

# 脳梗塞患者に対する自家培養骨髓間葉系幹細胞の静脈内投与による細胞療法の検討

札幌医科大学医学部 附属フロンティア医学研究所 神経再生医療学部門 教授 本望 修

## 脳梗塞再生医療 ～脳梗塞患者さんの機能回復をめざして～

### 研究の背景・目的

- 本研究は、脳梗塞に伴う神経症候・日常生活動作障害・機能障害の改善を目的に、自己培養骨髓間葉系幹細胞(STRO1)を医薬品(細胞生物製剤)として実用化することを目指し、医師主導治験(Phase III)を実施している。
- 再生医療分野で、被験薬(細胞製剤)を、アカデミアのCPCでGMP製造し、医薬品としての実用化を目指している日本初の試みである。

### 開発試験物

自家骨髓間葉系幹細胞  
(STRO1)

### 対象疾患

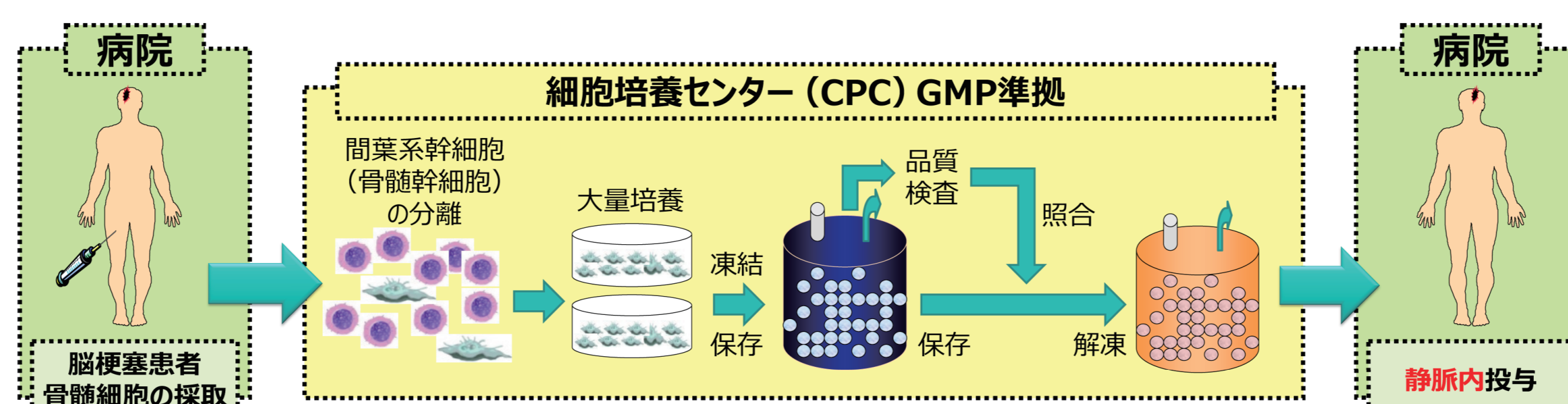
- 脳梗塞(ラクナ梗塞を除く)
- modified Rankin ScaleがGrade4もしくは5
- 年齢が20歳～79歳

### 特徴

- 被験薬(自己培養骨髓間葉系幹細胞)は静脈内に投与する医薬品として開発する。  
(1)剤型コード：“注射剤C1”  
(2)薬効分類コード：“その他の生物学的製剤638”  
(3)投与経路コード：“静脈内注射21”
- PMDA薬事戦略相談を受け、前臨床試験(GLP、non-GLP)を実施済。
- CPC(細胞プロセッシング施設)のGMP実地調査済。

### ●製造および投与方法の概要

- ①脳梗塞患者の腸骨から局所麻酔下で骨髓液を採取
- ②細胞調製施設(CPC)にて骨髓液から目的の細胞を分離し、約2週間で約1万倍に培養
- ③GMP管理下で約 $1 \times 10^8$ 個の細胞を約40mlのバッグに封入し細胞製剤を製造
- ④この細胞製剤を30分～1時間かけて静脈内投与により移植



### 出口に向けたロードマップ

平成25年3月より、医師主導治験(Phase III、二重盲検無作為比較試験、検証的試験)を実施中である。

	H25	H26	H27	H28	H29
<b>品質関連事項</b> PMDAによる実地調査 細胞培養員の雇用・教育	済(H24) ←				
<b>非臨床試験関連事項</b> 薬効・薬理試験 安全性試験等	済(H24) 済(H24)				
<b>臨床試験関連事項</b> 治験実施戦略策定 プロトコル作成 治験実施	済 済				
<b>規制当局対応事項</b> 治験相談／治験届提出 治験審査委員会等	済 済				
<b>事業性関連事項</b> 特許性 企業交渉等 承認申請・保険収載					★