

## 参考

事務連絡

平成26年11月21日

(平成27年8月21日改正)

(平成31年1月31日改正)

(平成31年4月26日改正)

(令和2年12月25日改正)

各 都道府県衛生主管部（局）  
保健所設置市  
特別区  
地方厚生（支）局 御中

厚生労働省医政局研究開発振興課

再生医療等提供計画等の記載要領等について

再生医療等の安全性の確保等に関する法律（平成25年法律第85号）による再生医療等提供計画等の記載については別紙1、再生医療等委員会認定申請書については別紙2、特定細胞加工物製造許可申請書等及び特定細胞加工物製造届出書については別紙3のとおり留意事項を定めましたので、貴管下医療機関及び関係機関等に対し、周知をお願いします。

### 再生医療等提供計画（様式第1）の記載要領等について

再生医療等提供計画（様式第1）の記載に当たっては、添付書類に詳細を記したことをもって各欄の記載を省略するのではなく、当該様式における記載をもって提供しようとする再生医療等の概要がわかるよう、各欄において簡潔に記載すること。なお、各欄で記載内容が一部重複する場合であっても、それぞれの欄に当該内容について簡潔に記載すること。

「再生医療等の提供を行う医療機関の名称及び住所」欄の記載に当たっては、再生医療等の提供を多施設共同研究として行う場合は、代表管理者が所属する医療機関の名称及び住所を記載すること。

- ・提供計画については、厚生労働省が整備するデータベース（Japan Registry of Clinical Trials。以下「jRCT」という。）において作成すること。

（URL：<https://jrct.niph.go.jp/>）

・再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行規則及び臨床研究法施行規則の一部を改正する省令（平成30年厚生労働省令第140号。以下「改正省令」という。）の施行の際に再生医療等の安全性の確保等に関する法律において、再生医療等を提供している医療機関については、改正省令施行までは「各種申請書作成支援サイト」により登録・変更等を実施していたが、今後、改正省令への対応のための提供計画の変更の際にはjRCTから登録すること。（改正省令に伴わない変更については、所管の厚生局に相談のうえ、厚生労働省のホームページから様式をダウンロードし必要事項を記載の上、提出すること。）

（<https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/0000058916.html>）

#### （申請の際の留意事項）

jRCTには「各種申請書作成支援サイト」により登録したデータの移行は行われていないため、改正省令への対応のために提供計画を変更する場合でも、まずは新規申請（様式第1）によりjRCTから登録すること。

また、併せて様式第2（変更申請）を厚生労働省のホームページからダウンロードし必要事項を記載の上、提出すること。

- ・第1面の日付については、認定再生医療等委員会へ提出する際には、委員会申請日を入力すること。また、厚生労働大臣へ提出する際には、地方厚生局に提供計画を提出する日を記載すること。
- ・英語が併記されている項目はWHO（世界保健機関）が公表を求める事項のため、日本語と英語の両言語表記とすること。

#### 1 提供しようとする再生医療等及びその内容

##### （1）再生医療等の名称及び分類

- ・「提供しようとする再生医療等の名称」欄について

再生医療等技術の内容が明確に判別できるように、用いる特定細胞加工物の種類及び提供する目的を含み、かつ簡潔な名称とすること。

・「再生医療等の分類」欄の「判断理由」欄について

提供しようとする再生医療等の内容及び再生医療等に用いる特定細胞加工物の特性を簡潔に記載し、分類を判断した理由について、「再生医療等の安全性の確保等に関する法律」、「再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行令」及び「再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行規則」の取扱いについて（平成 26 年 10 月 31 日付け医政研発 1031 第 1 号厚生労働省医政局研究開発振興課長通知（最終改正：平成 31 年 4 月 1 日）以下「課長通知」という。）の図 2（第一種・第二種・第三種再生医療等技術のリスク分類）に基づき、どのような検討を経て、どのように図中で分類を判断したかについて判断の結果を含め記載すること。

(2) 「再生医療等の内容」

・「研究の目的」欄について

国内における研究の対象となる疾患の患者数、研究の対象となる疾患の治療法の現状と今回行う予定の治療法が従来の治療法と比べて優れていると考えられる理由を簡潔に記載すること。

・「試験のフェーズ」欄について

jRCT の選択肢から選択すること。

・「症例登録開始予定日」欄について

予定日（目処）を記載すること。公開日を開始予定日とする場合は、jRCT から「公開日」を選択すること。

・「第 1 症例登録日」欄について

新規届出の場合は空欄で可。ただし、第 1 症例登録後遅滞なく、法第 5 条第 3 項の規定による再生医療等提供計画の変更を行うこと。

・「実施期間」欄について

研究計画書で定めている期間（明確な日付けがない場合は、見込み日付け）を記載すること。

・「実施予定被験者数」欄について

予定する被験者数（例：50 例、被験者群 25 例、対照群 25 例）と設定数の根拠についても記載すること。

・「試験の種類」欄について

jRCT の選択肢から選択すること。

・「試験デザイン」欄について

jRCT の選択肢から選択すること。

・「再生医療等の提供を行う国（日本以外）」欄について

ない場合は「なし」と記載すること。

- ・「Countries of Recruitment」欄について  
ない場合は「none」と記載すること。
- ・「中止基準」欄について  
個々の患者の中止基準及び研究全体の中止基準について記載を行うこと。
- ・「対象コード」欄について  
jRCT の MeSH コードを参照に記載すること（任意記載）。
- ・「対象疾患キーワード」欄について  
任意記載
- ・「介入コード」欄について  
jRCT の MeSH コードを参照に記載すること（任意記載）。
- ・「介入キーワード」欄について  
任意記載
- ・「再生医療等の内容（再生医療等の内容ができる限り平易な表現を用いて記載したものと含む）」欄について  
再生医療等の内容を記載した上で、「再生医療等の内容ができる限り平易な表現を用いて記載したもの」については、別途資料を作成し、添付書類として jRCT 内に添付すること。

## 2 人員及び構造設備その他の施設等

### (1) 人員及び構造設備その他の施設に関する事項

- ・「実施責任者の連絡先」欄について  
第三種再生医療等の場合は、「実施責任者に準ずる者」を記載すること。
- ・「e-Rad 番号」欄について  
任意記載
- ・「救急医療に必要な施設又は設備」欄の「救急医療に必要な施設又は設備の内容（他の医療機関の場合はその医療機関の名称及び施設又は設備の内容）」欄について  
救急医療のために確保している病床数、設備の内容（エックス線装置、心電図、輸血及び輸液のための装置等）について記載すること。  
また、第三種再生医療等の提供を行う場合においても、救急カート等の救急医療に必要な設備を有している場合は記載すること。

### (2) その他研究の実施体制に関する事項

- ・「e-Rad 番号」欄については任意記載。
- ・「データマネジメント担当機関」欄、「統計解析担当機関」欄、「研究・開発計画支援担当機関」欄、「調整・管理実務担当機関」欄、「実施責任者・再生医療等の提供を行う医療機関の管理者以外の研究を総括する者」欄については任意記載。
- ・「監査担当機関」については必要に応じて記載すること。

・「再生医療等を行う医師又は歯科医師に関する事項」欄について

再生医療等を行う医師又は歯科医師（非常勤を含む。）が複数名の場合は、「医師・歯科医師の区分」から「役職」までの欄を増やして、当該再生医療等を行う全ての医師又は歯科医師に関して記載すること。

・「研究・開発計画支援担当機関」欄について

「研究・開発計画支援担当者」とは、研究全体の方向性を明確にし、着想から戦略策定、成果の公表（又は実用化）までの一連のプロセスの効率的な計画・運営と、必要な複数の臨床研究及び基礎研究等の最適化を支援する者であって、臨床薬理学再生医療等について十分な科学的知見及び医療上の識見を有する者（特に薬効評価細胞培養加工に関する識見、研究倫理）、一般的臨床診療、臨床研究関連法令又は再生医療関連法令に関する見地から研究計画（又は開発戦略）に批判的評価を加え、臨床開発計画に基づく最も有効で効率的な（最適化された）臨床研究計画の基本骨格の作成を支援する者をいう。法令に基づく要件との形式的な整合の観点から、単に作成を代行する者や作成を指導するものは含まない。該当する業務を担当する者が複数いる場合は、部門の責任者であるか又は職位が高いかにかかわらず、当該業務に最も主体的に関与し、実務的に貢献したものを記載すること。

・「調整・管理実務担当機関」欄について

「調整・管理実務担当者」とは、臨床研究の計画的かつ効率的な運営管理に関する知識及び手法に基づき、臨床研究を円滑に運営する者をいう。該当する業務を担当する者が複数いる場合は、部門の責任者であるか又は職位が高いかにかかわらず、当該業務に最も主体的に関与し、実務的に貢献した者を記載すること。

・「実施責任者・再生医療等の提供を行う医療機関の管理者以外の研究を総括する者」欄について

当該再生医療等に用いる特定細胞加工物又は再生医療等製品もしくは医薬品等の特許権を有する者や、研究として再生医療等を行う場合は、当該研究の研究資金等を調達する者等であって、研究を総括する者を記載すること。

### (3) 多施設共同研究に関する事項

・「多施設共同研究の該当の有無」欄について

国際共同研究については多施設共同研究には該当しないため、「無」を選択すること。ただし、その場合、7 その他「国際共同研究を行う研究」欄において、「該当」を選択すること。

・「共同研究機関」欄について

複数の共同研究機関がある場合は、「名称」から「救急医療に必要な施設又は設備（第一種再生医療等又は第二種再生医療等の提供を行う場合のみ必須）」までの欄を研究機関の数に合わせて増やして、記載すること。

「e-Rad 番号」欄については任意記載。

- ・「再生医療等を行う医師又は歯科医師に関する事項」欄について  
再生医療等を行う医師又は歯科医師（非常勤を含む。）が複数名の場合は、再生医療等を行う医師又は歯科医師欄を追加し、「氏名」から「役職」までの欄に、当該再生医療等を行う全ての医師又は歯科医師に関して記載すること。
- ・「救急医療に必要な施設又は設備」欄の「救急医療に必要な施設又は設備の内容（他の医療機関の場合はその医療機関の名称及び施設又は設備の内容）」欄について  
救急医療のために確保している病床数、設備の内容（エックス線装置、心電図、輸血及び輸液のための装置等）について記載すること。  
また、第三種再生医療等の提供を行う場合においても、救急カート等の救急医療に必要な設備を有している場合は記載すること。

### 3 再生医療等に用いる細胞の入手の方法並びに特定細胞加工物の製造及び品質管理の方法等

- (1) 再生医療等に用いる細胞の入手の方法等（特定細胞加工物を用いる場合のみ記載）
  - ・「細胞提供者から細胞の提供を受ける医療機関等の名称（動物の細胞を用いる場合にあっては当該細胞の採取を行う機関等の名称）」欄について  
細胞の提供を受ける医療機関等が、再生医療等を提供する医療機関と同一である場合には、「再生医療等の提供を行う医療機関と同じ。」と記載すること。  
また、細胞の提供を受ける医療機関等が複数ある場合は、各医療機関ごとに記載すること。  
・「細胞提供者の選定方法（動物の細胞を用いる場合にあってはドナー動物の選定方法）」欄について  
次に掲げる事項（ドナー動物についてはこれに準ずる事項）について記載すること。
    - ① 細胞提供者の健康状態
    - ② 細胞提供者の年齢  
・「細胞提供者の適格性の確認方法（動物の細胞を用いる場合にあってはドナー動物の適格性の確認方法）」欄について  
細胞提供者を選定した後に行う適格性の確認事項、例えば、既往歴、診察内容、検査項目、検査方法について記載すること。また、感染症の感染後、検査をしても感染を証明できない時期があることを勘案し、可能な範囲で、適切な時期に再検査を実施することについても記載すること。ただし、再生医療等を受ける者の細胞を用いる場合であって、当該者のスクリーニングを行わない場合は、その旨を記載すること。
  - ・「細胞提供者及び代諾者に対する説明及び同意の内容」欄について  
省令第7条第6号に掲げる項目を含むこと。  
その記載事項の全てを記載することができないときには、同欄に「別紙の通り。」と記載し、別紙を添付すること。

細胞提供者及び代諾者に対する説明同意文書については、細胞提供者と再生医療等を受ける者が一致する場合でも作成することが望ましい。

なお、本項目については非公開とする。

- ・「細胞の採取の方法」欄について  
用いる器具、採取する量、麻酔方法等を記載すること。

(2) 特定細胞加工物の製造及び品質管理の方法(特定細胞加工物を用いる場合のみ記載)

複数の細胞培養加工施設で特定細胞加工物の製造を行う場合は、「製造及び品質管理の方法の概要」から「細胞培養加工施設」までの欄を細胞培養加工施設の数に合わせて増やし、記載すること。

- ・「製造及び品質管理の方法の概要」欄について  
採取した細胞の加工の方法、特定細胞加工物等の保管方法(保管場所、保管条件及び保管期間)、試験検査の方法等について簡潔に記載すること。
- ・「特定細胞加工物の投与の方法」欄について  
投与を行う場所(例:手術室)及び投与方法を記載すること。

(3) 再生医療等製品に関する事項(再生医療等製品を用いる場合のみ記載)

- ・「再生医療等製品の名称」欄について

再生医療等製品の添付文書に記載されている再生医療等製品の販売名及び一般的名称を記載すること。

- ・「再生医療等製品の製造販売業者の名称」欄について  
再生医療等製品の製造販売業者の正式名称を記載すること。
- ・「再生医療等製品の承認の内容(用法、用量若しくは使用方法又は効能、効果若しくは性能に関する事項)」欄について  
再生医療等製品の添付文書のうち、用法、用量若しくは使用方法又は効能、効果若しくは性能に関する事項を簡潔に記載すること。また、再生医療等製品の承認番号を記載すること。

- ・「再生医療等製品の投与の方法」欄について  
投与を行う場所(例:手術室)及び投与方法を記載すること。

(4) 再生医療等に用いる未承認又は適応外の医薬品又は医療機器に関する事項(未承認又は適応外の医薬品又は医療機器を用いる場合のみ記載)

対照薬や評価する併用薬(併用療法を評価している場合に併用している医薬品等)が対象となる。

- ・「一般的名称等」欄の「医薬品:一般的名称(国内外で未承認の場合は開発コードを記載すること)」欄について  
後発品が多い場合は、主となる薬剤で「〇〇等」として差し支えない。

- ・「一般的名称等」欄の「医療機器」欄について  
承認・認証・届出がなされている医療機器については番号を記入するとともに、添付文書中にある一般的名称・類別を参照して記載すること。承認・認証・届出されていない医療機器については、PMDA の HP を参照の上、一般的名称の定義を元に、類別及び一般的名称を記載すること。  
( [http://www.std.pmda.go.jp/scripts/stdDB/JMDN/stdDB\\_jmdn\\_search.cgi?mode=1](http://www.std.pmda.go.jp/scripts/stdDB/JMDN/stdDB_jmdn_search.cgi?mode=1) )
- ・「医薬品又は医療機器の提供者」の欄について  
後発品が多い場合は、主となる提供者名「〇〇等」として差し支えない。

#### 4 再生医療等技術の安全性の確保等に関する措置

##### (1) 利益相反管理に関する事項

①再生医療等に対する特定細胞加工物製造事業者からの研究資金等の提供その他の関与

- ・「契約締結日」欄について

認定再生医療等委員会への新規申請時は空欄で可。厚生労働大臣届出時は、契約締結日を記載すること。（届出後の締結の場合は変更届を提出し、契約締結までは研究を開始できないよう留意すること）

②再生医療等に対する医薬品等製造販売業者等からの研究資金等の提供その他の関与

- ・「契約締結日」欄について

認定再生医療等委員会への新規申請時は空欄で可。厚生労働大臣届出時は、契約締結日を記載すること。（届出後の締結の場合は変更届を提出し、契約締結までは研究を開始できないよう留意すること）

##### (2) その他再生医療等技術の安全性の確保等に関する措置

- ・「再生医療等を行う際の責務」欄の「提供する再生医療等の安全性についての検討内容」欄について

検討の過程で用いた科学的文献その他の関連する情報（研究論文や学術集会の発表等）や実験結果（動物実験等）も含め、検討の概要を記載すること。

同様の再生医療等技術の国内外の実施状況について、具体的な実施件数、報告例等を簡潔に記載すること。文献報告があれば（筆頭著者名、雑誌名、巻号、ページ、発行年）を記載すること。

- ・「再生医療等を行う際の責務」欄の「提供する再生医療等の妥当性についての検討内容」欄について

検討の過程で用いた科学的文献その他の関連する情報（研究論文や学術集会の発表等）や実験結果（動物実験等）を含め、提供する再生医療等の利益及び不利益について検討の概要を記載すること。

- ・「再生医療等を行う際の責務」欄の「特定細胞加工物の投与の可否の決定の方法（特定細胞加工物を用いる場合のみ記載）」欄について

　特定細胞加工物の投与の可否の決定方法について次に掲げる事項を記載すること。

- ① 決定を行う時期
- ② 決定を行う者
- ③ その他

- ・「再生医療等を受ける者又は代諾者に対する説明及び同意の内容」欄について

　省令第13条第2項各号に掲げる項目を含むこと。

　その記載事項の全てを記載することができないときには、同欄に「別紙の通り。」と記載し、別紙を添付すること。なお、本項目については非公開とする。

　（公開用の説明同意文書については、個人情報や知的財産に係る内容等をマスキングした後、「添付資料4　再生医療等を受ける者に対する説明文書及び同意文書の様式」に添付を行うこと）

- ・「細胞の安全性に関する疑義が生じた場合の措置の内容」欄について

　安全性に疑義が生じた場合の報告体制、再生医療等の提供の可否決定の手段、既に当該再生医療等が提供された患者の状態把握の手段や必要な経過観察等の対応について記載すること。

- ・「疾病等の発生時における報告体制の内容」欄について

　再生医療等を行う医師又は歯科医師が、疾病等の発生を知った場合の報告体制（報告先や報告方法等）について記載すること。

- ・「再生医療等の提供終了後の措置の内容（疾病等の発生についての適当な期間の追跡調査、効果についての検証の内容）」欄について

　再生医療等を受けた個々の患者の定期検査やフォローアップを行う期間や方法等について記載すること。

- ・「実施状況の確認」欄の「研究の進捗状況：進捗状況」欄について

　jRCT の選択肢より選択すること。

　公開後すぐに研究を開始する場合は「募集中」を選択すること。

　研究の進捗に伴い変更を行う場合、軽微変更届で変更を行うこと。

- ・「実施状況の確認」欄の「研究の進捗状況：主たる評価項目に係る研究結果」欄について

　初回申請時は空欄で提出すること。結果が明らかになった場合、変更届で記載すること。

## 5 細胞提供者及び再生医療等を受ける者に対する健康被害の補償の方法

- ・「細胞提供者について」欄の「補償の内容（保険への加入等の具体的な内容）」欄について

　細胞提供者が再生医療等を受ける者以外の者であり、保険に加入予定の場合は、

その名称や内容について記載すること。健康被害に対する医療を提供する場合は、その旨を記載すること。

・「再生医療等を受ける者について」欄の「補償の内容（保険への加入等の具体的内容）」欄について

保険に加入予定の場合はその名称や内容について記載すること。健康被害に対する医療を提供する場合は、その旨を記載すること。

## 6 審査等業務を行う認定再生医療等委員会に関する事項

・「認定再生医療等委員会による審査結果」欄について

初回認定再生医療等委員会での審査における結果を選択すること。

・「認定再生医療等委員会による意見書の発行日」欄について

初回認定再生医療等委員会での審査における意見書の発行日を記載すること。

・「認定再生医療等委員会が当該再生医療等に発行した審査受付番号」欄について  
番号がない場合は、なしと記載すること。

## 7 その他

・「個人情報の取扱いの方法」欄について

細胞提供者及び再生医療等を受ける者に関する個人情報について、匿名化の有無等の個人情報の取扱いの方法の概要を記載すること。

・「教育又は研修の方法」欄について

再生医療等の提供に係る関係者の教育又は研修の方法（内容や頻度等）を記載すること。外部機関が実施する教育若しくは研修又は学術集会への参加の機会を確保する場合は、その内容及び方法について記載すること。

・「苦情及び問合せへの対応に関する体制の整備状況」欄について

苦情及び問合せを受けるための窓口、対応の手順について記載すること。

・「他の臨床研究登録機関発行の研究番号」欄について

経過措置期間中の研究で、すでに UMIN 等の登録がある場合は入力すること。

## 「添付資料」について

### (1) 認定再生医療等委員会意見書

再生医療等提供計画に記載した認定再生医療等委員会が述べた意見書（別紙様式第5）の写し、審査の過程がわかる記録の写し及び当該認定再生医療等委員会が記載した再生医療等提供基準チェックリストの写しを添付すること。

### (2) 提供する再生医療等の詳細を記した書類

省令第8条の4各号に掲げる事項及び次に掲げる事項が記載された研究計画書を添付すること。

#### ① 細胞の入手の方法

- イ 細胞の提供を受けた後に再検査を行う場合はその方法
  - ロ 細胞の提供を受ける際の微生物等による汚染を防ぐための措置
  - ハ 採取した細胞について微生物等の存在に関する検査を行う場合はその内容
  - ニ 厚生労働大臣が定めるE S細胞の樹立に関する指針に従つたものである場合は、その旨を証明する書類
- (2) 環境への配慮の内容（環境に影響を及ぼすおそれのある再生医療等を行う場合）
- (3) 細胞の安全性に関する疑義が生じた場合の安全性の確保等を図るための措置の内容
- (4) 再生医療等を受ける者の健康状態等を把握するための把握の内容
- (5) 実施責任者及び再生医療等を行う医師又は歯科医師の氏名、所属、役職及び略歴（研究に関する実績がある場合には、当該実績を含む。）を記載した書類  
略歴は、学歴、職歴、資格、臨床経験（特に提供する再生医療等に関する臨床経験）及び研究に関する実績がある場合は研究実績をA4用紙1～2枚に記載すること。
- (6) 再生医療等を受ける者に対する説明文書及び同意文書の様式  
公開用の説明同意文書であるため、個人情報や知的財産に係る内容等をマスキングした後に添付すること。
- (7) 再生医療等提供計画に記載された再生医療等と同種又は類似の再生医療等に関する国内外の実施状況を記載した書類  
再生医療等と同種又は類似の再生医療等に関する国内外の研究論文等及びその概要（提供しようとする再生医療等との関連性についても明記したもの。）を添付すること。  
法の施行の際現にヒト幹細胞を用いる臨床研究に関する指針（平成25年厚生労働大臣告示第317号）に基づき厚生労働大臣が意見を述べたヒト幹細胞臨床研究を実施している者は、当該厚生労働大臣の意見と当該意見を求めるに当たって提出した書類一式を添付すること。
- 法の施行の際現に遺伝子治療臨床研究に関する指針（平成16年文部科学省・厚生労働大臣告示第2号）に基づき厚生労働大臣が意見を述べた遺伝子治療臨床研究を実施している者は、当該厚生労働大臣の意見と当該意見を求めるに当たって提出した書類一式を添付すること。
- 法の施行の際現に「厚生労働大臣の定める先進医療及び施設基準の制定等に伴う実施上の留意事項及び先進医療に係る届出等の取扱い」（平成24年医政発0731第2号、薬食発0731第2号、保発0731第7号）に基づき先進医療を実施している者は、厚生労働大臣に提出している書類一式を添付すること。
- (8) 再生医療等に用いる細胞に関する研究を記載した書類  
使用する細胞に関する研究論文等及びその概要（提供しようとする再生医療等との関連性についても明記したもの。）を添付すること。

(7)～(11) 特定細胞加工物概要書、特定細胞加工物標準書、衛生管理基準書、製造管理基準書及び品質管理基準書

特定細胞加工物を用いる場合は、特定細胞加工物を製造する際の特定細胞加工物概要書、特定細胞加工物標準書、衛生管理基準書、製造管理基準書及び品質管理基準書を添付すること。複数の細胞培養加工施設を利用して特定細胞加工物の製造を行う場合は、それぞれの施設における標準書と各基準書を添付すること。共同研究として行う場合は、共同研究機関ごとの概要書、細胞培養加工施設ごとの標準書及び基準書を添付すること。

(12) 再生医療等製品の添付文書等

再生医療等製品を用いる場合は、再生医療等製品の承認の内容が分かる文書（添付文書等）又は文書の写しを添付すること。

(13) 委託契約書の写しその他これに準ずるもの

特定細胞加工物の製造を委託する場合は、委託契約書の写し又は契約締結前の契約の様式等の契約者及びその内容が分かる書類を添付すること。

(14) 個人情報取扱実施規程

省令第27条第8項第8号、課長通知V(10)に掲げる事項を含む個人情報取扱実施規程の写しを添付すること。

(15) (16) モニタリングの手順書及び監査の手順書

手順書を作成した場合にあっては、当該手順書を添付すること。

(17) (18) 利益相反管理基準及び利益相反管理計画

省令第8条の8に定める書類を添付すること。

(19) 統計解析計画書

統計解析計画書を作成した場合にあっては、当該書類を添付すること。

(20) その他

認定再生医療等委員会における審査時に、当該認定再生医療等委員会から提出を求められた書類等がある場合、添付すること。

※ 再生医療等を多施設共同研究として行う際に、医療機関ごとに異なる文書がある場合は、それらを全て添付すること。ただし、その差異が医療機関名のみであるなど軽微である場合は、その違いを説明した文書を添付することでも差し支えない。

## 再生医療等提供計画（様式第1の2）の記載要領等について

※ 再生医療等提供計画（様式第1の2）の記載に当たっては、添付書類に詳細を記したことをもって各欄の記載を省略するのではなく、当該様式における記載をもって提供しようとする再生医療等の概要がわかるよう、各欄において簡潔に記載すること。なお、各欄で記載内容が一部重複する場合であっても、それぞれの欄に当該内容について簡潔に記載すること。

- ・第1面の日付については、認定再生医療等委員会へ提出する際には、委員会申請日を入力すること。また、厚生労働大臣へ提出する際には、地方厚生局に提供計画を提出する日を記載すること。

### 1 提供しようとする再生医療等及びその内容

- ・「提供しようとする再生医療等の名称」欄について

再生医療等技術の内容が明確に判別できるように、用いる特定細胞加工物の種類及び提供する目的を含み、かつ簡潔な名称とすること。

- ・「再生医療等の分類」欄の「判断理由」欄について

提供しようとする再生医療等の内容及び再生医療等に用いる特定細胞加工物の特性を簡潔に記載し、分類を判断した理由について、「再生医療等の安全性の確保等に関する法律」、「再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行令」及び「再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行規則」の取扱いについて（平成26年10月31日付け医政研発1031第1号厚生労働省医政局研究開発振興課長通知（最終改正：平成31年4月1日））の図2（第一種・第二種・第三種再生医療等技術のリスク分類）に基づき、どのような検討を経て、どのように図中で分類を判断したかについて判断の結果を含め記載すること。

- ・「再生医療等の内容（再生医療等の内容ができる限り平易な表現を用いて記載したものと含む）」欄について

再生医療等の内容を記載した上で、「再生医療等の内容ができる限り平易な表現を用いて記載したもの」については、別途資料を作成し、添付書類として添付すること。

### 2 人員及び構造設備その他の施設等

- ・「実施責任者の連絡先」欄について

第三種再生医療等の場合は、「実施責任者に準ずる者」を記載すること。

- ・「救急医療に必要な施設又は設備」欄の「救急医療に必要な施設又は設備の内容（他の医療機関の場合はその医療機関の名称及び施設又は設備の内容）」欄について

救急医療のために確保している病床数、設備の内容（エックス線装置、心電図、輸血及び輸液のための装置等）について記載すること。

また、第三種再生医療等の提供を行う場合においても、救急カート等の救急医療に必要な設備を有している場合は記載すること。

3 再生医療等に用いる細胞の入手の方法並びに特定細胞加工物の製造及び品質管理の方法等

(1) 再生医療等に用いる細胞の入手の方法等（特定細胞加工物を用いる場合のみ記載）

- ・「細胞提供者から細胞の提供を受ける医療機関等の名称（動物の細胞を用いる場合にあっては当該細胞の採取を行う機関等の名称）」欄について

細胞の提供を受ける医療機関等が、再生医療等を提供する医療機関と同一である場合には、「再生医療等の提供を行う医療機関と同じ。」と記載すること。

また、細胞の提供を受ける医療機関等が複数ある場合は、各医療機関ごとに記載すること。

- ・「細胞提供者の選定方法（動物の細胞を用いる場合にあってはドナー動物の選定方法）」欄について

次に掲げる事項（ドナー動物についてはこれに準ずる事項）について記載すること。

- ① 細胞提供者の健康状態

- ② 細胞提供者の年齢

- ・「細胞提供者の適格性の確認方法（動物の細胞を用いる場合にあってはドナー動物の適格性の確認方法）」欄について

細胞提供者を選定した後に行う適格性の確認事項、例えば、既往歴、診察内容、検査項目、検査方法について記載すること。また、感染症の感染後、検査をしても感染を証明できない時期があることを勘案し、可能な範囲で再検査の実施についても記載すること。ただし、再生医療等を受ける者の細胞を用いる場合であって、当該者のスクリーニングを行わない場合は、その旨を記載すること。

- ・「細胞提供者及び代諾者に対する説明及び同意の内容」欄について

省令第7条第6号に掲げる項目を含むこと。

その記載事項の全てを記載することができないときには、同欄に「別紙の通り。」と記載し、別紙を添付すること。

細胞提供者及び代諾者に対する説明同意文書については、細胞提供者と再生医療等を受ける者が一致する場合でも作成することが望ましい。

- ・「細胞の採取の方法」欄について

用いる器具、採取する量、麻酔方法等を記載すること。

(2) 特定細胞加工物の製造及び品質管理の方法（特定細胞加工物を用いる場合のみ記載）

複数の細胞培養加工施設で特定細胞加工物の製造を行う場合は、「製造及び品質管理の方法の概要」から「細胞培養加工施設」までの欄を細胞培養加工施設の数に合

わせて増やし、記載すること。

- ・「製造及び品質管理の方法の概要」欄について  
採取した細胞の加工の方法、特定細胞加工物等の保管方法（保管場所、保管条件及び保管期間）、試験検査の方法等について簡潔に記載すること。
- ・「特定細胞加工物の投与の方法」欄について  
投与を行う場所（例：手術室）及び投与方法を記載すること。

(3) 再生医療等製品に関する事項（再生医療等製品を用いる場合のみ記載）

- ・「再生医療等製品の名称」欄について  
再生医療等製品の添付文書に記載されている再生医療等製品の販売名及び一般的名称を記載すること。
- ・「再生医療等製品の製造販売業者の名称」欄について  
再生医療等製品の製造販売業者の正式名称を記載すること。
- ・「再生医療等製品の承認の内容（用法、用量若しくは使用方法又は効能、効果若しくは性能に関する事項）」欄について  
再生医療等製品の添付文書のうち、用法、用量若しくは使用方法又は効能、効果若しくは性能に関する事項を簡潔に記載すること。また、再生医療等製品の承認番号を記載すること。
- ・「再生医療等製品の投与の方法」欄について  
投与を行う場所（例：手術室）及び投与方法を記載すること。

(4) 再生医療等に用いる未承認又は適応外の医薬品又は医療機器に関する事項（未承認又は適応外の医薬品又は医療機器を用いる場合のみ記載）

対照薬や評価する併用薬（併用療法を評価している場合に併用している医薬品等）が対象となる

- ・「一般的名称等」欄の「医薬品：一般的名称（国内外で未承認の場合は開発コードを記載すること）」欄について  
後発品が多い場合は、主となる薬剤で「〇〇等」として差し支えない。
- ・「一般的名称等」欄の「医療機器」欄について  
承認・認証・届出がなされている医療機器については番号を記入するとともに、添付文書中にある一般的名称・類別を参照して記載すること。承認・認証・届出されていない医療機器については、PMDA の HP を参照の上、一般的名称の定義を元に、類別及び一般的名称を記載すること。

( [http://www.std.pmda.go.jp/scripts/stdDB/JMDN/stdDB\\_jmdn\\_search.cgi?mode=1](http://www.std.pmda.go.jp/scripts/stdDB/JMDN/stdDB_jmdn_search.cgi?mode=1) )

- ・「医薬品又は医療機器の提供者」の欄について  
後発品が多い場合は、主となる提供者名「〇〇等」として差し支えない。

#### 4 再生医療等技術の安全性の確保等に関する措置

- ・「再生医療等を行う際の責務」欄の「提供する再生医療等の安全性についての検討内容」欄について

検討の過程で用いた科学的文献その他の関連する情報（研究論文や学術集会の発表等）や実験結果（動物実験等）も含め、検討の概要を記載すること。

同様の再生医療等技術の国内外の実施状況について、具体的な実施件数、報告例等を簡潔に記載すること。文献報告があれば（筆頭著者名、雑誌名、巻号、ページ、発行年）を記載すること。

- ・「再生医療等を行う際の責務」欄の「提供する再生医療等の妥当性についての検討内容」欄について

検討の過程で用いた科学的文献その他の関連する情報（研究論文や学術集会の発表等）や実験結果（動物実験等）を含め、提供する再生医療等の利益及び不利益について検討の概要を記載すること。

- ・「再生医療等を行う際の責務」欄の「特定細胞加工物の投与の可否の決定の方法（特定細胞加工物を用いる場合のみ記載）」欄について

特定細胞加工物の投与の可否の決定方法について次に掲げる事項を記載すること。

- ① 決定を行う時期
- ② 決定を行う者
- ③ その他

- ・「再生医療等を受ける者又は代諾者に対する説明及び同意の内容」欄について

省令第13条第2項各号に掲げる項目を含むこと。

その記載事項の全てを記載することができないときには、同欄に「別紙の通り。」と記載し、別紙を添付すること。

（公開用の説明同意文書については、個人情報や知的財産に係る内容等をマスキングした後、「添付資料4 再生医療等を受ける者に対する説明文書及び同意文書の様式」に添付を行うこと）

- ・「疾病等の発生時における報告体制の内容」欄について

再生医療等を行う医師又は歯科医師が、疾病等の発生を知った場合の報告体制（報告先や報告方法等）について記載すること。

- ・「再生医療等の提供終了後の措置の内容（疾病等の発生についての適当な期間の追跡調査、効果についての検証の内容）」欄について

再生医療等を受けた個々の患者の定期検査やフォローアップを行う期間や方法等について記載すること。

- ・「再生医療等を受ける者に関する情報の把握のための措置の内容」欄について

再生医療等の提供後の観察を行う期間の設定や方法、再生医療等を受けた者の連絡先を把握しておくこと等について記載すること。

## 5 細胞提供者及び再生医療等を受ける者に対する健康被害の補償の方法

- ・「細胞提供者について」欄の「補償の内容（保険への加入等の具体的な内容）」欄について

細胞提供者が再生医療等を受ける者以外の者であり、保険に加入予定の場合は、その名称や内容について記載すること。健康被害に対する医療を提供する場合は、その旨を記載すること。

- ・「再生医療等を受ける者について」欄の「補償の内容（保険への加入等の具体的な内容）」欄について

保険に加入予定の場合はその名称や内容について記載すること。健康被害に対する医療を提供する場合は、その旨を記載すること。

## 6 審査等業務を行う認定再生医療等委員会に関する事項

- ・「認定再生医療等委員会による審査結果」欄について

初回認定再生医療等委員会での審査における結果を選択すること。

- ・「認定再生医療等委員会による意見書の発行日」欄について

初回認定再生医療等委員会での審査における意見書の発行日を記載すること。

- ・「認定再生医療等委員会が当該再生医療等に発行した審査受付番号」欄について  
番号がない場合は、なしと記載すること。

## 7 その他

- ・「個人情報の取扱いの方法」欄について

細胞提供者及び再生医療等を受ける者に関する個人情報について、匿名化の有無等の個人情報の取扱いの方法の概要を記載すること。

- ・「教育又は研修の方法」欄について

再生医療等の提供に係る関係者の教育又は研修の方法（内容や頻度等）を記載すること。外部機関が実施する教育若しくは研修又は学術集会への参加の機会を確保する場合は、その内容及び方法について記載すること。

- ・「苦情及び問合せへの対応に関する体制の整備状況」欄について

苦情及び問合せを受けるための窓口、対応の手順について記載すること。

### 「添付資料」について

#### (1) 認定再生医療等委員会意見書

再生医療等提供計画に記載した認定再生医療等委員会が述べた意見書（別紙様式第5）の写し、審査の過程がわかる記録の写し及び当該認定再生医療等委員会が記載した再生医療等提供基準チェックリストの写しを添付すること。

#### (2) 提供する再生医療等の詳細を記した書類

再生医療等の提供方法等の詳細及び次に掲げる事項が記載されたものを添付すること。

① 細胞の入手の方法

- イ 細胞の提供を受けた後に再検査を行う場合はその方法
- ロ 細胞の提供を受ける際の微生物等による汚染を防ぐための措置
- ハ 採取した細胞について微生物等の存在に関する検査を行う場合はその内容
- ニ 厚生労働大臣が定める E S 細胞の樹立に関する指針に従ったものである場合は、その旨を証明する書類

② 環境への配慮の内容（環境に影響を及ぼすおそれのある再生医療等を行う場合）

③ 細胞の安全性に関する疑義が生じた場合の安全性の確保等を図るための措置の内容

④ 再生医療等を受ける者の健康状態等を把握するための把握の内容

(3) 実施責任者及び再生医療等を行う医師又は歯科医師の氏名、所属、役職及び略歴（研究に関する実績がある場合には、当該実績を含む。）を記載した書類

略歴は、学歴、職歴、資格、臨床経験（特に提供する再生医療等に関する臨床経験）及び研究に関する実績がある場合は研究実績を A4 用紙 1～2 枚に記載すること。

(4) 再生医療等を受ける者に対する説明文書及び同意文書の様式

公開用の説明同意文書であるため、個人情報や知的財産に係る内容等をマスクイングした後に添付すること。

(5) 再生医療等提供計画に記載された再生医療等と同種又は類似の再生医療等に関する国内外の実施状況を記載した書類

再生医療等と同種又は類似の再生医療等に関する国内外の研究論文等及びその概要（提供しようとする再生医療等との関連性についても明記したもの。）を添付すること。

法の施行の際現にヒト幹細胞を用いる臨床研究に関する指針（平成 25 年厚生労働大臣告示第 317 号）に基づき厚生労働大臣が意見を述べたヒト幹細胞臨床研究を実施している者は、当該厚生労働大臣の意見と当該意見を求めるに当たって提出した書類一式を添付すること。

法の施行の際現に遺伝子治療臨床研究に関する指針（平成 16 年文部科学省・厚生労働大臣告示第 2 号）に基づき厚生労働大臣が意見を述べた遺伝子治療臨床研究を実施している者は、当該厚生労働大臣の意見と当該意見を求めるに当たって提出した書類一式を添付すること。

法の施行の際現に「厚生労働大臣の定める先進医療及び施設基準の制定等に伴う実施上の留意事項及び先進医療に係る届出等の取扱い」（平成 24 年医政発 0731 第 2 号、薬食発 0731 第 2 号、保発 0731 第 7 号）に基づき先進医療を実施している者は、厚生労働大臣に提出している書類一式を添付すること。

(6) 再生医療等に用いる細胞に関する研究を記載した書類

使用する細胞に関する研究論文等及びその概要（提供しようとする再生医療等との関連性についても明記したもの。）を添付すること。

(7)～(11) 特定細胞加工物概要書、特定細胞加工物標準書、衛生管理基準書、製造管理基準書及び品質管理基準書

特定細胞加工物を用いる場合は、特定細胞加工物を製造する際の特定細胞加工物概要書、特定細胞加工物標準書、衛生管理基準書、製造管理基準書及び品質管理基準書を添付すること。複数の細胞培養加工施設を利用して特定細胞加工物の製造を行う場合は、それぞれの施設における標準書と各基準書を添付すること。

(12) 再生医療等製品の添付文書等

再生医療等製品を用いる場合は、再生医療等製品の承認の内容が分かる文書（添付文書等）又は文書の写しを添付すること。

(13) 委託契約書の写しその他これに準ずるもの

特定細胞加工物の製造を委託する場合は、委託契約書の写し又は契約締結前の契約の様式等の契約者及びその内容が分かる書類を添付すること。

(14) 個人情報取扱実施規程

省令第27条第8項第8号、課長通知V(10)に掲げる事項を含む個人情報取扱実施規程の写しを添付すること。

(15) その他

認定再生医療等委員会における審査時に、当該認定再生医療等委員会から提出を求められた書類等がある場合、添付すること。

再生医療等提供計画の情報の公表に関する同意書に署名し添付すること。

## 再生医療等委員会認定申請書（様式第5）の記載要領等について

※ 再生医療等委員会認定申請を行う際は、再生医療等委員会認定申請書の提出時に、返信用としてA4サイズの用紙を折らずに投函できる封筒（角形2号）に切手570円分（簡易書留となる。）を貼付し、宛名を記載したものを併せて提出すること。

### 「1 再生医療等委員会に関する事項」欄について

#### （1）「審査等業務を行う体制」欄について

次に掲げる事項等について事項毎に記載すること。

- ① 再生医療等委員会の開催頻度
- ② 審査等業務が適正かつ公平に行えるよう、その活動の自由及び独立が保障されていること。例えば学術団体が設置する場合は、設置者と委員の関係や委員の適正性について要約を記載すること。また、自由及び独立が保障されていることについては、当該団体の運営が特定の医療機関と利害関係がなく、独立した組織であることなどを記載すること。
- ③ 審査等業務を継続的に実施できること。例えば、設置者の財政的な基盤やこれまでの運営状況、今後の方針（廃止の場合の他の認定再生医療等委員会の紹介やその他適切な措置に関する事項を含む）について記載すること。

#### （2）「手数料の算定の基準（手数料を徴収する場合のみ記載）」欄について

次に掲げる事項を記載すること。

- ① 審査等業務の対象となる再生医療等技術の種類等によって手数料の額が異なる場合は、それぞれの額を記載すること。
- ② 新規の再生医療等提供計画に係る審査、疾病等報告に係る審査、重大な不適合に係る審査、定期報告に係る審査、再生医療等提供計画の変更に係る審査等の審査等業務の対象によって手数料が異なる場合は、それぞれの額を審査等業務の対象毎に分けて記載すること。手数料を徴収しない場合も、その旨を記載すること。
- ③ 手数料の算定方法は、手数料の額を定めるに当たって算定の基礎となったもの（例えば交通費や委員への謝金）等を記載すること。

### 「2 再生医療等委員会の連絡先」欄について

#### （1）「担当部署 FAX 番号」欄について

「担当部署 FAX 番号」については、設置していない場合は、その旨を記載することで差し支えない。

#### （2）「苦情及び問合せを受け付けるための窓口」の「連絡先」欄について

「電話番号」等、苦情や問合せに迅速に対応が可能な連絡先を記載すること。

#### （3）「再生医療等委員会の運営に関する情報の掲載 URL」欄について

委員会の開催ごとの審査等業務の過程に関する概要を公表する当該再生医療等委

員会のホームページの URL を記載すること。

### 「3 委員名簿」欄について

(1) 「委員の構成要件の該当性」欄の「特定認定再生医療等委員会の場合」欄について  
設置しようとする再生医療等委員会が特定認定再生医療等委員会である場合は、  
留意事項 7 のうち、該当する数字 (①～⑧) をそれぞれの欄に記載すること。

(2) 「委員の構成要件の該当性」欄の「第三種再生医療等提供計画のみに係る審査等業  
務を行う場合」欄について

設置しようとする再生医療等委員会が第三種再生医療等提供計画のみに係る審査  
等業務を行う認定再生医療等委員会である場合は、留意事項 7 のうち、該当する文字  
(a-1、a-2、b 又は c) をそれぞれの欄に記載すること。

(3) 「職業（所属及び役職）」欄について

所属及び役職を記載するとともに、委員が医師又は歯科医師である場合は、その旨  
を記載すること。

### 「添付書類」について

次に掲げる書類を添付しなければならない。

(1) 再生医療等委員会の委員の略歴を記載した書類

再生医療等委員会の全ての委員の略歴を、再生医療等の安全性の確保等に関する  
法律施行規則（平成 26 年厚生労働省令第 110 号。以下「省令」という。）第 44 条  
及び第 45 条並びに通知（※ 1）VI (8)～(18) を確認の上で各構成要件に該当す  
ることが明らかにわかるように記載すること。その際、委員の氏名、所属及び役職、  
学歴、免許・資格、勤務歴、専門分野、所属学会その他委員の要件に合致する事項  
を記載すること。なお、委員の要件に合致することを説明するために、学術論文の  
実績を記載する必要がある場合には、その内容を含めること。また、委員 1 名につ  
き A4 用紙 1～2 枚程度で記載すること。

（※ 1）「再生医療等の安全性の確保等に関する法律」、「再生医療等の安全性の確保等  
に関する法律施行令」及び「再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行規則」  
の取扱いについて（平成 26 年 10 月 31 日医政研発 1031 第 1 号厚生労働省医政局  
研究開発振興課長通知）

(2) 再生医療等委員会の審査等業務に関する規程

「審査等業務に関する規程」は、以下の事項を含めた上で、特定認定再生医療等委  
員会申請書チェックリスト又は認定再生医療等委員会申請書チェックリストのう  
ち、「2. 再生医療等委員会の審査等業務に関する規程」の各項目を満たすよう作成  
すること。

① 再生医療等委員会の運営に関する事項（手数料を徴収する場合にあっては、当該  
手数料の額及び算定方法に関する事項を含む。）

- ② 提供中の再生医療等の継続的な審査に関する事項
  - ③ 会議の記録に関する事項
  - ④ 記録の保存に関する事項
  - ⑤ 審査等業務に関して知り得た情報の管理及び秘密の保持の方法
  - ⑥ 省令第65条第1項各号に該当する委員及び技術専門員の審査等業務への参加の制限に関する事項
  - ⑦ 法第17条第1項の規定による疾病等の報告を受けた場合の手続に関する事項
  - ⑧ 省令第64条の2第3項の規定による審査（簡便な審査等）及び同条第4項の規定による審査（緊急審査）を行う場合においては、当該審査の手続に関する事項
  - ⑨ 省令第49条第4号及び第71条の2の規定による公表に関する事項
  - ⑩ 認定再生医療等委員会を廃止する場合に必要な措置に関する事項
  - ⑪ 苦情及び問合せに対応するための手順その他の必要な体制の整備に関する事項
  - ⑫ 委員、技術専門員及び運営に関する事務を行う者の教育又は研究に関する事項
  - ⑬ ①～⑫に掲げるもののほか、再生医療等委員会が独立した公正な立場における審査等業務を行うために必要な事項
- (3) 再生医療等委員会を設置する者に関する証明書類（病院等の開設許可証又は開設証明書、法人の現在事項全部証明書等）
- (4) 再生医療等委員会の設置者が、医学医術に関する学術団体、一般社団法人、一般財団法人又は特定非営利活動法人である場合は、(1)～(3)の書類に加え、次に掲げる書類
- ① 設置者が認定再生医療等委員会を設置する旨を定めた定款その他これに準ずるもの
  - ② 役員（いかなる名称によるかを問わず、これと同等以上の職権等を有する者を含む。③において同じ。）のうちに、医師、歯科医師、薬剤師、看護師その他の医療関係者が含まれていることを証明する書類
  - ③ 役員に占める特定の医療機関の職員その他の当該医療機関と密接な関係を有する者、特定の法人の役員又は職員その他の当該法人と密接な関係者を有する者の割合が、それぞれ3分の1以下であることを証明する書類
  - ④ 財産的基礎を有していることを証明する書類（例えば、財産目録、貸借対照表、損益計算書や、会費収入、財産の運用収入、恒常的な賛助金収入等の安定した収入源を有することが分かる書類）
- (5) その他
- 特定認定再生医療等委員会申請書チェックリスト又は認定再生医療等委員会申請書チェックリストの各項目を満たしていることを確認し、内容確認欄にチェックしたもの

特定細胞加工物製造許可申請書（様式第 14）及び特定細胞加工物製造届出書（様式第 27）  
の記載要領等について

I 特定細胞加工物製造許可申請書の記載要領等（様式第 14）

- ※ 収入印紙貼付欄には収入印紙を貼り付けずに、9万円分の登録免許税の領収証書を添付すること。
- ※ 正副二通を提出すること。
- ※ 別途、「特定細胞加工物製造許可／許可の更新調査申請書」（様式第 20）を提出し、調査手数料の振込金受取書（写）を添付すること。
- ※ 申請者が法人にあっては、登記事項証明書に記載されている名称・主たる事務所と代表者の氏名を記載すること。

「1 細胞培養加工施設及び申請者に関する事項」欄について

- (1) 「細胞培養加工施設の名称」、「細胞培養加工施設の所在地」欄について  
施設の名称については、事業者名を付記することが望ましい。細胞培養加工施設の所在地については、例えば、建物の一部を細胞培養加工施設として用いる場合、細胞培養加工施設のある階数まで記載すること。
- (2) 「施設管理者に関する事項」欄について  
施設管理者の略歴については、医師又は歯科医師の場合は、それを示す資格及び略歴を簡潔に記載すること。それ以外の場合は、職歴、実務経験、管理経験、取得資格、著書、研究実績等のうちから、特定細胞加工物に係る生物学的知識を有することを示す主なものを記載すること。
- (3) 「業務を行う役員の氏名（法人の場合）」欄について  
申請者が法人の場合は、次に掲げる場合に応じて当該者の氏名を記載すること。
  - ・合名会社にあっては、定款に別段の定めがないときは社員全員
  - ・合資会社にあっては、定款に別段の定めがないときは無限責任社員全員
  - ・合同会社にあっては、定款に別段の定めがないときは社員全員
  - ・株式会社（特例有限会社を含む。）にあっては、会社を代表する取締役及び特定細胞加工物の製造の許可に係る業務を担当する取締役。ただし、委員会設置会社にあっては、代表執行役及び特定細胞加工物の製造に係る業務を担当する執行役。
  - ・外国会社にあっては、会社法第 817 条にいう代表者
  - ・医療法人・公益法人・協同組合等（学校法人、独立行政法人等を含む）にあっては理事全員。ただし、特定細胞加工物の製造の許可に係る業務を担当しない理事を除く。
- (4) 「申請者（法人にあっては、その業務を行う役員を含む。）の欠格条項」欄について  
「関係法令又はこれに基づく処分に違反したこと」欄に該当する関係法令には、「移植に用いる造血幹細胞の適切な提供の推進に関する法律」（平成 24 年法律第 90 号）

若しくは「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律」(昭和 35 年法律第 145 号。以下「医薬品医療機器法」という。)、その他薬事に関する法令で再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行令第 3 条の各号に定める法令(「大麻取締法」(昭和 23 年法律第 124 号)、「毒劇及び劇物取締法」(昭和 25 年法律第 303 号) 等) が挙げられること。

(5) 「製造しようとする特定細胞加工物の種類」欄について

特定細胞加工物の製造に使用する細胞に応じて、該当する項目をチェックすること。

「動物の細胞に培養その他の加工を施した特定細胞加工物」とは、動物の細胞を構成細胞として含む特定細胞加工物が該当し、加工の過程で動物の細胞を共培養する目的で用いる場合はこの限りではない。

「添付書類」について

(1) 細胞培養加工施設の構造設備に関する書類

細胞培養加工施設の構造設備に関する書類には次の図面を含めること。

イ 細胞培養加工施設付近略図

周囲の状況がわかるものであること。例えば、航空写真が挙げられる。

ロ 細胞培養加工施設の敷地内の建物の配置図又は建物の平面図

細胞培養加工施設と同一敷地内にある建物を全て記載するものであるが、例えば、建物の一部を細胞培養加工施設として用いる場合、当該建物のフロアのどの位置に細胞培養加工施設が所在しているかを示す図面は必要であるが、細胞培養加工施設と関連のない部分の詳細な図面は含めなくても差し支えない。

ハ 細胞培養加工施設平面図

許可申請に係る細胞培養加工施設の範囲を明示し、製造工程、試験検査及び保管に必要な室名及び面積が識別できるものであること。例えば、表示例として、窓、出入口、事務室、秤量室、調製室(混合、溶解、ろ過等)、充てん室、閉そく室、包装室、試験検査室、原料等の倉庫等製造工程に必要な室名を表示すること。また清浄度管理区域及び無菌操作等区域を図示すること。

ニ その他参考となる図面

その他参考となる図面としては、主要な製造用機器器具と試験用機器器具の配置を含む図面が挙げられる。また、製造しようとする特定細胞加工物の製造工程のフロー図を含めること。他に厚生局で指示する書類として、例えば、医薬品医療機器法第 23 条の 22 第 1 項の許可を受けた製造所に係る平面図が挙げられる。

(2) 登記事項証明書

法人の場合、法人の履歴事項全部証明書又は現在事項全部証明書を提出すること。

(3) その他

細胞培養加工施設(許可)の情報の公表に関する同意書に署名し添付すること。

## II 特定細胞加工物製造届出書の記載要領等（様式第 27）

※ 届出者が法人にあっては、登記事項証明書に記載されている名称・主たる事務所と代表者の氏名を記載すること。

「1 細胞培養加工施設及びその内容」欄について

(1) 「届出をする者の区分」について

「病院に設置されるもの」、「診療所に設置されるもの」、「医薬品医療機器法第 23 条の 22 第 1 項の許可を受けた製造所」、「移植に用いる造血幹細胞の適切な提供の推進に関する法律第 30 条の臍帯血供給事業の許可を受けた者であって、臍帯血供給事業の用に供するもの」のいずれかをチェックすること。

(2) 「細胞培養加工施設の名称」、「細胞培養加工施設の所在地」欄について

病院又は診療所の手術室等を細胞培養加工施設とする場合は、例えば、医療機関名に手術室を付記すること。細胞培養加工施設の所在地は、例えば、建物の一部を細胞培養加工施設として用いる場合、細胞培養加工施設のある階数まで記載すること。

(3) 「施設管理者に関する事項」欄について

施設管理者の略歴については、医師又は歯科医師の場合は、それを示す資格及び略歴を簡潔に記載すること。それ以外の場合は、特定細胞加工物に係る生物学的知識を有することを示す職歴、実務経験、管理経験、取得資格、著書、研究実績等を記載すること。

(4) 「業務を行う役員の氏名（法人の場合）」欄について

- ・合名会社にあっては、定款に別段の定めがないときは社員全員
- ・合資会社にあっては、定款に別段の定めがないときは無限責任社員全員
- ・合同会社にあっては、定款に別段の定めがないときは社員全員
- ・株式会社（特例有限会社を含む。）にあっては、会社を代表する取締役及び特定細胞加工物の製造の届出に係る業務を担当する取締役。ただし、委員会設置会社にあっては、代表執行役及び特定細胞加工物の製造の届出に係る業務を担当する執行役。
- ・外国会社にあっては、会社法第 817 条にいう代表者
- ・医療法人・公益法人・協同組合等（学校法人、独立行政法人等を含む）にあっては理事全員。ただし、特定細胞加工物の製造に係る業務を担当しない理事を除く。

(5) 「届出をする者（法人にあっては、その業務を行う役員を含む。）の停止事由」欄について

「関係法令又はこれに基づく処分に違反したこと」欄に該当する関係法令には、「移植に用いる造血幹細胞の適切な提供の推進に関する法律」（平成 24 年法律第 90 号）若しくは医薬品医療機器法、その他薬事に関する法令で再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行令第 3 条の各号に定める法令（「大麻取締法」（昭和 23 年法律第 124 号）、「毒劇及び劇物取締法」（昭和 25 年法律第 303 号）等）が挙げられること。

- (6) 「製造しようとする特定細胞加工物の種類」欄について  
特定細胞加工物の製造に使用する細胞に応じて、該当する項目をチェックすること。  
「動物の細胞に培養その他の加工を施した特定細胞加工物」とは、動物の細胞を構成細胞として含む特定細胞加工物が該当し、加工の過程で動物の細胞を共培養する目的で用いる場合はこの限りではない。

「添付書類」について

(1) 細胞培養加工施設の構造設備に関する書類

細胞培養加工施設の構造設備に関する書類には次の図面を含めること。

イ 細胞培養加工施設付近略図

周囲の状況がわかるものであること。例えば、航空写真が挙げられる。

ロ 細胞培養加工施設の敷地内の建物の配置図又は建物の平面図

細胞培養加工施設と同一敷地内にある建物を全て記載するものであるが、例えば、建物の一部を細胞培養加工施設として用いる場合、当該建物のフロアのどの位置に細胞培養加工施設が所在しているかを示す図面は必要であるが、細胞培養加工施設と関連のない部分の詳細な図面は含めなくても差し支えない。また例えば、建物の一部を占める診療所内に細胞培養加工施設を設置する場合、当該建物中にある診療所と関連のない部分の図面は含めなくても差し支えない。

ハ 細胞培養加工施設平面図

製造工程に必要な室名及び面積が識別できるものであること。例えば、表示例として、窓、出入口、事務室、秤量室、調製室（混合、溶解、ろ過等）、充てん室、閉そく室、包装室、試験検査室、原料等の倉庫等製造工程に必要な室名を表示すること。また清浄度管理区域及び無菌操作等区域を図示すること。

ニ その他参考となる図面

その他参考となる図面としては、主要な製造用機器器具と試験用機器器具の配置を含む図面が挙げられる。また、製造しようとする特定細胞加工物の製造工程のフロー図を含めること。他に厚生局で指示する書類として、例えば、病院の開設届に係る平面図、医薬品医療機器等法第23条の22第1項の許可を受けた製造所に係る平面図が挙げられる。

(2) 登記事項証明書

法人の場合、法人の履歴事項全部証明書又は現在事項全部証明書を提出すること。

(3) 許可証の写し

医薬品医療機器法第23条の22第1項の許可又は移植に用いる造血幹細胞の適切な提供の推進に関する法律（平成24年法律第90号）第30条の許可を受けている場合は、添付すること。

(4) その他

細胞培養加工施設（届出）の情報の公表に関する同意書に署名し添付すること。

## 再生医療等提供基準チェックリスト

### 1. 細胞培養加工施設以外の項目について

番号	確認事項	対応する 条項等	確認欄
<b>省令第5条（人員）</b>			
1	第1種再生医療等又は第2種再生医療等の提供を行う医療機関は、実施責任者を置いているか。また実施責任者は医師又は歯科医師であって、実施する再生医療等の対象となる疾患及び当該疾患に関連する分野について、科学的知見並びに経験及び知識を有しているか。また、研究として再生医療等を行う場合には、研究に関する倫理について十分な教育及び訓練を受けているか。	第1項 第2項	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
<b>省令第6条（構造設備その他の施設）</b>			
2	第1種再生医療等又は第2種再生医療等の提供を行う医療機関は、救急医療を行うために必要な施設又は設備を有しているか。ただし、他の医療機関と連携することにより、必要な体制があらかじめ確保されている場合はこの限りでない。		<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
<b>省令第7条（細胞の入手）</b>			
再生医療等を行う医師又は歯科医師は、再生医療等に用いる細胞が、次に掲げる要件（番号3～18）を満たしていることを確認しなければならない。 (省令7条各号の記載内容については、医政研発1031第1号（平成31年4月1日最終改正）課長通知の内容を満たしているか。)			
3	細胞提供者からの細胞の提供又は動物の細胞の採取が行われる医療機関等は以下の要件を満たしているか。 ・適切に細胞の提供を受け又は動物の細胞の採取をし、当該細胞の保管に当たり必要な管理を行っていること。 ・細胞の提供を受けること又は動物の細胞の採取をすること並びに当該細胞の保管に関する十分な知識及び技術を有する者を有していること。	第1号	<input type="checkbox"/>
4	細胞提供者の健康状態、年齢その他の事情を考慮した上で、当該細胞提供者の選定がなされているか。	第2号	<input type="checkbox"/>
5	細胞提供者の適格性の判定に際し、既往歴の確認、診察、検査等を行っているか。	第3号	<input type="checkbox"/>
6	細胞の提供を受けた後に、感染症の感染後、検査をしても感染を証明できない期間があることを勘案し、検査方法、検査項目等に応じて、可能な範囲で、適切な時期に再検査を実施しているか。	第4号	<input type="checkbox"/>

7	<u>死亡した者から細胞を採取する場合、遺族に対して、細胞の用途その他の採取に関し必要な事項について文書により適切な説明を行い、文書により同意を得ているか。</u>	第 5 号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
8	細胞提供を受ける際に、細胞提供者に対し、できる限り平易な表現を用い、文書により適切な説明を行い、文書にて同意を得ることとされているか。	第 6 号	<input type="checkbox"/>
9	<u>細胞提供者の代諾者の同意を得る場合、できる限り平易な表現を用い、文書により適切な説明を行い、文書にて同意を得ることとされているか。又、代諾者の同意に関する記録及び代諾者と細胞提供者との関係についての記録が作成されているか。</u>	第 7 号 第 8 号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
10	細胞提供者又は代諾者が同意した場合、当該細胞の提供に係る同意があつた後、少なくとも 30 日間は、その同意を撤回することができる機会が確保されているか。	第 9 号	<input type="checkbox"/>
11	<u>人の受精胚の提供を受ける場合、細胞提供者に対し、少なくとも 30 日間は人の胚性幹細胞の樹立に供することなく医療機関において当該細胞を保管し、細胞提供者に対し、当該者が同意を撤回することができる機会が確保されているか。</u>	第 10 号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
12	<u>人の受精胚の提供を受ける場合、受精胚は、必要な要件を満たしているか。</u>	第 11 号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
13	細胞の提供は無償で行われているか。	第 12 号	<input type="checkbox"/>
14	細胞の提供を受ける際に、微生物等による汚染を防ぐために必要な措置が講じられているか。	第 13 号	<input type="checkbox"/>
15	提供を受けた細胞は、微生物等による汚染及び微生物等の存在に関する検査を行い、これらが検出されないことを必要に応じ確認しているか。	第 14 号	<input type="checkbox"/>
16	<u>細胞の採取を行う場合、細胞の採取を優先し、医学的処置、手術及び他の治療の方針を変更することにより採取された細胞でないこととなっているか。</u>	第 15 号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
17	<u>動物の細胞を用いる場合、必要な要件を満たしているか。</u>	第 16 号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
省令第 33 条（再生医療等を受ける者以外の者から細胞の採取を行う場合に同意が必要な場合）			

18	<u>同意を得ることが困難な者から細胞採取を行う場合、必要な要件を満たしているか。</u>	第1号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
----	---	-----	---

※省令第8条は細胞培養加工施設に関する項目が多岐に及ぶため後述			
省令第8条の3（多施設共同研究）			
19	<u>再生医療等を多施設共同として行う場合、代表管理者が選任されているか。</u>	第1項	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
省令第8条の4（研究計画書）			
20	<u>研究として再生医療等を行う場合、省令8条の4各号に掲げる事項を記載した研究計画書が作成されているか。</u>		<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
省令第8条の5（モニタリング）			
21	<u>研究として再生医療等を行う場合、研究計画書ごとにモニタリングに関する一の手順書が作成されているか。</u>	第1項	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
省令第8条の6（監査）			
22	<u>研究として再生医療等を行う場合、必要に応じて、研究計画書ごとに監査に関する一の手順書が作成されているか。</u>	第1項	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
省令第8条の8（利益相反管理計画の作成等）			
23	<u>研究として再生医療等を行う場合、第1項各号に掲げる関与についての適切な取扱いの基準（以下「利益相反管理基準」という。）を定めているか。</u>	第1項	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
24	<u>利益相反管理基準に基づく報告書の内容を踏まえ、第1項の関与についての適切な取扱いの方法を具体的に定めた計画（以下「利益相反管理計画」という。）を作成しているか。</u>	第3項	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
省令第9条（再生医療等を行う医師又は歯科医師の要件）			
25	<u>再生医療等を行う医師又は歯科医師が専門的知識や臨床経験を有しているか。また、研究として再生医療等を行う場合には、研究に関する倫理について教育及び訓練を受けているか。</u>		<input type="checkbox"/>

省令第 10 条（再生医療等を行う際の責務）			
26	医師又は歯科医師は、再生医療等を行う際は、安全性及び妥当性について、科学的文献その他の関連する情報又は十分な実験の結果に基づき、倫理的及び科学的観点から検討しているか。	第 1 項	<input type="checkbox"/>
27	医師又は歯科医師は、 <u>特定細胞加工物を用いる場合</u> 、特定細胞加工物製造事業者に特定細胞加工物の製造を行わせる際に、特定細胞加工物概要書に従った製造が行われるよう、必要な指示をしているか。	第 2 項	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
28	医師又は歯科医師は、 <u>特定細胞加工物を用いる場合</u> 、特定細胞加工物が特定細胞加工物概要書に従って製造されたものか確認する等により、当該特定細胞加工物の投与の可否について決定することになっているか。	第 3 項	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
省令第 11 条（再生医療等を行う際の環境への配慮）			
29	医師又は歯科医師は、 <u>環境に影響を及ぼすおそれのある再生医療等を行う場合には</u> 、環境へ悪影響を及ぼさないよう必要な配慮をしているか。		<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
省令第 12 条（再生医療等を受ける者の選定）			
30	研究として再生医療等を行う場合、病状、年齢その他の事情を考慮した上で、再生医療等を受ける者の選定をしているか。 (被験者保護の観点から適切かどうか。)		<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
省令第 13 条（再生医療を受ける者に対する説明及び同意）			
31	再生医療等を受ける者に対し、文書による同意を得ることにしているか。	第 1 項	<input type="checkbox"/>
	以下の事項（32—54）について、できる限り平易な表現を用い、文書により説明しているか。 (省令第 13 条第 2 項各号の記載内容については、医政研発 1031 第 1 号（平成 31 年 4 月 1 日最終改正）課長通知の内容を満たしているか。)	第 2 項	
32	提供する再生医療等の名称及び厚生労働大臣に再生医療等提供計画を提出している旨	第 1 号	<input type="checkbox"/>
33	再生医療等を提供する医療機関の名称並びに当該医療機関の管理者、実施責任者及び再生医療等を行う医師又は歯科医師の氏名（再生医療等を多施設共同研究として行う場合にあっては、代表管理者の氏名及び当該再生医療等を行う他の医療機関の名称及び当該医療機関の管理者の氏名を含む。）	第 2 号	<input type="checkbox"/>

34	提供される再生医療等の目的及び内容	第3号	<input type="checkbox"/>
35	当該再生医療等に用いる細胞に関する情報	第4号	<input type="checkbox"/>
36	再生医療等を受ける者として選定された理由（研究として再生医療等を行う場合に限る。）	第5号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
37	当該再生医療等の提供により予期される利益及び不利益	第6号	<input type="checkbox"/>
38	再生医療等を受けることを拒否することは任意であること。	第7号	<input type="checkbox"/>
39	同意の撤回に関する事項	第8号	<input type="checkbox"/>
40	再生医療等を受けることを拒否すること又は同意を撤回することにより不利益な取扱いを受けないこと。	第9号	<input type="checkbox"/>
41	研究に関する情報公開の方法（研究として再生医療等を行う場合に限る。）	第10号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
42	再生医療等を受ける者又は代諾者の求めに応じて、研究計画書その他の研究の実施に関する資料を入手又は閲覧できる旨及びその入手又は閲覧の方法（研究として再生医療等を行う場合に限る。）	第11号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
43	再生医療等を受ける者の個人情報の保護に関する事項	第12号	<input type="checkbox"/>
44	試料等の保管及び廃棄の方法	第13号	<input type="checkbox"/>
45	研究に対する第8条の8第1項各号に規定する関与に関する状況（研究として再生医療等を行う場合に限る。）	第14号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
46	苦情及び問合せへの対応に関する体制	第15号	<input type="checkbox"/>
47	当該再生医療等の提供に係る費用に関する事項	第16号	<input type="checkbox"/>
48	他の治療法の有無及び内容並びに他の治療法により予期される利益及び不利益との比較	第17号	<input type="checkbox"/>

49	当該再生医療等の提供による健康被害に対する補償に関する事項（研究として再生医療等を行う場合に限る。）	第 18 号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
50	再生医療等を受ける者の健康、子孫に受け継がれ得る遺伝的特徴等に関する重要な知見が得られる可能性がある場合には、当該者に係るその知見（偶発的所見を含む。）の取扱い	第 19 号	<input type="checkbox"/>
51	再生医療等を受ける者から取得された試料等について、当該者から同意を受ける時点では特定されない将来の研究のために用いられる可能性又は他の医療機関に提供する可能性がある場合には、その旨と同意を受ける時点において想定される内容	第 20 号	<input type="checkbox"/>
52	当該再生医療等の審査等業務を行う認定再生医療等委員会における審査事項その他当該再生医療等に係る認定再生医療等委員会に関する事項	第 21 号	<input type="checkbox"/>
53	研究に用いる医薬品等の製造販売をし、若しくはしようとする医薬品等製造販売業者又はその特殊関係者による研究資金等の提供を受けて研究を行う場合においては臨床研究法第 32 条に規定する契約の内容（研究として再生医療等を行う場合に限る。）	第 22 号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
54	その他当該再生医療等の提供に関し必要な事項	第 23 号	<input type="checkbox"/>
省令第 14 条（再生医療を受ける者の代諾者に対する説明及び同意）			
55	代諾者に対する説明及び同意についても上記（省令第 13 条）の項目を満たしているか。	第 1 項	<input type="checkbox"/>
56	代諾者の同意を得た場合には、代諾者の同意に関する記録及び代諾者と再生医療等を受ける者との関係についての記録を作成しているか。	第 2 項	<input type="checkbox"/>
省令 32 条（再生医療を行う場合に説明及び同意が不要な場合）			
57	同意を得ることが困難な者に再生医療等を行う場合、必要な要件を満たしているか。	第 1 号	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
省令第 15 条（細胞の安全性に関する疑義が生じた場合の措置）			
58	細胞提供者又は細胞を採取した動物の遅発性感染症の発症の疑いその他の当該細胞の安全性に関する疑義が生じたことを知った際に、安全性の確保等を図るために必要な措置をとることとされているか。また、がん等の遅発性の有害事象発生を観察するためのフォローアップ計画が策定されているか。		<input type="checkbox"/>
省令第 16 条（試料の保管）			

59	再生医療等を受ける者が感染症を発症した場合等の原因の究明のため、細胞提供者又は細胞を採取した動物の細胞の一部等の試料を一定期間保管することとされているか。ただし、保管しないこと又は保管できないことについて、採取した細胞が微量である場合その他合理的な理由がある場合には、この限りでない。	第1項	<input type="checkbox"/>
60	再生医療等を受ける者が感染症を発症した場合等の原因の究明のため、当該再生医療等に用いた細胞加工物の一部について、一定期間保管することとされているか。ただし、保管しないこと又は保管できないことについて、細胞加工物が微量である場合その他合理的な理由がある場合には、この限りでない。	第2項	<input type="checkbox"/>
61	前2項の規定により試料又は細胞加工物の一部を保管しようとするときは、あらかじめ、これらの保管期間終了後の取扱いを定めて、これらの定めにより必要な措置を講じることとされているか。	第3項	<input type="checkbox"/>
省令第17条（疾病等の発生の場合の措置）			
62	再生医療等の提供によるものと疑われる疾病、障害若しくは死亡又は感染症の発生を知ったときは、速やかにその旨を再生医療等の提供を行う医療機関の管理者に報告することとされているか。 報告を受けた再生医療等の提供を行う医療機関の管理者は、当該再生医療等を多施設共同研究として行っている場合は、当該報告の内容を速やかに代表管理者に通知することとされているか。		<input type="checkbox"/>
省令第35条（認定再生医療等委員会への疾病等の報告）			
63	再生医療等の提供によるものと疑われる疾病、障害若しくは死亡又は感染症の発生を知ったとき、認定再生医療等委員会に報告することとされているか。		<input type="checkbox"/>
省令第36条（厚生労働大臣への疾病等の報告）			
64	再生医療等の提供によるものと疑われる疾病、障害若しくは死亡又は感染症の発生を知ったとき、厚生労働大臣に報告することとされているか。		<input type="checkbox"/>
省令第18条（再生医療等の提供終了後の措置等）			
65	再生医療等の提供を終了した後においても、安全性及び科学的妥当性の確保の観点から、再生医療等の提供による疾病等の発生についての適切な期間の追跡調査、効果についての検証その他の必要な措置を講ずるよう努めることとされているか。		<input type="checkbox"/>
66	また、その結果を省令第17条第1項各号に掲げる場合の区分に応じ当該各号に定める者に対し、報告することとされているか。		<input type="checkbox"/>
省令第19条（再生医療等を受ける者に関する情報の把握）			

67	再生医療等の提供に起因するものと疑われる疾病等の発生の場合に当該疾病等の情報を把握できるよう、及び細胞加工物に問題が生じた場合に再生医療等を受けた者の健康状態等が把握できるよう、あらかじめ適切な措置を講じることとされているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 20 条（実施状況の確認）</b>			
68	以下に定める者が、再生医療等がこの省令、再生医療等提供計画及び研究計画書（研究として再生医療等を行う場合に限る。）に従い、適正に行われていることを隨時確認するとともに、必要に応じて再生医療等の中止又は適正な実施を確保するために必要な措置を講じることとされているか。 (1) 第 1 種再生医療等又は第 2 種再生医療等を行っている場合、再生医療等の提供を行う医療機関の管理者及び実施責任者 (2) 第 3 種再生医療等を行っている場合、再生医療等の提供を行う医療機関の管理者	第 1 項	<input type="checkbox"/>
69	実施責任者が、再生医療等の提供を行う医療機関の管理者に対して、再生医療等の提供の状況について、隨時報告することとされているか。	第 2 項	<input type="checkbox"/>
<b>省令第 20 条の 2（不適合の管理）</b>			
70	以下に定める者が、再生医療等がこの省令又は再生医療等提供計画に適合していない状態であると知ったときは、速やかにその旨を再生医療等の提供を行う医療機関の管理者に報告することとされているか。 (1) 第 1 種再生医療等又は第 2 種再生医療等を行っている場合、再生医療等の提供を行う医療機関の管理者及び実施責任者 (2) 第 3 種再生医療等を行っている場合、再生医療等の提供を行う医療機関の管理者 報告を受けた再生医療等の提供を行う医療機関の管理者は、当該再生医療等を多施設共同研究として行っている場合は、当該報告の内容を速やかに代表管理者に通知することとされているか。	第 2 項 第 3 項	<input type="checkbox"/>
71	不適合であって、特に重大なものが判明した場合においては、速やかに認定再生医療等委員会の意見を聴くこととされているか。	第 4 項	<input type="checkbox"/>
<b>省令第 21 条（再生医療等を受ける者に対する健康被害の補償を行う場合）</b>			
72	研究として再生医療等を行う場合、再生医療等を受ける者に対する健康被害の補償のために必要な措置を講じているか。	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 課当なし	<input type="checkbox"/>
<b>省令第 22 条（細胞提供者等に対する補償）</b>			
73	再生医療等の提供を行う医療機関の管理者又は再生医療等に用いる細胞の提供を受ける医療機関等の管理者は、細胞提供者が再生医療等を受ける者以外の者である場合、当該細胞の提供に伴い生じた健康被害	第 1 項	<input type="checkbox"/>

	の補償のために、保険への加入その他の必要な措置を講じているか。		<input type="checkbox"/> 該当なし
74	<u>研究として再生医療等を行う場合、再生医療等の提供を行う医療機関の管理者は、当該再生医療等の提供に伴い生じた健康被害の補償のために、保険への加入その他の必要な措置を講じているか。</u>	第2項	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし
省令第23条（細胞提供者等に関する個人情報の取扱い）			
75	細胞提供者及び再生医療等を受ける者に関する個人情報を保有する者が、保有する個人情報について匿名化を行う場合にあっては、必要な場合に特定の個人を識別できる情報を保有しつつ行った上で、当該個人情報を取り扱うこととされているか。		<input type="checkbox"/>
省令第25条（教育又は研修）			
76	再生医療等の提供を行う医療機関の管理者又は実施責任者は、再生医療等を適正に行うために定期的に教育又は研修の機会を確保しているか。	第1項	<input type="checkbox"/>
77	再生医療等を行う医師又は歯科医師その他の再生医療等に従事する者が、再生医療等を適正に行うために定期的に適切な教育又は研修を受け、情報収集に努めることとされているか。	第2項	<input type="checkbox"/>
省令第26条（苦情及び問合せへの対応）			
78	再生医療等の提供を行う医療機関の管理者が、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を行うこととされているか。		<input type="checkbox"/>
省令第26条の3（個人情報の取扱い）			
79	<u>研究として再生医療等を行う場合、再生医療等の提供を行う医療機関の管理者は、個人情報の適正な取扱い方法を具体的に定めた実施規定を定めているか。</u>		<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 該当なし

以下（番号 80～84）、再生医療等提供基準の審査項目には該当しないが、再生医療等提供機関に求められる事項

番号	確認事項	対応する 条項等	確認欄
省令第 34 条（再生医療等に関する記録及び保存）			
80	再生医療等に関する記録は、再生医療等を受けた者ごとに記録し保存することとなっているか。		<input type="checkbox"/>
省令第 37 条（認定再生医療等委員会への定期報告）			
81	再生医療等の提供状況を認定再生医療等委員会に定期的に報告することとなっているか。		<input type="checkbox"/>
省令第 38 条（厚生労働大臣への定期報告）			
82	再生医療等の提供状況を厚生労働大臣に定期的に報告することとなっているか。		<input type="checkbox"/>
省令第 40 条（認定再生医療等委員会の審査等業務に係る契約）			
83	審査等業務を行わせることとした認定再生医療等委員会と、あらかじめ文書により契約を締結しているか。		<input type="checkbox"/>
省令第 41 条（講じた措置についての認定再生医療等委員会への報告）			
84	認定再生医療等委員会から意見を受けて講じた再生医療等提供計画の変更その他の措置について、当該委員会に報告を行うこととなっているか。		<input type="checkbox"/>

## 2. 細胞培養加工施設の項目について

番号	確認事項	対応する 条項等	確認欄
<b>省令第 8 条（特定細胞加工物の製造及び品質管理の方法）</b>			
85	当該特定細胞加工物の名称、構成細胞及び製造方法等を記載した特定細胞加工物概要書が作成されているか。	第 1 項	<input type="checkbox"/>
	再生医療等の提供を行う医療機関の管理者は、特定細胞加工物製造事業者に、法第 44 条（※）に規定する特定細胞加工物製造事業者の業務に関し遵守すべき事項に従って細胞培養加工施設における特定細胞加工物の製造及び品質管理を行わせているか。	第 2 項	
※以下、法第 44 条に規定する項目			
<b>省令第 92 条（品質リスクマネジメント）</b>			
86	製造管理及び品質管理を行う際に、品質リスクマネジメントの活用を考慮しているか。（細胞加工に用いる重要な原材料の品質管理受け入れ基準等を設けているか。また、加工に用いるウイルスベクターやプラスミド、タンパク質、mRNA などの品質試験結果を保管しているか）		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 93 条（製造部門及び品質部門）</b>			
87	施設管理者の監督の下に、製造管理に係る部門及び品質管理に係る部門を置いているか。	第 1 項	<input type="checkbox"/>
88	品質部門は製造部門から独立しているか。	第 2 項	<input type="checkbox"/>
<b>省令第 94 条（施設管理者）</b>			
89	施設管理者が、製造・品質管理業務を適切に総括及び管理監督できる体制が構築されているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 95 条（職員）</b>			
90	業務責任者の適切な配置がなされているか。また、製造・品質管理業務に従事する職員の人員を十分に確保し、その責務及び管理体制を文書により適切に定めているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 96 条（特定細胞加工物標準書）</b>			
91	特定細胞加工物ごとに、特定細胞加工物標準書を細胞加工施設ごとに作成し、保管するとともに、品質部門の承認を受けているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 97 条（手順書等）</b>			

92	細胞培養加工施設ごとに、衛生管理基準書、製造管理基準書及び品質管理基準書を作成し、これを保管しているか。	第1項 第2項 第3項	<input type="checkbox"/>
93	<p>次に掲げる手順に関する文書を細胞培養加工施設ごとに作成し、これを保管しているか。</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>① 細胞培養加工施設からの特定細胞加工物の提供の管理に関する手順</li> <li>② 省令第102条の検証又は確認に関する手順</li> <li>③ 特定細胞加工物の品質の照査に関する手順</li> <li>④ 省令第104条の変更の管理に関する手順</li> <li>⑤ 省令第105条の逸脱の管理に関する手順</li> <li>⑥ 品質等に関する情報及び品質不良等の処理に関する手順</li> <li>⑦ 重大事態報告等に関する手順</li> <li>⑧ 自己点検に関する手順</li> <li>⑨ 教育訓練に関する手順</li> <li>⑩ 文書及び記録の管理に関する手順</li> <li>⑪ その他製造管理及び品質管理を適正かつ円滑に実施するために必要な手順</li> </ul>	第4項	<input type="checkbox"/>
94	特定細胞加工物製造事業者は、特定細胞加工物標準書、衛生管理基準書、製造管理基準書、品質管理基準書及び手順書を細胞培養加工施設に備え付けているか。	第5項	<input type="checkbox"/>
<b>省令第98条（特定細胞加工物の内容に応じた構造設備）</b>			
95	細胞培養加工施設の構造設備は、製造する特定細胞加工物の内容に応じ、適切なものであるか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第99条（製造管理）</b>			
96	製造部門に、手順書等に基づき、製造管理に係る業務を適切に行わせているか。特定細胞加工物に係る記録は、適切に保管されているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第100条（品質管理）</b>			
97	品質部門に、手順書等に基づき特定細胞加工物の品質管理に係る業務を計画的かつ適切に行わせているか。また、特定細胞加工物に係る記録は、適切に保管されているか。さらに、手順書等に基づき、製造部門から報告された製造管理に係る確認の結果をロットごとに確認させているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第101条（特定細胞加工物の取扱い）</b>			
98	品質部門に、製造管理及び品質管理の結果を適切に評価し、その結果を踏まえ、製造した特定細胞加工物の取扱いについて決定する業務を行わせているか。また、その業務は、当該業務を適正かつ円滑に実施		<input type="checkbox"/>

	し得る能力を有する者にさせているか。さらに、業務を行う者が当該業務を行う際に支障が生ずることがないようにしているか。		
<b>省令第 102 条（検証又は確認）</b>			
99	検証又は確認に関する手順書等に基づき、細胞培養加工施設の構造設備並びに手順、工程その他の製造管理及び品質管理の方法が期待される結果を与えることを検証し、又は期待される結果を与えたことを確認し、これを文書とすることとしているか。また、その検証又は確認の結果に基づき、改善が必要な場合においては、所要の措置を探ることとしているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 103 条（特定細胞加工物の品質の照査）</b>			
100	特定細胞加工物の品質の照査に関する手順書等に基づき、あらかじめ指定した者に、特定細胞加工物の品質の照査を行わせ、照査の結果について確認を受け、その確認の記録を作成・保管しているか。照査の結果に基づき、必要に応じて所要の措置を講じることとしているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 104 条（変更の管理）</b>			
101	製造手順等について、特定細胞加工物の品質に影響を及ぼすおそれのある変更を行う場合においては、変更の管理に関する手順書等に基づき、適切な対応をとることとしているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 105 条（逸脱の管理）</b>			
102	製造手順等からの逸脱が生じた場合は、逸脱の管理に関する手順書等に基づき、適切な対応をとることとしているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 106 条（品質等に関する情報及び品質不良等の処理）</b>			
103	特定細胞加工物に係る品質等に関する情報を得た場合は、品質情報及び品質不良等の処理に関する手順書等に基づき、適切な対応をとることとしているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 107 条（重大事態報告等）</b>			
104	特定細胞加工物の安全性の確保に重大な影響を及ぼすおそれがある事態が生じた場合には、必要な措置等を講ずるとともに、その旨を速やかに当該特定細胞加工物製造事業者が製造した特定細胞加工物の提供先の再生医療等提供機関及び厚生労働大臣に報告することとしているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 108 条（自己点検）</b>			
105	自己点検に関する手順書等に基づき、定期的な自己点検等の業務を適切に行うこととしているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 109 条（教育訓練）</b>			
106	教育訓練に関する手順書等に基づき、製造管理及び品質管理等に関する必要な教育訓練を行うこととしているか。		<input type="checkbox"/>
<b>省令第 110 条（文書及び記録の管理）</b>			

107	文書及び記録の管理に関する手順書等に基づき、文書の承認、配付、保管等の業務を適切に行うこととしているか。		<input type="checkbox"/>
-----	--	--	--------------------------

再生医療等の名称：

---

認定再生医療等委員会の名称：

---

※指摘事項、意見等があれば、以下に記載してください。

番号	指摘事項、意見等の記載欄

特定認定再生医療等委員会申請書チエックリスト

自付 年 月 日 申清者名：

卷之三



※ 平成30年改正省令の適用期間：2019年4月1日から2020年3月31日まで。

法:再生医療等の安全性の確保等に関する法律(平成25年法律第85号)

認定再生医療等委員会申請書チェックリスト

付 申清者名





## 細胞培養加工施設の構造設備チェックリスト

細胞培養加工施設の名称 :

記入年月日 : 平成 年 月 日

1	作業所	照明及び換気	<input type="checkbox"/> 適切であり、かつ、清潔である
		常時居住する場所及び不潔な場所との区別	<input checked="" type="checkbox"/> 明確に区別されている
		面積	<input checked="" type="checkbox"/> 作業を行うのに支障のない面積を有している
		防じん、防虫及び防そとのための構造又は設備	<input type="checkbox"/> 有している
		廃水及び廃棄物の処理を要する設備又は器具	<input type="checkbox"/> 備えている
		有毒ガスの処理に要する設備 <u>(いずれかを選択)</u>	<input type="checkbox"/> 有している <input checked="" type="checkbox"/> 有毒ガスを取扱わない
2	作業室	出入口の構造 <u>(いずれかを選択)</u>	<input type="checkbox"/> 屋外に直接面する出入口（非常口を除く）なし <input type="checkbox"/> 上記以外（屋外からの汚染を防止するために必要な構造及び設備を有する）
		出入口及び窓	<input type="checkbox"/> 閉鎖することができる
		排水設備の構造	<input type="checkbox"/> 汚染を防止するために必要な構造である
		天井の構造	<input type="checkbox"/> ごみの落ちるおそれのない構造である
		室内のパイプ、ダクト等の設備 <u>(いずれかを選択)</u>	<input type="checkbox"/> 表面にごみがたまらない構造である <input type="checkbox"/> 上記以外（清掃が容易な構造である）
3	作業室又は作業管理区域	温度及び必要に応じて湿度の維持管理ができる構造及び設備	<input type="checkbox"/> 有している
4	清浄度管理区域	天井、壁及び床の表面	<input type="checkbox"/> なめらかでひび割れがなく、かつ、じんあいを発生しないものである <input type="checkbox"/> 清掃が容易で、消毒液等による噴霧洗浄に耐えるものである
		設備及び器具	<input type="checkbox"/> 減菌又は消毒が可能なものである
		排水設備の構造	<input type="checkbox"/> 有害な廃水による汚染を防止するために適切な構造のものである
		排水口の設置状況 <u>(いずれかを選択)</u>	<input type="checkbox"/> 排水口を設置していない <input type="checkbox"/> 上記以外（作業室の汚染を防止するために必要な構造である）
		天井、壁及び床の表面 <u>(いずれかを選択)</u>	<input type="checkbox"/> なめらかでひび割れがなく、かつ、じんあいを発生しないものであり、清掃が容易で、消毒液等による噴霧洗浄に耐えるものである <input type="checkbox"/> 上記以外（無菌操作が閉鎖式操作で行われ無菌性が確保できるものである）
5	無菌操作等区域	設備及び器具	<input type="checkbox"/> 減菌又は消毒が可能なものである
		排水設備の構造	<input type="checkbox"/> 有害な廃水による汚染を防止するために適切な構造のものである
		排水口の設置	<input type="checkbox"/> 設置していない
		流しの設置	<input type="checkbox"/> 設置していない

6	動物又は微生物を用いる試験を行う区域及び特定細胞加工物の製造に必要なない動物組織又は微生物を取り扱う区域 <u>(いずれかを選択)</u>		<input type="checkbox"/> 特定細胞加工物の製造を行う他の区域から明確に区別されており、かつ、空気処理システムが別系統にされている <input type="checkbox"/> 該当しない
7	無菌操作を行う区域	構造及び設備 <u>(いずれかを選択)</u>	<input type="checkbox"/> フィルターにより処理された清浄な空気を供し、かつ、適切な差圧管理を行うために必要な構造及び設備を有する <input type="checkbox"/> 上記以外（無菌操作が閉鎖式操作で行われ無菌性が確保できる）
8	病原性を持つ微生物を取り扱う区域 <u>(いずれかを選択)</u>		<input type="checkbox"/> 適切な陰圧管理を行うために必要な構造及び設備を有する <input type="checkbox"/> 該当しない
9	無菌操作等区域で使用した器具の洗浄、消毒及び滅菌のための設備並びに廃液等の処理のための設備		<input type="checkbox"/> 有している
10	空気処理システムの構造		<input type="checkbox"/> 微生物等による特定細胞加工物等の汚染を防止するために適切な構造のものである
11	配管、バルブ及びベント・フィルターの構造		<input type="checkbox"/> 使用の目的に応じ、容易に清掃又は滅菌ができる
12	製造又は試験検査に使用する動物を管理する施設 <u>(いずれかを選択)</u>		<input type="checkbox"/> 動物を管理する施設を備えている <input type="checkbox"/> 使用動物を検査する区域が、他の区域から隔離されている <input type="checkbox"/> 害虫の侵入のおそれのない飼料の貯蔵設備を有している <input type="checkbox"/> 製造に使用する動物の飼育室と試験検査に使用する動物の飼育室をそれぞれ有している <input type="checkbox"/> 使用動物の飼育室は、他の区域と空気処理システムが別系統にされている（野外での飼育が適当と認められる動物以外の場合のみ必須） <input type="checkbox"/> 接種室は動物の剖検室と分離されている（使用動物に抗原等を接種する場合のみ必須） <input type="checkbox"/> 動物を管理する施設は備えていない
13	貯蔵設備		<input type="checkbox"/> 特定細胞加工物等及び資材を区分して、衛生的かつ安全に貯蔵するために必要な設備を有する <input type="checkbox"/> 恒温装置、温度計その他必要な計器を備えたものである
14	試験検査の設備及び器具 (施設内の設備を使用し、かつ他の試験検査設備又は試験検査機関等を使用する場合は、両方を選択)		<input type="checkbox"/> 施設内に備えている <input type="checkbox"/> 密封状態検査の設備及び器具を備えている (密封状態検査を行う必要がある場合のみ必須) <input type="checkbox"/> 異物検査の設備及び器具を備えている <input type="checkbox"/> 特定細胞加工物等及び資材の理化学試験の設備及び器具を備えている <input type="checkbox"/> 無菌試験の設備及び器具を備えている <input type="checkbox"/> 発熱性物質試験の設備及び器具を備えている (発熱性物質試験を行う必要がある場合のみ必須) <input type="checkbox"/> 生物学的試験の設備及び器具を備えている (生物学的試験を行う必要がある場合のみ必須) <input type="checkbox"/> 他の試験検査設備又は試験検査機関等を利用する