

活性化自己リンパ球療法 同意説明文書

第3版

2020年3月10日

『インフォームドコンセント(説明と同意)基本方針』

医療法人芳愛会 原医院

当院は、次の方針に則って説明いたします。

1. 患者様と医師が平等な立場で診療に臨みます
2. 患者様の理解できる言葉で平易に説明します
3. できる限り最新かつ正確な情報(病名、病状、治療法、効果と副作用、予後など)を伝えるよう努めます
4. 治療について、十分に納得された上で同意をいただきます
5. 一度同意した治療でも、いつでも同意を撤回できます
(たとえ同意を撤回しても不利益はありませんが、同意によってすでに発生した治療費用については、返還を求めることはできません)

1. はじめに

今回当院で行う治療は「活性化自己リンパ球療法」といいます。また当院でこの治療を行うために、認定再生医療等委員会にて安全性及び科学的妥当性の審査を受けた上で、厚生労働大臣へ再生医療等提供計画を提出しています。

再生医療等の名称：活性化自己リンパ球を用いたがん免疫療法

医療機関名：医療法人芳愛会 原医院

医療機関管理者：原 裕

実施責任者： 原 裕

実施者： 原 裕

認定再生医療等委員会名称：希望クリニック認定再生医療等委員会

委員会の審査対象：第三種再生医療等提供計画及び定期報告等に係る審査

委員会問合せ窓口：希望クリニック院長 堀田 由浩（電話：052-485-5717）

2. 治療効果や延命効果がまだ確立されていない新しい治療法であることについて

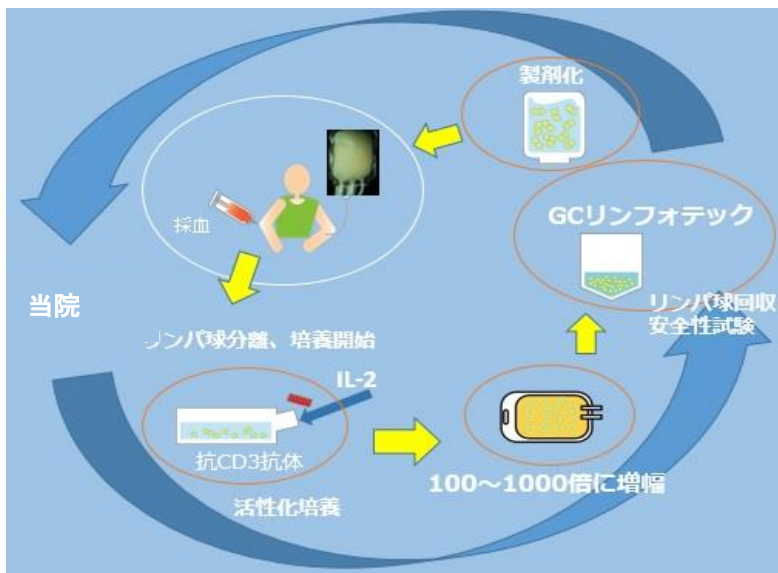
「活性化自己リンパ球療法」は、研究段階の新しい治療法であり、治療効果や延命効果について、まだ正確な成績が出ていません。この説明は、この治療の方法や期待される有効性、予測される副作用などを理解していただくためのものです。そのことをご理解された上で、説明を聞かれ、説明文を読まれ、あなたの自由意志で、この治療を受けるかどうかお決め下さい。

なお、この治療を受けなくても不利益はありません。また、この治療を受けると決めた後でも、いつでも取り止めることができます。たとえ取り止めても、不利益はありませんし、この治療を受けたからといってあなたの健康や子孫に受け継がれうる遺伝的特徴等に影響を与える可能性はありません。

3. 活性化自己リンパ球療法について

リンパ球は、身体の中でがんを攻撃する働きをもつ免疫細胞です。「活性化自己リンパ球療法」は、患者様本人の血液からこのリンパ球を取り出し、2週間の培養で活性化させながら増幅させ、その活性化したリンパ球を患者様に点滴して戻す…という免疫療法です。

当院では、この治療を研究開発してきた細胞加工物培養施設の「(株)GCリンフォテック」に活性化自己リンパ球の製造を委託し、その技術やノウハウのもと、安全で高品質な活性化自己リンパ球療法を提供しています。



～がんと免疫について～

人間には生まれつき免疫とよばれる働きが備わっており、身体の中に侵入した細菌やウイルス、身体の中で発生した異常細胞などを、身体から取り除く働きがあります。

がんは、手術や抗がん剤、放射線で治療するのが標準的ですが、これとは別に、この免疫の力を利用したり、免疫の力を強めたりすることで、がんの発症や進展を抑えようとする試みがされています。

これが免疫療法と呼ばれるもので、「活性化自己リンパ球療法」もこの免疫療法に属します。

4. 従来のがん治療法と活性化自己リンパ球療法について

活性化自己リンパ球療法は、標準治療である外科手術、化学療法、放射線療法以外の、新しいがん治療法の一つです。従来治療と併用して、がん手術後の再発予防、進行がん、再発がんの治療に使用し、併用による効果を期待するほか、患者様の生活の質(QOL)の向上に役立てることを目的としています。

進行がんでは、外科手術で肉眼的にがんを完全に切除したとしても、目に見えないがんが残っている可能性があり、それがもとで、将来、再発することがあります。

また、標準治療で行われる化学療法や放射線療法ではあまり効果が期待できない、もしくは体力や副作用などの問題からそれらを行うことが難しい場合もあります。

活性化自己リンパ球療法は、こうした問題を解決する治療法の一つとして期待されます。

従来のがん治療法との違い	メリット	デメリット
活性化 自己リンパ球療法	<ul style="list-style-type: none"> ・自己の細胞を治療に用いるため副作用がほとんどない ・微小ながんを攻撃出来る 	<ul style="list-style-type: none"> ・活性化リンパ球の製造工程が非常に複雑 ・設備が高額である

5. 治療の流れ

①採血

末梢血を約 30ml 採取し(培養用、一般検査とウイルス検査用)、当院より(株)GC リンフォテックに搬送します。患者様の体調や、これまでの治療の影響などで、リンパ球が少なかったり、増幅が悪かったりすることがあります。

採取した血液は、安全のため、培養前に 5 種類のウイルス検査を実施します。

②リンパ球の加工(活性化自己リンパ球の製造)

(株)GC リンフォテックに委託し、同社の細胞加工センターにて、すべて無菌操作で行います。末梢血からリンパ球を採取し、抗 CD3 抗体や IL-2 など刺激しながら培養し、活性化させます(活性化培養)。培養に用いる試薬は、安全性を考慮し、ヒトに投与しても問題ない高品質のものです。次に増幅培養を行い、リンパ球の数を最大約 1000 倍まで増幅させます。リンパ球を回収し、生理食塩水で試薬や培養液を洗い流し、細菌、真菌、ウイルス、発熱物質などが含まれないことを確かめます(安全性試験)。最後に、リンパ球の数を調整して製剤化します。

培養工程は、すべてバーコードで管理され、高い安全性と品質が保証されています。

③活性化自己リンパ球の運搬

出来上がった活性化自己リンパ球は、当院に搬送されます。

④リンパ球の投与

静脈からの点滴投与で、当院で行います。原則として 1~2 週に 1 回、12 回で 1 コースです。この投与間隔や期間は、患者様の病態や併用する治療法の違い、ご希望などにより、多くの場合一人一人異なります。

⑤治療評価

当院で治療評価を行い、治療経過、検査結果を担当医が報告します。治療の継続などについては、患者様と担当医が相談のうえ、方針を検討していきます。

6. 治療効果

本療法の治療効果は、肝臓癌の術後再発予防効果について、国立がんセンターで臨床研究を行いました。手術で完全にがんを摘出した 150 名の患者様を、術後に活性化自己リンパ球を投与した 76 名としなかった 74 名に分け、経過観察しました。術後 4.4 年での再発率は、投与群 59%、非投与群 77%で、本治療に再発予防効果が認められ、英国の医学雑誌ランセットに報告しました。ほかに、皮膚癌、腎癌の再発に対して、約 20~30%程度がんの進行が止まる…との報告、癌性胸膜炎や癌性腹膜炎による胸水や腹水の減量あるいは消失を認めた…などの報告があります。さらに、多くのがんで化学療法や放射線療法などと併用され、治療の長期継続や QOL の維持・改善効果などが報告されています。

こうした経験から、活性化自己リンパ球療法は、がんの再発予防、さらにはがんの進行を止めることを目的に、標準治療との併用効果、QOL の維持・改善効果などが期待されます。

しかし一方では、効果がなかったという報告もあります。研究段階の新しい治療法で、かなり多くの患者様に実施されてはいますが、臨床試験が多くされているわけではなく、有効性について正確な成績は出て

いません。そのことを十分にご理解された上で、治療をお考えください。

7. 副作用

本療法は、抗がん剤のような辛い副作用はなく、外来通院で安全に受けていただける治療です。投与後、37～37.5℃程度の発熱が一部の患者様にみられますが、翌日にはほとんど解熱します。前述のランセットには、発熱 13.5%、頭痛 1.4%、吐き気 1.1%と報告されています。

起こりうる代表的な副作用

	副作用	頻度	対応
培養時	細菌などの汚染 (コンタミネーション [※])	△	製造工程で細胞の汚染が発見された場合は、すべて最初からやり直しになります。
リンパ球投与時	発熱	○	当日に 38℃ 以上あり、体調不良の場合は投与を延期します。また、接種後 38.5℃ 以上が 2 日以上続くようなら、医師の診察を受けていただきます。
	感染症	△	安全性試験により、感染に対する安全性は保証されていますが、アルブミン製剤 [※] が含まれていることで、未知の感染症にかかることは否定できません。

頻度:○ まれにおきる △ 症例は極めて少ないがおきる可能性がある

※ コンタミネーション;採血時や細胞培養中に細菌や真菌などが混入することです。この場合、培養細胞はすべて廃棄します。万全の体制で細胞培養を行っても、患者様の体調などで起こる可能性があります。

※ アルブミン製剤;ヒトの血液を原料にして製造され、医薬品としての国内販売されているものです。製造元である製薬会社は、感染症に対する検査や滅菌など様々な対策を施し、安全に使用されています。

このアルブミンは、リンパ球の培養や活性化維持に不可欠で、他の製剤では代用できないものです。

本療法で投与される活性化自己リンパ球にも、このアルブミン製剤が含まれています。

8. 治療費について

当院は自費診療のため、本治療に対する治療費^(※)、および本治療で発現した副作用に関する治療費用は、全額、患者様にご負担いただくことになります。

本治療を取り止めたり、中止する場合など、キャンセル料が発生する場合がありますので、これらの治療費につきましては、別途説明いたします。本治療は医療費控除の対象となりますが、詳しくは国税庁や最寄りの税務署にお問い合わせ下さい。

※ 活性化自己リンパ球療法の治療費(税別)は以下の通りです。(価格は、変動する可能性があります)

・初診料:5 千円、 1 回当たり投与料:20 万円

9. 補償について

本治療を受けている間、あるいは終了後、何か異常を感じた場合は、当院にすぐご連絡下さい。適切な

治療が行われるよう、最大限の努力をいたします。なお、本治療については、発生した副作用などの健康被害に対して、医療費、医療手当、補償金などの特別な補償はありません。この点もご理解いただき、この治療を受けるかどうかお決め下さい。

10. 個人情報について

患者様の個人情報は、個人情報保護法や当院の規程などに則り守られます。なお、本治療にあたり、患者様の情報を当院と細胞加工物培養施設である(株)GC リンフォテックで共有すること、研究にご協力いただける場合は、医療情報や生体試料などを研究目的に使用させていただくことをご了承下さい。

11. 治療を受ける方が未成年の場合

患者様が未成年の場合は、患者様の立場を理解し、意思を代弁できると考えられる親権者の方、若しくは代諾者の方にも、本人と同様にご了解をいただくこととなります。文章による同意に関しても同様です。

12. 免責事項

(株)GC リンフォテックで製造された活性化自己リンパ球は、所定の品質管理手法に基づき、当院に搬送されます。その際、天災、戦争、暴動、騒乱、テロ、火災、停電、交通機関の運行事情などによる搬送不能あるいは搬送の遅れ、盗難、紛失、破損、時間経過や環境による品質低下、衛生基準低下(コンタミネーションなど)などが生じることがあります。これらについては当院の管理外であり、責任を負うことはできません。

13. その他の確認事項

①同意はいつでも撤回可能なこと

本治療を受けるかどうかは、患者様の自由意志でお決め下さい。たとえ同意を撤回しても不利益は受けませんが、同意によってすでに発生した治療の費用については、返還を求めることはできません。

また、撤回する場合は、14.のお問合せ窓口までお電話にてご連絡ください。書面等は不要です。

②本治療を中止する場合

以下の条件に当てはまる場合には、本治療を中止することがあります。

- ・患者様の容態・病状などが、本治療を行うことが適当でないと判断される場合
- ・重い副作用が確認された場合
- ・医師が治療を中止すべきと判断した場合

③本治療の適応外

以下の条件に当てはまる場合は、本治療の適応外となり、治療を受けることができません。

- ・患者様の同意が得られない場合
- ・患者様の容態・病状などより、本治療を受けるのが不可能と医師が判断した場合

④試料などの処分について

本治療が継続できなくなった場合、患者様の生体試料、残った治療用細胞などは、最終採血日又は、最終投与日若しくは最終投与予定日から 1 年経過した時点で、当院あるいは(株)GC リンフォテックが任意に廃棄することをご了承ください。

⑤時間外診療および終末期医療の対応について

当院における本治療は、予約制となっており、外来診療のみとなります。また時間外診療は行っていないこともご了承ください。そのため当院で本治療を受ける際には、主治医にご理解とご了承を得て、急変時に対応していただけるよう十分にご相談ください。また、病気の進行に伴う対応(終末期医療対応等)も、予め主治医とよくご相談下さい。

以上の説明で十分にご理解されない点がある場合は、何なりと担当医におたずね下さい。

14. 苦情及び問合せ窓口：原医院

所在地 〒639-1115 奈良県大和郡山市横田町 708-3

担当医師：原 裕

電話番号：0743-56-3094

Mail: houaikai@mahoroba.ne.jp

治療同意書

原医院

院長 原 裕 殿

私は「活性化自己リンパ球療法」について以下の説明を受け、理解しました。

- はじめに
- 治療効果や延命効果が確立されていない新しい治療法であること
- 活性化自己リンパ球療法について
- 従来のがん治療法と活性化自己リンパ球療法について
- 治療の流れについて
- 治療効果について
- 副作用について
- 治療費について
- 補償について
- 個人情報について
- 治療を受ける方が未成年の場合について
- 免責事項について
- その他の確認事項について
- 苦情及び問合せ窓口について

理解したことをチェックして明らかにし、本治療を受けることを同意し、希望します。

同意年月日 西暦 _____ 年 月 日

[ご本人]

患者氏名 _____ 連絡先 _____

住所 _____

[ご家族またはそれに準ずる方(代諾者)]

代諾者氏名 _____ 患者との関係 _____

住所 _____ 連絡先 _____

[保証人]

保証人氏名 _____ 患者との関係 _____

住所 _____ 連絡先 _____

[治療費の支払いについて] 治療費の請求先（患者本人・代諾者・保証人）
上記の治療について私が説明をし、同意されたことを確認します。

説明年月日 西暦 _____ 年 月 日

原医院

院長 原 裕

Ⓜ

アルブミン製剤の使用に関する同意書

原医院

院長 原 裕 殿

私は「ヒト由来のアルブミン製剤の使用」について以下の説明を受け、理解しました。

- 活性化自己リンパ球を培養する際に、ヒト由来のアルブミン製剤(日本国内で製造販売承認を受けたもの)を使うこと、完成した製剤にも含まれ、投与されること。
- 本剤には、未知の感染症ウイルスなどを含む可能性があります。製薬会社によって検査や滅菌など様々な対策が施されており、他の医薬品と同様に、日常的に安全に使用されていること。(1940年代から医療現場で使用されていますが、今までウイルス感染の報告はありません)
- 本剤によって、アレルギーなどの副作用がみられる可能性があること。(本療法において、今まで約4500名以上の治療に本剤を使っていますが、副作用は経験していません)

理解したことをチェックして明らかにし、本治療を受けることを同意し、希望します。

同意年月日 西暦 _____ 年 月 日

[ご本人]

患者氏名 _____ 連絡先 _____

住所 _____

[ご家族またはそれに準ずる方]

代諾者氏名 _____ 患者との関係 _____

住所 _____ 連絡先 _____

上記について私が説明をし、同意されたことを確認します。

説明年月日 西暦 _____ 年 月 日

原医院

院長 原 裕 ⑩

ウイルス検査実施に関する同意書

原医院

院長 原 裕 殿

私は「ウイルス検査の実施」について以下の説明を受け、理解しました。

- 活性化自己リンパ球を培養する際には、安全のため、その原料である血液が特定のウイルスに感染しているか否か調べる必要があること。
- 特定のウイルスとは、①HIV(後天性免疫不全症候群ウイルス)、②HTLV-1(ヒトT細胞白血病ウイルス1型)、③HBV(B型肝炎ウイルス)、④HCV(C型肝炎ウイルス)、⑤ParvoB19(パルボウイルスB19)の5種類であること。
- ①が陽性の場合には治療対象外であること、②が陽性も対象外ですが、例外的に対象とすることがあること、③④⑤は陽性でも治療の対象となること。
- 採血時の検査でこれらウイルスが検出されなくても、まれに培養後の検査で検出されることがあり、その場合も上記の対応と同様であること。治療対象外となった場合、それまでの培養に要した費用の負担が発生すること。
- 検査の施行や結果の取り扱いは、患者様のプライバシーに配慮して行われること。

理解したことをチェックして明らかにし、本治療を受けることを同意し、希望します。

同意年月日 西暦 _____ 年 月 日

[ご本人]

患者氏名 _____ 連絡先 _____

住所 _____

[ご家族またはそれに準ずる方]

代諾者氏名 _____ 患者との関係 _____

住所 _____ 連絡先 _____

上記について私が説明をし、同意されたことを確認します。

説明年月日 西暦 _____ 年 月 日

原医院

院長 原 裕 ⑩