

膝軟骨治療の自家培養軟骨ジャック® 使用認定施設が全国 170 施設に拡大し、全都道府県で使用可能に

平成 27 年 4 月 16 日

株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリング

富士フイルムグループの株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリング(本社:愛知県蒲郡市、社長:小澤洋介)は、膝関節における外傷性軟骨欠損症又は離断性骨軟骨炎(変形性膝関節症を除く)を適応対象とする自家培養軟骨ジャック®(以下、本品)の普及のため、医療機関及び実施医への研修を積極的に進めています*1。この度、本品を使用できる医療機関(使用認定施設)が全国 170 施設*2に拡大し、全都道府県で使用可能になったことをお知らせいたします。

全国の主な使用認定施設の一覧(最新情報)は、下記ホームページをご覧ください。

http://www.jppte.co.jp/JACC_institutions.html

本品は、当社が広島大学大学院整形外科 越智光夫教授から技術移転を受け、製品化した整形外科領域における再生医療等製品です。平成 24 年 7 月 27 日に厚生労働省により製造販売承認され、平成 25 年 4 月 1 日から保険適用となりました。近年のスポーツの普及等により軟骨損傷の根本治療へのニーズが高まる中、スポーツや事故などで軟骨が大きく欠損した患者様にとって新たな治療の選択肢となっています。



自家培養軟骨ジャック®

当社は、再生医療等製品の普及を目指すとともに、国内で唯一の、製品を商用生産できる適合施設*3を生かし、高品質かつ有効性と安全性の高い製品を提供することで、患者様の QOL(生活の質)の向上に貢献してまいります。

*1 自家培養軟骨ジャック®は、保険適用に関し、『膝関節手術を年間 100 症例以上実施していること又は大学病院本院であること』といった「施設基準」や、『整形外科の経験 5 年以上、膝関節手術を 100 症例以上実施した経験を有する常勤医師であること』といった「実施医基準」等の留意事項が付与されています。また、当社による研修の実施も義務付けられています。

*2 平成 27 年 4 月 1 日時点

*3 再生医療等製品を製造・販売する施設として、日本で最初に厚生労働省による査察・承認を受けた(再生医療等製品の製造管理及び品質管理の基準に適合した)施設を構築

以上

＜本件に関するお問い合わせ先＞
株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリング
経営管理部 総務課 TEL 0533-66-2020