## 特定細胞加工物概要書

再生医療等名称:自家脂肪由来間葉系幹細胞を用いた変形性膝関節症治療 再生医療等提供計画申請者:医療機関名 アールイークリニック銀座 管理者名 鈴木健一郎

提出年月日: 2024年10月01日

Nº	項目及び内容							
1. 4	特定細胞加工物を使用する再生医療等に関する事項							
(7)	等の名称	自家脂肪由来間葉系幹細胞を用いた変形性膝関節症治療						
(1)	提供機関	名称)アールイークリニック銀座 所在地)〒104-0061 東京都中央区銀座 1-5-8 GINZA WILLOW AVENUE BLDG. 8 階 連絡先)03-3528-6788						
(ウ)		等を行う医師等 加藤正二郎、古賀祥嗣、鈴木健一郎						
1)	再生医療	等の概要						
	内容	脂肪採取した患者様より培養で得られた脂肪由来幹細胞を直接関節腔に注入することで、症状の改善、軟骨の再生を促す。						
	等 適 応	変形性膝関節症治療						
	果る効能効	組織修復、軟骨再生、炎症・疼痛の緩和						
用 量 用 方 又 法 法 は ・ 使 用 World J Stem Cells 2019 April 26; 11(4): 222-235 をもとに、10 の 7 乗付 胞数を調整する。								
	概要 安全性及び妥当性についての検討内容	自家脂肪由来間葉系幹細胞は遺伝学的に安定で、長期間の培養によっても形質転換は観察されないと報告されている。形質転換細胞では、形態異常、染色体異常、細胞表面マーカーの変化、分化能異常、増殖速度の上昇、増殖の接触阻害の欠如、足場非依存性増殖などが観察される。 自家脂肪由来間葉系幹細胞は体外で拡大培養した正常細胞であることから腫瘍形成やがん化の可能性は非常に低いと考えられる。また、自家脂肪由来間葉系幹細胞は、国内において、先行する臨床実績が数多く(2021年3月時点で、100機関で自家脂肪由来間葉系幹細胞が医療として提供されている)、これまでのところ、提供された再生医療等が起因する腫瘍化の報告はない。これまでの基礎研究結果から、投与された細胞は、体内に長期間生着する可能性は低く、以上より用いる最終特定細胞加工物における、腫瘍形成やがん化などの投与した細胞が長期間生着することに起因するリスクは非常に低いと考えられる。 一方、日本では高齢者の約4分の1にあたる820万人が疼痛を伴う変形性膝関節症に罹患しているといわれている。立位や歩行など様々な所作において重要な役割をはたす膝関節の疼痛は、当然ながら日常生活動作(ADL)の大きな障害となる。したがって、人口の約8%が膝関節の疼痛のためにADL障害を抱えていることになる。さらに、2,400万人にはX線学的に変形が認められる可能性が示唆されており、現在は疼痛を自覚していないとしても、全国民の約5分の1が将来的にはADL障害を抱える可能性があることになる。治療としては、非外科的治療すなわち保存療法と外科的治療の大きく2つに分けられる。しかしながらどちらも根本的な治療法法ではない。本治療で用いる間葉系幹細胞は、様々なパラクライン効果を有することから血流改善や血管新生を誘						

N₂	項目及び内容								
		導し、脂肪由来間葉系幹細胞には抗炎症作用のある物質を分泌する性質があるため、炎							
		症を抑えることにより症状の悪化を防ぐ効果が期待でき、軟骨の再生が示唆されてい							
		る。World J Stem Cells 2019 April 26; 11(4): 222-235 にて幹細胞の投与が行なわれた							
		一覧があり、安全性及び有効性が確認されているところである。よって現在の対症療法							
		や外科的治療と比べ、更なる改善が期待できるため自家脂肪由来間葉系幹細胞投与は有							
-		益であると考えられる。							
	況 国	自家脂肪由来間葉系幹細胞を用いた変形性膝関節症治療と同様の治療は国内で 50 提供計画程度行なわれている。また、PRP による関節症状改善の治療は国内で 100 提供							
	内 外	計画程度行なわれている。また、FRFによる関助症状以番の石原は国内で100 提供計画程度行なわれている。膝関節症の自家脂肪由来間葉系幹細胞投与に関しては、							
	の 実	World J Stem Cells 2019 April 26; 11(4): 222-235 において、3 つの臨床研究のデータ							
	美 施	が記載されており、症状の改善および軟骨の再生も示唆され良好な結果が報告されてい							
	状	る。							
2. ‡	寺定細胞加	工物に関する事項							
(7)	名称	脂肪由来幹細胞							
l í	成分及び	脂肪由来幹細胞:10の8乗個オーダーを基準とする							
-	その分量	此ウクロロロートロートルの割(サーのとは)マ - N(Tの匠が キ ロ)、マ							
	原料等及 び原料等	特定細胞加工物の製造のために、以下の原料を用いる。 1) 受診者より採取した脂肪組織、血液 100 ml (初代培養時)							
	の規格	1) 支衫有より採取した脂肪組織、血液 100 mi (初代培養時) 2) DMEM 培地、コラゲナーゼ							
	♥ノ / 列に付け	3) 抗生物質、抗真菌薬							
		4) トリプルセレクト							
		5) PBS							
		6) 生理食塩水							
		7) DMSO							
	規格	1) 細胞数:自己培養脂肪由来幹細胞 10 の 8 乗個以上							
		2) 細胞生存率: 90%以上							
		3) 細胞形態: 顕微鏡下にて形態異常がないことを確認							
		4) 感染症検査(投与用継代直後、提供3日前および当日) (1) 無菌試験: 陰性							
		(2) エンドトキシン試験: 0.1EU/mL 未満							
		(3) マイコプラズマ検査:陰性							
		*感染症検査は培養液を用いて投与細胞継代後直後にマイコプラズマ検査(培養法)、提							
		供3日前に無菌検査、出荷当日にエンドトキシン検査を行うが、無菌検査のみ取扱い決							
	_	定は提供3日前に採取した検体の結果を持って行う。							
		規格の設定根拠							
		特定細胞加工物にて行なわれている基準を基に設定している。							
(I)	使用上の	本標準書で記載されている細胞は回収後凝集しているため、表示通りの時間内で可及的							
		に早く細胞を使用することが望ましい。							
	留意事項								
(7)		名称) ソラリアクリニック東京細胞培養加工施設							
		所在地)〒104-0061 東京都中央区銀座 1-5-8 GINZA WILLOW AVENUE BLDG. 5 階							

Nº	項目及び内容							
(1)	製造方法	法 製造工程及び工程管理のフローを含む概略は以下の通り。						
		初代培養 [3-4-1] 概要:採取した脂肪組織を抗生物質入り PBS にて2回洗浄し、抗生物質入 PBS に分間浸漬洗浄を行い、メスで組織を裁断したものをコラゲナーゼ処理し遠心がにて沈殿した細胞の培養を6穴プレートにて行う。培養液はあらかじめ用意し20%自己血清培養液25mlを使用する。						
		↓ 自己血清調製 [3-2] 概要:採取日は初代培養で用いる血清分のみを調整。遠心分離を行い、新しにセルストレーナーを介し血餅・フィブリンが混入しないように 5ml 程移し、ろ過滅菌を行う。残りは冷蔵庫で保存し、採取の翌日に再度同じ血清を調製、冷凍庫にて保管する。						
		→ 継代①・凍結保存〔3-4-2・3-4-7〕 概要:75cm²フラスコ1枚へ継代し凍結保存を行う。 継代② 〔3-4-3〕						
		概要: 再度 6 穴プレートより 75cm²フラスコ 1 枚へ継代を行う。 継代③ 〔3-4-4〕						
		概要: 225cm <sup>2</sup> フラスコ 1 枚へ継代を行う。 継代④ 〔3-4-5〕						
		継代⑤ 〔3-4-6	概要:225cm²フラスコ 3 枚へ継代を行う。 代⑤ 〔3-4-6〕					
			要: 225cm <sup>2</sup> フラスコ 12 枚へ継代を行う。					
			(⑥・凍結保存〔3-4-7・3-4-8〕 [要:225cm²フラスコ 21 枚へ継代を行いそのうち 1 枚のみ凍結保存を行う。					
		→ マイコプラズマ	↓ マイコプラズマ検査 〔3-5-3〕					
		一般生菌検査 〔3-5-1〕						
		エンドトキシン検査 〔3-5-2〕						
		$\downarrow$						
		治療用細胞調製 [3-6] 概要: 225cm²フラスコ 20 枚の細胞をトリプルセレクトで剥離し、PBS にて 3 回遠心 分離洗浄しペレット状にする。 治療用細胞懸濁液調製 [3-7]						
		施術〔3-8〕	TICH POLICE TO					
	品質管理							
	原料受入 各原料に対する試験及び判定基準は以下の通り。各試験検査方法は、原料及び検査 験検査に関する手順書参照。							
		原料名:脂肪由来組織、血液						
		試験項目	判定基準					
供給者記録確 供給者から受領した記録書内容が適切であること 認 認								
	輸送条件確認 一次容器に収納されていること							
			ラベルに必要な情報が表記されていること					

Nº		項目及び内容					
		目視検査		に収納され、衛生的に管理されていること。 異物の混入がないこと			
	最終特定		1				
	, , , , , , , , ,	最終特定細胞加工物に対する試験及び判定基準は以下の通り。各試験検査方法は、培養細胞の試験検査に関する手順書を参照。					
	物の試験	試験巧		判定基準			
	細胞数並びに生存			規格通りであること			
		細胞表面形質試験		規格通りであること			
		エンドトキシン試		規格通りであること			
		マイコプラズ	 マ検査	陰性			
		無菌試験		陰性			
(ġ)	特定細胞	適合条件:					
	加工物の	①決定を行う	時期:細胞を	· 投与できる 10 の 8 乗個オーダーの細胞が得るための継代直			
	取扱いの	後にマイコプ	ラズマ検査を	ぞ行い、一般生菌検査は投与の3日前、エンドトキシン検査は			
	決定方法	-		<b>夏がないことが確認できた場合に投与の決定を行う。</b>			
		②決定を行う者:細胞培養加工施設管理者、製造管理者および品質管理者をはじめ最低					
		限2人以上で確認を行う。					
		逸脱時の決定方法:					
			-	E細胞加工物に何らかの疑義が生じた場合、速やかに患者に連 上再採取等を含めた対策を講じる。			
(I)	特定細胞			7 世休収寺を占めた対象を講しる。 7 ごとにペンで記載			
(4)	加工物の		C VMUG/11-14	りことに、シートに単			
	表示事項			5由来幹細胞			
		- · · · · · <u>- · · · · · · · · · · · · ·</u>	蔵方法:0℃				
			効期限:包装				
		製		リアクリニック東京細胞培養加工施設			
		製	造日 : YYY	YY.MM.DD			
(4)	保管	採取し培養し	た細胞加工物	の一部は培養開始直後と、各回施術直前に-80 度において			
	条件	最低 10 年間	呆存し、治療	終了後 10 年後以降は患者様の希望がある場合を除き破棄を			
		行う。					
		製造後24時間以内(細胞が凝集するため、製造後24時間を経過すると急速に生存率					
43	期間	が低下する。)	11 - <del>1</del> 6.37.   Bi				
(力)				引しては、あらかじめ試験を行い温度、菌検査等の経時的変化			
	加工物の輸送方法	のチェックを	付つ た谷	ご搬达する。			
(‡)		関連文書は添	仕の海り				
(4)	造・品質		_	の照査に関する手順書			
	管理に係			の常理に関する手順書			
	る事項	(3) 製品作業		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
		(4) 品質管理		書			
		(5) 原料及び資材の検体採取に関する手順書					
		(6) 原料及び資材の検体検査に関する手順書					
		(7) 培養細胞の試験検査に関する手順書					