

第 61 回厚生科学審議会科学技術部会

－ 議 事 次 第 －

【日 時】 平成 22 年 12 月 22 日(水)10:00～12:00

【場 所】 厚生労働省 専用第21会議室(中央合同庁舎第5号館 17階)

【議 題】

1. 遺伝子治療臨床研究について
2. ヒト幹細胞臨床研究について
3. ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針の見直しについて
4. その他

【配布資料】

- 資料 1－1. 遺伝子治療臨床研究実施計画の申請及び遺伝子治療臨床研究に係る生物多様性影響評価に関する申請について
- 資料 1－2. 遺伝子治療臨床研究実施計画について
- 資料 1－3. 遺伝子治療臨床研究に係る第一種使用規程について
- 資料 2－1. ヒト幹細胞臨床研究実施計画の申請について
- 資料 2－2. ヒト幹細胞臨床研究実施計画について
- 資料 3. ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針の見直しについて
- 資料 4. 遺伝子治療臨床研究に関する実施施設からの報告について
- 資料 5. フィージビリティ・スタディ中間評価について
- 資料 6－1. ヒト受精胚の作成を行う生殖補助医療研究に関する倫理指針について(経緯等)
- 資料 6－2. ヒト受精胚の作成を行う生殖補助医療研究に関する倫理指針の概要
- 資料 6－3. ヒト受精胚の作成を行う生殖補助医療研究に関する倫理指針
- 参考資料 1. 厚生科学審議会科学技術部会委員名簿
- 参考資料 2. 遺伝子治療臨床研究実施計画の申請及び遺伝子治療臨床研究に係る生物多様性影響評価に関する参考資料
- 参考資料 3. 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
- 参考資料 4. 厚生労働省の科学研究開発評価に関する指針(平成 22 年 11 月 11 日厚生労働省大臣官房厚生科学課長決定)
- 参考資料 5. 「戦略研究に向けたフィージビリティ・スタディ」公募要項