

2017年11月4日

造血幹細胞移植施設 各位

ヒト体性幹細胞加工製品テムセル®HS 注（ヒト同種骨髄由来細胞懸濁液）
の使用に伴う TRUMP ご入力のお願ひ

日本造血細胞移植学会（JSHCT）
日本造血細胞移植データセンター（JDCHCT）

日頃は、日本造血細胞移植学会（JSHCT）/日本造血細胞移植データセンター（JDCHCT）が実施する「造血細胞移植医療の全国調査」へご協力いただき、誠にありがとうございます。

「造血幹細胞移植後の急性移植片対宿主病」を効能、効果又は性能として平成27年9月18日に承認されました「テムセル HS 注」においては、

- ・使用成績調査（産：JCR ファーマ株式会社）
- ・再生医療等製品患者登録システム（官：厚生労働省/PMDA）
- ・全国調査（学：学会、医療機関、研究者）

という産官学の連携の下、データの登録を行っております。

その為、テムセル HS 注に関するデータの収集は、通常の全国調査と同様に「造血細胞移植登録一元管理プログラム（TRUMP）」を用いています。

参加施設からのデータの提出につきましては、製薬企業である JCR ファーマ株式会社と学術団体である JSHCT/JDCHCT が連携して対応して参りますので、ご協力のほど何卒よろしくお願ひ申し上げます。

なお、特に、テムセル HS 注を使用された患者様が転院をされる場合には、転院前後の両ご施設にご対応を頂きたい事項がございます（参考資料：別紙）。
この場合も、JCR ファーマ株式会社と JSHCT/JDCHCT が連携をしてご案内・ご依頼をさせていただきますので、まず、転院患者様が発生される場合には JCR ファーマ株式会社へお知らせいただきますよう、重ねてお願ひ申し上げます。