



事務連絡
平成20年3月12日

各 都道府県
特別区
政令市 衛生主管部（局）薬務主管課 御中

厚生労働省医薬食品局審査管理課
医療機器審査管理室

ヒト（自己）由来細胞・組織加工医薬品等の品質及び安全性の確保
に関する指針に係るQ&Aについて

ヒト（自己）由来細胞・組織加工医薬品等の品質及び安全性の確保に関する指針については、平成20年2月8日付薬食発第0208003号厚生労働省医薬食品局長通知「ヒト（自己）由来細胞や組織を加工した医薬品又は医療機器の品質及び安全性の確保について」により示しているところですが、今般、別添のとおりQ&Aを作成しましたので、貴管下関係業者等に対し周知願います。

ヒト(自己)由来細胞・組織加工医薬品等の品質及び安全性の確保に関する指針に係るQ&A

番号	指針案の項目	質問	回答
1. 目的			
1 はじめに 2.	確認申請に必要なデータは、実際の生産での数値を必要とされるのか。	実際の患者由来の細胞・組織を用いたデータは必ずしも必要としない。患者以外の細胞・組織(モデル試験検体)を原材料として得たデータを用いてもよいが、その場合には患者由来の細胞・組織を用いた場合へ外挿することの妥当性について説明が必要である。	
4ページ 第1章 第1 目的	本指針において提示される内容は確認申請を念頭においたものか。	本指針は、ヒト細胞・組織を加工した医薬品又は医療機器の品質及び安全性の確保のために必要な基本的要件を定めたものであり、確認申請だけではなく承認申請も念頭においている。確認申請の場合、申請に当たつて添付するべき資料について本指針に示された要件や内容の深さをすべて充たすことを必ずしも求めている訳ではない。品質及び安全性の確保のための必要十分な資料は治験の進行とともに本指針に沿って充実整備されることを前提に、確認申請ではその趣旨に適う必要条件を充たし、合理的に作成された適切な資料を提出する必要がある。	
2	本指針は誰が参考にすべきか。	医薬品や医療機器の研究開発や申請等を実施する企業、研究者のみならず、審査や評価に当たる者に対しても本指針は参考となる。	
3	自己と同種の二つの指針があるが、自己と同種の違いについて、特に留意すべき点は何か。	両者の根本的な差異は、自己由来の細胞・組織を用いる場合には、その細胞・組織を介する感染症伝播のリスク及び免疫学的な問題が理論上無いことである。しかし、自己由来であっても、製造工程におけるクロスコンタミネーションの問題や製造従事者、医療従事者の安全上の問題は同種由来の場合と同様に存在する。また、培養工程においてウイルスが繁殖するリスクを考慮することが必要な場合もある。さらに自己由来の場合、個別製品の製造となるので、それらの品質のばらつきを最小限度にとどめる工夫が必要な反面、製品レベルでの各種試験の実施に試験検体の量的制約がある。それらに留意した合理的な品質確保方策(製造工程のより厳密な恒常性維持・管理など)を採用する必要がある。なお、自己由来であっても、遺伝子改変細胞の場合には相応の留意が必要である。	
4			

2. 定義	4ページ 第1章 第2章 定義 4		自己細胞の指針の場合、「ドナー」は、「患者」と同義か。 実際の治療においては患者がドナーとなる。開発段階等において、試験製造を行う場合には、患者以外のドナーから採取した細胞・組織を使用する場合も想定される。
3. ドナーの安全性確保のために必要な試験検査の具体例			
4	4ページ 第2章 製造方法 第1 原材料及び製造関連物質 1 目的とする細胞・組織 (1)生物学的構造・機能特徴と選択理由	細胞・組織のすべてに試験を実施する必要はあるか。また、表現型や遺伝型の試験法の仕表例は何か(第2の3)にも共通。	少数の試験検体を用いたデータを示すことである。また、ここにあげた指標は例として示したものであり、全ての指標について解説する必要はない。申請者が用いようとする細胞・組織の特性にあわせてケースバイケースで選択すればよいが、選択の妥当性については明らかにする必要がある。試験法の例としては、細胞特異的表面マーカー、産生物質等の表現型・核型分析、継列型反復配列、遺伝子発現プロファイル等の遺伝型の指標がある。
5	4ページ 第2章 製造方法 第1 原材料及び製造関連物質 1 目的とする細胞・組織 (1)生物学的構造・機能特徴と選択理由	遺伝型の指標を解析することを求めているが、例えば原材料としてどのような特性を遺伝型で示す必要があるのか。	同上。
6	5ページ 第2章 製造方法 第1 原材料及び製造関連物質 1 目的とする細胞・組織 (3)細胞・組織の採取・保存・運搬 (5)ドナーの安全性確保のための試験検査	ドナーの安全性確保のために必要な試験検査としては、具体的にどのような試験検査があるのか。	ドナーの安全性確保のために必要な試験検査は、採取する細胞・組織の種類・部位により異なるものであり、細胞・組織に応じて、必要により設定すること。例えば、採取に際して麻酔の使用が必要な場合の麻酔薬に対する過敏症の問診、採取部位の感染創の有無、全身状態を確認するための血液検査等が考えられる。
7	5ページ 第2章 製造方法 第1 原材料及び製造関連物質 1 目的とする細胞・組織 (3)細胞・組織の採取・保存・運搬 (5)ドナーの安全性確保のための試験検査	ドナーの安全性確保のためには、具体的にどのような試験検査があるのか。	ドナーの安全性確保のために必要な試験検査は、採取する細胞・組織の種類・部位により異なるものであり、細胞・組織に応じて、必要により設定すること。例えば、採取に際して麻酔の使用が必要な場合の麻酔薬に対する過敏症の問診、採取部位の感染創の有無、全身状態を確認するための血液検査等が考えられる。
4. 成分の規格と最終製品の適用経路等の関係			
8	6ページ 第2章 製造方法 第1 原材料及び製造関連物質 2 目的とする細胞・組織以外の原材料及び製造関連物質 (1)細胞の培養を行なう場合 ①	「各成分等の適格性の判定、規格の設定に当たっては、最終製品の適用経路等を考慮すること。」とあるが、もう少し具体的な説明をしてほしい。	静脈内・組織内適用か、体表面局部適用か等を考慮して成分の規格設定の必要性や規格内容について検討する趣旨である。例えば、静脈内適用にあつては、体表面に局所的に適用する場合に比してより高い品質が求められる。
9	6ページ 第2章 製造方法 第1 原材料及び製造関連物質 2 目的とする細胞・組織以外の原材料及び製造関連物質 (1)細胞の培養を行なう場合 ①		

5. 成分の規格の内容

	6ページ 第2章 製造方法 第1 原材料及び製造関連物質 2 目的とする細胞・組織以外の原材料及び製造関連物質 (1) 細胞の培養を行う場合 (2) イ	「すべての成分について説明し、選択理由…明確にすること。」とあるが、現実には培地メーカーから情報をもらうことが困難な場合がある。そのような場合、最低限、どこまでの情報が明らかにできればよいか。	この趣旨は、生物材料由来の未知成分使用の回避及び各成分の配合の必要性・妥当性の説明を求めるものであり、培地の設計の根柢について目的とする細胞・組織の培養に最適であることを説明すること。なお、各成分の規格の設定の必要性や基準値等については、最終製品の品質、安全性に及ぼす影響を考慮して規定すること。
10	培地の構成成分が周知のもので市販品が一般的に使用されているDMEMのようなものは1つのものど考えて良いとあるが、どこまでを一般的と考えられるか。	DMEM培地、MCDB培地、HAM培地等は汎用される培地としてそれぞれ1つとして考えて差し支えない。しかし、これら市販の培地に改变を加えた場合においてはその改変部分を明らかにし、その妥当性を適切に説明すること。	
11			
6. 血清の除去法、自己血の使用	6ページ 第2章 製造方法 第1 原材料及び製造関連物質 2 目的とする細胞・組織以外の原材料及び製造関連物質 (1) 細胞の培養を行う場合 (2) イ	自己血清を使用する際の留意点は何か。	自己血清を使用する際には、他の方策に比較してのメリット、量的確保に倫理的・技術的な問題がないか、細胞培養工程の恒常性の確保に影響を及ぼさないかなど、使用の妥当性について適切な説明がなされる必要がある。
12			
13	同種血清は使用できないのか。 6ページ 第2章 製造方法 第1 原材料及び製造関連物質 2 目的とする細胞・組織以外の原材料及び製造関連物質 (1) 細胞の培養を行う場合 (2) イ (3)	同種血清は使用できないのか。	同種血清の使用は一定の品質・安全性を確保することが困難なので想定していない。使用する場合には更に血清以上に厳密な管理が必要である。

7. フィーダー細胞			
14	7ページ 第2章 製造方法 第1 原材料及び製造関連物質 2 目的とする細胞・組織以外の原材料及び製造関連物質 (1) 細胞の培養を行う場合 (7)	異種フィーダー細胞を使用した場合のサーベイランス等感染症対策について、具体的に、どのように検査若しくは調査が必要か示して欲しい。	「異種移植の実施に伴う公衆衛生上の感染症問題に関する指針」に基づく3T3JF株及び3T3NIH株をフィーダー細胞として利用する上皮系の再生医療への指針(平成16年7月2日付医政研発第0702001号医政局研究開発振興課長通知)を参照されたい。
15	8. 非細胞・組織成分と細胞・組織との相互作用の確認方法 7ページ 第2章 製造方法 第1 原材料及び製造関連物質 2 目的とする細胞・組織以外の原材料及び製造関連物質 (2) 非細胞・組織成分と組み合わせる場合 (2) 目的とする細胞・組織との相互作用について 16	非細胞・組織成分が、想定される臨床適応に必要な細胞・組織の機能、生育能 力、活性及び安定性に悪影響を与えないことを確認することとされているが、これは有効性についての確認試験が必要というふうにとか。 (2) 目的とする細胞・組織との組み合わせる場合 (2) 目的とする細胞・組織との相互作用について 16	有効性についての確認試験を求めているものではない。細胞・組織の機能、生育能 力、活性及び安定性について悪影響を与えないことを、目的とする細胞・組織に特徴的な適切な指標を設定して試験検体でのモデル試験を実施し、確認することで差し支えない。 指針中に「可能な範囲で」とは、現在の科学で一般的に行われている技術水準で 試験・評価できる範囲をいいうものである。
17	9. ロット構成の有無とロットの規定 8ページ 第2章 製造方法 第2 製造工程 1 ロット構成の有無とロットの規定 17	1ロットの定義を示して欲しい。	同一の製造期間内に一連の製造工程により均質性を有するように製造された製品の一群をいう(「医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令」(平成16年厚生労働省令第169号)第2条第5項)。
18	ロット構成をするもの、しないものについて、具体例をあげてほしい。	ロット構成をするもの、しないものについて、具体例をあげてほしい。	例えば自家培養表皮において、原料となる自身の皮膚組織の採取も含め同一の製造工程で同時に10枚の製品が製造された場合にはこの10枚は同一ロットとみなすことが出来る。一方、別の部位、別の日時に採取された皮膚から製造された場合にそれぞれが別ロットの製品となる。なお、バイアルの製品のみが製造される場合にはロットを構成しない。

		10. 受入検査の具体的方法	
19	8ページ 第2章 製造方法 第2 製造工程 2 製造方法 (1)受入検査	単離された細胞を受け入れる場合には、予め採取収率、生存率、細胞の特性解析、微生物試験等を行うことが可能だが、組織として受け入れ、受け入れ後に加工を行う場合は、大きさや目視による確認しかできないがよいか。	組織についての受入検査は、目視検査等の組織の受け入れに必要な項目を規定し、細切、細胞分離等の処理後に採取収率、生存率、細胞・組織の特性解析、微生物試験等の試験検査項目を確認することでのよい。
20	細胞の生存率に目安はあるのか。	品質の恒常性確保の観点からは、製品化された場合、臨床試験で有効性及び安全性を確認した製品の品質と同等・同質のものが製造されることは基本である。臨床的な性能を考慮し、かつ安全性面での問題を生じさせないために必要な品質の規格項目のひとつとして規定すればよく、目的とする細胞によって規格値は異なるものであり、超えなければならぬ一定の基準値があるわけではない。ただし、設定直についてはその妥当性に関する相応の説明が必要である。なお、米国FDAが発出したドーフトガイダンス(2003年)では細胞生存率ではなく70%を目指としており、「このレベルを達成できない場合、生存能力の規格が低くても、死亡した細胞と細胞残屑が、その薬剤の安全な投与および／または治療の効果に影響しないことを示すデータを提出すること」とされていていることを参考されたい。	
		11. 細菌・真菌・ウイルス等の具体的な不活化・除去	
21	8ページ 第2章 製造方法 第2 製造工程 2 製造方法 (2)細菌、真菌、ウイルス等の不活化・除去	採取した細胞・組織について、必要かつ可能な場合はウイルス等の不活化又は除去を行うこととされているが、「必要かつ可能な場合」とはどういうふうに考えればいいのか。	皮膚等体表面の組織に由来する細胞を原材料とする場合には、その後の製造工程で細菌等の不活化又は除去が可能である場合を除き、この段階での不活化又は除去が必要である。かつ、目的とする細胞・組織の特性、品質に影響を及ぼさない範囲や程度の処理を行う必要がある。
		12. 培養期間を超えて培養した細胞の確認の意義	
22	9ページ 第2章 製造方法 第2 製造工程 3 加工した細胞の特性解析	培養期間を超えて培養した細胞について目的外の変化が無いことを示す趣旨は何か。	培養工程を経て製造される細胞・組織製品では、目的とする細胞の形質を得るために必要な培養期間(継代数)はそれぞれの製品ごとに異なるが、培養条件の避けがたい変動があったり細胞の供給源が個々に異なつても設定した期間で目的外の変化が起きるようになるとあつてはならない。予定の培養期間を超えて培養した細胞について目的外の変化が無いことを立証することは、設定した培養期間の妥当性と培養細胞の安定性を検証する基本的方策である。

23	<p>9ページ 第2章 製造方法 第2 製造工程 3 加工した細胞の特性解析</p> <p>培養期間を超えて培養した細胞について目的外の変化がないことを、製造ごとに全ての製品について示す必要があるのか。</p>	<p>「予定の培養期間を超えて培養した細胞において目的外の変化がないことを示すこと。上とされているが、細胞によつては、短期間に急激に機能低下を起すものもあり、予定の培養期間を超えた試験は適当ではないのではないか。</p>	24
13. 製造方法の恒常性			25
26	<p>9ページ 第2章 製造方法 第2 製造工程 5 製造方法の恒常性</p> <p>製造方法の恒常性等の評価について製造ごとに全ての製品について行う必要はあるか。</p>	<p>凍結保存の場合のマイクロプラスマ否定試験について、凍結保存とは液体窒素保存を指しているのであって、フリーザー保存は指していないと考えよいか。</p>	27
		<p>一般にはマスターセル、シクやワーキングセル、シクの凍結細胞を解凍し、使用を開始する際に試験を行うのが合理的である。申請者が必要に応じて東結合保存期間中の試験を設定すれば良いが、製造工程中の凍結保存期間が数ヶ月程度の場合は、通常不要と思われる。また、培養期間が長期に及ぶ場合には、培養工程如何ごとに無菌試験が必要であるかについては、培養工程如何ごともよるものであり一律に規定することは難しいが、全工程を通じた無菌性の確保の評価を試験的検体を用いて行う中で、適切な期間を検討することが必要である。</p>	

		14. 同等性と同質性の意味	
28	9ページ 第2章 製造方法 第2 製造工程 6 製造方法の変更	同等性及び同質性はどういう意味か。	製品の品質・特性や安全性を規定する指標において、その内容(細胞特性・細胞純度等)や程度が臨床目的からみて許容できる範囲の幅の中にあることを意味する。
		15. 中間工程での品質管理の具体的方法	
29	10ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 1 総論	「中間製品の品質管理を適正に」とされているが、貴重なドナーからの細胞・組織を中間製品の品質管理のために使用することは不合理であり、実施する場合でも頭微鏡観察等の非破壊試験で可能とすべきではないか。	細胞・組織加工医薬品等の品質管理は、製造工程全体で考えるべきもので、中間製品での検査を必須とするものではない。製造工程のどの段階でどのような試験検査を実施するのかを十分検討し、工程全体として最終製品の品質を担保すればよい。全体としての品質管理を構築する際に、最終製品ではなく、中間製品の管理で担保したほうが合理的な場合もあり、逆もある。中間製品での管理であっても必ずしも破壊検査ではなく、継代時の培地を用いた検査や頭微鏡検査などの非破壊検査でも実施可能である。
30		製造工程の妥当性検証と一定性の維持管理法があるが、「薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律の施行に伴う医薬品、医療機器等の製造管理及び品質管理(GMP/QMS)に係る省令及び告示の制定及び改廃について」(平成17年3月30日付薬食監発第0330001号)に従つて行うことが求められているのか。	細胞組織製品では、通常の医薬品のようなリデーションが必ずしも実施できない。試験検体を使った試験製造を繰り返して工程の妥当性を示し、製品の特徴、性質などを考慮した品質管理の方法を確立すること。
31		マイコプラズマの否定が必要があるが、細胞・組織、その他の材料についてもマイコプラズマの存在を否定したものを使用すれば、最終製品におけるマイコプラズマ検査は必須ないと考えてよいいか。	製造工程中の汚染可能性は否定できないため、最終製品においてマイコプラズマ否定試験は行う必要がある。なお、ある工程以前について明らかにマイコプラズマ汚染の可能性が否定できるのであれば、当該工程の中間製品の評価をもつて最終製品での評価の代替とすることは可能と考える。
32		少数の試験的検体とは何か。	患者又は健常ボランティア等からのモデルとしての試験検体は健体組織を用いた場合へ外挿することの妥当性について説明が必要である。

16. 確認試験、純度試験の具体的方法

	10ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 2 最終製品の品質管理法	確認申請に際しての規格設定は厳密でなければならないか。	確認申請の時点では製品の製造経験が豊富とは言えない場合も想定されるため、その時点までに得られている情報に基づいた規格を暫定値として設定すればよい。治験実施期間中にデータを収集し適切な規格を設定すること。
33	10ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 2 最終製品の品質管理法	細胞の確認試験には、形態学的特徴についての目視又は顕微鏡での観察といった非破壊試験も含まれるか。	顕微鏡的観察による細胞の形態学的特徴の検査によって、目的とする細胞であることを確認できる場合もある。細胞の特性に応じて適切な確認方法を設定すること。
34	10ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 2 最終製品の品質管理法 (2) 確認試験	最終製品の品質管理法の(1)～(11)の項目はすべてを最終製品で実施しなければならないのか。	指針に掲げられた(1)～(11)の最終製品の品質管理項目は、このすべての項目を最終製品で実施しなければならないものではなく、参考事例である。また、製造方法の恒常性を確認するための試験検体でのモデル試験で一定の結果が得られることが確認、説明できる項目は、必ずしも最終製品ごとに実施する必要はない。同様に、製造工程の中間段階での試験で最終製品の品質・安全性を担保できることが合理的に説明できる項目も必ずしも最終製品での試験を実施する必要はない。
35	10ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 2 最終製品の品質管理法 (3) 細胞の純度試験	純度試験は非破壊検査として目視又は顕微鏡による観察でも差し支えないか。	顕微鏡検査又は目視検査等による確認で目的とする細胞・組織の純度を確保できる場合もあるので、目的とする細胞・組織に応じて適切な品質管理法を選定すること。
36		品質管理に際して、標準物質は必要か。	品質管理試験において比較对照物質を必要とする試験の場合には、定性、定量、力価測定など目的に適う適切な標準物質が必要である。エンドトキシン等、標準品が公的に設定、供給されているものはこれを使用すること。公的な標準物質以外のものについては、使用目的からうみた品質及び管理法の妥当性を示すこと。
37			

	17. 製造工程由来不純物試験	
38	11ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 2 最終製品の品質管理法 (5) 製造工程由来不純物試験	「製造工程由来不純物」とはどのようなものが想定されているのか。 血清由來のアルブミンや抗生物質など培地の成分に由来するものの、細胞組織を分散する目的で使用した酵素等が想定される。
39	製造工程由来不純物として、例えば、アルブミンや抗生物質については、どの程度の量が存在許容量と考えられるのか。基準はあるのか。	製品の種類、臨床適用法等により存在許容量は異なり、一定の基準値があるわけではない。確認申請の段階ではヒトに対する各不純物の安全性は不明な場合を考えらるが、不純物についてでは製造工程で可能な限り減らすよう製造工程を検討する必要がある。確認申請において「非臨床試験、文献報告、国内外における類似品等の情報等に基づき可能な限りその安全性と許容量について考察すること。その上で、確認申請段階では実測値をもとに暫定値をおきつつ、治験中に暫定値の妥当性について評価していくこと。
40	不純物について完全にその存在を否定することは科学的には困難であるが、「存在を否定する」とはどういう趣旨か。	「その存在を否定し」とは、適切な分析法により最終製品中で検出限界以下であることを示すことです。また、試験検体を用いたモデル試験の繰り返した結果、恒常的に製造工程由来不純物の存在が否定された場合や、中間製品で調査する場合は、必ずしも最終製品の規格項目として設定する必要がないこともあります。
	18. 長期の凍結保存、培養の場合の定期的無菌試験の具体的方法	
41	11ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 2 最終製品の品質管理法 (6) 無菌試験及びマイコプラスマ否定試験	マイコプラスマ否定試験を行う目的は何か。活性を有するマイコプラスマによる宿主たる加工細胞への感染を否定することなのか、培養系での存在そのものを否定することのいずれか。
42		「無菌試験及びマイコプラスマ否定試験」は、日本薬局方に従って実施するの か。
43		「無菌試験及びマイコプラスマ否定試験」について、ロットを構成しない製品の場合、多くは製品自体の量が少ないので、局方で規定されている最小の採取量を満たすことかが予想される。この場合、どのように試験をすればいいか。

	11ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 2 最終製品の品質管理法 (6) 無菌試験及びマイコプラスマ否定試験	全製造工程を通じた評価を行うことにより、無菌的に製品を製造できることを確認する必要がある。	あらかじめ全製造工程の無菌性についての評価をする必要がある。
44	19. 以前の適用例、全例での無菌確認		
	11ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 2 最終製品の品質管理法 (6) 無菌試験及びマイコプラスマ否定試験	「以前に他の患者への適用例がある場合には、全例において試験により無菌性が確認されていること。」は、何を意味しているのか。	製品は、同一施設・同一工場により製造されたものであって、我が国における治験段階で臨床使用前例がある場合や、海外で治験・臨床使用が行われている場合、その全例について無菌性が確認されていることをいえう。
45	20. エンドトキシン試験の具体的実施方法		
	11ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 2 最終製品の品質管理法 (6) 無菌試験及びマイコプラスマ否定試験	エンドトキシン試験の検体として、細胞そのものを用いるのではなく、培養上清を用いることでもよい。	培養上清を用いることでもよい。
46	21. ウイルス増幅の確認		
	12ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 2 最終製品の品質管理法 (8) ウイルス試験	「HBV、HCV、HIV、HTLVを増殖させる可能性のある細胞の場合には、中間製品、最終製品等について、増殖可能性のあるウイルスについてその存在量に関する試験を実施し、上あるが、ドナーがこれらのウイルスに感染している場合にはその必要性があると考えるが、感染が確認できていない場合も必ず最終製品でウイルス量を確認しなければならないのか。 最終製品での試験は必要がないのではないか。」	HBV、HCV、HIV、HTLVの宿主となる可能性のある細胞(HBV、HTLVについてのHリノバ球、HBV、HCVについての肝細胞等)については、培養工程中にこれらのウイルスが増殖するおそれがある。ドナーの血清学的検査等により細胞組織の採取時に感染が否定された場合であっても、ウンドウ・ピリオドの問題があるほか、製造工程中にビト由来成分を使用する場合には当該成分が由来してこれらのウイルスが迷入し増殖するおそれもあることから、細胞の種類ごとに増殖の可能性のあるウイルス、

	12ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 2 最終製品の品質管理法 (8)ウイルス試験	ヒト由来成分の使用の有無等を勘案して、最終製品でウイルス試験を実施する必要があると考える。最終製品にウイルスが存在することが確認された場合には、その量も確認し、医師が患者の使用の可否を評価できるようにすべきである。
49	どの様なウイルスについて、最終製品でウイルス否定試験の実施を考えるべきか。	製造工程中で使用される原材料等に存在する可能性のあるウイルスの種類及び製品どなる細胞の宿主としての特性から、HBV、HCV、HIV、HTLV、パルボウイルス等の迷入の可能性がある場合は、これらのウイルス否定試験の実施を考慮する必要がある。
22. 遺伝子導入以外の場合の力価試験の必要性		
50	12ページ 第2章 製造方法 第3 最終製品の品質管理 2 最終製品の品質管理法 (10)力価試験	遺伝子導入を行うことで目的の成分の分泌能を高めている場合にはこの規定は重要であるが、単純な自己細胞・組織加工品においてはロットを構成しないため、この力価試験は不要ではないか。
23. 動物試験の実施、必要性		
51	12ページ 第4章 細胞・組織加工医薬品等の非臨床安全性試験 2 最終製品の品質管理法 (10)力価試験	細胞・組織加工医薬品等の非臨床安全性試験に際し、安全性と有効性をどこまで動物実験で追求すべきか不明確である。小動物のみで良いのか、大動物まで行わなければいけないのか、もし文獻等により他施設にて安全性が示されている場合であれば動物を用いた試験は省略できるのか。

<p>12ページ 第4章 細胞・組織加工医薬品等の非臨床安全性試験</p> <p>「製品の特性及び適用法から評価が必要」とは、どのような場合が考えられるのか。</p> <p>52</p>	<p>非臨床安全性試験の実施にあたって一律の試験が必要ということではなく、製品の特性及び臨床適用法から勘案して、必要と思われる安全性に関する事項に着目して試験の実施を考慮してほしいということである。これはある製品の開発を目指し、製品の特性及びその適用の関係について最も熟知している製造業者が可能な限り安全な製品を患者に供するという視点に立ち、それぞれのケースに応じて考えるべきことであつて、一般的な回答はない。開発側、評価側いずれにも挑戦的な領域であり、技術的に不可能なこと、科学的に非合理性などを求めているわけではない。</p> <p>必要性の高さや内容面から言えば、例えば生体における本来の成長・修復機能から離れ、いわゆる補充療法的な使用から乖離するほど、それを念頭において非臨床試験成績に基づく評価の必要性が高いと考えられる。すなわち、本来当該部位に存在しない細胞の種類や成熟段階のものを移植する場合は、非臨床試験の内容をよく検討する必要がある。また、多分化能を有する幹細胞は、体細胞と比較して腫瘍化の可能性が高いとも思われるので、それに配慮した試験を計画する必要があると考えられる。</p> <p>なお、確認申請時に、その趣旨が当該製品の治験を開始するに当たつて支障となる品質、安全性上の大きな問題があるかどうかの確認にあることを考慮して、製品の臨床上の有用性等との関係において、実施した非臨床安全性試験の内容の範囲の妥当性を合理的に説明できることが重要である。</p> <p>独立行政法人医薬品医療機器総合機構の相談制度を活用されたい。</p>
<p>12ページ 第4章 細胞・組織加工医薬品等の非臨床安全性試験</p> <p>最終製品の造腫瘍性試験は必要か。</p> <p>53</p>	<p>最終製品ごとの造腫瘍性試験は必要ではない。非臨床安全性試験としての造腫瘍性試験については、上記の回答のとおり一律に試験を課すのは合理的ではない。例えば自己由来細胞で文献上の知見や類似品の使用経験などから造腫瘍性が考えにくいつのについては、培養期間を超えて培養した細胞について、目的外の形質転換を起こしていないことを明らかにすることもよい場合もあると考えられる。</p>

54	<p>13ページ 第5章 細胞・組織加工医薬品等の効力又は性能を裏付ける試験</p>	<p>効力・性能を裏付ける試験として動物を用いた試験の実施が求められているが、動物での結果をヒトに外挿できるのか。</p>	<p>細胞・組織加工医薬品等では、未知・未経験の要素が多い先端的医療であるため、既存治療と同等以上の有効性が期待される場合に限り使用することを基本原則としている。ヒトに適用するに当たっては、製品の効果が期待されることを何らかの形で示す必要があり、科学的に可能な範囲で動物実験の実施可能性を検討すること。</p>
55	<p>13ページ 第5章 細胞・組織加工医薬品等の効力又は性能を裏付ける試験</p>	<p>非臨床試験により細胞製剤としての用法・用量設定の根拠を提示する中で、細胞数の設定はどういうに行えばよいか。</p>	<p>細胞の種類、適用部位、適用方法等により異なるものであり、一律に示すことには難しい。必要に応じて独立行政法人医薬品医療機器総合機構の相談制度を活用されたい。</p>
56	<p>14ページ 第6章 細胞・組織加工医薬品等の体内動態</p>	<p>ヒト細胞を実験動物に投与し、吸収、分布等の体内動態をみることを、科学的合理性の範囲で明らかにする、となるが、この結果をヒトへ外挿することはできないのではないか。</p>	<p>技術的に可能で科学的合理性がある範囲で動物実験の実施の可能性を検討すること。可能であれば、動物由来の製品モデルを使用することも考えられる。</p>
24. 不純物等の理化学的分析法			
57	<p>12ページ 第4章 細胞・組織加工医薬品等の非臨床安全性試験</p>	<p>「可能な限り、動物を用いた試験ではなく、理化学的分析法により評価すること。」としている趣旨は何か。</p>	<p>「可能な限り」の趣旨は、不純物の安全性の評価には、動物を用いた試験等で示すのではなく、できる限り、理化学的分析法で存在量を示し、評価することを推奨するものである。</p>
25. 体内動態での局在性の解明方法			
58	<p>14ページ 第6章 細胞・組織加工医薬品等の体内動態</p>	<p>体内動態について、局在性を示すこととされているが、どのように示せばいいのか。</p>	<p>技術的に可能で科学的合理性がある範囲で動物実験の実施の可能性を検討すること。可能であれば、動物由来の製品モデルを使用することも考えられる。</p>
26. その他			
59	<p>12ページ 第4章 細胞・組織加工医薬品等の非臨床安全性試験</p>	<p>理化学的分析法とは例えば何か。</p>	<p>生物学的試験に対置する用語である。細胞やまるごとの動物(<i>in vitro</i>や<i>in vivo</i>)を用いた試験ではなく、液体クロマトグラフィーやイムノアッセイなど一般的な分析法である。</p>
60	<p>14ページ 第7章 臨床試験</p>	<p>臨床試験は比較臨床試験なければならないか。</p>	<p>臨床試験は、当該細胞・組織加工医薬品等の目的とする細胞の由来、適用方法、対象疾患、対象疾患に対する既存の治療法等を踏まえて適切にデザインする必要があるが、必ずしも比較臨床試験でならなければならないといふものではない。例えば、自己細胞・組織を採取部位と同じ部位に、異所的ではなく、適用する場合で、評価指標が明らかであるような場合には、必ずしも比較臨床試験を実施する必要はない場合もある。</p>