

先進医療に係る取り下げ等について

第3項先進医療技術

告示番号	先進医療名	適応症	承認状況	取り下げ受付日又は削除年月日	先進医療会議	取り下げ又は削除理由	医薬品・医療機器情報	申請医療機関	協力医療機関
12	胎児胸腔・羊水腔シヤントチューブ留置術	原発性胎児胸水又は肺分画症による続発性胎児胸水（胎児水腫又は羊水過多であって、胸腔穿刺後に速やかな胸水の再貯蓄が認められるもの（妊娠二十週以上三十四週未満のものに限る。）に限る。）	未承認医療機器	H24.7.1	H24.6.15	平成23年12月20日付にて、対象となる医療機器（製品名：胎児シヤント）が薬事承認を取得し、平成24年7月1日付にて保険収載されるため削除とした。	・胎児胸水排出用シヤント（製品名：胎児シヤント）八光社	国立成育医療センター	・筑波大学附属病院 ・神奈川県立こども医療センター ・国立循環器病センター ・聖隷浜松病院 ・山口大学医学部附属病院 ・長良医療センター
10	CT透視ガイド下経皮的骨腫瘍ラジオ波焼灼療法	転移性骨腫瘍（既存の治療法により制御不良なものに限る。）又は類骨腫（診断が確定したものに限る。）	適応外医療機器	H24.9.18	H24.10.24	高度医療評価制度として施行していた臨床試験（JIVROSG-0208）が完了したため取り下げた。（薬事申請予定）	・ラジオ波発生装置（製品名：Leveen針、RF2000、RF3000）ボストン・サイエンティフィック社（製品名：Cool-tip針、RFジェネレーターCC-1）radionics社	国立がん研究センター中央病院	下記※に記載する23機関
25	生体内吸収性高分子担体を用いた塩基性線維芽細胞増殖因子による血管新生療法	慢性閉塞性動脈硬化症又はパージャーマ病（いずれも従来の治療法による治療が困難なものに限る。）	未承認医薬品	H24.10.22	H24.11.30	先進医療開始時に設定した目標患者数10名全てにおいて治療後の観察期間が満了し、試験が終了したため取り下げた。	・トラフェルミン徐放化ゼラチンハイドロゲル（トラフェルミン（製品名：フィブラストスプレー）については科研製薬にて製造）	京都大学医学部附属病院	なし

※協力医療機関

<ul style="list-style-type: none"> <li>・群馬大学医学部附属病院</li> <li>・大阪大学医学部附属病院</li> <li>・三重大学医学部附属病院</li> <li>・旭川厚生病院</li> <li>・栃木県立がんセンター</li> <li>・茨城県立中央病院</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・聖マリアンナ医科大学病院</li> <li>・京都第一赤十字病院</li> <li>・関西医科大学附属 枚方病院</li> <li>・大阪市立大学医学部附属病院</li> <li>・岡山大学病院</li> <li>・琉球大学医学部附属病院</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・手稲溪仁会病院</li> <li>・防衛医科大学校病院</li> <li>・がん研究会有明病院</li> <li>・静岡県立静岡がんセンター</li> <li>・愛知県がんセンター 中央病院</li> <li>・金沢大学附属病院</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・奈良県立医科大学附属病院</li> <li>・国立病院機構四国がんセンター</li> <li>・高知医療センター</li> <li>・福岡大学病院</li> <li>・敬愛会 中頭病院</li> </ul>
---	--	---	---