



薬機審長発第 1113006 号
平成 30 年 11 月 13 日

株式会社細胞科学研究所
代表取締役社長 伊藤 丈洋 殿

独立行政法人医薬品医療機器総合機構
審査センター長

矢守 隆夫



再生医療等製品材料適格性確認書

貴社から再生医療等製品材料適格性相談に申込のあった下記の加工細胞等の材料（以下、「本材料」）について、下記のとおり通知します。

本通知は、本材料を利用して治験製品たる加工細胞等を製造しようとする者（以下、「開発者」）に対して、材料の選定等の開発早期の段階で下記に示す情報を提示し、治験製品の評価を迅速化することを目的としたものです。

本通知には、本材料の構成成分であるヒト・動物由来成分について、平成 15 年厚生労働省告示第 210 号生物由来原料基準（以下、「生物由来原料基準」）への適合性確認を実施した結果と、生理活性物質、毒物・劇物、重金属等、治験製品の安全性に直接係わる情報として開発者への情報提供を行うことが適切と考える成分及びその含量を確認した結果が含まれています。

なお、製法の見直し等により、本材料の成分やその由来、処理方法等に変更が生じた場合には、本確認書の適用外となる可能性があることに留意してください。

記

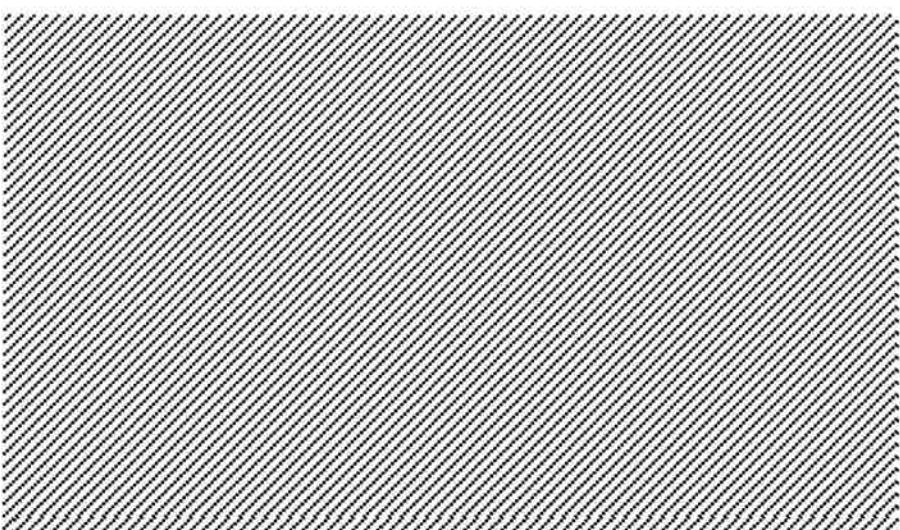
受付日・番号：平成 30 年 10 月 1 日・#再 P122

加工細胞等の材料の名称：HFDM-1（識別番号：A210）

1. 本材料に含まれる各ヒト・動物由来成分の概要及び確認内容

本材料には生物由来原料基準に対する適合性を示す必要があるヒト・動物由来成分（製造工程でヒト・動物由来成分が使用されているものも含む）は含まれていません。

2. 本材料に含まれる生理活性物質、毒物・劇物、重金属等の安全性が懸念される成分



以上