

瀬田クリニックグループ認定再生医療等委員会議事録(概要)

■日 時: 2026年5月20日(水)18:00 ~ 18:55

■場 所: WEB 会議 (Zoom 使用)

議事録承認	作成
岩崎	小熊

■出席委員:

	委員氏名	構成要件 (※1)	審議案件別 出欠(※2) 成立要件(※3)						備考
			審査 1	審査 2	審査 3	審査 4	審査 5	審査 6	
◎	岩崎 甫	a-1	○	○	○	○	○	○	
	高戸 毅	a-1	×	○	○	○	○	○	
	佐々木 康人	a-1	×	×	×	×	×	×	
	清水 則夫	a-1	○	○	○	○	○	○	
※	瀧澤 憲	a-1	—	—	—	—	—	—	
	藤村 聡	a-1	○	成	成	成	成	成	
◇	三橋 歩	a-1	○	立	立	立	立	立	
	土屋 文人	a-2	○						
※	片山 卓朗	b	○						
	片山 敦朗	b	○						
	笠井 篤	c	○						
◇	武内 利枝	c	○						

◎印:委員長 ◇印:女性 ※印:設置者との利害関係有り

敬称略:構成要件別 50 音順

※1 構成要件:

- ① a-1 医学又は医療の専門家であって、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
a-2 a-1 に該当する者以外の医学又は医療の専門家
- ② b 医学又は医療分野における人権の尊重に関して理解のある法律に関する専門家又は生命倫理に関する識見を有する者
- ③ c a-1、a-2 及び b に掲げる者以外の一般の立場の者

※2 出欠:

- 出席し、かつ当該再生医療等提供計画に関与しない委員
- ×
- 出席したが、当該再生医療等提供計画に関与する等のため審議・議決に不参加の委員

※3 成立要件:

- 1 5名以上の委員が出席していること
- 2 男性及び女性の委員がそれぞれ1名以上出席していること
- 3 構成要件①、②、③に掲げる者がそれぞれ1名以上出席していること
- 4 審査等業務の対象となる再生医療等提供計画を提出した医療機関(当該医療機関と密接な関係を有するものを含む。)と利害関係を有しない委員が過半数含まれていること
- 5 認定再生医療等委員会設置者と利害関係を有しない委員が2名以上含まれていること

■その他出席者

医療法人社団滉志会 瀬田クリニック東京 後藤重則
 順天堂大学 次世代細胞・免疫治療学プロジェクト 神垣 隆
 城谷バイオウェルネスクリニック内科・矯正歯科神戸三宮 城谷昌彦、奥野芳茂 (審査1のみ)
 瀬田クリニックグループ認定再生医療等委員会事務局(西岡、井邊、岡田、小熊)

■事務連絡

なし

■議題

審査 1	変更
再生医療等提供機関	医療法人社団滉志会 瀬田クリニック東京
提供機関管理者	後藤 重則
再生医療等の名称	【JRCTc030190249-258、220555、220632】 悪性腫瘍（提供計画数 11:別紙*1 参照）
審査項目	共同研究機関の追加・脱退、医療機関情報変更
事務局受領日	2026年5月13日(受付番号:26044-26057)
議決不参加の委員	瀧澤 憲(当該計画の再生医療を行う医師のため)
説明者	医療法人社団滉志会 瀬田クリニック東京 後藤 重則
技術専門員	—
議論の概要	申請者より、共同研究機関の追加、脱退及び医療機関情報変更に係る再生医療等提供計画および添付文書の変更内容について説明がなされた。 審議の結果、意見等はなく、出席委員全員一致で承認(「適」とされた。
審議結果	適

審査 2	疾病等報告
再生医療等提供機関	医療法人社団滉志会 瀬田クリニック東京
提供機関管理者	後藤 重則
再生医療等の名称	【JRCTc030190256】 悪性腫瘍に対する免疫細胞療法(DC:添加法)の多施設共同臨床研究
審査項目	疾病等報告
事務局受領日	2026年5月13日(受付番号:26058)
議決不参加の委員	瀧澤 憲(当該計画の再生医療を行う医師のため)
説明者	医療法人社団滉志会 瀬田クリニック東京 後藤 重則
技術専門員	—
議論の概要	申請者より、2026年3月18日の委員会で報告された有害事象のその後の経過、免疫細胞療法との関連等について説明がなされた。 審査では、本事象について示された判断が妥当であるか検討がなされ、以下の意見が示された。 <意見> 本症例における血小板減少は、免疫チェックポイント阻害薬(ICI)による免疫関連有害事象が主因である可能性が高いが、樹状細胞ワクチンが直接的に血小板減少を引き起こす明確な根拠は現時点ではない。したがって、今後もより精緻な観察をしながら治療を続けてほしい。なお、当該患者の病状経過については、今後も報告してほしい。
審議結果	適

審査 3	新規
再生医療等提供機関	医療法人社団滉志会 瀬田クリニック東京
提供機関管理者	後藤 重則
再生医療等の名称	【新規研究】悪性腫瘍に対する免疫細胞療法の有効性を検証する多施設共同臨床研究 (提供計画数 7:別紙*4 参照)
審査項目	新規計画

事務局受領日	2026年5月18日(受付番号:26059-26065)
議決不参加の委員	瀧澤 憲(当該計画の再生医療を行う医師のため)
説明者	医療法人社団混志会 瀬田クリニック東京 後藤 重則
技術専門員 (評価書作成)	(対象疾患等の専門家) 国立大学法人富山大学附属病院 血液内科 教授 佐藤 勉 (細胞培養加工に関する専門家) 東京科学大学 再生医療研究センター 非常勤講師 清水則夫 (生物統計の専門家) 京都大学大学院医学研究科 医学統計生物情報学 教授 森田 智視
議論の概要	申請者より、現在実施中の安全性を主要評価項目とした臨床研究の症例登録期間が本年9月に終了するため、新たに立案された有効性を主要評価項目とした研究計画および再生医療等提供計画の内容について説明がなされた。 審議の結果、意見等はなく、出席委員全員一致で承認(「適」とされた。 また、審査等業務の対象となる再生医療等提供計画に関する役務の提供が無いことを確認した。
審議結果	適

審査 4	変更
再生医療等提供機関	医療法人社団混志会 瀬田クリニック東京
提供機関管理者	後藤 重則
再生医療等の名称	【JRCTc030250451】 α β T細胞療法(複数回投与)ががんリスク群の免疫パラメーター等に及ぼす影響の検討
審査項目	研究計画書・同意書の変更
事務局受領日	2026年5月14日(受付番号:26066)
議決不参加の委員	瀧澤 憲(当該計画の再生医療を行う医師のため)
説明者	医療法人社団混志会 瀬田クリニック東京 後藤 重則
技術専門員	—
議論の概要	申請者より、検査日の許容範囲追加、選択基準の変更、記載整備に係る再生医療等提供計画および添付文書の変更内容について説明がなされた。 審議の結果、意見等はなく、出席委員全員一致で承認(「適」とされた。
審議結果	適

審査 5-1	変更
再生医療等提供機関	順天堂大学医学部附属順天堂医院
提供機関管理者	山路 健
再生医療等の名称	【JRCTc031230593】膠芽腫に対する複合免疫療法の安全性研究
審査項目	監査部門担当の変更
事務局受領日	2026年5月13日(受付番号:26067)
議決不参加の委員	—
説明者	順天堂大学 次世代細胞・免疫治療学プロジェクト 神垣 隆
技術専門員	—

議論の概要	申請者より、監査部門担当の変更に係る再生医療等提供計画および添付文書の変更内容について説明がなされた。 審議の結果、意見等はなく、出席委員全員一致で承認(「適」とされた。
審議結果	適

審査 5-2	変更
再生医療等提供機関	順天堂大学医学部附属順天堂医院
提供機関管理者	山路 健
再生医療等の名称	【JRCTc030200051】脳腫瘍小児患者に対する免疫細胞療法の評価検討
審査項目	監査部門担当の変更
事務局受領日	2026年5月13日(受付番号:26068)
議決不参加の委員	—
説明者	順天堂大学 次世代細胞・免疫治療学プロジェクト 神垣 隆
技術専門員	—
議論の概要	申請者より、監査部門担当の変更に係る再生医療等提供計画および添付文書の変更内容について説明がなされた。 審議の結果、意見等はなく、出席委員全員一致で承認(「適」とされた。
審議結果	適

審査 6	定期報告
再生医療等提供機関	福井大学医学部附属病院
提供機関管理者	藤枝 重治
再生医療等の名称	【JRCTc050200107】肝細胞がんに対する樹状細胞局注を併用した肝動脈塞栓療法
審査項目	定期報告
事務局受領日	2026年5月13日(受付番号:26069)
議決不参加の委員	—
説明者	順天堂大学 次世代細胞・免疫治療学プロジェクト 神垣 隆
技術専門員	—
議論の概要	申請者より、再生医療等提供状況定期報告の内容について、安全性の評価、科学的妥当性の評価方法に沿って説明がなされた。 審査の結果、意見等はなく、出席委員全員一致で承認(「適」とされた。
審議結果	適

■報告

(1)疾病等報告(報告者:瀬田クリニック東京 後藤)

瀬田クリニック東京より、2026年4月1日報告分の疾病等(対象の再生医療等提供計画(別紙*1~*3参照)について、改めて報告がなされた。

(2)その他

免疫チェックポイント阻害薬併用治療(定期報告)について(報告者:瀬田クリニック東京 後藤)

瀬田クリニック東京より、2017年1月25日の委員会にて報告された「免疫チェックポイント阻害薬との併用に関する方針(CITEG 方針)」に則り、免疫チェックポイント阻害薬併用症例について、1年ごとの定期報告がなされた。

以上

(別紙)

* 1 申請者：瀬田クリニック東京 研究名：悪性腫瘍に対する免疫細胞療法の多施設共同臨床研究

提供計画番号	受理日	提供計画名称
jRCTc030190249	2015/9/30	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (αβT：血管内投与) の多施設共同臨床研究
jRCTc030190250	2015/9/30	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (αβT：経皮的投与) の多施設共同臨床研究
jRCTc030190251	2015/9/30	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (γδT：血管内投与) の多施設共同臨床研究
jRCTc030190253	2015/9/30	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (γδT：経皮的投与) の多施設共同臨床研究
jRCTc030190254	2015/9/30	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (NK：血管内投与) の多施設共同臨床研究
jRCTc030190255	2015/9/30	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (NK：経皮的投与) の多施設共同臨床研究
jRCTc030190256	2015/9/30	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (DC：添加法) の多施設共同臨床研究
jRCTc030190257	2015/9/30	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (DC：エレクトロポレーション法) の多施設共同臨床研究
jRCTc030190258	2015/9/30	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (DC：腫瘍内局注) の多施設共同臨床研究
jRCTc030220555	2023/1/4	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (2DG・キラ-T：血管内投与) の多施設共同臨床研究
jRCTc030220632	2023/2/10	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (NKT細胞：血管内投与) の多施設共同臨床研究

* 2 申請者：瀬田クリニック東京 研究名：がんに対する先制医療における免疫細胞療法の安全性の検討

提供計画番号	受理日	提供計画名称
jRCTc030190259	2015/12/15	がんに対する先制医療における免疫細胞療法 (αβT) の安全性の検討
jRCTc030190260	2015/12/15	がんに対する先制医療における免疫細胞療法 (γδT) の安全性の検討
jRCTc030190261	2015/12/15	がんに対する先制医療における免疫細胞療法 (NK) の安全性の検討
jRCTc030230349	2023/9/19	がんに対する先制医療における免疫細胞療法 (NKT細胞) の安全性の検討

* 3 申請者：瀬田クリニック東京 研究名：提供計画名称と同じ

提供計画番号	受理日	提供計画名称
jRCTc030190182	2020/1/10	悪性腫瘍に対するネオアンチゲン由来ペプチド感作樹状細胞ワクチン療法の探索的臨床研究
jRCTc030220287	2022/8/23	免疫チェックポイント阻害薬不応例に対するαβT細胞療法の忍容性を見る試験
jRCTc030250451	2025/10/23	αβT細胞療法(複数回投与)ががんリスク群の免疫パラメーター等に及ぼす影響の検討

* 4 申請者：瀬田クリニック東京 研究名：悪性腫瘍に対する免疫細胞療法の有効性を検証する多施設共同臨床研究

提供計画番号	受理日	提供計画名称
新規	-	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (αβT細胞) の有効性を検証する多施設共同臨床研究
新規	-	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (γδT細胞) の有効性を検証する多施設共同臨床研究
新規	-	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (NK細胞) の有効性を検証する多施設共同臨床研究
新規	-	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (DC：添加法) の有効性を検証する多施設共同臨床研究
新規	-	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (DC：腫瘍内局注) の有効性を検証する多施設共同臨床研究
新規	-	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (2DG・キラ-T細胞) の有効性を検証する多施設共同臨床研究
新規	-	悪性腫瘍に対する免疫細胞療法 (NKT細胞) の有効性を検証する多施設共同臨床研究