は経済的利益が生ずる可能性があること及びそれらはヒト幹細胞等の提供者には帰属しないこと。

5 代諾者からのインフォームド・コンセンント  
代諾者からのインフォームド・コンセンントによりヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取を行うことは、次に掲げる要件を満たす場合に限る。

① ヒト幹細胞臨床研究の実施に当たり、単独でのインフォームド・コンセンントが困難な者からヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取を行うことに合理的な理由があり、倫理審査委員会において倫理的及び科学的観点から審査を受けた上で、研究機関の長の許可を受けていること。  
② 代諾者は、提供者となるべき者の意思及び利益を最も代表できると判断される者であり、当該代諾者からのインフォームド・コンセンドに際しては、当該提供者となるべき者と当該代諾者との關係についての記録が作成され、同記録とともに保存されていること。  
③ 提供者となるべき者が未成年者であり、かつ、当該提供者となるべき者がヒト幹細胞臨床研究への参加についての説明を十分に理解できる能力を有する場合において、当該提供者となるべき者が16歳以上とのときは、その同意を受けていること、当該提供者となるべき者が16歳未満のときは、その説明についての理解を得ていること。

6 手術等で摘出されたヒト幹細胞又はヒト分化細胞を利用する場合  
手術等で摘出されたヒト幹細胞又はヒト分化細胞を利用する場合には、1から5までに従って、手術を受けた患者又はその代替者からインフォームド・コンセンントを受けなければならない。なお、ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取の目的を優先して、手術等の治療方針を変更してはならない。

7 提供者が死亡している場合

死体からヒト幹細胞又はヒト分化細胞を採取する場合には、遺族から3に從つてインフォームド・コンセントを受けなければならない。なお、ヒト幹細胞又はヒト分化細胞を採取することができるものは、当該提供者がヒト幹細胞又はヒト分化細胞の提供を生前に拒否しない場合に限るものとする。

7) 規定する遺族は、死亡した提供者の配偶者、成人の子、父母、成人の兄弟姉妹若しくは孫、祖父母、同居の親族又はそれらの近親者に準ずると考えられる者とする。

8) 提供者に移植又は投与を行う場合には、提供者に対して、ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取のための手術を行うことができる。

## 第2 採取又は提供段階における安全対策等

1) 母研究者等は、ヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞を採取する、又はヒト受精胚の提供を受けるに当たっては、当該提供者の適格性を確認するために、利用のために既往歴の確認、診察、検査等に基づく診断を行うものとする。特にHIV型肝炎(HBV)、O型肝炎(HCV)、ヒト免疫不全ウイルス(HIV)感染症、成人工細胞白血病及びバルボウイルスH19感染症について、問診及び検査(血清学的試験、核酸増幅法等を含む。)により感染していないことが確認されなければならない。また、サイトメガロウイルス感染、EBウイルス感染及びウエストナイルウイルス感染については、必要に応じて、検査により感染していないことが確認されなければならない。

2) 自己由来のヒト幹細胞を用いる場合は必ずしも提供者のスクリーニングを必要としないが、開製工程中の交叉汚染の防止、製造者への安全対策等の観点からHIV、HCV、HCV等のウイルスに対する検査の実施を考慮すること。

3) 研究者等は、次に掲げる疾病の既往歴等を確認するとともに、輸血又は移植医療を受けた経験の有無等から、提供者としての適格性を判断しなければならない。

- ① 梅毒トレビーマ、淋菌、結核菌等の細菌による感染症
- ② 敗血症及びその疑い
- ③ 悪性腫瘍
- ④ 葦薺な代謝内分泌疾患
- ⑤ 醛原病及び血液疾患
- ⑥ 肝疾患
- ⑦ 伝達性海绵状脳膜症及びその疑い並びに認知症
- ⑧ 特定の遺伝性疾患及び当該疾患に係る家族歴

(3) 検査方法及び検査項目については、その時点でも適切とされる方法及び

項目を選定するものとする。なお、当該検査方法及び検査項目については、感染症等に関する新たな知見及び科学技術の進歩を踏まえ、隨時見直しを行うものとする。

(4) 研究者等は、提供者のスクリーニングに当たつては、検査方法、検査項目等に応じて、ウンドウ・ビリオドを勘案し、可能な限り適切な時期に再検査を実施するものとする。

## 2 濃切な採取又は提供作業の確保

(1) 研究者等は、ヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞を採取する、又はヒト受精胚の提供を受けるに当たつては、採取又は提供の過程における微生物等による汚染を防ぐために必要な措置を講じなければならない。また、必要に応じて、採取されたヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞又は提供を受けたヒト受精胚に對して微生物等による汚染及び微生物等の不存在を確認するものとする。なお、微生物等による汚染及び微生物等の不存在を確認する新たな知見及びこれらの検査方法及び検査項目について、感染症に関する新たな知識及び科学技術の進歩に鑑み、隨時見直しを行ふものとする。

(2) 研究者等は、死体からヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取に当たつては、当該提供者に対する礼意を失わないよう特に注意しなければならない。

## 3 記録等

(1) 研究者等は、提供者のスクリーニングのための診断及び検査結果、採取作業の実施内容、採取されたヒト幹細胞又は提供を受けたヒト受精胚の検査内容等についての記録を作成するものとする。

(2) 研究者等は、採取を受けた研究機関及び採取又は提供の年月日が確認できるものでなければならない。

(3) (1)の規定による記録には、ヒト幹細胞臨床研究に係る倫理審査委員会の議事録並びにインフォームド・コンセントにおける説明文書及び同意文書を添付しなければならない。

(4) (1)の規定による記録及び(2)の規定による添付文書については、終括報告書を提出した日から少なくとも10年以上保存するものとする。

(4) 研究責任者は、必要に応じて、ヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞の採取後又はヒト受精胚の提供後も、提供者の遷移性感染症等について情報が得られる体制を確保するものとする。

なお、被験者等が感染症を発症した場合等の原因究明のため、採取したヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞又は提供を受けたヒト受精胚の一部等の適当な試料について、一定期間保管しなければならない。

(1) ヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞、ヒト幹細胞を採取した又はヒト受精胚を調製機関に輸送する研究機関が当該ヒト幹細胞、ヒト分化細胞又はヒト受精胚の取り違えや

(3) 検査方法及び検査項目については、その時点でも適切とされる方法及び

- (1) 差感染の防止策を含む手順書及び記録を作成して保存するものとする。
- (2) ヒト幹細胞著しくはヒト分化細胞を採取した又はヒト受精胚の提供を受けた研究機関及び調製機関は、当該ヒト幹細胞、ヒト分化細胞又はヒト受精胚の輸送に当たり、指針への適合性について、文書により互いに確認するものとする。

#### 第4章 ヒト幹細胞等の調製段階における安全対策等

##### 1 品質管理システム

- (1) ヒト幹細胞等又は最終調製物を取り扱う調製機関は、ヒト幹細胞等又は最終調製物の特徴に応じて一貫性のある品質管理システムを構築しなければならない。

(2) ヒト幹細胞等の調製に当たっては、原料の受入れ、調製処理、中間段階の作業区域は他の作業区域と区分されていない。ただし、手術室等、研究目的にかならず清潔度が保たれた区域において、例えば、採取されたヒト幹細胞又はヒト分化細胞を、最小限の操作のみによる無菌的な調製工程を経て、直ちに提供者に移植又は授与するような場合には、必ずしも専用の作業区域を設ける必要はない。

(3) 調製機関は、ヒト幹細胞等の調製に当たり、ヒト幹細胞等を扱う作業区域及び器器材について無菌状態であることを確保し、定期的な保守、点検等により、その清潔度を保つよう努めるとともに、その記録を作成し保存しなければならない。

(4) 研究者等は、調製工程において複数の提供者からのヒト幹細胞等を同一培養装置内で同時に取り扱わないこと、また、交叉污染を引き起こすような保管方法を採らないこと等により、取り違えや微生物等の伝播の危険性を避けなければならない。

##### 2 標準操作手順書

研究者等は、調製工程において行われる各操作について、標準操作手順書を作成するものとする。また、標準操作手順書の作成に当たっては、滅菌等の操作について、あらかじめ、予備的操作等により評価や検証を実施するものとする。なお、事故等の緊急時の作業手順についても作成しておくものとする。

3 原材料となるヒト幹細胞、ヒト分化細胞又はヒト受精胚の受入れ

研究者等は、原材料となるヒト幹細胞、ヒト分化細胞又はヒト受精胚を受け入れる際には、第3章第2の3(1)の規定による記録により、必要な基準を満たした適切なものであることを確認しなければならない。

##### 4 試薬等の受入試験

研究者等は、調製工程において使用される試薬については、使用目的にかなう品質基準を設け、受入試験を実施するものとする。

##### 5 最終調製物の試験

- (1) 研究者等は、最終調製物に関して、ヒト幹細胞臨床研究に用いるヒト幹細胞の特性を明らかにするための試験を行うものとする。この試験の結果に基づいて、当該ヒト幹細胞臨床研究に用いる細胞の品質基準を設け、当該ヒト幹細胞臨床研究を実施するものとする。また、調製工程中のヒト幹細胞等についても、必要に応じて品質基準を設け、試験を実施するものとする。
- (2) 最終調製物の品質管理の試験として、例えば、次に掲げるような項目について実施するものとする。なお、これらの試験項目はあくまで例示であり、ヒト幹細胞等の特性、研究目的、科学的知見等に応じて、必要な試験項目を設定するものとする。規格値（判定基準）は、研究初期段階では暫定的なもの良いが、ヒト幹細胞臨床研究の進展に応じて適切に見直し、臨床上の安全性及び有効性に関連する品質特性を適切に把握するものとする。

- ① 細胞の回収率及び生存率
- ② 強膜試験
- ③ 細胞の純度試験
- ④ 細胞由来の目的外生理活性物質に関する試験
- ⑤ 製造工程由来不純物試験
- ⑥ 無菌試験及びマイコプラズマ否定試験

<細則>

- (3) ⑥に規定する試験結果が受験者への接与後に陽性となることが想定される場合は、被験者への対応を事前に明らかにしておくものとする。
- (4) ⑦ エンドトキシン試験
- <細則>
- (5) ⑦に規定する試験については日本薬局方を参考にした規格値を設定するものとする。
- (6) ⑧ ウイルス等の試験
- (7) ⑨ 効能試験
- (8) ⑩ 力学的適合性試験

- (9) 研究者等は、ヒト幹細胞等とともに最終調製物の一部を構成する細胞以外の原材料（マトリックス、医療材料、スキヤフォールド、支持膜、ファイバー、ビーズ等）がある場合には、その品質、安全性等に関する国内外の情報を集め、その品質、安全性等の知見について明らかにするものとする。

##### 6 微生物等による汚染の危険性の排除

- 研究責任者は、開製するヒト幹細胞等の由来、特性及び調製方法に応じて次に掲げる方策を適宜組み合わせることにより、微生物等による汚染の危険性を排除するものとする。
- (1) ヒト幹細胞、ヒト分化細胞又はヒト受精胚の受入れ時ににおける提供者のスクリーニング記録の確認

(2) 調製の目的にかならず地又は試薬の使用等の調製工程における汚染防止

(3) 調製の各段階において必要性に応じた試験及び検査

(4) 妥当性の証明された方法による不活性及び除去法の導入

## 7 輸送

研究者等は、輸送の際には、ヒト幹細胞等の品質を保つために必要な措置を講ずるものとする。

### く細則>

輸送の際には、ヒト幹細胞等の品質を保つために必要な措置は、例えば次に掲げる指

定である。

(1) 輸送方法についての記述、凍結試薬、輸送容器、温度管理等の手順

(2) 輸送管理責任の所在の明確化

## 8 調製工程に関する記録

(1) 研究者等は、調製工程において行われた各操作、試験及び検査の記録並びに輸送に関する記録を作成するものとする。

(2) 研究者等は、ロットごとに、第3章第2の3(1)の規定による記録、(1)の調製工程において行われた各操作、試験及び検査の記録並びに輸送に関する記録が確認できるようにするものとする。

(3) 研究者等は、(2)の規定による記録については、総括報告書を提出した日から少なくとも10年以上保存するものとする。

## 9 最新技術の反映

研究者等は、調製工程や試験については、必要に応じて見直しを行い、最新の知見、技術等を反映させるものとする。

## 調製段階における管理体制等

1 研究責任者は、調製作業の開始前に、研究者に對しこの指針について熟知させるとともに、次に掲げる教育及び研修を定期的に行うものとする。

(1) 幹細胞に関する知識

(2) 調製に用いるヒト幹細胞等の安全な取扱いに関する知識及び技術

(3) 設備及び装置に関する知識及び技術

(4) 調製工程の安全性に関する知識及び技術

(5) 事故発生時の措置に関する知識及び技術

2 調製機関の研究責任者は、研究者に対し定期健康診断を行い、ヒト幹細胞等を取り扱うのに不適当な者を調製作業に從事させではない。

3 研究責任者は、ヒト幹細胞若しくはヒト分化細胞を採取する、ヒト受精胚の提供を受けれる、又はヒト幹細胞等を調製する直前に、ヒト幹細胞等に對して感染又は汚染の可能性のある微生物等の取扱いに從事した者並びにヒト幹細胞等の安全性及び軽度に望ましくない影響を与える可能性のある者の作業区域への入室を禁止しなければならない。

4 調製機関の研究責任者は、ヒト幹細胞等の調製に当たって、あらかじめ、作業区域内における研究者の感染の予防及び治療の方策について検討するものとする。

5 調製機関の研究責任者は、作業区域内において研究者の感染のおそれが生じる場合は、直ちに、研究者に對し健康診断を行い、適切な措置を講ずるものとする。

6 研究者に対する健康診断の実施並びに血清の採取及び保管に當たっては、個人情報の保護その他の研究者の人権に配慮するものとする。

## 第5章 ヒト幹細胞等の移植又は投与

### 1 被験者の人権保護

1 被験者の選定  
被験者の選定に當たっては、その人権保護の観点から、病状、年齢、行為能

力等を考慮し、慎重に検討するものとする。

2 インフォームド・コンセント

ヒト幹細胞等を移植又は投与するに當たって、説明者は、被験者又は代謝者となるべき者に対して、3に掲げる説明事項について、文書を用いて十分に説明し、理解を得た上で、文書によるインフォームド・コンセントを受けなければならぬ。

3 被験者又は代謝者となるべき者に対する説明事項  
説明者は、2に規定する手続に當たって、被験者又は代謝者となるべき者に對し、次に掲げる事項について十分な理解が得られるよう、できる限り平易な用語を用いて説明するものとする。

① ヒト幹細胞臨床研究の目的、意義及び方法  
② 研究機関名並びに研究責任者及び総括責任者の氏名  
③ ヒト幹細胞臨床研究により予期される効果及び危険（從来の研究成果を含む。）

④ 他の治療法の有無、内容、他の治療法との比較並びに当該治療法により予期される効果及び危険  
⑤ ④に關わらず、予期されない危険が生じる可能性があること。  
⑥ 被験者となることを拒否することは注意であること、及びヒト幹細胞等の移植又は投与に同意しない場合であつても、何ら不利益を受けることはなく、從来の治療が維持されること。

⑦ 被験者又は代謝者となるべき者がヒト幹細胞等の移植又は投与に同意した後であつても、いつでも同意を撤回できること。  
⑧ 健康被験者の精神のために必要な措置  
⑨ その他被験者の個人情報の保護に関する必要な事項

<細則>  
⑩ に規定するその他の被験者の個人情報の保護に關し必要な事項には、被験者の負担する費用を含む。

4 代諾者からのお問い合わせ・コンセント  
代諾者からのインフォームド・コンセントによりヒト幹細胞等の移植又は投与を行うことができる。次に掲げる要件を満たす場合に限る。

① ヒト幹細胞臨床研究の実施に当たり、単独でのインフォームド・コンセンスが困難な者に対し、ヒト幹細胞等の移植又は投与を行うことには合理的理由

があり、倫理審査委員会において、倫理的及び科学的观点から審査を受けていること。

② 代諾者は、被験者となるべき者の意思及び利益を最も代弁できることと判断される者であり、代諾者からのインフォームド・コンセントに際しては、当該被験者との関係についての記録が作成され、同意書とともに保存されていること。

③ 被験者となるべき者が未成年者であり、かつ、当該被験者となるべき者がヒト幹細胞臨床研究への参加に十分に理解する能力を有する場合において、当該被験者となるべき者が16歳以上とのときは、その説明についての説明を十分に理解する能力を有するべき者と同様に理解を得ていること。また、当該被験者となるべき者が16歳未満のときは、その説明についての理解を得ていること。

## 第2 移植又は投与段階における安全対策等

1 ヒト幹細胞等に関する情報管理  
(1) 研究責任者は、提供者のスクリーニング、最終調製物の試験及び検査の結果、調製番号、ロット番号その他ヒト幹細胞等に関する情報を管理するものとする。

〈細則〉

1 研究責任者は、特に自己細胞以外の同種細胞、又はヒト以外の動物に由来する材料等を使用して共培養を実施する場合には、その危険性について十分に把握し、必要に応じてウイルス等の感染因子に対する検査を実施するものとする。

2 保管・輸送の後に再培養を行った際の細胞の特性に関する検討を行うことが望ましい。

2) 被験者の健康被害が生じた場合に備え、提供者の保有個人情報は、原則として連結可能匿名化すること。ただし、細則で規定する場合を除く。

〈細則〉

(1) のただし書きに規定する場合は、次に掲げる要件のすべてを満たしていること。また、倫理審査委員会の承認を得て、研究機関の長の許可を受けていること。  
(1) 第4章に掲げる品質管理の項目を満たしており、被験者に健康被害が及ばないこと。  
(2) 被験者の人命を保護する上できわめて重要かつ緊急性を有するものであって、難治性疾患の治療等、公共の福祉の追求の上で特に重要なこと。

2 被験者の試料の保管及び記録の保存

研究責任者は、被験者が将来新たに病原体等に感染した場合に、その原因がヒト幹細胞臨床研究に起因するかどうかを明らかにするため、最終調製物を一定期間保管するとともに、当該被験者にヒト幹細胞等を移植又は投与する前の血清等の試料及びヒト幹細胞等を移植又は投与する前後の記録について、総括報告書を研究機関の長及び総括責任者へ提出した日から少なくとも10年以上的必要とされる期間保存するものとする。

〈細則〉

(1) 2に規定する最終調製物がヒト細胞以外の原材料との複合体の場合には、最終段階のヒト幹細胞等を適切な期間保管すること。  
(2) 2に規定する必要とされる期間については、ヒト幹細胞臨床研究ごとに被験者の安全性を確保するため、必要とされる期間とする。

なお、実施計画書において、保管期間及びその期間の妥当性について明らかにすること。

## 3 被験者に関する情報の把握

(1) 研究責任者は、被験者に病原体感染、腫瘍形成等の有害事象が起きた場合においては、当該有害事象の情報を把握できるよう、また、最終調製物に関する問題が生じた場合には、被験者の健康状態等が把握できるよう、適切な措置を講ずるものとする。

〈細則〉

(1) に規定する目的のため、研究責任者は、移植又は投与されたヒト幹細胞等の内容、識別コード、調製番号等を、被験者のカルテ等の診療記録に記載することができる。

(2) 研究責任者は、(1)の措置を講ずるため、被験者から必要な情報の提供や保存について協力を受けられるよう、あらかじめ、研究者等に對して必要な指示をしておくものとする。

4 リスクの最小化  
研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究が被験者へ与えるリスクを最小化するようには、常に検討し、研究計画を作成するものとする。

第6章 雜則  
第1 見直し  
この指針は、科学技術の進歩、ヒト幹細胞の取扱いに関する社会的情勢の変化等を勘案して、必要に応じ、又は施行後5年を目途として検討を加えた上で、見直しを行うものとする。その際には、医学、生命倫理等の専門的観点から、客觀的かつ総合的な評価を行ったために厚生科学審議会において審議の上、了承を得るものとする。

第2 審用期日  
この指針は、平成二十五年十月一日から適用する。

第3 経過指置

この指針が施行される前に着手したヒト幹細胞臨床研究については、なお従前  
の例による。

目次 前文

第1章 総則	目的
第2章 用語の定義	適用範囲
第3章 対象疾患等	対象となるヒト幹細胞等
第4章 基本原則	倫理性の確保 有効性及び安全性の確保 品質等の確認 インフォームド・コンセントの確保 公衆衛生上の安全の配慮 情報の公開 個人情報の保護
第5章 研究の体制等	倫理性の確保 有効性及び安全性の確保 品質等の確認 インフォームド・コンセントの確保 公衆衛生上の安全の配慮 情報の公開 個人情報の保護
第6章 研究の体制	すべての研究者等の基本的な責務 研究者の責務 研究責任者の責務等 総括責任者の責務等 研究機関の長の責務等 組織の代表者等の責務等 研究機関の基準 倫理審査委員会 厚生労働大臣の意見等
第7章 厚生労働大臣の意見	重大な事態に係る厚生労働大臣の意見 厚生労働大臣の開査 ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取 提供者の人権保護
第8章 提供者の選定	インフォームド・コンセント 提供者又は代諾者となるべき者に対する説明事項 代諾者からのインフォームド・コンセント 手術等で摘出されたヒト幹細胞又はヒト分化細胞を利用する場合 提供者が死亡している場合

## ヒト幹細胞を用いる臨床研究に関する指針

平成18年7月3日  
(平成22年1月1日全部改正)

厚生労働省

## 提供者に移植又は投与を行う場合

### 第2章 採取段階における安全対策等

- 1 提供者の選択基準及び適格性
- 2 採取作業の適切性の確保
- 3 記録等

### 第4章 ヒト幹細胞等の調製段階における安全対策等

#### 第1章 調製段階における安全対策等

- 1 品質管理システム
- 2 標準操作手順書

#### 3 原材料となるヒト幹細胞又はヒト分化細胞の受入れ

- 4 試薬等の受入試験検査
- 5 最終調製物の試験検査

#### 6 微生物等による汚染の危険性的排除

- 7 検疫、出荷及び配送

#### 8 調製工程に関する記録

#### 9 最新技術の反映

### 第2章 調製段階における管理体制等

#### ヒト幹細胞等の移植又は投与

### 第5章 被験者的人権保護

#### 第1章 被験者の選定

#### 1 インフォームド・コンセント

#### 2 被験者となるべき者に対する説明事項

#### 3 被験者からのインフォームド・コンセント

### 第2章 移植又は投与段階における安全対策等

#### 1 ヒト幹細胞等に関する情報管理

#### 2 被験者の試料及び記録等の保存

#### 3 被験者に関する情報の把握

### 第6章 総則

#### 第1章 見直し

#### 第2章 施行期日

#### 第3章 経過措置

## 前文

ヒト幹細胞を用いる臨床研究（以下「ヒト幹細胞臨床研究」という。）は、臓器機能再生等を通じて、国民の健康の維持並びに疾病の予防、診断及び治療に重要な役割を果たすことが期待されている。

将来有用な医療に繋がる可能性を秘めたヒト幹細胞臨床研究が、社会の理解を得て適正に実施及び推進されるよう、個人の尊厳及び人権を尊重し、かつ、科学的知見に基づいた有効性及び安全性を確保するためには、ヒト幹細胞臨床研究にかかるすべての者が尊重すべき事項を定め、「ヒト幹細胞を用いる臨床研究に関する指針」（以下「指針」という。）を平成18年7月に策定した。

その後、既存の幹細胞に係る臨床研究の進展が図られている中、新たな幹細胞技術として人工多能性幹細胞（以下「iPS細胞」という。）や胚性幹細胞（以下「ES細胞」という。）等が開発され、現在、臨床応用のための基礎研究が精力的に実施されており、致死性又は障害性の高い疾患等に対する治療法への応用が強く期待されている。また、研究実施体制においても多様化が進んでいる。これら現在実施されている幹細胞に係る研究の成果等が広く疾病の治療法等として確立するためには、臨床研究の実施が必不可少である。

こうした状況を踏まえ、新たな幹細胞技術を用いたヒト幹細胞臨床研究に対応するとともに、一層の研究開発の推進を図るため、ヒト人工多能性幹細胞（以下「ヒトiPS細胞」という。）やヒト胚性幹細胞（以下「ヒトES細胞」という。）についても指針の対象とした。また、被験者及び提供者（以下「被験者等」という。）の安全性、倫理性等の確保を図る観点から多様化する研究体制等について明確化した。

ヒト幹細胞臨床研究、とりわけヒトiPS細胞やヒトES細胞等新しい幹細胞技術を用いた臨床研究においては、人体への影響について未知の部分もあることから、被験者の安全性及び倫理性の確保に対して盤石な体制が構築されている機関において実施されることが必要である。さらに、実施研究機関においては、ヒト幹細胞による治療が直ちに実現する等の過剰な期待や不安を持たせるような偽った情報によって、国民が混乱を来すことがないよう、ヒト幹細胞臨床研究に係る科学的根拠に基づいた知識を得られるよう情報公開を行ふ等の積極的な取組が求められる。

今後とも、指針については、技術の進歩や新たな科学的知見の集積に基づき不斷の見直しを行うことが必要である。その際には、医学、生命倫理等の専門的観点から、客觀的かつ総合的な評価を行うために厚生科学審議会において審議の上、了承を得るものとする。なお、ヒト幹細胞臨床研究の実施に際しては、本指針の要件に基づくのみならず、最新の知見に留意し、厚生科学審議会において個別に審査を行うこととする。

## 第1章 総則

### 第1条 目的

ヒト幹細胞臨床研究は、臓器機能再生等を通して、国民の健康の維持並びに疾病の予防、診断及び治療に重要な役割を果たすものである。  
この指針は、こうした役割にかんがみ、ヒト幹細胞臨床研究が社会の理解を得て、適正に実施及び推進されるよう、個人の尊厳及び人権を尊重し、かつ、科学的知見に基づいた有効性及び安全性を確保するために、ヒト幹細胞臨床研究にかかわるすべての者が遵守すべき事項を定めることを目的とする。

### 第2 用語の定義

この指針において、次に掲げる用語の定義は、それぞれ次に定めるところによる。

(1) ヒト幹細胞　自己複製能（自分と同じ能力を持つ細胞を複製する能力をもつ。以下同じ。）及び多分化能（異なる系列の細胞に分化する能力をもつ。以下同じ。）を有するヒト細胞をいい、別に厚生労働省医政局長が定める細則（以下「細則」という。）に規定するヒト体性幹細胞、ヒトES細胞及びヒトIPS細胞を含む。

#### ＜細則＞

1 ヒト体性幹細胞は、ヒトの身体の中に存在する幹細胞で、限定した分化能を保有するヒト細胞である。例えば、造血幹細胞（各種血漿細胞に分化するものをもつ。）、神経幹細胞（神経細胞又はグリア細胞等に分化するものをもつ。）、間葉系幹細胞（骨、軟骨又は脂肪細胞等に分化するものをもつ。）等が含まれる。この指針では体性幹細胞を含んだ組織（骨髄又は臍帯血等）を用いる臨床研究も含まれる。  
2 ヒトES細胞は、受精卵を培養して得られる胚盤胎の内部細胞塊から樹立されたヒト細胞で、未分化な状態で自己複製能と多分化能をもつ。一方、ヒトES細胞とほぼ同様の能力を持つ細胞である。人工的に限定された分化能を誘導されたヒト幹細胞（例えば、皮膚の線維芽細胞からPSC細胞を経ずに直接作製された神経幹細胞等）は、PSC細胞とは呼ばないが、この指針には含まれる。

(2) 研究者　ヒト幹細胞臨床研究を実施する者をいう。ただし、研究責任者を除く。

(3) 研究責任者　研究機関において、研究者に必要な指示を行うほか、ヒト幹細胞臨床研究に係る業務を執行する者をいう。

(4) 総括責任者　採取、調製及び移植又は投与の過程を複数の機関で実施するヒト幹細胞臨床研究において、研究者及び研究責任者に必要な指示を行うまか、ヒト幹細胞臨床研究に係る業務を総括する研究責任者をいう。なお、総括責任者は、研究責任者のうちの一人でなければならない。

(5) 研究者等　研究者、研究責任者、研究機関の長その他のヒト幹細胞臨床研究に携わる者をいう。

(6) 研究機関　ヒト幹細胞臨床研究を実施する機関（ヒト幹細胞又は採取時に既に行う機関を含む。）をいう。

（以下「ヒト細胞」という。）

に分化しているヒト細胞（以下「ヒト分化細胞」という。）の採取又は調製を行う機関を含む。）をいう。

- (7) 倫理審査委員会　ヒト幹細胞臨床研究の実施、組織又は変更の適否その他のヒト幹細胞臨床研究に関する必要な事項について、倫理的及び科学的観点から審議するため、ヒト幹細胞臨床研究を行う研究機関として置かれた合議制の機関をいう。
- (8) 重大な事態　被験者の死亡その他のヒト幹細胞臨床研究の実施に際して生じた重大な事態及びヒト幹細胞臨床研究の実施に影響を及ぼすおそれがある情報の提供を受けた事態をいう。

(9) 被験者　ヒト幹細胞臨床研究において移植又は投与の対象となる者をいう。

(10) 提供者　ヒト幹細胞臨床研究において自らのヒト幹細胞又はヒト分化細胞を提供する者をいう。

(11) インフォームド・コンセント　被験者、提供者又は代諾者となるべき者が、研究責任者又は研究責任者の指示を受けた研究者がら、事前にヒト幹細胞臨床研究に関する十分な聰明を受け、当該臨床研究の意義、目的、方法等を理解し、自由意思に基づいて、被験者又は提供者となること及び第5に規定するヒト幹細胞等（以下「ヒト幹細胞等」という。）の取扱いについて、当該研究責任者又は研究責任者の指示を受けた研究者に対して与える同意をいう。

(12) 代諾者　被験者又は提供者となるべき者が単独で同意を与える能力を欠いている場合において、報酬を行う者、配偶者、後見人その他の本人の意思及び利益を最もよく代弁できると判断される者であつて、本人に代わってインフォームド・コンセントを与え得る者をいう。

(13) 調製　ヒト幹細胞等に対して、最小限の操作、ヒト幹細胞等の人為的な増殖、細胞の活性化等を目的とした薬剤処理、生物学的特性改変操作、非細胞成分との組合せ又は遺伝子工学的改変操作等を施す行為をいう。

＜細則＞

最小组の操作とは、組織の分離、組織の細切、ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の分離・単離、抗生物質による処理、洗浄、ガムマ線等の当該細胞等の本来の性質を改變しない操作をいう。

(14) 調製機関　ヒト幹細胞臨床研究のために用いられるヒト幹細胞等を調製する機関をいう。

(15) ロット　一連の調製工程により均質性を有するように調製されたヒト幹細胞等の一群をいう。

(16) 最終調製物　被験者に移植又は投与する最終的に調製されたヒト幹細胞等をいう。

(17) 個人情報　生存する個人に関する情報であつて、当該情報に含まれる氏名、生年月日その他の記述等により特定の個人を識別することができることがで情報と容易に照合することができる。

- きることとなるものを含む。)をいう。
- 場合には、当該生存する個人に関する情報である。
- (18) 保有個人情報 研究者等が実施するヒト幹細胞臨床研究に係る個人情報であつて、当該研究者等が、開示、内容の訂正、追加又は削除、利用の停止、消去及び第三者への提供の停止を行うことのできる権限を有するものをいう。
- (19) 未成年者 満20歳未満の者であつて、婚姻をしたことがない者をいう。
- (20) 代理人 未成年者若しくは成年被後見人の法定代理人又は保有個人情報の利用の通知、開示、内容の訂正、追加又は削除、利用の停止、消去及び第三者への提供の停止の求め(以下「開示等の求め」という。)をすることにつき本人が委任した代理人をいう。

### 第3 適用範囲

1. この指針は、第4に規定する対象疾患等に関するものであつて、ヒト幹細胞等を、疾病の治療を目的として人の体内に移植又は投与する臨床研究を対象とする。
- ただし、次のいずれかに該当するものは、この指針の対象としない。
- (1) 安全性及び有効性が確立されており、一般的に行われている医療行為。
  - (2) 薬事法(昭和35年法律第145号)における治験。
2. この指針は、日本国内において実施されるヒト幹細胞臨床研究を対象とするが、我が国の研究機関が日本国外において研究を行う場合及び海外の研究機関と共同で研究を行う場合は、日本国外において実施されるヒト幹細胞臨床研究も対象とし、研究者等は、当該実施地の法令、指針等を遵守しつつ、この指針の基準に従わなければならない。
- ただし、この指針と比較して当該実施地の法令、指針等の基準が厳格な場合には、当該基準に従つてヒト幹細胞臨床研究を実施しなければならない。

<細則>

- 我が国の研究機関が日本国外において研究を行う場合及び海外の研究機関と共同で研究を行つ場合において、ここの指針の基準が相手国との基準よりも厳格に従つて研究を行うことができること。
- (1) 相手国においてこの指針の適用が困難であること。
  - (2) 次に掲げる事項が適切に措置されることについて、我が国の研究機関の倫理審査委員会の審査を受け、研究機関の長が適当であると判断していること。
- ① インフォームド・コンセントを受けられること。
- ② 被験者及び提供者の個人情報の保護について適切な措置が講じられるること。
- ③ 当該研究の実施計画が、倫理的及び科学的観点から相手国において相手国との研究機関内の倫理審査委員会若しくはこれに準ずる組織により承認され、相手国との研究機関の長により許可されること。

### 第4 対象疾患等

1. ヒト幹細胞臨床研究の対象は、病気やけがで失われた臓器や組織の再生を目的とするものであること。
2. 初めてヒトに移植又は投与されるヒト幹細胞(以下「新規のヒト幹細胞」という。)を用いる臨床研究については、次に掲げる要件のいずれにも適合するものに限る。
- (1) 重篤で生命を脅かす疾患、身体の機能を著しく損なう疾患又は一定程度身体の機能若しくは形態を損なうことでQOL(生活の質)を著しく損なう疾患であること。
  - (2) ヒト幹細胞臨床研究による治療の効果が、現在可能な他の治療と比較して優れていると予測されるものであること。
  - (3) 被験者にとつてヒト幹細胞臨床研究の治療により得られる利益が、不利益を上回る十分予測されるものであること。

### 第5 対象となるヒト幹細胞等

- ヒト幹細胞臨床研究において被験者に移植又は投与されるヒト幹細胞等は、次に掲げる細胞等とする。
- (1) ヒト幹細胞及びこれを豊富に含む細胞集団。
  - (2) (1)を調製して得られた細胞及び血球
- <細則>
- ヒト胚の臨床利用に関する基準が定められるまではヒトES細胞を用いる臨床研究は実施しないこととする。
- (3) ヒト分化細胞を調製して得られた細胞及び血球(最小限の操作のみによる調製により得られたものは除く。)
  - 2 ヒト胎児(死胎を含む。)から採取された幹細胞は、この指針の対象としない。

### 第6 基本原則

- 1 優理性の確保  
研究者等は、生命倫理を尊重しなければならない。
- 2 有効性及び安全性の確保  
ヒト幹細胞臨床研究は、適切な実験により得られた科学的知見に基づき、有効性及び安全性が予測されるものに限る。
- 3 品質等の確認  
ヒト幹細胞臨床研究に用いるヒト幹細胞等は、その品質、有効性及び安全性が確認されているものに限る。
- 4 インフォームド・コンセントの確保  
ヒト幹細胞臨床研究を実施する場合には、被験者及び提供者となるべき者

代諾者を含む。第2章第1の1において同じ。) のインフォームド・コンセントを受ける者とを確保しなければならない。また、インフォームド・コンセントを受ける者(以下「説明者」という。)は、研究責任者又は研究責任者の指示を受けた研究者であって、原則として、医師でなければならない。

<細則>  
4に規定する医師には、歯科医師を含む。

5 公衆衛生上の安全の配慮

ヒト幹細胞臨床研究は、公衆衛生上の安全に十分配慮して実施されなければならない。

6 情報の公開

ヒト幹細胞臨床研究は、第2章第1の3(8)に規定するデータベースに登録され、その情報は適切かつ正確に公開されるものとする。

7 個人情報の保護

(1) 被験者等に関する個人情報については、遺憾可能な匿名化(必要な場合に個人を識別できるよう)に、その個人と新たに付された符号又は番号の対応表を残す方法による匿名化をいう。)を行った上で取り扱うものとする。なお、個人情報の保護に関する法律(平成15年法律第57号)、行政機関の保有する個人情報の保護に関する法律(平成15年法律第58号)、独立行政法人等の保有する個人情報の保護に関する法律(平成15年法律第59号)及び個人情報の保護に関する法律第11条第1項の趣旨を踏まえて地方公共団体において制定される条例等が適用されるそれぞれの研究機関は、保有個人情報の取扱いに当たっては、それぞれに適用される法令、条例等を遵守する必要があることに留意しなければならない。

(2) 研究者等及び倫理審査委員会の委員は、ヒト幹細胞臨床研究を行う上で知り得た被験者等に関する個人情報を正当な理由なく漏らしてはならないものとする。その職を退いた後も、同様とする。

## 第2章 研究の体制

### 第1 研究の体制

1 すべての研究者等の基本的な義務

(1) 被験者等の生命、健康、プライバシー及び尊厳を守ることは、ヒト幹細胞臨床研究に携わる研究者等の責務である。

(2) 研究者等は、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たっては、一般的に受け入れられた科学的原則に従い、科学的文献その他の中運する情報及び十分な実験結果に基づかなければならない。原則として、移植又は投与されるヒト幹細胞等は、動物実験等によってその有効性が十分期待され、かつ、その作用機序が可能な限り検討されていないなければならない。さらに、新規のヒト幹

細胞を用いるヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たっては、造瘍悪性の確認を含む安全性に対する特別な配慮とは、例えば次に掲げる事項であり、  
<細則>

(2) に規定する安全性に対する特別な配慮とは、例えば次に掲げる事項であり、常に技術の進歩を反映させるよう努めなければならない。

(1) 有効性が期待されるヒト幹細胞以外の細胞の混入を避ける。

(2) 被験者に移植又は投与する細胞の特異性に対応した、個別の評価方法(ノム、エビゲノムの評価等)を定める。

(3) 造瘍悪性の懸念がある場合には、適切な動物実験に基づいてそれを否定することが求められる。

(3) 説明者は、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たっては、被験者及び提供者となるべき者に対し、当該臨床研究の実施に關し必要な事項について十分な説明を行い、文書でインフォームド・コンセントを受けなければならぬ。

<細則>

1 採取並びに移植又は投与ごとに、インフォームド・コンセントを受けなければならない。

2 説明者ごとに文書でインフォームド・コンセントを受けなければならぬわけではなく、研究責任者が代表して受けれるなど、被験者等ごとに一つの文書によるインフォームド・コンセントを受けることが可能である。

(4) 研究者等は、環境に影響を及ぼすおそれのあるヒト幹細胞臨床研究を実施する場合又はヒト幹細胞臨床研究の実施に当たり薬物を使用する場合には、当該臨床研究の実施に当たって、環境又は被験者等への影響に十分な配慮をしなければならない。

(5) 研究者等は、新規のヒト幹細胞を用いる臨床研究を実施する場合には、多領域の研究者等と十分な検証を行い、患者団体等の意見にも配慮しなければならない。

(6) 研究者等の個人情報の保護に係る義務は、次に掲げるとおりとする。

① ヒト幹細胞臨床研究の結果を公表する場合には、被験者等を特定できないように行わなければならない。

② あらかじめ被験者等の同意を得ないで、インフォームド・コンセントで特定された利用目的の達成に必要な範囲を超えて、保有個人情報を取り扱つてはならない。

③ 保有個人情報について、その利用目的を変更する場合(④)に規定する場合を除く。)には、改めて被験者等に当該変更の内容を説明し、同意を得なければならない。ただし、細則で規定する場合を除く。

<細則>

③ に規定する細則で規定する場合は、次に掲げる場合とする。

(1) 法令に基づく場合

(2) 人の生命、身体又は財産の保護のために必要がある場合であって、本人の同意を得ることが困難であるとき。

(3) 公衆衛生の向上又は兒童の健全な育成の推進のために特に必要がある場合で

- あつて、本人の同意を得ることが困難であるとき。
- (4) 国の機関若しくは地方公共団体又はその委託を受けた者が法令の定める事務を遂行することに対して協力する必要がある場合であつて、本人の同意を得ることにより当該事務の遂行に支障を及ぼすおそれがあるとき。
- ④ 保有個人情報について、変更前の利用目的と相当の関連性を有すると合
- 理的に認められる範囲内において利用目的を変更する場合には、当該変更の内容について被験者等に通知し、又は公表しなければならない。
- ⑤ 他の研究者等から研究を承継することに伴い個人情報を取得した場合は、あらかじめ被験者等の同意を得ないで、承継前ににおける当該個人情報の利
- 用目的の達成に必要な範囲を超えて、当該個人情報を取り扱つてはならな
- い。
- ⑥ 偽りその他の不正の手段により個人情報を取得してはならない。
- ⑦ 利用目的の達成に必要な範囲内において、保有個人情報を正確かつ最新の内容に保つよう努めなければならない。
- ⑧ 保有個人情報の漏えい、滅失又はき損の防止その他の保有個人情報の安
- 全管理のために必要かつ適切な措置を講じなければならない。
- また、死者の人としての尊厳及び遺族の感情にかんがみ、死者に係る情
- 報についても個人情報と同様に、情報の漏えい、滅失又はき損の防止その
- 他の死者に係る情報の安全管理のために必要かつ適切な措置を講じしなけれ
- ばならない。
- ⑨ あらかじめ被験者等の同意を得ないで、保有個人情報を第三者に提供し
- てはならない。ただし、細則で規定する場合を除く。
- <細則>
- 1 ①に規定する細則で規定する場合は、次に掲げる場合とする。
- (1) 法令に基づく場合
- (2) 人の生命、身体又は財産の保護のために必要がある場合であつて、本人の同
- 意を得ることが困難であるとき。
- (3) 公衆衛生の向上又は児童の健全な育成の推進のために特に必要がある場合であつて、本人の同意を得ることが困難であるとき。
- (4) 国の機関若しくは地方公共団体又はその委託を受けた者が法令の定める事務を遂行することに対しても協力する必要がある場合であつて、本人の同意を得ることにより当該事務の遂行に支障を及ぼすおそれがあるとき。
- 2 次に掲げる場合において、当該保有個人情報の提供を受ける者は、⑩に規定する第三者に該当しないものとする。
- (1) 研究者等が利用目的の達成に必要な範囲内において保有個人情報の全部又は一部を委託する場合
- (2) 保有個人情報を特定の者との間で共同して利用する場合であつて、その旨並
- びに共同して利用される保有個人情報の項目、共同して利用する者の範囲、利
- 用する者の利用目的及び当該保有個人情報の管理について責任を有する者の氏
- 名又は名称について、あらかじめ被験者等に通知し、又は被験者等が容易に知
- り得る状態に置いているとき。ただし、当該保有個人情報を利用する者の利用
- 目的又は保有個人情報を有する者の氏名若しくは名称を変更する場合、研究者等に通知し、

又は被験者等が知り得る状態に置かなければならぬ。

- ⑩ 保有個人情報の取扱いに関する被験者等からの苦情又は問合せへの適切かつ迅速な対応に努めなければならない。

## 2 研究者の責務

- (1) 研究者は、ヒト幹細胞臨床研究を適正に実施するために必要な専門的知識又は臨床経験を有する者でなければならない。
- (2) 研究者は、ヒト幹細胞臨床研究を適正に実施するために恒常的に適切な教育又は研修を受け、情報収集に努めなければならない。
- (3) 研究者は、研究責任者を補助し、ヒト幹細胞臨床研究の実施計画に関する資料を作成するとともに、当該計画を実施し、研究責任者に対し必要な報告を行わなければならない。

## 3 研究責任者の責務

- (1) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究について研究機関毎に1名とし、次に掲げる要件を満たす者でなければならない。
- ① ヒト幹細胞臨床研究の対象となる疾患及び関連する分野について、十分な科学的見識並びに医療上の経験及び知識を有していること。
- <細則>
- 研究責任者が十分な医療上ヒト幹細胞臨床研究に参加していない場合は、十分な臨床経験を有する医師が当該ヒト幹細胞臨床研究に参加していかなければならない。
- ② ヒト幹細胞臨床研究を行うことができる倫理観を十分に有していること。
- (2) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たつて、内外の入手し得る情報に基づき、倫理的及び科学的観点から十分分検討しなければならない。
- (3) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究に伴う危険が予測され、安全性を十分に確保できると判断できない場合には、当該臨床研究を実施してはならない。
- <細則>
- 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を終了するまでの間、危険の予測や安全性の確保に必要な情報について把握し、経過観察の方法及び対処方法を定めなければならぬ。
- (4) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究の実施計画を記載した書類（以下「実施計画書」という。）を作成し、研究機関の長の許可を受けなければならない。
- <細則>
- (5) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を実施し、又は変更するに当たり、(2)の検討の結果を踏まえて、研究遂行に必要な体制を整え、あらかじめ、当該臨床研究の実施計画を記載した書類（以下「実施計画書」という。）を作成し、研究機関の長の許可を受けなければならない。
- 1 (5)に規定するヒト幹細胞臨床研究の組織は、臨床研究の実施期間経過後においても引き続き当該臨床研究を実施する場合又はヒト幹細胞臨床研究を何らかの理由により中止し、再開する場合等を指す。
- 2 (5)に規定する研究機関の長は、例えば次に指げる者である。

- (1) 研究機関が病院の場合は、病院長  
 (2) 研究機関が大学医学部の場合、医学部長

(6) 研究責任者は、実施計画書に次に掲げる事項を記載しなければならない。

① ヒト幹細胞臨床研究の名称  
 ② 研究責任者及び研究者の氏名並びにヒト幹細胞臨床研究において果たす役割

③ 研究機関の名称及び所在地  
 ④ ヒト幹細胞臨床研究の目的及び意義  
 ⑤ 対象疾患及びその選定理由  
 ⑥ 被験者等の選定基準  
 ⑦ ヒト幹細胞等の種類及びその採取、調製、移植又は投与の方法  
 ⑧ 安全性についての評価  
 ⑨ ヒト幹細胞臨床研究の実施が可能であると判断した理由  
 ⑩ ヒト幹細胞臨床研究の実施計画  
 ⑪ 被験者等に関するインフォームド・コンセントの手続  
 ⑫ インフォームド・コンセントにおける説明事項  
 ⑬ 単独でインフォームド・コンセントを与えることが困難な者を被験者とは提供者とするヒト幹細胞臨床研究にあつては、当該臨床研究を行うことが必要不可欠である理由及び代替者の選定方針  
 ⑭ 被験者等に対して重大な事態が生じた場合の対処方法  
 ⑮ ヒト幹細胞臨床研究終了後の追跡調査の方法  
 ⑯ ヒト幹細胞臨床研究に伴い被験者に生じた健康被害の補償のために必要な措置

① 個人情報の保護の方法（連結可能匿名化の方法を含む。）  
 ② その他必要な事項

く細則へ

⑩ に規定するその他必要な事項は、例えば次に掲げる事項である。  
 (1)ヒト幹細胞臨床研究に係る研究資金の調達方法  
 (2)既に実施されているヒト幹細胞臨床研究と比較して新規性が認められる事項

(7) (6)の実施計画書には、次に掲げる資料を添付しなければならない。

① 研究責任者及び研究者の略歴及び研究業績  
 ② 7に定める研究機関の基準に合致した研究機関の施設の状況  
 ③ ヒト幹細胞臨床研究に用いるヒト幹細胞等の品質等に関する研究成果  
 ④ 同様のヒト幹細胞臨床研究に関する内外の研究状況  
 ⑤ ヒト幹細胞臨床研究の概要をできる限り平易な用語を用いて記載した要旨

⑥ インフォームド・コンセントにおける説明文書及び同意文書の様式  
 ⑦ その他必要な資料

(8) 研究責任者は、あらかじめ、登録された臨床研究の計画の内容が公開されているデータベース（国立大学附属病院長会議、財団法人日本医療情報センター及び社団法人日本医師会が設置したものに限る。）にヒト幹細胞臨床研究の実施計画を登録しなければならない。ただし、知的財産等の問題により当該臨床研究の実施に著しく支障が生じるものとして、倫理審査委員会が承認し、研究機関の長が許可した当該実施計画の内容については、この限りではない。

— 1 —

- 1) 研究機関の長等が研究責任者に代わって登録する場合が想定されるが、その場合、登録の義務は研究責任者にある。
- 2) 他の研究機関と共同でヒト幹細胞臨床研究を実施する場合において、一の研究機関の研究責任者が、他の研究機関の研究責任者を代表して登録することができる。その場合、当該臨床研究を行うすべての研究機関に関する情報が登録内容に記載されなければならない。

研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を総括し、他の研究者に必要な指示を与えるとともに、恒常に教育及び研修を行わなければならない。

八

(9)に規定する研修は、例えば次に掲げる事項についての研修である。

この指針についての理解

卷之三

(3) 調製された上記の細胞等の安全な取扱いに関する知識及び技術

#### (4) 施設・装備に関する知識及び技術

(5) 開鑿工程の実施に付随する地盤の変動による地盤沈下等の問題

卷之三

卷之三

新編　日本書紀傳の改訂本

元興上召高僧、南宗北派

THE JOURNAL OF CLIMATE

卷之三

研究員は、乙下幹加郎外判元に於て主八合争ひ北上した

は、研究機関の長官が総括責任者に対する監査を実施する。

はならない。また、研究責任者は、必ず成績の提出を受ける。

子の前二、必要一応し、三故ゆく所九〇年正月廿一日

卷之三

大きさを判断される場合には、三段構成の丸を半円に並べて用いる。

小川 明典・山口 伸一・鈴木 勝・佐々木 千尋

卷之三

<細則>

1 研究責任者は、以下幹細胞研究に関する事実を了承したうえで、当該臨床研究に参

- 14 -

「国内外における学会発表、論文發表等の情報（以下「発表情報」という。）について把握しておくとともに、把握した発表情報を研究機関の長に報告することとする。  
2 研究責任者は、他の研究機関と共同でヒト幹細胞臨床研究を実施する場合には、当該他の研究機関の研究者等に対し、把握した発表情報を報告することが望ましい。  
3 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を中止し、又は終了した場合は、その旨を研究機関の長に報告しなければならない。

研究責任者は、研究機関の長が保有個人情報を厳重に管理する手続、体制等を整備するに当たり、これに協力しなければならない。

② 保有個人情報の取扱いの全部又は一部を委託する場合は、取扱いを委託した保有個人情報の安全管理が図られるよう、委託を受けた者に対し、必要な措置を実行なければならない。

(14) 研究責任者は、研究機関の長又は総括責任者から指示があつた場合には、適切かつ速やかに必要な措置を講ずるとともに、その措置について研究機関の長及び総括責任者に報告しなければならない。

(15) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究の中止又は終了後速やかに総括報告書を作成し、研究機関の長及び総括責任者に提出しなければならない。

(16) 研究責任者は、誌名に於いて記入する  
 ① ヒト幹細胞臨床研究の名称  
 ② ヒト幹細胞臨床研究の目的及び実施期間  
 ③ 担當責任及び研究者の氏名

研究機関の名稱及び所在地

- ④ ヒト幹細胞臨床研究の実施計画
- ⑤ ヒト幹細胞臨床研究の結果及び考察
- ⑥ ヒト幹細胞臨床研究終了後の追跡調査の方法
- ⑦ ヒト幹細胞臨床研究に関する審査

⑧に規  
法等であ  
る。

(17) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究終了後ににおいても、有効性及び安全性の確保の観点から、治療による効果及び副作用について適当な期間の追跡調査を行うよう努めなければならない。また、その結果に基づき他の必要な措置を行ふに起らなければならぬ。

长期  
期には、骨髄機能の反応が良好に保たれてゐること。

(18) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究終了後においても、当該臨床研究の結果により得られた最善の予防、診断及び治療を被験者が受けることができるよう努めなければならない。

(19) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究に関する記録等を、良好な状態の下で

(20) 研究責任者の個人情報の保護に係る責務は、次に掲げるとおりとする。

① 保有個人情報の安全管理が図られるよう、当該保有個人情報を取り扱う研究者に対し、必要かつ適切な監督を行わなければならない。

研究責任者は、研究機関の長が保有個人情報を厳重に管理する手続、体制等を整備するに当たり、これに協力しなければならない。

② 保有個人情報の取扱いの全部又は一部を委託する場合は、取扱いを委託した保有個人情報の安全管理が図られるよう、委託を受けた者に対し、必要なかつ適切な監督を行わなければならない。

②に規定する必要かつ適切な監督は、例えば委託契約書において、委託者が定める安全管理措置の内容を明示的に規定するととともに、当該内容が遵守されていることを確認することである。

③保有個人情報に関する事項について、被験者等の知り得る状態（被験者等の求めに応じて遅滞なく回答する場合を含む。）に置かなければならぬ。

一 ヒト幹細胞臨床研究に係る研究者等の氏名又は研究班の名称  
二 すべての保有個人情報の利用目的。ただし、細則で規定する場合を除く。

＜細則＞

⑤に規定する細則で規定する場合は、次に掲げる場合とする。

- (1) 利用目的を被験者等に通知し、又は公表することにより被験者等又は第三者の生命、身体、財産その他の権利と利益を害するおそれがある場合
- (2) 利用目的を被験者等に通知し、又は公表することにより当該研究責任者の権利又は正当な利害を害するおそれがある場合
- (3) 国の機関又は地方公共団体が法令の定める事務を遂行することに対して協力する必要がある場合であって、利用目的を被験者等に通知し、又は公表することにより当該事務の遂行に支障を及ぼすおそれがあるとき。
- (4) 取得の状況からみて利用目的が明らかであると認められる場合

三 開示等の求めに応じる手続  
四 苦情の申出先及び問合せ先  
④ 被験者等又は代理人から、当該被験者等が識別される保有個人情報の開示をめぐらすときは、当該被験者等又は代理人に対し、遅滞なく、書面

チナ・テクノロジーズが開拓されたる個人情報を存在しないときに、  
その表示又は開けた者が同意した方法により当該保有個人情報  
の開示を行なわなければならない。

よに、同該取扱は必ずしも本件に付するものではない。  
その旨を知らせなければならない。  
ただし、開示することにより、次のいずれかに該当する場合は、その全  
部又は一部を開示しないことができる。  
一 被照者等又は被第三者の生命、身体、財産その他の権利利益を害するお

二 研究者等のヒト幹細胞臨床研究に係る業務の適正な実施に著しい支障を及ぼすおそれがある場合

三 他の法令に違反することとなる場合  
また、開示を求められた保有個人情報の全部又は一部について開示しない旨を決定したときは、当該被験者等又は代理人に対し、運営なく、その旨を通知しなければならない。その際、当該被験者等又は代理人に対し、その理由を説明するよう努めなければならない。

なお、他の法令の規定により、保有個人情報の開示について定めがある場合には、当該法令の規定によるものとする。

⑤ 保有個人情報のうち、診療情報を含むものを開示する場合には、「診療情報の提供等に関する指針の策定について」（平成15年9月12日付け医政発第0912001号厚生労働省医政局長通知）の規定するところによるものとする。

⑥ 被験者等又は代理人から、保有個人情報の内容の訂正、追加又は削除、利用の停止、消去又は第三者への提供の停止（以下「内容の訂正等」という。）を求められた場合であって、当該求めが適正であると認められるときは、これららの措置を行わなければならない。

ただし、利用の停止、消去又は第三者への提供の停止については、多額の費用を要する場合等当該措置を行うことが困難な場合は、被験者の権利利益を保護するために必要なこれに代わるべき措置をとるときは、この限りでない。

⑦ 被験者等又は代理人から、保有個人情報の内容の訂正等を求められた場合であって、その全部又は一部について、その措置を探る旨、その措置を探らない旨又はその措置と異なる措置を採る旨を決定したときは、当該被験者等又は代理人に対し、運営なく、その旨を通知しなければならない。

その際、当該被験者等又は代理人に対し、その理由を説明するよう努めなければならない。

⑧ 被験者等又は代理人に対し、保有個人情報の開示等の求めに關して、当該保有個人情報を特定するに足りる事項の提示を求めることができる。この場合において、被験者等又は代理人が容易かつ的確に開示等の求めをすることができるよう、当該保有個人情報の特定に資する情報の提供その他の被験者等又は代理人の利便を考慮した措置を探らなければならない。

<細則>  
研究責任者は、開示等の求めに對して、一元的に対応できるだけ簡減するような手続等を定めるなど、被験者等及び代理人の負担を減らさなければならない。

- (21) 研究責任者は、(2)から(20)までに定める業務のほか、ヒト幹細胞臨床研究を総括するに當たつて必要な措置を講じなければならない。  
(22) 採取、調製及び移植又は投与の過程を複数の機関で実施するヒト幹細胞臨床研究において総括責任者が総括する場合には、その他の研究責任者は、(8)

)に定める登録を総括責任者に依頼することができます。

#### 4. 総括責任者の責務等

- (1) 採取、調製及び移植又は投与の過程を複数の機関で実施するヒト幹細胞臨床研究において、総括責任者は、1件のヒト幹細胞臨床研究につき1名とする。
- (2) 総括責任者は、研究責任者の責務を行うとともに、その他の研究責任者から依頼された3.(8)に定めるヒト幹細胞臨床研究の実施計画の登録を代表して行うことができる。この場合には、当該臨床研究を行うすべての研究機関に関する情報をも登録しなければならない。
- (3) 総括責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を実施し、継続し、又は変更するに当たり、3.(5)に定める実施計画書を作成し、研究機関の長の許可を受けなければならない。
- (4) 総括責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を終括し、他の研究責任者に必要な指示を与えるとともに、適宜、教育及び研修を行わなければならない。
- (5) 総括責任者は、ヒト幹細胞臨床研究において重大な事態が発生した場合には、研究機関の長及びすべての研究責任者に対し、速やかにその旨を報告しなければならない。また、総括責任者は、研究機関の長の指示を受ける前に、必要に応じ、当該臨床研究の中止又は暫定的な措置を講ずることができること。
- (6) 総括責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を終括するに当たつて、その他の必要な措置を講じなければならない。
- #### 5. 研究機関の長の責務等
- (1) 倫理的配慮等の周知
- 研究機関の長は、当該研究機関におけるヒト幹細胞臨床研究が、倫理的、法的又は社会的問題を引き起こすことがないよう、当該臨床研究の研究者等（研究機関の長を除く。）に対し、当該臨床研究を実施するに当たり、被験者等の個人の尊厳及び人権を尊重し、個人情報を保護しなければならないことを周知徹底しなければならない。
- (2) 倫理審査委員会の設置
- ヒト幹細胞臨床研究を実施する研究機関の長は、実施計画書のこの指針に対する適合性その他のヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たり必要な事項について、倫理的及び科学的観点から審査を行わせるため、倫理審査委員会を設置しなければならない。
- <細則>
- (2)に規定する倫理審査委員会は、研究機関に既に設置されている類似の委員会をこの指針に規定する倫理審査委員会に適合するよう再編成することで対応可能であり、その名前の如何を問わない。
- (3) ヒト幹細胞臨床研究の実施等の許可

研究機関の長は、3(5)又は4(3)の規定により、ヒト幹細胞臨床研究の実施又は重大な変更を許可する場合（以下「実施等」という。）の許可を求める申請を受けたときは、まず倫理審査委員会の意見を聴き、次いで厚生労働大臣の意見を聴いて、当該臨床研究の実施等の許可又は不許可を決定するとともに、当該臨床研究に関する必要な事項を指示しなければならない。この場合において、研究機関の長は、倫理審査委員会又は厚生労働大臣から実施等が適当でない旨の意見を述べられたときは、当該臨床研究について、その実施等を許可してはならない。

なお、倫理審査委員会又は厚生労働大臣から留意事項、改善事項等について意見を述べられた実施計画書は研究の対象疾患、臨床研究に用いるヒト幹細胞等の種類又は改善の報告を受けた場合には、その旨を倫理審査委員会に報告し、再度、倫理審査委員会の意見を聴いて、当該臨床研究の実施等の許可又は不許可を決定しなければならない。

#### ＜細則＞

(3) に規定する重大な変更であつて細則で規定する場合は、実施計画書の記載内容のうち、ヒト幹細胞臨床研究の実施に用いるヒト幹細胞等の種類並びにその採取、調製及び移植又は投与方法について変更する場合とする。

#### (4) ヒト幹細胞臨床研究の継続等の許可

研究機関の長は、3(5)又は4(3)の規定により、ヒト幹細胞臨床研究の継続又は軽微な変更であつて細則で規定する場合は、倫理審査委員会の意見を聴いて、当該臨床研究の継続等の許可又は不許可を決定するとともに、当該臨床研究に用いるヒト幹細胞等の種類並びにその採取、調製及び移植又は投与方法について変更する場合とする。この場合には、当該臨床研究の進行状況について研究機関の長は、倫理審査委員会から継続等が適当でない旨の意見を述べられたときは、当該臨床研究について、その継続等を許可してはならない。

なお、倫理審査委員会から留意事項、改善事項等について意見を述べられた実施計画書については、研究責任者が実施計画書の修正又は改善の報告を受けた場合には、その旨を倫理審査委員会に報告し、再度、倫理審査委員会の意見を聴いて、当該臨床研究の継続等の許可又は不許可を決定しなければならない。

#### ＜細則＞

- (4) に規定する軽微な変更であつて細則で規定する場合は、実施計画書の記載内容のうち、ヒト幹細胞臨床研究の対象疾患、臨床研究に用いるヒト幹細胞等の種類並びにその採取、調製及び移植又は投与方法に係る変更以外の事項について変更する場合とする。
- 研究機関の長は、他の研究機関と共にヒト幹細胞臨床研究を実施する場合において、当該臨床研究の実施計画書について、それぞれの研究機関に設置された倫理審査委員会の意見を聽いて、許可又は不許可を決定しなければならない。
- 研究機関の長は、他の研究機関と共にヒト幹細胞臨床研究を実施する場合において、倫理審査委員会の意見を聴く前に当たっては、当該他の研究機関における

審査の状況、インシオームド・コンセントの取得状況等の情報を倫理審査委員会に提供しなければならない。

#### (5) 重大な事態における措置

- 研究機関の長は、3(12)の規定により研究責任者から重大な事態が報告された場合には、原因の分析を含む対処方針について、速やかに、倫理審査委員会の意見を聴き、当該研究責任者に対し、中止その他の必要な措置を講ずるよう指示しなければならない。なお、必要に応じ、倫理審査委員会の意見を聞く前に、研究機関の長は、当該研究責任者に対し、中止又は暫定的な措置を講ずるよう、指示することができる。
- 採取、調製及び移植又は投与の過程を複数の機関で実施するヒト幹細胞臨床研究を実施する場合には、3(12)又は4(5)の規定により重大な事態が報告された場合には、報告を受けた研究機関の長は、研究責任者に対し、①に掲げる必要な措置を講ずるよう指示した上で、当該臨床研究を実施する他のすべての研究機関の長に対して、重大な事態及び講じられた措置等について周知しなければならない。  
なお、当該臨床研究を実施するすべての研究機関の長は、共同で⑥から(12)までの責務を行わなければならない。
- 研究責任者からの報告等
- 研究機関の長は、ヒト幹細胞臨床研究の進行状況、重大な事態等について、研究責任者ががら遅刻に報告を受けるとともに、必要に応じ、聴取することができる。
- 倫理審査委員会への報告  
研究機関の長は、次に掲げる事項を行うものとする。
  - ヒト幹細胞臨床研究の進行状況について研究責任者から報告を受けた場合には、当該進行状況について、速やかに、倫理審査委員会に対し報告を行うこと。
  - 8(2)②の規定により、倫理審査委員会から留意事項、改善事項等について意見を述べられた場合には、これについて講じた改善等の措置について、倫理審査委員会に対し報告を行うこと。
  - 研究責任者から総括報告書を受理した場合には、速やかに、その写しを倫理審査委員会に提出すること。
- 厚生労働大臣への報告  
① 研究機関の長は、3(12)の規定により研究責任者から重大な事態が報告された場合には、速やかに、次に掲げる事項を行わなければならない。
  - 重大な事態が発生したこと及びその内容を厚生労働大臣に報告すること。
- 重大な事態について、倫理審査委員会の意見を受け、その原因を分析し、研究責任者に中止その他の必要な措置について指示を与えた上で、

倫理審査委員会の意見、原因の分析結果及び研究責任者に指示した措置の内容を厚生労働大臣に報告すること。

三二 中止その他の必要な措置が講じられた後、その結果を厚生労働大臣に報告すること。  
② 研究機関の長は、研究責任者から総括報告書を受理した場合には、速やかに、その写しを厚生労働大臣に提出しなければならない。

#### (9) 研究責任者への指示

研究機関の長は、倫理審査委員会若しくは厚生労働大臣の意見を受け、又は必要に応じ、研究責任者に対して改善、中止、調査の実施その他必要な措置を講ずるよう、指示するものとする。

なお、倫理審査委員会からヒト幹細胞臨床研究を中止するべきである旨の意見を述べられたときは、その中止を指示しなければならない。

#### (10) 記録等の保存の体制整備

研究機関の長は、ヒト幹細胞臨床研究に関する記録等を、研究責任者が良好な状態で保存できるよう、必要な体制を整えなければならない。

#### (11) 実施計画書等の公開

研究機関の長は、実施計画書及びヒト幹細胞臨床研究の成果を公開するよう努めるものとする。

#### (12) 研究体制の整備

研究機関の長は、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たり、適切な研究体制を整備しなければならない。

(13) 厚生労働大臣からの意見聴取等の委任  
採取、調製及び移植又は投与の過程を複数の機関で実施するヒト幹細胞臨床研究において、研究責任者から(3)に定める申請を受け、又は(6)②に定める総括報告書を受理した研究機関の長は、その他の研究機関の長の委任を受けて、複数の研究機関を代表して、(3)の規定による厚生労働大臣からの意見聴取又は(6)②の規定による厚生労働大臣に対する総括報告書の写しの提出をすることができる。

#### 6 組織の代表者等の責務等

##### (1) 個人情報の保護に関する責務

- ① 研究機関を有する法人の代表者、行政機関の長等（以下「組織の代表者等」という。）は、当該研究機関におけるヒト幹細胞臨床研究の実施に際し、個人情報の保護が図られるようにならなければならぬ。
- ② 組織の代表者等は、個人情報の保護があると認めるとする場合は、研究機関の長に対し、適正な実施を確保するため必要がある旨を指示をすることができる。

##### (2) 個人情報に係る安全管理措置

- 組織の代表者等は、保有個人情報の安全管理のために必要かつ適切な組織的、物理的及び技術的安全管理措置を講じなければならない。

また、組織の代表者等は、死者の人としての尊厳及び遺族の感情にかんがみ、死者に係る情報についても個人情報と同様に、必要かつ適切な組織的、物理的及び技術的安全管理措置を講じなければならない。

（3）苦情及び問合せへの対応  
組織の代表者等は、苦情及び問合せに適切かつ迅速に対応するため、苦情及び問合せを受け付けるための窓口の設置、苦情及び問合せの対応の手順の策定その他の必要な体制の整備に努めなければならない。

（4）手数料の徴収等  
組織の代表者等は、保有個人情報の利用目的の通知又は保有個人情報の開示を求められたときは、当該通知又は開示の実施に關し、手数料を徴収することができる。手数料を徴収する場合には、実費を勘案して合理的であると認められる範囲内において、その額を定めなければならない。

（5）権限等の委任  
組織の代表者等は、（2）から（4）までに規定する権限又は事務を、当該研究機関の長その他の当該研究機関の適当な者に委任することができる。

7 研究機関の基準  
研究機関は、次に掲げる研究段階において、それぞれ次に掲げる要件を満たすほか、第1章第6に規定する基本原則を遂行する体制が整備されていなければ、  
（細則）

採取、調製及び移植又は投与の過程を複数の機関で実施するヒト幹細胞臨床研究については、薬事法（昭和35年法律第145号）、「医療機関における自家細胞・組織を用いた再生・細胞医療の実施について」（平成2年医政第0330第2号）等の関係規定を遵守した上で、適正に実施されなければならない。

（1）ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取を行う研究機関  
ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取を行なう研究機関は、次に掲げる要件を満たすものとする。  
① ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取及び保存に必要な衛生上の管理がなされており、採取に関する十分な知識及び技術を有する研究者を有していること。  
② 提供者の人権の保護のための措置が採られていること。  
③ 採取が侵襲性を有する場合にあっては、医療機関であること。  
④ 倫理審査委員会が設置されていること。

（2）調製機関  
調製機関は、次に掲げる要件を満たすものとする。  
① 調製されたヒト幹細胞調製品の特徴に応じ、ヒト幹細胞等の生存能力を保ちつつ無菌的に調製できる構造及び設備を有していること。

- (2) ヒト幹細胞等の調製及び保存に必要な衛生上の管理がなされていること。
- (3) ヒト幹細胞等の取り扱いが起らないよう、設備上及び取扱い上の配慮がなされていること。
- (4) 倫理審査委員会が設置されていること。
- (5) 不適切な調製がなされないよう、調製に従事する研究者への教育及び訓練がなされていること。
- (3) ヒト幹細胞等を移植又は投与する研究機関
- ヒト幹細胞等を移植又は投与する研究機関は、次に掲げる要件を満たすものとする。
- ① 医療機関であること。
  - ② 十分な臨床的観察及び検査とヒト幹細胞等の移植又は投与を関連付けた分析及び評価を実施する能力を有する研究者を置き、かつ、これらの実施に必要な機能を有する施設を備えていること。
  - ③ 被験者の病状に応じて必要な措置を講ずる能力を有する研究者を置き、かつ、当該措置を講ずるために必要な機能を有する施設を備えていること。
  - ④ 倫理審査委員会が設置されていること。
- 8 倫理審査委員会
- (1) 倫理審査委員会は、次に掲げる要件を満たしたものとする。
- ① ヒト幹細胞臨床研究について、倫理的及び科学的觀点から総合的に審査ができるよう、次に掲げる者を含めて構成されること。ただし、研究者等を含まないこと。
  - 一 分子生物学、細胞生物学、遺伝学、臨床病理学又は病理学の専門家
  - 二 ヒト幹細胞臨床研究が対象とする疾患に係る臨床医
  - 三 法律に関する専門家
  - 四 生命倫理に関する識見を有する者
- (2) 男女両性により構成され、かつ、複数の外部委員が含まれること。
- (3) 審査が適正かつ公正に行えるよう、その活動の自由及び独立が保障されていること。
- (4) その構成、組織、運営及びヒト幹細胞臨床研究の審査等に必要な手続に関する規則が定められ、公表されていること。
- 9 倫理審査委員会は、次に掲げる業務を行うものとする。
- (1) 研究機関の長の意見の求めに応じ、実施計画書のこの指針に対する適合性について審査を行い、実施等又は継続等の適否、留意事項、改善事項等について意見を述べること。
  - (2) ヒト幹細胞臨床研究の進行状況について研究機関の長に対して意見を述べること。

- (3) 上記①及び②に定める留意事項、改善事項等に関する意見に対し、研究機関の長から改善等の報告を受けた場合には、速やかに、これを再審査し、実施等又は継続等の適否、留意事項、改善事項等について、研究機関の長に対して意見を述べること。
- (4) 研究機関の長から5(6)に規定する重大な事態に係る報告を受けた場合には、速やかに、原因の分析を含む対処方針について、研究機関の長に対して意見を述べること。
- (5) 必要と認める場合には、実施している、又は終了したヒト幹細胞臨床研究について、研究機関の長に対して、その適正性及び信頼性を確保するための調査を行うよう求めること。
- (6) 倫理審査委員会による審査の過程に関する記録を作成し、総括報告書の提出を受けた日から少なくとも10年間保存とともに、個人情報、研究の独創性及び知的財産権の保護に支障を生じるおそれのある事項を除いて、これを公表すること。

## 第2 厚生労働大臣の意見等

- 1 厚生労働大臣の意見
- (1) 厚生労働大臣は、第1の5(3)又は5(13)による研究機関の長からの意見の求めに応じ、実施計画書のこの指針に対する適合性について審査を行い、実施等の適否、留意事項、改善事項等について、研究機関の長に対して意見を述べるものとする。
- (2) 研究機関の長は、厚生労働大臣に対し意見を求めるに当たって、次に掲げる書類を提出しなければならない。
- ① 実施計画書及び当該実施計画書に添付する資料
  - ② 倫理審査委員会における審査の過程及び結果を示す書類
  - ③ 第1の8(1)④に規定する規則
- (3) 厚生労働大臣は、第1の5(3)又は5(13)に基づき意見を求められた場合には、当該臨床研究ににおける新規の事項について、倫理的及び科学的觀点から、厚生科学審議会の意見を聞くものとする。
- 2 重大な事態に係る厚生労働大臣の意見
- (1) 厚生労働大臣は、第1の5(8)①に基づき研究機関の長から報告を受けた場合には、留意事項、改善事項等について、研究機関の長に対して意見を述べるものとする。
- 3 厚生労働大臣の調査
- 厚生労働大臣は、1(1)及び2の意見を述べるときその他必要があると認めるとときは、研究機関の長に対し、1(2)に規定する書類以外の資料の提出を求めるとともに、当該研究機関の長の承諾を得て、当該研究機関の調査その他の必要な調査を行うことができる。

### 第3章 ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取

#### 第1 提供者の人権保護

- 1 提供者の選定
  - 1 提供者が選定に当たっては、その人権保護の観点から、病状、年齢、同意能力等を考慮し、慎重に検討するものとする。
- 2 インフォームド・コンセント
  - 1 ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取を行うに当たって、説明者は、提供者のスクリーニングの実施前に、提供者又は代諾者となるべき者に対し、3に規定する説明事項について、文書を用いて十分に説明し、理解を得た上で、文書によるインフォームド・コンセントを受けるべきではない。なお、説明者は、原則として医師とするが、採取に係る医療行為の程度に応じ、研究責任者が総合的に勘案し妥当と判断した場合には、説明者は医師に限らず、研究責任者が指示した者とすることができる。
  - 2 提供者又は代諾者となるべき者に対する説明事項
    - 1 説明者は、2に規定する手続に当たって、提供者又は代諾者となるべき者に対して、次に掲げる事項について十分な理解が得られるよう、できる限り平易な用語を用いて説明するものとする。
      - ① ヒト幹細胞臨床研究の目的、意義及び方法
      - ② ヒト幹細胞臨床研究を実施する機関名
      - ③ ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取により予期される危険
      - ④ 提供者となることを拒否することは自由であること、及びヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取に同意しない場合であっても、何ら不利益を受けることはないこと。
    - 2 提供者又は代諾者となるべき者がヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取に同意した後であっても、いつでも同意を撤回できること。
    - 3 無償による提供であること。ただし、提供に際し発生した実費相当分は、この限りでないこと。

<細則>

- ⑥ に規定する実費相当分は、例えば交通費等であり、倫理審査委員会の了承を得た上で適切な補償がなされること。
- ⑦ 健康被害に対する補償の有無（ヒト幹細胞臨床研究に伴う補償がある場合においては、当該補償の内容を含む。）
  - ⑧ その他提供者の個人情報の保護等に関する必要な事項
- 4 代諾者からのインフォームド・コンセント
  - 1 代諾者からのインフォームド・コンセントによりヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取を行うことができるのは、次に掲げる要件を満たす場合に限る。
    - ① ヒト幹細胞臨床研究の実施に当たり、単独でインフォームド・コンセント

を与えることが困難な者からヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取を行うことには合理的な理由があり、倫理審査委員会において倫理的及び科学的観点から審査を受けた上で、研究機関の長の許可を受けていること。

② 代諾者は、提供者となるべき者の意思及び利益を最もよく代弁できると判断される者であり、代諾者からのインフォームド・コンセントに際しては、当該提供者となるべき者と代諾者との関係についての記録が作成され、同意書とともに保存されていること。

③ 提供者となるべき者が未成年者であり、かつ、当該者がヒト幹細胞臨床研究への参加についての説明を理解できることに、当該者が16歳以上どきは、その同意を受けていること。また、当該者が16歳未満のときは、その説明についての理解を得ていること。

5 手術等で摘出されたヒト幹細胞又はヒト分化細胞を利用する場合は、1か手法等で摘出されたヒト幹細胞又はヒト分化細胞を利用する場合には、1から4までに従って、手術を受けた患者又は代諾者からインフォームド・コンセントを受けなければならない。なお、ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取の目的を優先して、手術等の治療方針を変更してはならない。

6 提供者が死亡している場合

- 死体からヒト幹細胞又はヒト分化細胞を採取する場合には、遺族から2に従つてインフォームド・コンセントを受けなければならぬ。なお、ヒト幹細胞又はヒト分化細胞を採取することができるのは、当該提供者がヒト幹細胞又はヒト分化細胞の提供を生前に拒否していない場合に限る。

<細則>

6に規定する遺族は、死亡した提供者の配偶者、成人の子、父母、成人の兄弟姉妹若しくは孫、祖父母、同居の親族又はそれらの近親者に準ずると考えられる者とする。

7 提供者に移植又は投与を行う場合

- 提供者に移植又は投与を行ふ場合には、ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取のための手術を行うことができる。

#### 第2 採取段階における安全対策等

- 1 提供者の選択基準及び適格性
  - 1 研究者等は、ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取に当たっては、提供者の適格性を確認するために、利用の目的に応じて既往歴の確認、診察、検査等に基づく診断を行うものとする。特にB型肝炎（HBV）、C型肝炎（HCV）、ヒト免疫不全ウイルス（HIV）感染症、成人T細胞白血病及びヘルペスウイルス（HHV-1）感染症については、問診及び検査（血清学的試験、核酸增幅法等を含む。）により感染が否定されなければならない。また、サイトメガロウイルス感染、EBウイルス感染及びウエストナイルウイルス感染については、必要に応じて、検査により感染が否定されなければならない。

<細則>

自己由来のヒト幹細胞を用いる場合は必ずしも提供者のスクリーニングが必要となりが、調製工程中の交差汚染の防止、製造者への安全対策等の観点からHBsV、HCV又はHTLV等のウイルスに対する検査の実施を考慮すること。

(2) 研究者等は、次に掲げるものについては、既往歴の確認、診察、検査等に基づく診断を行うとともに、輸血又は移植医療を受けた経験の有無等から提供者としての適格性を判断しなければならない。

① 梅毒トレボネマ・クラミジア、淋菌、結核菌等の細菌による感染症

② 敗血症及びその疑い

③ 悪性腫瘍

④ 重篤な代謝内分泌疾患

⑤ 膜原病及び血液疾患

⑥ 肝疾患

⑦ 伝達性海绵状脳症及びその疑い並びに認知症

(3) 検査方法及び検査項目については、その時点でも最も適切とされる方法及び項目を選定するものとする。なお、当該検査方法及び検査項目については、感染症等に関する新たな知見及び科学技術の進歩を踏まえ、隨時見直しを行うものとする。

(4) 研究者等は、提供者のスクリーニングに当たっては、検査方法、検査項目等に応じて、ウインドウ・リオードを勘案し、可能な限り適切な時期に再検査を実施するものとする。

## 2 採取作業の適切性の確保

(1) 研究者等は、ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取に当たっては、採取の過程における微生物等の汚染を防ぐために必要な措置を講じなければならない。また、必要に応じて、採取されたヒト幹細胞又はヒト分化細胞に対する微生物等の汚染及び存在に関する適切な検査を行い、汚染や存在を否定するものとする。検査方法及び検査項目については、感染症に関する新たな知見及び科学技術の進歩にかかるがみ、隨時見直しを行うものとする。

(2) 研究者等は、提供者が死亡している場合の死体からのヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取に当たっては、提供者に対する礼意を失わないよう特に注意しなければならない。

## 3 記録等

(1) 研究者等は、提供者のスクリーニングのための診断及び検査結果、採取作業の実施内容、採取されたヒト幹細胞又はヒト分化細胞の検査内容等についての記録を作成するものとする。  
なお、当該記録は、採取を行った研究機関及び採取年月日が確認できるものと/orでなければならぬ。

(2) 当該記録には、ヒト幹細胞臨床研究に係る倫理審査委員会の議事録及びイ

ンフォームド・コンセントにおける説明文書及び同意文書を添付しなければならない。

(3) (1)に掲げる記録及び(2)に掲げる添付文書については、総括報告書を提出した日から少なくとも10年間保存するものとする。

(4) 研究責任者は、必要に応じて、ヒト幹細胞又はヒト分化細胞提供後も、提供者の過敏性感染症の発症等について情報が得られる体制を確保するものとする。

なお、ヒト幹細胞調製物の成否の確認及び投与又は移植を受ける被験者等が感染症を発症した場合等の原因究明のために、採取したヒト幹細胞又はヒト分化細胞の一部等の適切な試料について、適切な期間保存しなければならない。

## 第4章 ヒト幹細胞等の調製段階における安全対策等

### 第1 調製段階における安全対策等

#### 1 品質管理システム

(1) ヒト幹細胞等又は最終調製物を取り扱う調製機関は、当該ヒト幹細胞等又は最終調製物の特徴に応じて一貫性のある品質管理システムを構築しなければならない。

(2) ヒト幹細胞等の調製に当たって、原料の受け入れ、調製処理、中間段階の調製物、最終調製物等の保管等の作業に必要な施設及び設備があり、これらの作業区域は他の作業区域と区分されなければならない。ただし、手術室等、研究目的にかねう清潔度が保たれた区城において、例えは、採取されたヒト幹細胞又はヒト分化細胞を、最小限の操作のみによる無菌的な調製工程を経て、直ちに提供者に移植又は投与されるような場合等については、必ずしも専用の作業区域を設ける必要はない。

(3) 調製機関は、ヒト幹細胞等の調製に当たり、ヒト幹細胞等を扱う作業区域及び器材について無菌状態であることを確保し、定期的な保守、点検等により、その清潔度を保つよう努めるとともに、その記録を作成し保存しなければならない。

(4) 研究者等は、調製工程において複数の提供者からのヒト幹細胞等を同一培養装置内で同時に扱わないこと、また、交叉汚染を引き起こすような保管方法を採らなければならない。

#### 2 標準操作手順書

研究者等は、調製工程において行われる各操作について、標準操作手順書を作成するものとする。また、標準操作手順書の作成に当たっては、滅菌等の操作について、あらかじめ、予備的操作等により、評価や検証を実施するものとする。なお、事故等の緊急時の作業手順についても確立しておくものとする。

- 3 原材料となるヒト幹細胞又はヒト分化細胞の受け入れ  
研究者等は、原材料となるヒト幹細胞又はヒト分化細胞を受け入れる際には、  
第3章第2の3(1)に掲げる記録により、必要な基準を満たした適切なもので  
あることを確認しなければならない。
- 4 試薬等の受入試験検査  
研究者等は、調製工程において使用される試薬については、使用目的にかな  
う品質基準を設け、受入試験検査を実施するものとする。
- 5 最終調製物の試験検査  
(1) 研究者等は、最終調製物に関して、ヒト幹細胞臨床研究に用いるヒト幹細  
胞等の特性を明らかにするための試験を行うものとする。この試験の結果に  
基づいて、当該臨床研究に用いる細胞の品質基準を設け、試験検査を実施す  
るものとする。また、調製工程中のヒト幹細胞等についても、必要に応じて  
品質基準を設け、試験検査を実施するものとする。
- (2) 最終調製物の品質管理の試験として、例えは、次に掲げるような項目につ  
いて実施するものとする。なお、これらの試験項目はあくまで例示であり、  
一律に必要とされるものではなく、ヒト幹細胞等の特性、研究目的、科学的  
知見等に応じて、必要な試験項目を設定するものとする。規格値(判定基準  
)は、研究初期段階では暫定的なもので良いが、当該臨床研究の進展に応じ  
て適切に見直し、臨床上の有効性及び安全性に関連する品質特性を適切に把  
握するものとする。
- ① 回収率及び生存率  
② 確認試験  
③ 細胞由来の目的外活性物質に関する試験  
④ 細胞由来不純物試験  
⑤ 製造工場由来不純物試験  
⑥ 無菌試験及びマイコプラズマ否定試験
- 6 エンドトキシン試験  
<細則>  
⑦ に規定する試験については日本薬局方を参考にした規格値を設定するものとする。  
⑧ 被験者への対応を事前に明らかにしておくものとする。
- 7 効能試験  
⑨ 力価試験  
⑩ 力学的適合性試験  
⑪ 研究者等は、ヒト幹細胞等とともに最終調製物の一部を構成する細胞以外  
の原材料(マトリックス、医療材料、スキヤフォールド、支持膜、ファイバ

- 一、ビーズ等)がある場合には、その品質及び安全性に関する知見について  
明らかにするものとする。
- 6 微生物等による汚染の危険性の排除  
研究責任者は、調製するヒト幹細胞等の由来、特性及び調製方法に応じて次  
に掲げる方策を適宜組み合わせることにより、微生物等による汚染の危険性を  
排除するものとする。
- (1) ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の受け入れにおける提供者のスクリーニング  
記録の確認  
(2) 調製の目的にかならず培地又は試薬の使用等の調製工程における汚染防止  
(3) 調製の各段階における必要性に応じた試験及び検査  
(4) 妥当性の確認された方法による不活化及び除去法の導入
- 7 検査、出荷及び配達  
研究者等は、運搬の際には、ヒト幹細胞等の品質を保つために、温度管理そ  
の他の必要な措置を講ずるものとする。
- 8 調製工程に関する記録  
(1) 研究者等は、調製工程において行われた各操作、試験及び検査の記録並び  
に運搬に関する記録を作成するものとする。  
(2) 研究者等は、ロットごとに、第3章第2の3(1)に掲げる記録、(1)の調製  
記録、試験及び検査記録並びに運搬記録が確認できるようにするものとする。  
(3) 研究者等は、(2)に掲げる記録については、総括報告書を提出した日から  
少なくとも10年間保存するものとする。
- 9 最新技術の反映  
研究者等は、調製工程や試験検査については、必要に応じて見直しを行い、  
最新の知見、技術等を反映させるものとする。
- 第2 調製段階における管理体制等  
1 研究責任者は、調製作業の開始前に、研究者に對しこの指針について熟知さ  
せるとともに、次に掲げる教育訓練を定期的に行うものとする。  
(1) 幹細胞に関する知識  
(2) 調製に用いるヒト幹細胞等の安全な取扱いに関する知識及び技術  
(3) 設備及び装置に関する知識及び技術  
(4) 調製工程の安全性に関する知識及び技術  
(5) 事故発生時の措置に関する知識  
2 調製機関の研究責任者は、研究者に對し定期健康診断を行い、ヒト幹細胞等  
を取り扱うのに不適当な者を調製作業に從事させではない。  
3 研究責任者は、ヒト幹細胞又はヒト分化細胞の採取又はヒト幹細胞等の調製  
を実施する直前に、ヒト幹細胞等に対して感染及び汚染の可能性のある微生物  
等の取扱いに從事した者並びにヒト幹細胞等の安全性及び純度に望ましくない

- 影響を与える可能性のある者の作業区域への入室を禁止しなければならない。
- 4 調製機関の研究責任者は、ヒト幹細胞等の調製に当たつて、あらかじめ、作業区域内における感染の予防及び治療の方策について検討するものとする。
- 5 調製機関の研究責任者は、作業区域内において感染のおそれが生じた場合は、直ちに、研究者に対する健康診断の実施並びに血清の採取及び保存に当たつては、個人情報の保護等、研究者の人権に配慮するものとする。

## 第5章 ヒト幹細胞等の移植又は投与

### 第1 被験者の人権保護

#### 1 被験者の選定

- 被験者に当たつては、その人権保護の観点から、病状、年齢、同意能力等を考慮し、慎重に検討するものとする。

#### 2 インフォームド・コンセント

- ヒト幹細胞等を移植又は投与するに当たつて、説明者は、被験者となるべき者（代諾者を含む。3において同じ。）に対して、3に規定する説明事項について、文書を用いて十分に説明し、理解を得た上で、文書によるインフォームド・コンセントを受けなければならない。

#### 3 説明者は、2に規定する手続に当たつて、被験者となるべき者に対し、次に掲げる事項に対する説明事項

- （1）ヒト幹細胞臨床研究の目的、意義及び方法  
 （2）ヒト幹細胞臨床研究を実施する機関名  
 （3）ヒト幹細胞臨床研究により予期される効果及び危険（從来の研究成果を含めて説明するものとする。）

#### 4 他の治療法との比較

- 当該治療法と異なることを拒否することは自由であること、及びヒト幹細胞等の移植又は投与に同意しない場合であっても、何ら不利益を受けることはなく、從来の治療が継続されること。

#### 5 被験者となるべき者がヒト幹細胞等の移植又は投与に同意した後であつても、いつでも同意を撤回できること。

#### 6 健康被害の補償のために必要な措置

- その他被験者の個人情報の保護等に關し必要な事項

#### 7 に規定するその他被験者の個人情報の保護等に關し必要な事項には、被験者の負担する費用を含む。

## 4 代諾者からのインフォームド・コンセント

代諾者からのインフォームド・コンセントによりヒト幹細胞等の移植又は投与を行うことができるものは、次に掲げる要件を満たす場合に限る。

- ① ヒト幹細胞臨床研究の実施に当たり、単独でインフォームド・コンセントを与えることが困難な者に對し、ヒト幹細胞等の移植又は投与を行うことに、合理的な理由があり、倫理審査委員会において、倫理的及び科学的観点から審査を受けた上で、研究機関の長の許可を受けていること。

- ② 代諾者は、被験者となるべき者の意思及び利益を最もよく代弁できると判断される者であり、代諾者からのインフォームド・コンセントに際しては、当該被験者となるべき者と代諾者との關係についての記録が作成され、同意書とともに保存されていること。

- ③ 被験者となるべき者が未成年者であり、かつ、当該者がヒト幹細胞臨床研究への參加についての説明を理解できる場合において、当該者が16歳以上のときは、その同意を受けていること。また、当該者が16歳未満のときは、その説明についての理解を得ていること。

## 第2 移植又は投与段階における安全対策等

- 1 ヒト幹細胞等に関する情報管理  
 研究責任者は、提供者のスクリーニング、最終調製物の試験及び検査の結果、調製番号、ロット番号その他のヒト幹細胞等に関する情報を管理するものとす。

- 2 被験者の試料及び記録等の保存  
 研究責任者は、被験者が将来新たに病原体等に感染した場合に、その原因がヒト幹細胞等以外の同種細胞、又はヒト以外の動物に由来する材料等を使用して共培養を実施する場合においては、その危険性について十分に把握し、必要に応じてウイルス等の感染因子に対する検査を実施するものとする。

- 3 ヒト幹細胞等を移植又は投与する前後の記録を、  
 研究責任者は、被験者が将来新たに病原体等に感染した場合に、その原因がヒト幹細胞等以外の同種細胞、又はヒト以外の動物に由来する材料等を使用して共培養を実施するため、最終調製物を適切な期間保存するとともに、当該被験者にヒト幹細胞等を移植又は投与する前の記録を、  
 等の試料及びヒト幹細胞等を移植又は投与する前後の記録を、  
 出した日から少なくとも10年間保存するものとする。  
 <細則>  
 2 に規定する最終調製物がヒト細胞以外の原材料との複合体の場合には、最終段階のヒト幹細胞等を適切な期間保存すること。

- 3 被験者に関する情報の把握  
 (1) 研究責任者は、被験者に病原体感染等の有害事象が起きた場合にあつては、当該情報を把握できるよう、また、最終調製物に問題が生じた場合にあつては、被験者の健康状態等が把握できるものとする。

<細則>

(1) に規定する目的のため、研究責任者は、移植又は投与されたヒト幹細胞等の内容、識別コード、調製番号等を、被験者のカルテ等の診療記録に記載することができる。

(2) 研究責任者は、(1)の措置を実施するため、被験者から必要な情報の提供や保存について協力を受けられるよう、あらかじめ、研究者等に対して必要な指示をしておくものとする。

第6章 総則

第1 真直し

この指針は、科学技術の進歩、ヒト幹細胞の取扱いに関する社会的情勢の変化等を勘案して、必要に応じ、又は施行後5年を目途として検討を加えた上で、見直しを行うものとする。その際には、医学、生命倫理等の専門的観点から、客観的かつ総合的な評価を行つたために厚生科学審議会において審議の上、了承を得るものとする。

第2 施行期日

この指針は、平成22年11月1日から施行する。

第3 検査措置

この指針が施行される前に着手したヒト幹細胞臨床研究については、なほ従前の例による。

目次	1
第1章 総則	1
第1　目的	1
第2　用語の定義	1
第3　適用範囲	1
第4　対象疾患等	2
第5　基本原則	3
1　有効性及び安全性の確保	4
2　倫理性の確保	4
3　被験者等のインフォームド・コンセントの確保	4
4　品質等の確認	4
5　公衆衛生上の安全の配慮	4
6　情報の公開	4
7　個人情報の保護	4
研究の体制等	5
第2章 第1　研究の体制	5
1　すべての研究者等の基本的な責務	5
2　研究者の責務	7
3　研究責任者の責務	7
4　研究機関の長の責務	12
5　組織の代表者等の責務	15
6　研究機関の基準	15
7　倫理審査委員会等	16
第2　厚生労働大臣の意見等	17
1　厚生労働大臣の意見	17
2　重大な事態に係る厚生労働大臣の意見	18
3　厚生労働大臣の調査	18
第3章 ヒト幹細胞の採取	18
第1　提供者の人権保護	18
1　提供者の選定	18
2　インフォームド・コンセント	18
3　提供者となるべき者に対する説明事項	18
4　代替者からのインフォームド・コンセント	19
5　提供者が死亡している場合	19
6　手術等で摘出されたヒト幹細胞を利用する場合	19
7　提供者に移植又は授与を行う場合	19
第2　採取段階における安全管理等	19
第4章 ヒト幹細胞の調製段階における安全対策等	20

## ヒト幹細胞を用いる臨床研究に関する指針

平成18年7月3日  
厚生労働省

1 品質管理体制	.....
2 細菌、真菌、ウイルス等による汚染の危険性の排除	.....
3 その他	.....
<b>第5章 ヒト幹細胞の移植又は投与</b>	.....
<b>第1 被験者の人権保護</b>	.....
1 被験者の選定	.....
2 インフォームド・コンセント	.....
3 被験者となるべき者に対する説明事項	.....
4 代語者からのインフォームド・コンセント	.....
<b>第2 移植又は投与段階における安全対策等</b>	.....
1 ヒト幹細胞に関する情報管理	.....
2 被験者の試料及び記録等の保存	.....
<b>第3 被験者に関する情報の把握</b>	.....
<b>第6章 雜則</b>	.....
<b>第1 見直し</b>	.....
<b>第2 施行期日</b>	.....

## 第1章 総則

- 第1 目的  
ヒト幹細胞を用いる臨床研究（以下「ヒト幹細胞臨床研究」という。）は、臓器機能再生等を通じて、国民の健康の維持並びに疾病の予防、診断及び治療に重要な役割を果たすものである。
- この指針は、こうした役割にかんがみ、ヒト幹細胞臨床研究が社会の理解を得て、適正に実施・推進されるよう、個人の尊厳と人権を尊重し、かつ、科学的情見に基づいた有効性及び安全性を確保するために、ヒト幹細胞臨床研究にかかるすべての者が遵守すべき事項を定めることを目的とする。

- 第2 用語の定義  
この指針において、次に掲げる用語の意義は、それぞれ次に定めるところによる。
- (1) ヒト幹細胞 ヒトから採取された細胞又は当該細胞の分裂により生ずる細胞である、かつ、自己複製能力を有し、かつ、多分化能を有する細胞のうち、別に厚生労働省健康局長が定める細則（以下「細則」という。）に規定する細胞をいう。ただし、ヒト由来細胞及びこれに由来する細胞を除く。
- <細則>
- (1) に規定する細則は、組織幹細胞（例えば、造血系幹細胞、神経系幹細胞、間葉系幹細胞（骨髓間質幹細胞・脂肪組織由来幹細胞を含む。）、角膜幹細胞、毛包幹細胞、腸管幹細胞、肝幹細胞及び骨格筋幹細胞）及びこれを豊富に含む細胞集団（例えば、造血系幹細胞を含む全骨髓細胞）をいい、血管前駆細胞、臍帯血及び骨髓間質細胞を含む。また、体外でこれらの細胞を培養して得られた細胞を含む。)
- (2) 研究者 ヒト幹細胞臨床研究を実施する者をいう。ただし、研究責任者を除く。
- (3) 研究責任者 研究機関において、研究者に必要な指示を行うほか、ヒト幹細胞臨床研究に係る業務を統括する者をいう。
- (4) 研究者等 研究者、研究責任者、研究機関の長その他のヒト幹細胞臨床研究に携わる者をいう。
- (5) 研究機関 ヒト幹細胞臨床研究を実施する機関（ヒト幹細胞の採取又は調製を行なう機関を含む。）をいう。
- (6) 倫理審査委員会 ヒト幹細胞臨床研究の実施、継続又は変更の適否その他のヒト幹細胞臨床研究に関する必要な事項について、倫理的及び科学的観点から審議するため、ヒト幹細胞の移植又は投与を行う研究機関の長の諮問機関として置かれた合議制の機関をいう。
- (7) 重大な事態 被験者の死亡その他のヒト幹細胞臨床研究の実施に影響を及ぼすおそれがある情報の提供を受けた事態をいう。

- (b) 被験者 ヒト幹細胞臨床研究において投与又は移植の対象となる者をいう。
- (i) 提供者 ヒト幹細胞を提供する者をいう。
- (ii) インフォームド・コンセント 研究責任者又は研究責任者の指示を受けた研究者から、事前にヒト幹細胞臨床研究に関する十分な説明を受け、当該臨床研究の意義、目的、方法等を理解し、自由意思に基づいて、被験者又は研究責任者の指示を受けた研究者に対して与える同意をいう。
- (iii) 代諾者 被験者又は提供者となるべき者が単独で同意を与える能力を欠いている場合において、親権を行う者、配偶者、後見人その他の本人の意思及び利益を最もよく代弁できることと判断される者であつて、本人に代わってインフォームド・コンセントを与えるものをいう。
- (iv) 調製 提供者から採取されたヒト幹細胞を被験者に移植又は投与するために加工することをいう。
- (v) 調製機関 ヒト幹細胞臨床研究のために用いられるヒト幹細胞を調製する機関をいう。
- (vi) ロット 一連の調製工程により均質性を有するように調製されたヒト幹細胞の一群をいう。
- (vii) 最終調製物 被験者に移植又は投与する、最終的に調製されたヒト幹細胞をいう。
- (viii) 個人情報 生存する個人に関する情報であつて、当該情報に含まれる氏名、生年月日その他の記述等により特定の個人を識別するもの(他の情報と容易に照合することができ、それにより特定の個人を識別することができることとなるものを含む。)をいう。
- (ix) 未成年者 满20歳未満の者であつて、婚姻をしたことがないものをいう。
- (x) 保有個人情報 研究者等が実施するヒト幹細胞臨床研究に係る個人情報であつて、当該研究者等が、開示、内容の訂正、追加又は削除、利用の停止、消去及び第三者への提供の停止を行うことのできる権限を有するものをいう。
- (xi) 未成人者 满20歳未満の者は未成年被後見人の法定代理人又は保有個人情報の利用目的の通知、開示、内容の訂正、追加又は削除、利用の停止、消去及び第三者への提供の停止の求め(以下「開示等の求め」という。)をすることにつき本人が委任した代理人をいう。

第3 適用範囲

1 この指針は、第4に規定する対象疾患等に関するものであつて、ヒト幹細胞を、疾病の治療のための研究を目的として人の体内に移植又は投与する臨床研究を対象とする。

<細則>

ヒト幹細胞臨床研究においては、採取、調製及び移植又は投与は基本的には同一機関内で実施されるものであるが、薬事法(昭和35年法律第145号)における治験以外で採取、調製及び移植又は投与の過程を複数の機関で実施する場合が考えられ、これに対する指針が適用される。例えば、医師である研究者が自らの患者への投与を目的として調製機関に赴いて調製する場合である。

ただし、次のいずれかに該当するものは、この指針の対象としない。

- ① 診断又は治療のみを目的とした医療行為。

<細則>

①に規定する医療行為は、安全性及び有効性が確立されており、一般的に行われている医療行為を指す。

② 胎児(死胎を含む。)から採取されたヒト幹細胞を用いる臨床研究

2 この指針は、日本国内において実施されるヒト幹細胞臨床研究を対象とするが、我が国の研究機関が日本国外において研究を行う場合及び海外の研究機関と共に研究を行う場合は、日本国外において実施されるヒト幹細胞臨床研究も対象とし、研究者等は、当該実施地の法令、指針等を遵守しつつ、この指針の基準に従わなければならない。

ただし、この指針と比較して当該実施地の法令、指針等の基準が厳格な場合には、当該基準に従つてヒト幹細胞臨床研究を実施しなければならない。

<細則>

1 この指針が施行される前にすでに着手され、現在実施中のヒト幹細胞臨床研究については、この指針は適用しないが、できる限り、この指針に沿つて適正に実施しなければならない。

2 我が国の研究機関が日本国外において研究を行う場合及び海外の研究機関と共に研究を行つて、この指針の基準が相手国の法令、指針等の基準よりも厳格な場合であつて、かつ次に掲げる要件のすべてを満たす場合には、当該相手国の基準に従つて研究を行うことができる。

(1) 相手国においてこの指針の適用が困難であること。

(2) 次に掲げる事項が適切に措置されることについて、我が国の研究機関の倫理審査委員会及び倫理審査委員会に準ずる委員会の審査を受け、研究機関の長が適当であると判断していること。

- ① インフォームド・コンセントを受けられること。
- ② 被験者及び提供者の個人情報の保護について適切な措置が講じられること。
- ③ 当該研究の実施計画が、倫理的及び科学的観点から相手国において承認されること、又は相手国が定める法令、指針等に基づいて相手国の研究機関内の倫理審査委員会若しくはこれに準ずる組織により承認され、相手国の研究機関の長により許可されること。

第4 対象疾患等

ヒト幹細胞臨床研究の対象は、次に掲げる要件に適合するものに限る。

(1) 重篤で生命を脅かす疾患、身体の機能を著しく損なう疾患又は一定程度身体の機能若しくは形態を損なうことにによりQOL(生活の質)を著しく損なう疾患

[2] ヒト幹細胞臨床研究による治療の効果が、現在可能な他の治療と比較して優患であること。

- [2] ヒト幹細胞臨床研究による治療の効果が、現在可能な他の治療と比較して優れていると予測されるものであること。

[3] 被験者にヒト幹細胞臨床研究の治療により得られる利益が、不利益を

意ならぬばまればけられしなじ。

- (2) 研究者等、倫理審査委員会の委員及び倫理審査委員会に準ずる委員会の委員は、ヒト幹細胞研究を行う上で知り得た被験者等に関する個人情報を正当な理由なく漏らしてはならないものとする。その職を退いた後も同様とする。

第5章 基本原則

- 有効性及び安全性の確保  
ヒト幹細胞臨床研究は、十分な科学的知見に基づき、有効性及び安全性が予測されるものに限る。

倫理性の確保  
研究者等は、生命倫理を尊重しなければならない。

3 被験者等のインフォームド・コンセントの確保  
ヒト幹細胞臨床研究は、被験者及び提供者（以下「被験者等」という。）のインフォームド・コンセントが確保された上で実施されなければならない。また、インフォームド・コンセントを受ける者（以下「説明者」という。）は、研究責任者又は研究責任者の指示を受けた研究者であつて、原則として、医師でなければならない。

4 品質等の確認  
ヒト幹細胞臨床研究に用いるヒト幹細胞は、少なくとも動物実験において、その品質、有効性及び安全性が確認されているものに限る。

5 公衆衛生上の安全の配慮  
ヒト幹細胞臨床研究は、公衆衛生上の安全に十分配慮して実施されなければならぬ。

6 情報の公開  
研究機関の長は、計画又は実施しているヒト幹細胞臨床研究に関する情報の適切かつ正確な公開に努めるものとする。

7 個人情報の保護  
(1) 被験者等に関する個人情報については、連絡可能匿名化（必要な場合に個人を識別できるよう）、その個人と新たに付された符号又は番号の対応表を残す方法による匿名化をいう。）を行った上で取り扱うものとする。なお、個人情報の保護に関する法律（平成15年法律第57号）、行政機関の保有する個人情報の保護に関する法律（平成15年法律第58号）、独立行政法人等の保有する個人情報の保護に関する法律（平成15年法律第59号）及び個人情報の保護に関する法律第11条第1項の趣旨を踏まえて地方公共団体において制定される条例等が適用されるそれぞれの研究機関は、保有個人情報の取扱いに当たっては、それぞれに適用される法令、条例等を遵守する必要があることに留意

研究の体制等

研究の体制

- すべての研究者等の基本的な責務  
被験者等の生命、健康、プライバシー及び尊厳を守ることは、ヒト幹細胞臨床研究に携わる研究者等の責務である。

(1) 説明者は、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たっては、被験者又は提供者となるべき者に対し、当該臨床研究の実施に関する事項について十分な説明を行い、文書でインフォームド・コンセントを受けなければならない。

[則] >

採取並びに移植又は投与ごとに、インフォームド・コンセントを受けなければならない。  
説明者ごとに文書でインフォームド・コンセントを受けなければならぬわけではなく、研究責任者が代表して受けなど、被験者等ごとに一つの文書によるインフォームド・コンセントを受けることが可能である。

(2) 研究者等は、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たっては、一般的に受け入れられる科学的原則に従い、科学的文献その他の関連する情報及び十分な実験結果に基づかなければならない。

(3) 研究者等は、環境に影響を及ぼすおそれのあるヒト幹細胞臨床研究を実施する場合又はヒト幹細胞臨床研究の実施に当たり動物を使用する場合には、当該研究の個人情報の保護に係る責務は、次のとおりとする。

① ヒト幹細胞臨床研究の結果を公表する場合には、被験者等を特定できないように行わなければならない。

② あらかじめ被験者等の同意を得ないで、インフォームド・コンセントで特定された利用目的の達成に必要な範囲を超えて、保有個人情報を取り扱ってはならない。

③ 保有個人情報について、その利用目的を変更する場合(④に規定する場合を除く。)には、改めて被験者等に当該変更の内容を説明し、同意を得なければならない。ただし、細則で規定する場合を除く。

[則] >

(3) ③に規定する細則で規定する場合は、次に掲げる場合とする。

1) 法令に基づく場合  
1) 人の生命、身体又は財産の保護のために必要がある場合であつて、本人の同意を得ることが困難であるとき。

- (1) 公衆衛生の向上又は児童の健全な育成の推進のために特に必要がある場合であつて、本人の同意を得ることが困難であるとき。
- (4) 保有個人情報において、変更前の利用目的と相当の関連性を有すると合理的に認められる範囲内において利用目的を変更する場合は、当該変更の内容について被験者等に通知又は公表しなければならない。
- (5) 他の研究者等から研究を承継することに伴い個人情報を取得した場合は、あらかじめ被験者等の同意を得ないで、承継前における当該個人情報の利用目的の達成に必要な範囲を超えて、当該個人情報を取り扱つてはならない。
- (6) 偽りその他不正の手段により個人情報を取得してはならない。
- (7) 利用目的の達成に必要な範囲内において、保有個人情報を正確かつ最新の内容に保つよう努めなければならない。
- (8) 保有個人情報の漏えい、滅失又はき損の防止その他の保有個人情報の安全管理のために必要かつ適切な措置を講じなければならない。
- また、死者の人としての尊厳及び遺族の感情にかんがみ、死者に係る情報についても個人情報と同様に、情報の漏えい、滅失又はき損の防止その他の死者に係る情報の安全管理のために必要かつ適切な措置を講じなければならない。
- (9) あらかじめ被験者等の同意を得ないで、保有個人情報を第三者に提供してはならない。ただし、細則で規定する場合を除く。

<細則>

1 ⑨に規定する細則で規定する場合は、次に掲げる場合とする。

- (1) 法令に基づく場合
- (i) 人の生命、身体又は財産の保護のために必要がある場合であつて、本人の同意を得ることが困難であるとき。
- (ii) 公衆衛生の向上又は児童の健全な育成の推進のために特に必要がある場合であつて、本人の同意を得ることが困難であるとき。
- (iii) 国の機関若しくは地方公共団体又はその委託を受けた者が法令の定める事務を遂行するために対して協力する必要がある場合であつて、本人の同意を得ることに支障を及ぼすおそれがあるとき。
- 2 次に掲げる場合において、当該保有個人情報の提供を受ける者は、⑨に規定する第三者に該当しないものとする。
- (1) 研究者等が利用目的の達成に必要な範囲内において保有個人情報の全部又は一部を委託する場合
- (2) 保有個人情報を特定の者との間で共同して利用する場合であつて、その旨並びに共同して利用される保有個人情報の項目、共同して利用する者の範囲、利用する者の利用目的及び当

- 該保有個人情報の管理について責任を有する者の氏名又は名稱について、あらかじめ被験者等に通知し、又は被験者等が容易に知り得る状態に置いてあるとき。ただし、当該保有個人情報を利用する者の利用目的又は保有個人情報の管理について責任を有する者の氏名若しくは名稱を変更する場合、研究者等は、変更する内容についてあらかじめ被験者等に通知し、又は被験者等が知り得る状態に置かなければならぬ。
- ① 保有個人情報の取扱いに関する被験者等からの苦情又は問い合わせへの適切かつ迅速な対応に努めなければならない。

2 研究者の責務

- (1) 研究者は、ヒト幹細胞臨床研究を適正に実施するために必要な専門的知識又は臨床経験を有する者でなければならない。
- (2) 研究者は、ヒト幹細胞臨床研究を適正に実施するために恒常的に適切な教育又は研修を受け、情報収集に努めなければならない。
- (3) 研究者は、研究責任者を補助してヒト幹細胞臨床研究の実施計画に関する資料を作成するとともに、当該計画を実施し、研究責任者に対し必要な報告を行わなければならない。
- 3 研究責任者の責務
- (1) 研究責任者は、1件のヒト幹細胞臨床研究について1名とし、次に掲げる要件を満たす者でなければならない。
- (1) ヒト幹細胞臨床研究の対象となる疾患及び関連する分野について、十分な科学的情見並びに医療上の経験及び知識を有していること。
- <細則>
- 研究責任者が十分な医療上の経験及び知識を有していない場合は、十分な臨床経験を有する医師が当該ヒト幹細胞臨床研究に参加していなければならない。
- (2) ヒト幹細胞臨床研究を行うことがができる倫理観を十分に有していること。
- (3) ②から④までに掲げる業務を的確に実施できる者であること。
- (2) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当つて、内外の入手し得る情報に基づき、倫理的及び科学的観点から十分検討しなければならない。
- (3) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究に伴う危険が予測され、安全性を十分に確保できると判断できない場合には、当該臨床研究を実施してはならない。
- <細則>
- 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を終了するまでの間、危険の予測や安全性の確保に必要な情報について把握しておかなければならない。
- (4) 研究責任者は、被験者等の選定に当つて、当該者の経済的事由をもつて選定してはならない。
- (5) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を実施、継続又は変更するに当たり、(2)の検討の結果を踏まえて、研究遂行に必要な体制を整え、あらかじめ当該臨床研究の実施計画を記載した書類（以下「実施計画書」という。）を作成し、研究機関の長の許可を受けなければならない。

<細則>

1 (例) 標定するヒト幹細胞臨床研究の結果は、臨床研究の実施期間経過後においても引き続き該当臨床研究を実施する場合又はヒト幹細胞臨床研究を何らかの理由により中止し、再開する場合等を指す。

2 (例) 標定する研究機関の長は、例えば次に掲げる者である。

(1) 研究機関が病院の場合は、病院長

(2) 研究機関が大学医学部の場合は、医学部長

(6) 研究責任者は、実施計画書に次の事項を記載しなければならない。

① ヒト幹細胞臨床研究の名称

② 研究責任者及び他の研究者の氏名並びに当該臨床研究において果たす役割

③ 研究機関の名称及びその所在地

④ ヒト幹細胞臨床研究の目的及び意義

⑤ 対象疾患及びその選定理由

⑥ 被験者等の選定基準

⑦ ヒト幹細胞の種類及びその採取、調製、移植又は投与の方法

⑧ 安全性についての評価

⑨ ヒト幹細胞臨床研究の実施が可能であると判断した理由

⑩ ヒト幹細胞臨床研究の実施計画

⑪ 被験者等に関するインフォームド・コンセントの手続

⑫ インフォームド・コンセントにおける説明事項

⑬ 単独でインフォームド・コンセントを与えることが困難な者を被験者等とするヒト幹細胞臨床研究にあつては、当該臨床研究を行ふことが必要不可欠

である理由及び代諾者の選定方針

⑭ 被験者等に対して重大な事態が生じた場合の対処方法

⑮ ヒト幹細胞臨床研究終了後の追跡調査の方法

⑯ ヒト幹細胞臨床研究に伴う補償の有無(ヒト幹細胞臨床研究に伴う補償がある場合には、当該補償の内容を含む。)

⑰ 個人情報保護の方法(連絡可能な化の方法を含む。)

⑱ その他必要な事項

<細則>

⑩ に規定するその他必要な事項は、例えば次に掲げる事項である。

(1) ヒト幹細胞臨床研究に係る研究資金の開発方法

(2) 既に実施されているヒト幹細胞臨床研究と比較して新規性が認められる事項

(3) (6) の実施計画書には、次の資料を添付しなければならない。

① 研究者の略歴及び研究業績

② 6に定める研究機関の基準に合致した研究機関の施設の状況

③ ヒト幹細胞臨床研究に用いるヒト幹細胞の品質等に関する研究成果

④ 同様のヒト幹細胞臨床研究に関する内外の研究状況

⑤ ヒト幹細胞臨床研究の概要をできる限り平易な用語を用いて記載した要旨

⑥ インフォームド・コンセントにおける説明文書及び同意文書様式

⑦ その他必要な資料

(8) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を終括し、他の研究者に必要な指示を与えるとともに、恒常的に教育及び研修を行わなければならない。

<細則>

(9) に規定する研修は、例えば次に掲げる事項についての研修である。

(1) この指針についての理解

(2) ヒト幹細胞に關する知識(ヒト幹細胞の最根いに関する倫理的考え方を含む。)

(3) 制作されたヒト幹細胞の安全な取扱いに関する知識及び技術

(4) 施設・装置に関する知識及び技術

(5) 製造工程の安全性に関する知識及び技術

(6) 事故発生時の措置に関する知識及び技術

(9) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究が実施計画書に従い適正に実施されていることを隨時確認しなければならない。

(10) 研究責任者は、研究機関の増強に關する知識及び技術

(11) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究の進行状況について、隨時報告するものとし、また、少なくとも1年に1回、定期的に文書で報告しなければならない。

(12) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究において重大な事態が発生した場合には、研究機関の長に対し、速やかに報告しなければならない。また、研究責任者は、研究機関の長の指示を受ける前に、必要に応じ、当該臨床研究の中止その他の暫定的な措置を講じることができること。

(13) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究により期待される利益よりも不利益が大きいと判断される場合には、当該臨床研究を中止しなければならない。また、ヒト幹細胞臨床研究により十分な成果が得られた場合には、当該臨床研究を終了しなければならない。

<細則>

1 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を終了するまでの間、当該臨床研究に関する国内外における学会発表、論文發表等の情報(以下「発表情報」という。)について把握しておくとともに、把握した発表情報を研究機関の長に報告することが望ましい。

2 研究責任者は、他の研究機関と共同でヒト幹細胞臨床研究を実施する場合には、当該他の研究機関の研究者等に対し、把握した発表情報を報告することが望ましい。

3 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究を中止し、又は終了した場合には、その旨を研究機関の長に報告しなければならない。

(4) 研究責任者は、研究機関の長から指示があつた場合には、適切かつ速やかに指置を講ずるとともに、その措置について研究機関の長に報告しなければならぬ。

- (ii) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究の中止又は終了後速やかに総括報告書を作成し、研究機関の長に提出しなければならない。
- (iii) 研究責任者は、総括報告書に次の事項を記載しなければならない。
- ① ヒト幹細胞臨床研究の名称
  - ② ヒト幹細胞臨床研究の目的及びその実施期間
  - ③ 研究責任者及びその他の研究者の氏名
  - ④ 研究機関の名称及びその所在地
  - ⑤ ヒト幹細胞臨床研究の実施計画
  - ⑥ ヒト幹細胞臨床研究の結果及び考察
  - ⑦ ヒト幹細胞臨床研究終了後の追跡調査の方法
  - ⑧ その他必要な事項
- <細則>
- ④) ④に規定するその他必要な事項は、例えば重大な事態が発生した場合の対処方法等である。
- (i) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究終了後ににおいても、有効性及び安全性の確保の観点から、治療による効果及び副作用について適当な期間の追跡調査その他必要な措置を行うよう努めなければならない。また、その結果については、研究機関の長に報告しなければならない。
- (ii) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究終了後においても、当該臨床研究の結果により得られた最善の予防、診断及び治療を被験者が受けられることができるよう努めなければならない。
- (iii) 研究責任者は、ヒト幹細胞臨床研究に関する記録を良好な状態の下で、総括報告書を提出した日から少なくとも10年間保存しなければならない。
- (iv) 研究責任者の個人情報の保護に関する業務は、次のとおりとする。
- ① 保有個人情報の安全管理が図られるよう、当該保有個人情報を取り扱う研究者に対し必要かつ適切な監督を行わなければならない。
- <細則>
- 研究責任者は、研究機関の長が保有個人情報を厳重に管理する手続、体制等を基盤するに当たり、これに協力しなければならない。
- ② 保有個人情報の取扱いの全部又は一部を委託する場合は、取扱いを委託された保有個人情報の安全管理が図られるよう、委託を受けた者に対する必要かつ適切な監督を行わなければならない。
- <細則>
- ②) ②に規定する必要かつ適切な監督は、例えば委託契約書において、委託者が定める安全管理措置の内容を明示的に規定するとともに、当該内容が遵守されることを確認することである。
- ③ 保有個人情報に関する事項について、被験者等の知り得る状態（被験者等の求めに応じて適切な回答する場合を含む。）に置かなければならぬ。

- 一 当該臨床研究に係る研究者等の氏名又は研究班の名称
- 二 すべての保有個人情報の利用目的。ただし、細則で規定する場合を除く。
- <細則>
- ③に規定する細則で規定する場合は、次に掲げる場合とす。
- (i) 利用目的を被験者等に通知し、又は公表することにより被験者等又は第三者の生命、身体、財産その他の権利利益を害するおそれがある場合
  - (ii) 利用目的を被験者等に通知し、又は公表することにより当該研究責任者の権利又は正当な利益を害するおそれがある場合
  - (iii) 国の機関又は地方公共団体が法令の定める事務を遂行することに対して協力する必要がある場合であつて、利用目的を被験者等に通知し、又は公表することにより当該事務の遂行に支障を及ぼすおそれがあるとき。
  - (iv) 取得の状況からみて利用目的が明らかであると認められる場合
- 三 開示等の求めに応じる手続
- 四 告白の申出先及び問い合わせ先
- (i) 被験者等又は代理人から、当該被験者等が識別される保有個人情報の開示を求められたときは、被験者等又は代理人に対し、遅滞なく、書面の交付又は開示の求めを行った者が同意した方法により当該保有個人情報を開示しなければならない。
  - (ii) また、当該被験者等が識別される保有個人情報が存在しないときは、その旨を知らせなければならない。
  - (iii) ただし、開示することにより、次のいずれかに該当する場合は、その全部又は一部を開示しないことができる。
- 一 被験者等又は第三者の生命、身体、財産その他の権利利益を害するおそれがある場合
- 二 研究者等の当該臨床研究に係る業務の適正な実施に著しい支障を及ぼすおそれがある場合
- 三 他の法令に違反することとなる場合
- また、開示を求められた保有個人情報の全部又は一部について開示しない旨を決定したときは、被験者等又は代理人に対し、遅滞なく、その旨を通知しなければならない。その際、被験者等又は代理人に対し、その理由を説明するよう努めなければならない。
- なお、他の法令の規定により、保有個人情報の開示について定めがある場合には、当該法令の規定によるものとする。
- ⑤ 保有個人情報のうち、診療情報を含むものを開示する場合には、「診療情報の提供等に関する指針の策定について」（平成15年9月12日付け医政第0912001号厚生労働省医政局長通知）の規定するところによるものとする。
- ⑥ 被験者等又は代理人から、保有個人情報の内容の訂正、追加又は削除、利

( ) 被験者等又は代理人からの保有個人情報の内容の訂正等の求めの全部又は一部について、その措置をとる旨、その措置をとらない旨又はその措置とは異なる措置をとる旨を決定したときは、被験者等又は代理人に対し、遅滞なく、その旨を通知しなければならない。その際、被験者等又は代理人に対し、その理由を説明するよう努めなければならない。

(3) 被験者等又は代理人に対し、保有個人情報の開示等の求めに關して、当該保有個人情報を特定するに足りる事項の提示を求めることができる。この場合において、被験者等又は代理人が容易かつ的確に開示等の求めをすることができるよう、当該保有個人情報の特定に資する情報の提供その他の被験者等又は代理人の利便を考慮した措置をとらなければならない。

八三

研究責任者は、開示等の求め  
者及び代理人への負担をできる  
限り軽減するに当たつて必要な  
括弧の範囲で、(2)から(4)の責務

(1) 倫理的配慮等の周知  
研究機関の長は、当該研究機関におけるヒト幹細胞臨床研究が、倫理的、法的又は社会的問題を引き起こすことがないよう、当該研究機関の研究者等(研究機関の長を除く。)に対し、当該臨床研究を実施するに当たり、被験者等の個人の尊厳及び人権を尊重し、個人情報を保護しなければならないことを周知

(2) 倫理審査委員会等の設置

ヒト幹細胞の移植又は授受する適合性その他ヒト幹細胞科学的観点から審査を行ひ

ない。また、ヒト幹細胞の採取を行う研究機関は調査機関の長に倫理審査委員会に準ずる委員会を設置しなければならない。

(2)に規定する倫理審査委員会及び倫理審査委員会に準ずる委員会は、研究機関に販に設置されてい  
る類似の委員会をこの指針に規定する倫理審査委員会及び倫理審査委員会に準ずる委員会に適用

その名稱の如何を問わない。

(3) ヒト幹細胞臨床研究の実施等の許可

研究機関の長は、3 例の規定により研究責任者がからヒト幹細胞臨床研究の実施又は重大な変更であつて細則で規定する場合（以下「実施等」という。）の許可を求める申請を受けたときは、まず倫理審査委員会又は倫理審査委員会に準ずる委員会（以下「倫理審査委員会等」という。）の意見を聴き、次いで厚生労働大臣の意見を聴いて、当該臨床研究の実施等の許可又は不許可を決定するとともに、その他当該臨床研究に関する必要な事項を指示しなければならない。この場合において、研究機関の長は、倫理審査委員会等又は厚生労働大臣から実施等が適当でない旨の意見を述べたときは、当該臨床研究については、その実施等を許可してはならない。

なお、倫理審査委員会等又は厚生労働大臣から留意事項、改善事項等について意見を述べられた実施計画書について、研究責任者がから実施計画書の修正又は改善の報告を受けた場合、研究機関の長は、その旨を倫理審査委員会等に報告し、再度、倫理審査委員会等の意見を聴いて、当該臨床研究の実施等の許可又は不許可を決定しなければならない。

卷之三

(3)に規定する重大な変更であつて細則で規定する場合は、実施計画書の記載内容のうち、ヒト幹細胞臨床研究の対象疾患、臨床研究用に用いるヒト幹細胞の種類並びにその採取、調製及び移植又は投与方法について変更する場合とする。

床研究の継続等の許可又は不許可を決定するどもに、その他当該臨床研究に関する必要な事項を指示しなければならない。この場合において、研究機関の長は、倫理審査委員会等から継続等が適当でない旨の意見を述べられたときは、当該臨床研究については、その継続等を許可してはならない。

なお、倫理審査委員会等から留意事項、改善事項等について意見を述べられた実施計画書について、研究責任者から実施計画書の修正又は改善の報告を受けた場合、研究機関の長は、その旨を倫理審査委員会等に報告し、再度、倫理審査委員会等の意見を聴いて、当該臨床研究の継続等の許可又は不許可を決定する。

く細則>  
1 (3)に規定する軽微な変更であつて細則で規定する場合は、実施計畫書の記載内容のうち、ヒ

ト幹細胞誘導研究の対象疾患、臨床応用に用いるト幹細胞誘導技術並びにその現状、将来の見込み等について、当該移植又は授与方法に係る変更以外の事項について変更する場合とする。

- 臨床研究の実施計画書について、それぞれの研究機関に設置された倫理審査委員会等の意見を聽いて、許可又は不許可を決定しなければならない。
- 3 研究機関の長は、他の研究機関と共同でヒト幹細胞臨床研究を実施する場合において、倫理審査委員会等の意見を聞くに当たっては、当該他の研究機関における審査の状況、インフォームド・コンセントの取扱状況等の情報を倫理審査委員会等に提供しなければならない。
- (5) 重大な事態における措置
- 研究機関の長は、3 (Ⅲ) の規定により研究責任者から重大な事態が報告された場合には、原因の分析を含むべき対処方針につき、速やかに倫理審査委員会等の意見を聞き、研究責任者に対する指示を講じるよう指示しなければならない。なお、必要に応じ、倫理審査委員会等の意見を聞く前に、研究機関の長は、研究責任者に対し、中止その他の暫定的な措置を講じるよう、指示することができる。
- (6) 研究責任者からの報告等
- 研究機関の長は、ヒト幹細胞臨床研究の進行状況、重大な事態及び総括報告について、研究責任者から適切に報告を受けるとともに、必要に応じ、聴取することができる。
- (7) 倫理審査委員会等への報告
- 研究機関の長は、次に掲げる事項を行うものとする。
- ① ヒト幹細胞臨床研究の進行状況について、研究責任者から報告を受けた場合、速やかに倫理審査委員会等に対し報告を行うこと。
  - ② 7 (2)②の規定により、倫理審査委員会等から留意事項、改善事項等について意見を述べられた場合、これについて講じた改善等の措置について、倫理審査委員会等に対し報告を行うこと。
  - ③ 研究責任者から受理した総括報告書の写しを速やかに厚生労働大臣に提出すること。
- (8) 厚生労働大臣への報告
- 研究機関の長は、次に掲げる事項を行うものとする。
- ① ヒト幹細胞臨床研究における重大な事態について、倫理審査委員会等の意見を受け、その原因を分析し、研究責任者に中止その他の必要な措置の指示を与えた上で、厚生労働大臣に報告すること。
  - ② 研究責任者から受理した総括報告書の写しを速やかに厚生労働大臣に提出すること。
- (9) 研究責任者への指示
- 研究機関の長は、倫理審査委員会等若しくは厚生労働大臣の意見を受け、又は必要に応じ、研究責任者に対して改善、中止、調査の実施その他必要な措置を講じるものとする。
- なお、倫理審査委員会等から当該臨床研究を中止するべきである旨の意見を述べられたときは、その中止を指示しなければならない。

- (Ⅹ) 記録等の保存の体制整備
- 研究機関の長は、ヒト幹細胞臨床研究に関する記録等を、研究責任者が良好な状態で保存できるよう、必要な体制を整えなければならない。
- (Ⅺ) 実施計画書等の公開
- 研究機関の長は、実施計画書及びヒト幹細胞臨床研究の成果を公開するよう努めるものとする。
- (Ⅻ) 研究体制の整備
- 研究機関の長は、ヒト幹細胞臨床研究を実施するに当たり、適切な研究体制を整備しなければならない。
- 5 組織の代表者等の責務
- (1) 個人情報の保護に関する責務
- ① 研究機関を有する法人の代表者、行政機関の長等（以下「組織の代表者等」という。）は、当該研究機関におけるヒト幹細胞臨床研究の実施に際し、個人情報の保護が図られるようしなければならない。
  - ② 組織の代表者等は、個人情報の保護に関する措置に關し、適正な実施を確保するため必要があると認めるとときは、研究機関の長に対し、監督上必要な指示をすることができる。
- (2) 個人情報に係る安全管理措置
- ① 組織の代表者等は、保有個人情報の安全管理のために必要かつ適切な組織的、人的、物理的及び技術的安全管理措置を講じなければならない。
  - ② 組織の代表者等は、死者の人としての尊厳及び遺族の感情にかんがみ、生者に係る情報についても個人情報と同様に、必要かつ適切な組織的、人的、物理的及び技術的安全管理措置を講じなければならない。
- (3) 苦情及び問い合わせへの対応
- ① 組織の代表者等は、苦情及び問い合わせを受け付けるための窓口の設置、苦情及び問い合わせを受け付けるための窓口の設置、苦情及び問い合わせの対応の手順の策定その他の必要な体制の整備に努めなければならない。
  - ② 手数料の徴収等
  - ③ 組織の代表者等は、当該措置の実施に關し、手数料を徴収することができる。手数料を徴収する場合には、実費を勘案して合理的であると認められると認めた範囲において、その額を定めなければならない。
  - ④ 権限等の委任
- 組織の代表者等は、(2)から(4)までに規定する権限又は事務を、当該研究機関の長その他の当該研究機関の適当な者に委任することができる。
- 6 研究機関の基準
- 研究機関は、次に掲げる研究段階において、それぞれ次に掲げる要件を満たすほか、第1章第6に規定する基本原則を遂行する体制が整備されていなければならぬ。

- (1) ヒト幹細胞の採取を行う研究機関
- ① ヒト幹細胞の採取及び保存に必要な衛生上の管理がなされており、採取に関する十分な知識及び技術を有していること。
  - ② 提供者の人権の保護のための措置がとられていること。
  - ③ 採取が侵襲性を有する場合にあっては、医療機関であること。
  - ④ 7に規定する倫理審査委員会に準ずる委員会が設置されていること。
- (2) 調製機関
- 調製機関は、次に掲げる要件を満たすものとする。
- ① 医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令（平成9年厚生省令第28号）第17条第1項に求められる水準に達していること。
  - ② ヒト幹細胞の調製及び保存に必要な衛生上の管理がなされており、調製に関する十分な知識及び技術を有していること。
  - ③ ヒト幹細胞の取扱いに關して、機関内に専用の作業区域を有していること。
  - ④ 7に規定する倫理審査委員会に準ずる委員会が設置されていること。
  - ⑤ ヒト幹細胞を移植又は投与する研究機関
  - ⑥ ヒト幹細胞を移植又は投与する研究機関は、次に掲げる要件を満たすものとする。
- ① 医療機関であること。
  - ② 十分な臨床的観察及び検査並びにこれらの結果をヒト幹細胞の移植又は投与と関連付けて分析及び評価を行う能力を有する研究者を置き、かつ、これららの実施に必要な機能を有する施設を備えていること。
  - ③ 被験者の病状に応じて必要な措置を講ずる能力を有する研究者を置き、かつ、そのために必要な機能を有する施設を備えていること。
  - ④ 7に規定する倫理審査委員会が設置されていること。
- 7 倫理審査委員会等
- (1) ヒト幹細胞臨床研究について、倫理的及び科学的観点から総合的に審査できるよう、次に掲げる要件を満たすものとする。
- ① 分子生物学、細胞生物学、遺伝学、臨床薬理学又は病理学の専門家
  - ② ヒト幹細胞臨床研究が対象とする疾患に係る臨床医学法律に関する専門家
  - ③ 生命倫理に関する識見を有する者
  - ④ 男女両性により構成され、かつ、複数の外部委員を含むこと。
  - ⑤ 審査が適正かつ公正に行えるよう、その活動の自由及び独立が保障されていること。

- (4) その構成、組織及び運営その他ヒト幹細胞臨床研究の審査等に必要な手続に関する規則が定められ、公表されていること。
- (2) 倫理審査委員会等は、次の業務を行うものとする。
- ① 研究機関の長の意見の求めに応じ、実施計画書のこの指針に対する適合性について審査を行い、実施等又は継続等の適否、留意事項、改善事項等について、研究機関の長に対して意見を述べること。
  - ② ヒト幹細胞臨床研究の進行状況について研究機関の長から報告を受け、留意事項、改善事項、中止等について、研究機関の長に対して意見を述べること。
  - ③ 上記①及び②に定める留意事項、改善事項等に関する意見に対する研究機関の長からの改善等の報告を受けた場合、速やかにこれを再審査し、実施等又は継続等の適否、留意事項、改善事項、中止等について、研究機関の長に対して意見を述べること。
  - ④ 研究機関の長から4(4)に規定する重大な事態に係る報告を受けた場合、速やかにこの原因の分析を含む対処方針について、研究機関の長に対して意見を述べること。
  - ⑤ 必要と認める場合は、実施している、又は終了したヒト幹細胞臨床研究について、研究機関の長に対して、その適正性及び信頼性を確保するための調査を行うよう求めること。
  - ⑥ 倫理審査委員会等による審査の過程は、記録を作成し、これを総括報告書の写しの提出を受けた日から少なくとも10年間保存するとともに、個人情報、報、研究の独創性及び知的財産権の保護に支障を生じるおそれのある事項を除き公表すること。
- 第2 厚生労働大臣の意見等
- 1 厚生労働大臣の意見
- (1) 厚生労働大臣は、第1の4(3)による研究機関の長からの意見の求めに応じ、実施計画書のこの指針に対する適合性について審査を行い、実施等の適否、留意事項、改善事項等について、研究機関の長に対して意見を述べるものとする。
- (2) 研究機関の長は、厚生労働大臣に対し意見を求めるに当たって、次に掲げる書類を提出しなければならない。
- ① 実施計画書及び当該実施計画書に添付する資料
  - ② 倫理審査委員会等における審査の過程及び結果を示す書類
  - ③ 第1の7(1)(4)に規定する規則
  - ④ 厚生労働大臣は、第1の4(3)に基づき意見を求められた場合、当該臨床研究が次に掲げる要件のいずれかに該当するに判断するときは、倫理的及び科学的観点から、厚生科学審議会の意見を聞くものとする。
  - ⑤ 新規のヒト幹細胞又は移植若しくは投与方法を用いていくとき。
  - ⑥ 過去にヒト幹細胞臨床研究の対象となつたことがない新規の疾患を対象

としているとき。

- ③ その他厚生労働大臣が必要と認めるとき。

2 重大な事態に係る厚生労働大臣の意見

厚生労働大臣は、第1の4(1)に基づき研究機関の長から報告を受けた場合に留意事項、改善事項等について、研究機関の長に対して意見を述べるものとする。

### 3 厚生労働大臣の調査

厚生労働大臣は、1(1)及び2の意見を述べるときその他必要があると認めるときは、研究機関の長に対し、1(2)に規定する書類以外の資料の提出を求めるとともに、当該研究機関の長の承諾を得て、当該研究機関の調査その他の必要な調査を行うことができる。

### 第3章 ヒト幹細胞の採取

#### 第1 提供者の人権保護

##### 1 提供者の選定

提供者の選定に当たっては、その人権保護の観点から、病状、年齢、同意能力等を考慮し、慎重に検討するものとする。

2 インフォームド・コンセント

ヒト幹細胞の採取を行うに当たつて、説明者は、提供者のスクリーニングの実施前に、提供者となるべき者（代諾者を含む。3において同じ。）に対して、3に規定する説明事項について、文書を用いて十分に説明し、理解を得た上で、文書によるインフォームド・コンセントを受けなければならない。なお、説明者は、原則として医師であるが、採取に係る医療行為の程度に応じ、研究責任者が総合的に勘案し妥当と判断した場合にあっては、説明者は医師に限らず、研究責任者が指示した者とすることができる。

#### 3 提供者となるべき者に対する説明事項

説明者は、2に規定する手続に当たつて、提供者となるべき者に対し、次に掲げる事項について十分な理解が得られるよう、できる限り平易な用語を用いて説明するものとする。

- ① ヒト幹細胞臨床研究の目的、意義及び方法
- ② ヒト幹細胞臨床研究を実施する機関名
- ③ ヒト幹細胞の採取により予期される危険
- ④ 提供者となるべき者がヒト幹細胞の採取に同意しない場合であつても、いつでも同意を撤回できること。
- ⑤ 提供者となるべき者がヒト幹細胞の採取に同意した後であつても、いつでも同意を撤回できること。
- ⑥ 無償による提供であること。ただし、提供に際し発生した実費相当分はこの限りでない。

#### <細則>

⑥に規定する実費相当分は、例えば交通費等である。

⑦ 健康被害に対する補償の有無（ヒト幹細胞臨床研究に伴う補償がある場合においては、当該補償の内容を含む。）

⑧ その他提供者の個人情報の保護等に関する事項

4 代諾者からのインフォームド・コンセントによりヒト幹細胞の採取を行うこと

ができるのは、次に掲げる要件を満たす場合に限る。

① ヒト幹細胞臨床研究の実施に当たり、単独でインフォームド・コンセントを与えることが困難な者からヒト幹細胞の採取を行うことに合理的な理由があり、倫理審査委員会等において倫理的及び科学的観点から審査を受けた上で、研究機関の長の許可を受けていること。

② 代諾者は、提供者となるべき者の意思及び利益を最もよく代弁できると判断される者であり、代諾者からのインフォームド・コンセントに際しては、当該提供者となるべき者と代諾者との関係についての記録が作成され、同意書とともに保存されていること。

③ 提供者となるべき者が未成年者であり、かつ当該者がヒト幹細胞臨床研究への参加についての説明を理解できる場合において、当該者が16歳以上のとき、当該者からの同意を受けていること。また、当該者が16歳未満のとき、当該者から、説明についての理解を得ること。

5 提供者が死亡している場合

死体からヒト幹細胞を採取する場合には、遺族から2に従つてインフォームド・コンセントを受けなければならない。なお、ヒト幹細胞の採取は、当該提供者がヒト幹細胞の提供を生前に拒否していない場合に限る。

#### <細則>

5に規定する遺族は、死亡した提供者の配偶者、成人の子、父母、成人の兄弟姉妹若しくは孫、祖父母、同居の親族又はそれらの近親者に準ずると考えられる者とする。

6 手術等で摘出されたヒト幹細胞を利用する場合

手術等で摘出されたヒト幹細胞を利用する場合においては、1から4までに從つて、手術を受けた患者又は代諾者からインフォームド・コンセントを受けなければならぬ。なお、ヒト幹細胞の採取の目的を優先して行われることがあつてはならない。

7 提供者に移植又は投与を行う場合

提供者に移植又は投与を行う場合には、ヒト幹細胞の採取のための手術を行うことができる。

第2 採取段階における安全対策等

採取段階における安全対策等については、この指針に規定するほか、「ヒト又は動物由来成分を原料として製造される医薬品等の品質及び安全性確保について

て」(平成12年12月26日付け医薬第1314号厚生省医薬安全局長通知)の規定するところによるものとする。

#### 第4章 ヒト幹細胞の調製段階における安全対策等

##### 1 品質管理体制

- (1) 調製機関は、ヒト幹細胞の調製に当たり、ヒト幹細胞を扱う作業区域及び器材については無菌状態であることを確保し、定期的な保守、点検等により、その清潔度を保つよう努めるとともに、その記録を作成し保存しなければならない。

(2) 研究者等は、調製工程において、取違え又は細菌、真菌、ウイルス等の伝播

の危険性を避けるため、複数の提供者からのヒト幹細胞を同時に同一区域内で扱ってはならない。

<細則>

④に規定する区域は、一つの調製工程を行う作業空間とする。

##### 2 細菌、真菌、ウイルス等による汚染の危険性の排除

研究責任者は、調製するヒト幹細胞の特性に応じて次に掲げる方策を適宜組み合わせることにより、細菌、真菌、ウイルス等による汚染の危険性を排除するものとする。

(1) 原料となるヒト幹細胞の受入時ににおける提供者のスクリーニング記録の確認

(2) 調製工程における汚染防止

(3) 調製の各段階での試験及び検査

(4) 妥当性の確認された方法による不活化及び除去の導入

(5) 異種移植及び血清の取扱いに関する記載

<細則>

培養に用いる血清は、細胞活性性又は増殖等の加工に必須でなければ使用しないこと。(ただし自家血清を除く。) 血清使用が避けられない場合には、次に掲げる点を考慮し、血清からの細菌、真菌、ウイルス、ブリオソ等の混入及び伝播を防止すること。なお、血清成分については、

「ヒト又は動物由来成分を原料として製造される医薬品等の品質及び安全性確保について」(平成12年12月26日付け医薬第1314号厚生省医薬安全局長通知)及び「生物由来原継基準」(平成15年度生労省告示第210号)に準じて対応すること。

(1) 由来を明確にする。

(2) 牛海綿状脳症の発生が確認された地域からの血清を避ける等、感染症リスクの低減に努める。

(3) 由来動物種に特異的なウイルスやマイコプラズマに関する適切な否定試験を行い、ウイルス等に汚染されていないことを確認した上で使用する。

(4) 細胞の活性化、増殖に影響を与えない範囲で細菌、真菌、ウイルス等に対する適切な不活化処理及び除去処理を行う。例えば、潜在的なウイルス混入の危険性を避けるために、必要に応じて加熱処理、フィルター処理、放射線処理、UV処理等を組み合せて行う。

(5) 培養細胞でのウイルス感染のモニター、患者レベルでのウイルス性疾患の発症に対するモニ

ター、異種血清成分に対する抗体産生等の調査のために、使用した血清の一部を保管する。

##### 3 その他

その他の調製段階における標準操作手順書、原材料となるヒト幹細胞の受入れ、試薬等の受入試験検査、ヒト幹細胞の試験検査、運搬方法等、調製工程に関する記録、最新技術の反映等について「ヒト又は動物由来成分を原料として製造される医薬品等の品質及び安全性確保について」(平成12年12月26日付け医薬第1314号厚生省医薬安全局長通知)の規定するところによるものとする。

## 第5章 ヒト幹細胞の移植又は投与

### 第1 被験者の人権保護

#### 1 被験者の選定

被験者の選定に当たっては、その人権保護の観点から、病状、年齢、同意能力等を考慮し、慎重に検討するものとする。

#### 2 インフォームド・コンセント

ヒト幹細胞を移植又は投与するに当たって、説明者は、被験者となるべき者(代諾者を含む。3において同じ。)に対して、3に規定する説明事項について、文書を用いて十分に説明し、理解を得た上で、文書によるインフォームド・コンセントを受けなければならない。

#### 3 被験者となるべき者に対する説明事項

説明者は、2に規定する手筋に当たって、被験者となるべき者に対し、次に掲げる事項について十分な理解が得られるよう、できる限り平易な用語を用いて説明するものとする。

- ① ヒト幹細胞臨床研究の目的、意義及び方法
- ② ヒト幹細胞臨床研究を実施する機関名
- ③ ヒト幹細胞臨床研究により予期される効果及び危険(從来の研究成果を含む。)
- ④ 他の治療法の有無、内容、当該治療法により予期される効果及び危険並びにそれらの治療法との比較
- ⑤ 被験者となることを拒否することは自由であること、及びヒト幹細胞の移植又は投与に同意を撤回しても、何ら不利益を受けることではなく、また從来の治療が継続されること。
- ⑥ 被験者となるべき者がヒト幹細胞の移植又は投与に同意した後であっても、いつでも同意を撤回できること。
- ⑦ 健康被害に対する補償の有無(ヒト幹細胞臨床研究に伴う補償がある場合においては、当該補償の内容を含む。)
- ⑧ その他被験者の個人情報の保護等に關し必要な事項

<細則>

⑨に規定するその他被験者の個人情報の保護等に關し必要な事項には、被験者の負担する費用

調製番号等を、被験者のカルテ等の診療記録に記載することができる。

4 代諾者からのインフォームド・コンセント

代諾者からのインフォームド・コンセントによりヒト幹細胞の移植又は投与を行うことは、次に掲げる要件を満たす場合に限る。

(1) ヒト幹細胞臨床研究の実施に当たり、単独でインフォームド・コンセントを与えることが困難な者に対し、ヒト幹細胞の移植又は投与を行うことに合理的な理由があり、倫理審査委員会等において、倫理的及び科学的観点から審査を受けた上で、研究機関の長の許可を受けていること。

(2) 代諾者は、被験者となるべき者の意思及び利益を最もよく代弁できると判断される者であり、代諾者からのインフォームド・コンセントに際しては、当該被験者となるべき者と代諾者との関係についての記録が作成され、同意書とともに保存されていること。

(3) 被験者となるべき者が未成年者であり、かつ当該者がヒト幹細胞臨床研究への参加についての説明を理解できる場合において、当該者が16歳以上のとき、当該者からの同意を受けていること。また、当該者が16歳未満のとき、当該者から、説明についての理解を得ること。

第2 移植又は投与段階における安全対策等

1 ヒト幹細胞に関する情報管理

研究責任者は、提供者のスクリーニング、最終調製物の試験及び検査の結果、調製番号、ロット番号その他のヒト幹細胞に関する情報を管理するものとする。

<細則>

研究責任者は、特に自己細胞以外の同種細胞、又はヒト以外の動物に由来する材料等を使用して生培養を実施する場合においては、その危険性について十分に把握しなければならない。  
2 被験者の試料及び記録等の保存  
研究責任者は、被験者について、将来新たに病原体等に感染した場合に、その原因が当該臨床研究に起因するかどうかを明らかにするため、最終調製物を適切な期間保存するとともに、ヒト幹細胞を移植又は投与する前の血清等の試料及び当該被験者にヒト幹細胞を移植又は投与する前後の記録を、終活報告書を提出した日から少なくとも10年間保存するものとする。

3 被験者に関する情報の把握

(1) 研究責任者は、被験者に病原体感染等の有害事象が起きた場合に当該情報を把握できるよう、また、最終調製物に問題が生じた場合に被験者の健康状態等が把握できるよう、適切な措置をとるものとする。  
(2) 研究責任者は、(1)の措置を実施するため、被験者から必要な情報の提供や保存について協力を受けられるよう、研究者等に対してあらかじめ指示しておくものとする。

<細則>

(1) に規定する目的のため、研究責任者は、移植又は投与されたヒト幹細胞の内容、識別コード、

