

## 参考資料5 . 主要国のヒト胚の取扱いに関する制度と研究、医療の現状

### 1 . 主要国のヒト胚の取扱いに関する制度

ヒト胚の取扱いに関する制度を、G 8 及び人クローニング作成を容認している国についてまとめ、その概要を表1に示した。

UNESCOでは、メンバー及び準メンバー196ヶ国を対象としたクローニング技術に関する調査を実施している。集計結果（日本を除く）では、治療を目的とした人クローニング作成については、法律で容認している国が5ヶ国（イギリス、韓国、ベルギー、フィンランド、オランダ）、ガイドラインで認めている国が3ヶ国（中国、インド、シンガポール）であり、法律で禁止している国が14ヶ国（ドイツ、カナダ等）である。また、人クローニング個体の作成を禁止している国が34ヶ国（法律で禁止：29ヶ国、ガイドラインで禁止：5ヶ国）存在する。現在日本は、人クローニング作成をガイドラインで禁止し、人クローニング個体作成を法律で禁止している。

#### <イギリス>

1990年にヒト受精・胚研究法を制定し、同法に基づき、ヒト受精・胚研究機関（Human Fertilization and Embryology Authority ; HFEA）がヒト胚の取扱いについて規制を行っている。研究のためのヒト受精胚の作成又は保存・使用については、目的を限定した許可制とされ、不妊治療の進展、先天性疾患の原因究明、流産の原因究明、より効果的な避妊法の開発、母体移植前の胚の染色体、遺伝子異常の検出方法の開発、の各目的の範囲内で認められている。ヒト受精・胚研究法は2001年の改正によって、研究目的として上記の～に加えて、胚の発生についての知識の増大、難病についての知識の増大、それらの知識の難病の治療への応用、の各事項が追加され、これらの治療目的の範囲内において、人クローニング胚の作成が容認されることとなった。

2004年6月、初めて人クローニング胚研究の許可を求める申請がなされ、現在HFEAで審議中である。

#### <ドイツ>

1990年に制定された胚保護法によって、生殖補助医療目的以外でのヒト受精胚の作成・利用は禁止されている。

同法では、ある胚、胎児、人などと同じ遺伝情報を持つヒト胚の作成を罰することを定めており、いかなる目的においても人クローニング胚作成が認められないことを明確に示している。

2002年、余剰胚から樹立したヒト胚性幹細胞の輸入を、厳しい制限下で認める幹細胞法が制定された。

#### <フランス>

1994年に制定された生命倫理法は2004年に改正され、特例として、コンセイユ・デタにおける政令の公布から数えて5年間を限度として、胚及び胚細胞に関する研究が認められうる。研究は、生殖医療の枠組みの中で体外受精した胚

に関してしか行えない。

改正された生命倫理法では、別な人間あるいは死亡している人間と同一の遺伝子を有する子供を誕生させることを目的とする行為には、30年の懲役、及び若しくは、750万ユーロの罰金を科すこととされている。また、商業、産業、研究、治療目的でヒト胚のクローンの作成を進める行為には、7年の懲役、及び若しくは、10万ユーロの罰金を科すこととされている。

#### <アメリカ>

ヒト胚の取扱いに関する連邦法は存在しない。

現在審議中の法案では、人クローン胚の作成は禁止されている。

米国国立衛生研究所 (National Institutes of Health ; NIH) が認可したヒト胚性幹細胞 (78株) を用いた研究に限って政府資金が提供される。その一方で、民間資金による研究に関しては規制が存在しない。

カリフォルニア州では人クローン胚の作成が容認されているが、8州で人クローン個体の作成が禁止、そのうち5州では人クローン胚の作成も禁止している。その他、少なくとも22州が人クローン個体作成を違法とする法案を審議中である。

#### <カナダ>

2004年に生殖医療法を制定し、生殖医療目的以外でのヒト受精胚の作成は禁止されている。規則に則った研究目的でのヒト受精胚の利用には、許可が与えられる。

人クローン胚の作成は、生殖医療法によって禁止されている。

#### <ロシア>

2002年に制定された人クローニング一時禁止法により、5年間人クローン個体作成を禁止している。治療を目的とした人クローン胚作成に関しては、制度が存在しない。

#### <イタリア>

1997年に制定された法令により、人及び動物のクローニングの実験は一時に禁止されている。現在補助生殖法が審議中であり、治療を目的とした人クローン胚作成に関しては、制度が存在しない。

#### <日本>

日本産科婦人科学会の会告では、生殖補助医療目的のヒト受精胚作成が認められている。2001年に整備されたヒト胚性幹細胞の樹立及び使用に関する指針によって、研究目的での余剰胚の使用が容認されている。

2000年に制定されたクローン技術規制法及び2001年に整備された特定胚の取扱いに関する指針により、人クローン胚の作成は禁止されている。

#### <韓国>

2003年制定の生命倫理法により、ヒト受精胚の作成は、不妊治療目的を除い

て禁止されている。研究目的では、余剰胚のみが使用できる。  
人クローン個体の作成は、生命倫理法により禁止されている。今後政府は、国家生命倫理委員会が作成したガイドラインに基づいて、限られた人クローン胚作成研究を容認する方針である。

#### <ベルギー>

2003年制定の法律で、研究目的でのヒト受精胚の作成は禁止されている。しかし余剰胚では研究目的を達せない場合には、ヒト受精胚の作成・利用が認められている。

人クローン個体の作成は法で禁止されているが、治療目的及び科学的研究目的の人クローン胚作成が認められている。その場合、それ以外の方法がないこと、限られた場所での実施等の厳しい制限が課せられる。

#### <フィンランド>

1999年に制定されたフィンランド医学研究法によって、研究目的でのヒト受精胚の作成は禁止されているが、余剰胚の利用は認められている。

人クローン個体の作成は、フィンランド医学研究法によって禁止されている。胚や配偶子の遺伝子操作研究は禁止されているが、重篤な遺伝病の治療や防止の研究目的ではこれらの操作が認められていることから、治療を目的とした人クローン胚作成も容認される。

#### <オランダ>

2002年制定の胚法によって5年間、妊娠誘導以外の研究目的でのヒト受精胚の作成・使用を禁止している。その後、生殖補助医療に加えて、遺伝性疾患、先天性疾患、移植医療目的の研究で胚を作成・使用することが認められるようになる。

胚法は、人クローン個体作成を禁止し、2002年より5年間人クローン胚作成を禁止している。5年後、遺伝性疾患、先天性疾患、移植医療目的の研究で胚を作成・使用できることから、実質上人クローン胚作成が可能になる。

#### <中國>

2003年に整備された生殖補助医療規定では、人クローン個体の作成が禁止されている。同じく2003年に整備された生殖補助医療倫理原則では、安全が確立されるまで不妊治療へのクローン技術の適応は認めないが、治療目的でのクローン研究を認めている。

#### <インド>

2000年に整備された生物医学研究の倫理ガイドラインでは、人クローン個体の作成を禁止している。治療目的のクローン研究に関しては、国の生命倫理委員会によってその都度考慮するとし、クローン研究に道を開いている。

<シンガポール>

2002年に発表されたヒト胚性幹細胞、人クローン個体作成、治療目的クローニングにおける倫理、法律、社会問題報告書において、大きな科学的知見が得られる、他に方法がない等、厳しい条件下でヒト受精胚作成が認められている。

同報告書は、人クローン個体作成は禁止している一方で、治療目的クローンは厳しい条件下でのみ認められるとしている。

表1. 主要国のヒト胚の取扱いに関する制度、概要

国名	ヒト受精胚の作成・利用	人クローン胚の作成・利用
イギリス	ヒト受精・胚研究法（1990年制定）によって、生殖補助医療、先天性疾患、胚の発生、難病に関する研究目的での作成・利用が認められている。	2001年の同法改正により、人クローン胚の作成・利用が容認されている。
ドイツ	胚保護法（1990年制定）により、生殖研究目的以外での作成・利用を禁止している。	同法により、目的を問わず作成を禁止されている。
フランス	生命倫理法（1994年制定）の改正（2004年）により、特例として、胚及び胚細胞に関する研究は条件付きで認められている。	同法により、商業、産業、研究、治療目的でのヒト胚のクローンの作成を進める行為は罰せられる。
アメリカ	法令による規制は存在しない。	法令による規制は存在しない。
カナダ	2004年制定の生殖医療法によって、規則に則った研究目的でのヒト受精胚の利用には、許可が与えられる。	同法によって、人クローン胚作成・利用は禁止されている。
ロシア	不明	人クローンング一時禁止法（2002年制定）によって、5年間人クローン個体作成を禁止している。
イタリア	不明	法令（1997年制定）により、人及び動物のクローニングの実行は一時的に禁止されている。
日本	ヒトES細胞の樹立及び使用に関する指針（2001年整備）により、研究目的での余剰胚の利用が認められている。	クローン技術規制法（2000年制定）及び特定胚指針（2001年整備）により、人クローン胚の作成は禁止されている。
韓国	生命倫理法（2003年制定）により、余剰胚の研究目的での使用が認められている。	国家生命倫理委員会が作成したガイドラインに基づいて、人クローン胚作成を認める予定。
ベルギー	法律（2003年制定）で、研究目的でのヒト受精胚の作成・利用は、厳しい条件下で認められている。	同法では、治療及び科学的研究目的での人クローン胚の作成が認められている。
フィンランド	フィンランド医学研究法（1999年制定）によって、研究目的でのヒト受精胚の作成は禁止されているが、余剰胚の利用は認められている。	同法では、人クローン胚作成を含む重篤な遺伝病の治療や防止目的の胚の遺伝子操作研究が認められている。
オランダ	胚法（2002年制定）によって、5年後に生殖補助医療研究目的以外でのヒト受精胚作成・利用が認められるようになる。	同法では、5年後より、遺伝性疾患、先天性疾患、及び移植医療研究目的での胚作成が認められることから、人クローン胚作成も容認される。
中国	不明	生殖補助医療倫理原則（2003年整備）では、治療目的の人クローン胚作成を認めている。
インド	不明	生物医学研究の倫理ガイドライン（2000年整備）では、治療目的の人クローン胚作成については、その都度考慮することとし、クローン研究に道を開いている。
シンガポール	ヒト胚性幹細胞、人クローン個体作成、治療目的クローニングにおける倫理、法律、社会問題報告書（2002年発表）によって、研究目的でのヒト受精胚作成・利用が認められている。	同報告書によって、治療目的の人クローン胚作成が認められている。

#### 参考文献

- [1] 「National Legislation Concerning Human Reproductive and Therapeutic Cloning」, 2004, April, UNESCO
- [2] 「科学技術動向」2003, 24, 9-21.
- [3] 「Stem Cell Information」, 2004, June, NIH

## 2. 研究の現状

動物 E S 細胞の樹立と分化に関する研究	<p>Nature, 1981, 292, 154. (イギリス)</p> <p>マウス E S 細胞を樹立 Proc. Natl. Acad. Sci., 1981, 78, 7634. (アメリカ)</p> <p>マウス E S 細胞を樹立 J. Reprod. Fertil. Suppl., 1991, 43, 255. (イギリス)</p> <p>ブタ、ヒツジ E S 紹細胞を樹立 J. Embryol. Exp. Morphol., 1985, 87, 27.</p> <p>マウス E S 紹細胞を内胚葉、中胚葉、外胚葉、基底膜へ分化 Development, 1991, 111, 259. (スイス)</p> <p>マウス E S 紹細胞を造血性細胞系統へ分化 Development, 1992, 114, 303. (アメリカ)</p> <p>マウスの E S 紹細胞を内皮細胞や血管様細胞に分化 Mol. Cell Biol., 1993, 13, 473. (アメリカ)</p> <p>マウス E S 紹細胞を中胚葉、造血性細胞に分化 Dev. Biol., 1994, 164, 87. (ドイツ)</p> <p>マウス E S 紹細胞を筋細胞に分化 Dev. Biol., 1995, 168, 342. (アメリカ)</p> <p>マウス E S 紹細胞に神経遺伝子発現を誘起することに成功 Am. J. Physiol., 1995, 269, H1913. (アメリカ)</p> <p>マウス E S 紹細胞が心筋細胞に分化 Cell Biol. Int., 1996, 20, 579. (ドイツ)</p> <p>マウス胚性生殖細胞と E S 紹細胞は同様な分化能を持つ J. Neurosci., 2002, 249, Suppl. 2, 1141. (日本)</p> <p>マウス E S 紹細胞をドーパミンニューロンに分化 Glia, 2003, 42, 109. (アメリカ)</p> <p>マウス E S 紹細胞を放射神経膠に分化 Science, 2003, 300, 1251. (アメリカ)</p> <p>マウス E S 紹細胞を卵母細胞に分化 Methods Enzymol., 2003, 365, 72. (日本)</p> <p>マウス E S 紹細胞を造血性細胞に分化 Nature, 2004, 427, 148. (アメリカ)</p> <p>マウス E S 紹細胞を胚性生殖細胞と精子に分化 Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1995, 92, 7844. (アメリカ)</p> <p>赤毛ザルの E S 紹細胞を樹立 Curr. Top Dev. Biol., 1998, 38, 133. (アメリカ)</p> <p>赤毛ザル、マーモセットの E S 紹細胞を、マウスやヒト胚性腫瘍細胞と比較 Blood, 2001, 98, 335. (アメリカ)</p> <p>赤毛ザル E S 紹細胞を造血性細胞に分化 Scientific World Journal, 2002, 2, 1762. (日本)</p> <p>赤毛ザル、マーモセット、カニクイザルの E S 紹細胞を樹立 Cell Transplant., 2002, 11, 631. (日本)</p> <p>サル E S 紹細胞の分化を緑色蛍光タンパク発現遺伝子の導入により追跡可能にした Mol. Ther., 2002, 6, 162. (日本)</p> <p>レンチウィルスを媒介としたサル E S 紹細胞への遺伝子導入法を開発 Invest. Ophthalmol. Vis. Sci., 2003, 44, 2689. (日本)</p> <p>サル E S 紹細胞をレンズに分化 Blood, 2004, 103, 1325. (アメリカ)</p> <p>赤毛ザル E S 紹細胞を内皮細胞に分化 Reprod. Biol. Endocrinol., 2004, 2, 41.</p> <p>赤毛ザルの E S 紹細胞を内胚葉、中胚葉、外胚葉に分化</p>
-----------------------	--

<b>動物 E S 細胞を用いた再生医療の治療効果に関する研究</b>	<p>Science, 1999, 285, 754. (ドイツ)          ミエリン鞘の疾患モデルラットにグリア前駆体 E S細胞を投与、脳や脊髄の神経細胞等に作用</p> <p>Diabetes, 2000, 49, 157. (スペイン)          マウス E S 細胞をインシュリン分泌細胞へと分化させ、糖尿病モデルマウスに投与し、その効果を確認</p> <p>Cardiovasc. Res., 2003, 58, 435. (日本)          マウス E S 細胞由来心筋細胞をマウスに投与、生着と収縮機能を確認</p> <p>Pancreas, 2003, 27, 34. (日本)          マウス E S 細胞を分化させ、糖尿病モデルマウスに投与、血糖値が降下</p> <p>Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 2004, 101, 7123. (アメリカ)          E S 細胞からの運動ニューロン細胞をラットに投与、細胞の定着を確認</p> <p>Neurosci. Lett., 2004, 363, 33. (日本)          マウス E S 細胞を分化させ、パーキンソンモデルマウスに投与、部分的な回復が見られた</p>
-------------------------------------	---

<p><b>ヒト E S 細胞の分化及び再生医療の治療効果に関する研究</b></p> <p>我が国では、平成15年5月に京都大学再生医学研究所が国内で始めてヒトE S細胞を樹立。現在、ヒトE S細胞を用いる研究は13件認められているが、論文は未発表である。</p>	<p>Science, 1998, 282, 1145. (アメリカ)  <b>ヒトE S細胞樹立</b>  Proc. Natl. Acad. Sci., 2000, 97, 11307. (イスラエル)  <b>ヒトE S細胞の分化因子を検討</b>  Exp. Neurol., 2001, 172, 383. (アメリカ)  <b>神経細胞、神経前駆体細胞に分化</b>  Brain Research, 2001, 913, 201. (イスラエル)  <b>神経細胞に分化</b>  Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 2001, 98, 10716. (アメリカ)  <b>造血コロニー形成細胞へ分化</b>  Diabetes, 2001, 50, 1691. (イスラエル)  <b>臍臍細胞へ分化</b>  Nat. Biotechnol., 2002, 20, 1261. (アメリカ)  <b>栄養膜細胞に分化</b>  Nat. Biotechnol., 2003, 21, 319. (アメリカ)  <b>ヒトE S細胞を用いて相同的組み替えを検討</b>  Circ. Res., 2003, 93, 32. (アメリカ)  <b>心筋細胞に分化</b>  Lab. Invest., 2003, 83, 1811. (イスラエル)  <b>ヒトE S細胞を用いて血管分化発達過程を検討</b>  Cell Transplantation, 2003, 12, 1. (アメリカ)  <b>肝臍様細胞へ分化</b>  Circulation, 2003, 107, 2733.  <b>心筋細胞へ分化</b>  Cloning Stem Cells, 2003, 5, 149. (イギリス)  <b>骨形成原細胞へ分化</b>  Stem Cells Dev., 2004, 13, 295. (アメリカ)  <b>ヒトE S細胞の低温保存法を検討</b>  Endocrinology, 2004, 145, 1517. (アメリカ)  <b>栄養膜細胞、胎盤細胞に分化</b>  Nat. Biotechnol., 2001, 19, 1129. (アメリカ)  <b>神経細胞前駆体ヒトE S細胞をマウスに投与、脳中で神経細胞や星状細胞に分化</b>  Nat. Biotechnol., 2001, 19, 1134. (イスラエル)  <b>神経細胞前駆体である乏突起膠細胞をヒトE S細胞から分化し、マウスに投与、脳中で神経細胞、星状細胞等に分化</b>  Neurosci. Lett., 2003, 353, 91. (韓国)  <b>分化していない遺伝子組み換えヒトE S細胞をパーキンソンモデルラットに投与、運動失調が改善</b></p>
---	---

動物クローン 胚作成及び個 体の研究	<p>Nature, 1986, 320, 63.  <b>ヒツジクローン胚を作成</b>  Nature, 1997, 385, 810. (イギリス)  <b>ヒツジクローン個体、ドリーの誕生</b>  Nature, 1998, 394, 369. (アメリカ)  <b>マウスクローン個体を作成</b>  Science, 1998, 282, 2095. (日本)  <b>ウシクローン個体を作成</b>  Nat. Biotechnol., 1999, 17, 456. (アメリカ)  <b>ヤギクローン個体を作成</b>  Nature, 2000, 407, 86. (アメリカ)  <b>体細胞からブタクローン個体を作成</b>  Science, 2000, 289, 1188. (日本)  <b>胎児細胞からブタクローン個体を作成</b>  Nat. Biotechnol., 2002, 20, 366. (フランス)  <b>ウサギクローン個体を作成</b>  Nature, 2002, 415, 859. (アメリカ)  <b>ネコクローン個体を作成</b>  Nature, 2002, 415, 1035. (アメリカ)  <b>Bリンパ球とTリンパ球からマウスクローン個体を作成</b>  Biol. Reprod., 2002, 66, 1367. (アメリカ)  <b>赤毛ザルのクローン胚を作成</b>  Biol. Reprod., 2002, 67, 561. (アメリカ)  <b>ウマクローン胚を作成</b>  Science, 2003, 301, 1063. (アメリカ)  <b>ラバクローン個体を作成</b>  Nature, 2003, 424, 635. (イタリア)  <b>ウマクローン個体を作成</b>  Mol. Reprod. Dev., 2003, 66, 126. (イギリス)  <b>マウスクローン胚の発生において、卵母細胞と培養条件が及ぼす影響を検討</b>  Cloning Stem Cells, 2003, 5, 109. (日本)  <b>ヤギクローン胚を下垂体前葉の核を用いて作成</b>  Biol. Reprod., 2003, 69, 1060. (韓国)  <b>ブタクローン胚に緑色蛍光プロテイン発現する遺伝子を導入</b>  Mol. Reprod. Dev., 2003, 65, 167. (韓国)  <b>ウシクローン胚の発生において、糖の影響を検討</b>  Jpn J. Vet. Res., 2003, 50, 185. (日本)  <b>ウシクローン胚において、エタノール? シクロヘキシミドによる刺激が胚の発生を促進することを発見</b>  Jpn J. Vet. Res., 2003, 50, 147. (日本)  <b>ブタクローン胚の発生において、シクロヘキシミドが及ぼす影響を検討</b>  Biol. Reprod., 2003, 68, 45. (オーストラリア)  <b>ヒツジクローン胚において、卵母細胞の養分が及ぼす影響を検討</b>  Theriogenology, 2003, 59, 45. (ニュージーランド)  <b>ウシクローン胚の発生において、卵母細胞と細胞周期段階の影響を検討</b>  Development, 2004, 131, 2475. (シンガポール)  <b>オナガザルのクローン胚を作成し、細胞分裂を観測</b>  Hematol J. 2004;5 Suppl 3:S114. (アメリカ)  <b>リンパ球からモノクロナールマウスクローン個体を作成</b> </p>
--------------------------	---

動物クローン 胚からの E S 細胞 ( SCNT- 動 物 E S 細胞 ) の樹立と分化 に関する研究	<p>Curr. Biol., 2000, 10, 989. ( オーストラリア )            卵丘細胞核を用いた、マウスクローン胚からの E S 細胞 ( SCNT- マウス ES 細胞 ) を分離  <i>Genesis</i>, 2000, 28, 156. ( アメリカ )            SCNT- マウス ES 細胞を樹立、神経様細胞に分化  <i>Science</i>, 2001, 292, 740. ( アメリカ )            マウスクローン胚から 35 種類の SCNT- マウス ES 細胞を樹立</p>
SCNT- 動物 E S 細胞を用いた 再生医療の治 療効果に関す る研究	<p>Cell, 2002, 109, 17. ( アメリカ )            遺伝子異常マウスから SCNT- マウス ES 細胞を樹立、遺伝子異常を修復して造血幹細胞に分化、元の遺伝子異常マウスに投与、 B 細胞と T 細胞が回復  <i>Nat. Biotechnol.</i>, 2003, 10, 1200. ( アメリカ )            SCNT- マウス ES 細胞を用いてパーキンソンモデルマウスに投与、有効性を確認</p>
人クローン胚 の作成とその E S 細胞 ( SCNT- ヒト ES 細胞 ) の樹立	<p><i>Science</i>, 2004, 303, 1669. ( 韓国 )            人クローン胚を作成し、 SCNT- ヒト ES 細胞を樹立</p>
体性幹細胞の 研究	<p><i>Nature</i>, 2001, 410, 701. ( アメリカ )            マウスで骨髄の造血幹細胞が心筋の損傷を修復 ( 反証論文 2 報あり )            反証論文 1 . <i>Nature</i>, 2004, 428, 664.            遺伝学的分析手法では、マウス造血幹細胞の心筋細胞への分化は認められない            反証論文 2 . <i>Nature</i>, 2004, 428, 668.            蛍光分析手法では、マウス造血肝細胞の心筋細胞への分化は認められず、成熟造血細胞への分化が認められた。  <i>Nature</i>, 2002, 418, 41. ( アメリカ )            マウスで多能性の体性幹細胞の発見、脳、皮膚、骨格筋、心筋、肝臓、小腸、腎臓、脾臓組織、血液等に分化  <i>N. Engl. J. Med.</i>, 1984, 11, 448. ( アメリカ )            自家培養表皮が、 1984 年に重症熱傷の幼児二人を救命した  <i>Proc. Natl. Acad. Sci.</i>, 1998, 95, 7614. ( アメリカ )            ケラチノサイト幹細胞をヒト新生児皮膚より分離  <i>Proc. Natl. Acad. Sci.</i>, 1999, 96, 6728. ( イギリス )            ヒト皮膚幹細胞の維持、増殖法を検討  <i>Science</i>, 1999, 284, 143. ( アメリカ )            ヒト間葉幹細胞を含脂肪細胞、軟骨細胞、骨細胞に分化  <i>Proc. Natl. Acad. Sci.</i>, 2000, 97, 14720. ( アメリカ )            ヒト神經幹細胞をヒト胎児脳より分離  <i>Nat. Neurosci.</i>, 2000, 3, 986. ( イタリア )            ヒト神經細胞を筋細胞に分化  <i>Nat. Med.</i>, 2000, 6, 1282. ( アメリカ )            ヒト間葉細胞を軟骨、脂肪、筋、心筋等に分化  <i>Blood</i>, 2000, 95, 3106. ( ドイツ )            ヒト骨髄由来細胞を血液細胞、内皮細胞に分化  <i>J. Hematother. Stem Cell Res.</i>, 2002, 11, 171. ( アメリカ )            ヒト骨髄由来細胞由来の血管上皮前駆細胞の臨床応用の可能性についての総説  <i>Science</i>, 2001, 293, 1820. ( アメリカ )            ヒト神經幹細胞はサル胎児脳中で神經細胞、グリア細胞に分化  <i>Nat. Med.</i>, 2001, 7, 430. ( アメリカ )            ヒト骨髄由来内皮細胞が心筋梗塞部位血管新生を促進し、心機能改善に寄与  <i>Diabetes</i>, 2001, 50, 521. ( スイス )            ヒト臍臍由来 nestin 陽性細胞を臍細胞、肝細胞に分化  <i>Nat. Biotechnol.</i>, 2001, 19, 843. ( アメリカ )            ヒト神經細胞をヒト胎児脳よりセルソーターを用いて分離  <i>Tissue Eng.</i> 2001, 7, 211. ( アメリカ )            ヒト脂肪組織に存在した幹細胞を脂軟骨、筋、骨細胞に分化</p>

我が国のヒトES細胞に関する研究は、ヒトES細胞の樹立及び使用に関する指針に基づき、文部科学省において1件の樹立計画及び13件の使用計画が平成16年4月現在で認められている。輸入したヒトES細胞を用いる研究が9件、国産のヒトES細胞を用いる研究が3件、両方を用いる研究が1件である。詳細は以下の通り。

樹立計画	1．ヒトES細胞株の樹立と特性解析に関する研究（平成14年4月3日確認、京大再生医科学研究所） （概要）ヒト受精胚からES細胞株を樹立し、その特性と分化能を検査するもの。
使用計画	1．ヒトES細胞を用いた血管発生・分化機構の解析と血管再生への応用（平成14年4月26日確認、京都大学大学院医学研究科） （概要）ヒトES細胞から血管の内皮細胞等へ分化させ、増殖物質を使用して血管を再生させるもの（田辺製薬（株）先端医学研究所と共同実施）。細胞株は、Monash大（オーストラリア、平成14年4月26日確認）、WiCell（米ウィスコンシン大、平成16年3月11日追加申請を確認）、京都大学再生医科学研究所（平成16年3月11日追加申請を確認）から入手。 2．ヒトES細胞を用いた血管発生・分化機構の解析と血管再生への応用（平成14年6月27日確認、田辺製薬（株）先端医学研究所） （概要）ヒトES細胞から血管の内皮細胞等へ分化させ、増殖物質を使用して血管を再生させるもの（京都大学大学院医学研究科と共同実施）。細胞株は、Monash大（オーストラリア）から入手。 3．ヒト胚性幹細胞を用いた中枢神経系の再生医学の基礎的研究（平成14年11月7日確認、慶應義塾大学医学部） （概要）ヒトES細胞からの神経幹細胞を含め神経系細胞の誘導及び選択的培養法により、生物学的特性を解析する。細胞株は、Monash大（オーストラリア）、WiCell（米ウィスコンシン大）から入手。 4．ヒト胚性幹細胞から造血細胞への分化誘導法の開発（平成14年12月20日確認、東京大学医科学研究所） （概要）ヒトES細胞を用いて造血幹細胞への誘導法を開発し、その分化機構を解明することにより、造血幹細胞移植に供される移植片の確保を図る。細胞株は、WiCell（米ウィスコンシン大）から入手。 5．ES細胞由来造血幹細胞による造血の再生（平成14年12月20日確認、東京大学医学部付属病院） （概要）造血幹細胞移植や輸血治療への応用を念頭に、ヒトES細胞から造血幹細胞へ分化誘導し増殖することや、さらに成熟血液細胞に分化させるもの。細胞株は、WiCell（米ウィスコンシン大）から入手。 6．ヒトES細胞の維持と分化に関する研究（平成14年12月20日確認、信州大学医学部） （概要）ヒトES細胞から心筋細胞及び肝細胞へ分化させる方法の確立や分化細胞の解析を行うもの。細胞株は、WiCell（米ウィスコンシン大）から入手。 7．ヒトES細胞からの血液細胞の分化誘導系の確立（平成15年4月23日確認、岐阜大学医学部） （概要）ヒトES細胞を用いてヒトの血液細胞を分化誘導する条件を探索する。特に破骨細胞の誘導を重点的に行うもの。細胞株は、Monash大（オーストラリア）から入手。 8．ヒトES細胞を用いた心筋細胞の再生医学の研究（平成15年8月7日確認、岐阜大学医学部） （概要）ヒトES細胞から心筋細胞を分化誘導し、心筋細胞・組織の分化誘導法の開発と心筋の発生・分化メカニズムの解明などを行うもの。細胞株は、Monash大（オーストラリア）から入手。

使用計画	<p>9. ヒトES細胞を用いたパーキンソン病モデルサルにおける移植効果及び安全性評価（平成16年3月11日確認、田辺製薬（株）先端医学研究所）      （概要）ヒトES細胞から神経系細胞を分化誘導し、パーキンソン病モデル動物に移植を行い、モデル動物における移植効果及び安全性の評価を行うもの（自治医科大学医学部と共同実施）。細胞株は、Cell Therapeutics Scandinavia AB社（スウェーデン）から入手。</p> <p>10. ヒトES細胞を用いたパーキンソン病モデルサルにおける移植効果及び安全性評価（平成16年3月11日確認、自治医科大学医学部）      （概要）ヒトES細胞から神経系細胞を分化誘導し、パーキンソン病モデル動物に移植を行い、モデル動物における移植効果及び安全性の評価を行うもの（田辺製薬（株）先端医学研究所と共同実施）。細胞株は、Cell Therapeutics Scandinavia AB社（スウェーデン）から入手。</p> <p>11. ヒトES細胞を用いた神経細胞、感覚系細胞への分化誘導と再生医療への応用のための基礎的研究（平成16年3月23日確認、理化学研究所（独）神戸研究所）      （概要）ヒトES細胞からドーパミン神経細胞などの神経細胞、及び網膜色素上皮細胞などの感覚系細胞への分化誘導法の開発と分化細胞の分離・純化法の検討を行うもの。細胞株は、京都大学再生医科学研究所から入手。</p> <p>12. ヒトES細胞を用いた脂肪細胞、中胚葉系肝細胞への分化誘導と再生医療への応用のための基礎的研究（平成16年3月23日確認、理化学研究所（独）神戸研究所）      （概要）ヒトES細胞から脂肪幹細胞などの中胚葉系幹細胞、脂肪前駆細胞及び脂肪細胞への分化誘導法の開発と分化細胞の解析を行うもの。細胞株は、京都大学再生医科学研究所から入手。</p> <p>13. ヒトES細胞の効果的な維持培養を可能にするシグナル因子の研究（平成16年3月23日確認、理化学研究所（独）神戸研究所）      （概要）ヒトES細胞の無血清・無フィーダー培養系の確立及び未分化状態で効率よく増殖させる培養条件の検討を行うもの。細胞株は、京都大学再生医科学研究所から入手。</p>
------	--

### 3. 生殖補助医療

1978年 英国において、世界初の体外受精児が出生。

1983年 我が国で初めての体外受精児が出生。

英国では、110の生殖補助医療の施設がHFEAに許可を受けており、それらの施設において、2000/01年度に体外授精を受けた患者数は約24,000名であり、体外授精による出生児数は約8,000名である。[1]

仏国では、82の医療機関で体外授精が行なわれており、体外授精は38,366回行なわれた（2000年度）。[2]

独国では、91の医療機関で体外授精が行なわれており、1998年度に体外授精は45,000回行なわれた。[2]

米国では390の医療機関で、約8万件の生殖補助医療が行なわれた（1998年度）。体外授精による出生児数は、約15,000人／年、代理母による出生児数は、約1,000人／年である。[2]

韓国では、82の医療機関で体外授精が行なわれており、1998年度に体外授

精は11,727回行なわれた。[2]

我が国では、2001年度末の段階で552の実施施設が日本産科婦人科学会に登録されており、体外授精による出生児数は2002年度で約13,000人で累計約85,000人となっている。[3]

#### 参考文献

- [1] 「12th Annual Report and Accounts 2002/03」, 「Facts and Figures」, HFEA
- [2] 厚生科学研究費特別補助金（特別研究事業）総括研究報告書「諸外国の卵子・精子・胚の提供等による生殖補助医療に係る制度及び実情に関する調査研究」主任研究者：松田晋哉 産業医科大学医学部公衆衛生学教室
- [3] 「平成13・14年度倫理委員会・登録・調査小委員会報告」、日産婦誌55巻10号

#### 4. 生殖補助医療研究

我が国では、日本産科婦人科学会になされた報告によれば、これまでに、受精効率を上げるための研究、受精過程の研究、胚の成熟過程に関する研究、胚の培養条件に関する研究等、生殖医学発展のための基礎的研究及び不妊症の診断治療の進歩に貢献する目的の範囲内の基礎的研究が、ヒト受精胚を用いて行われている。[1]

#### 参考文献

- [1] 総合科学技術会議第33回生命倫理専門調査会参考資料2「ヒト精子・卵子・受精卵を取り扱う研究」研究題目、目的・方法、材料（日本産科婦人科学会）

#### 5. 着床前診断

1997年までに、世界35施設において、377症例に対して着床前診断が行われ、96人の子が出生している。[1]

#### 参考文献

- [1] Data of the 2nd International Symposium on Preimplantation Genetics, Chicago, September 1997.