

# 「開発中止」の品目の一覧

資料2-3

No.	医療機器等の名称	対象疾患及び使用目的等	要望学会等	企業名	品目名	ニーズ選定日	開発の現状の詳細 (平成29年8月時点)	今後の予定
53	腎機能代行療法(血液浄化治療)に用いる装置	腎不全(急性および慢性)および溢水	日本透析医学会	旭化成メディカル株式会社	System One PureFlow SL NxStage Cartridge	H24.2.3	治験を実施したが、日本の透析条件での実施は困難であることが明らかになったため、治験を中止。	要望学会から開発要請継続の要望がないため、検討会です承されれば、ニーズ選定を取り下げる予定。
61	CD34陽性細胞の標識・分離システム	同種造血幹細胞移植を必要とする、難治性白血病などの高リスク造血器悪性腫瘍、重症再生不良性貧血、原発性免疫不全症候群など予後不良の先天性疾患患者で、HLA適合又は1抗原不適合のドナーが存在しない症例	日本造血細胞移植学会	ミルテニーバイオテク株式会社	CliniMACS	H25.8.9	当該企業は自社の治験の経験がない等の理由により、企業主導治験は困難と判断。	要望学会から開発要請継続の要望がないため、検討会です承されれば、ニーズ選定を取り下げる予定。