厚生労働科学研究費補助金 医薬品・医療機器等レギュラトリーサイエンス政策研究事業

再生医療等製品(安全性等の評価方法) に関する国際標準化

令和4年度 総括研究報告書

研究代表者 佐藤陽 治

令和5 (2023) 年5月

目 次

	頁
総括研究報告	
再生医療等製品(安全性等の評価方法)に関する国際標準化	
佐藤 陽治	
・研究要旨	1
・担当協力者	2
·A. 研究目的	
·B. 研究方法	3
・倫理面への配慮	6
·C. 研究結果	
·D. 考察	7
·E. 結論	8
·F. 研究危険情報	
· G. 研究発表	9
・H.知的財産権の出願・登録状況	11

厚生労働科学研究費補助金

(医薬品・医療機器等レギュラトリーサイエンス政策研究事業) 総括研究報告書

再生医療等製品(安全性等の評価方法)に関する国際標準化

研究代表者: 佐藤 陽治 国立医薬品食品衛生研究所 再生 - 細胞医療製品部 部長

研究要旨

細胞加工製品の臨床応用における品質・安全性上の課題として造腫瘍性が挙げられ、特に iPS 細胞加工製品において適切に評価される必要があり、試験法の検証が速やかになされる ことが重要である。細胞加工製品の実用化促進が期待される国際展開においては、検証され た造腫瘍性評価法の標準プロトコールの国際的な共有が強く望まれるが、造腫瘍性評価の 国際標準化や国際規制調和は未だなく、国際ガイドラインも未発出である。本研究は、臨床 応用が進む iPS 細胞加工製品について、品質・安全性確保上の大きな課題である造腫瘍性と ゲノム不安定性の評価法の開発・検証を促進し、先行主導的に国際標準を獲得することで、 再生医療等製品分野での薬事規制における国際調和を促し、日本企業が開発する iPS 細胞 加工製品の国際競争優位を獲得することを目的とする。国際標準化を目指した活動として、 以下の研究を実施した。①in vitro 造腫瘍性試験法の国際標準プロトコールの確立および多 施設検証については、国立医薬品食品衛生研究所(NIHS)と再生医療イノベーションフォ ーラムの多能性幹細胞安全性評価委員会(FIRM-CoNCEPT)が協働して、浮遊培養細胞の IL-2 非依存的細胞増殖特性解析試験法の検討を行った。標準プロトコールを作成し、参加 4 施設において、0.01%の割合で正常 T 細胞に混在する形質転換細胞株 MOLT-4 の検出を、 28 日間の培養で達成した。②標準陽性対照細胞に資するゲノム不安定性誘導 iPS 細胞株作 製については、ゲノムに挿入するプラスミドのデザインとその iPS 細胞への導入を行い、薬 剤に応答してがん抑制遺伝子 TP53 を CRISPR/Cas9 で切断する iPS 細胞のクローンを得た。 ③官民での国際競争戦略と知財・標準化戦略の検討では、iPS 細胞加工製品の各国の規制と 標準化の動向に関する調査研究を行い、総説論文を作成した。iPS 細胞加工製品の造腫瘍性 試験法の国際標準化の実現には、国際プラットホームで試験法のテーマ化を日本として提 案し、国際合意を得ることが鍵になる。 国際的認知を得るには、議論の深化に必要な科学的 なエビデンスが不可欠であり、本研究の成果は、細胞加工製品の造腫瘍性評価およびゲノム 不安定性評価の国際コンセンサスの熟成に資するものであり、国際標準化の促進が期待さ れる。

担当協力者(順不同)

渡辺 武志 再生医療イノベーションフォーラム多能性幹細胞安全性評価委員会

委員長

三浦 巧 国立医薬品食品衛生研究所 再生・細胞医療製品部 第1室 室長

澤田 留美 国立医薬品食品衛生研究所 再生・細胞医療製品部 第2室 室長

安田 智 研究副代表者

国立医薬品食品衛生研究所 再生・細胞医療製品部 第3室 室長

黒田 拓也 国立医薬品食品衛生研究所 再生·細胞医療製品部 主任研究官

草川 森士 国立医薬品食品衛生研究所 再生・細胞医療製品部 主任研究官

田埜 慶子 国立医薬品食品衛生研究所 再生·細胞医療製品部 主任研究官

平井 孝昌 国立医薬品食品衛生研究所 再生·細胞医療製品部 任期付研究員

A. 研究目的

細胞加工製品の臨床応用における品質・ 安全性上の課題として造腫瘍性が挙げられ、 特に iPS 細胞加工製品において適切に評価 される必要があり、試験法の検証が速やか になされることが重要である。細胞加工製 品の実用化促進が期待される国際展開にお いては、検証された造腫瘍性評価法の標準 プロトコールの国際的な共有が強く望まれ るが、造腫瘍性評価の国際標準化や国際規 制調和は未だなく、国際ガイドラインも未 発出である。 日本では、 iPS 細胞加工製品の 造腫瘍性評価について、評価法の確立と国 際標準化を迅速に図るべく、世界に先駆け て国内で展開され、留意点がいち早くガイ ドライン化・共有されている。国立医薬品食 品衛生研究所(国立衛研)と再生医療イノベ ーションフォーラム (FIRM) の多能性幹細 胞安全性評価委員会(FIRM-CoNCEPT)で は、AMED 研究課題において iPS 細胞由来 製品の造腫瘍性評価に係る多施設検証

(MEASURE プロジェクト)を協働して実 施しており、Health and Environmental Sciences Institute (HESI) の細胞治療委員会 (CT-TRACS) の国際コンソーシアム活動 にも参加している。しかしながら、iPS 細胞 加工製品の造腫瘍性に関する種々の評価法 の能力と限界に関する検証と国際的認知・ 科学的議論がまだ不足しており、最終目標 とする ISO や ICH の国際プラットフォーム での具体的な提案や議論に至っていない。 さらに iPS 細胞加工製品の造腫瘍性につい て考慮すべき点として、腫瘍形成を惹起す るハザードであるゲノム不安定性があるが、 その評価に際して、汎用性・安定性・品質管 理の要求基準を満たす陽性対照細胞が存在 しないことから、製品の腫瘍形成との関連 性における科学的エビデンスが不足してい る。本研究は、臨床応用が進む iPS 細胞加 工製品について、品質・安全性確保上の大き な課題である造腫瘍性とゲノム不安定性の 評価法の開発・検証を促進し、先行主導的に

国際標準を獲得することで、再生医療等製品分野での薬事規制における国際調和を促し、日本企業が開発する iPS 細胞加工製品の国際競争優位を獲得することを目的とする。さらに、再生医療等製品のプラットホーム技術の国際標準化と国際標準の活用により、国際市場展開を行う技術の知財確保を併せた知財・標準化戦略を産学官連携体制で推進することを目指す。

B. 研究方法

iPS 細胞加工製品の造腫瘍性試験法の国際標準化の実現には、ISO や ICH といった国際プラットホームで、試験法のテーマ化を日本として提案し、国際合意を得ることが鍵になる。国際的認知を得るには、議論の深化に必要な科学的なエビデンスが不可欠であるため、①標準プロトコールに沿ってin vitro 造腫瘍性試験法の多施設検証をまず実施し、評価方法の能力と限界を示した。同時に、造腫瘍性との関連が深いゲノム不安定性試験法について、②試験法としての妥当性を判断する陽性対照細胞の作製を開始した。また、③造腫瘍性およびゲノム不安定性評価についての国際標準化戦略に向けた調査研究も実施した。

B-1 in vitro 造腫瘍性試験法の国際標準プロトコールの確立および多施設検証

T 細胞は浮遊細胞であるため、混在する 形質転換細胞を検出する際に、足場非依存 的に増殖する悪性形質転換細胞を検出する 軟寒天コロニー形成試験法は適用できない。

したがって、不死化細胞を検出する際に用 いる細胞増殖特性解析法を適用することに なる。HTLV-1に感染したT細胞に形質転換 が生じるとインターロイキン 2 (IL-2) 非依 存的な増殖を示すようになることが報告さ れている (Science 1995;269(5220):79-81.)。 このことから T 細胞の IL-2 非依存的な増殖 特性が、形質転換細胞を検出する一つの指 標になると考えられている (図 1)。この IL-2 非依存的増殖をモニターする試験法は、開 発現場で CAR-T 細胞製品の非臨床試験と して既に利用されているが、陽性対照細胞 の同定とそのスパイク試験は実施されてい ないことから、検出感度や再現性といった 試験法の性能は確認されていない。標準化 においては、試験法の性能を確認する多施 設検証が必要であるため、FIRM-CoNCEPT の協力のもと、Axcelead Drug Discovery Partners 株式会社、株式会社ボゾリサーチセ ンター、シミック株式会社および株式会社 Ig-M の 4 施設において、T 細胞の IL-2 非依 存的細胞増殖特性解析試験を実施した。

B-1-1 IL-2 非依存的細胞增殖特性解析試験 法

ヒト末梢血単核細胞 (Lonza) から EasySep Human T cell Isolation Kit (StemCell Technologies) で T 細胞を精製した後、3 日間 CD3/CD28 ビーズ (StemCell Technologies) で活性化した。マグネットビーズを除去した後、1×10⁶個の T 細胞に 10 個 (0.001%)、100 個 (0.01%)、1000 個 (0.1%)または 10000 個 (1%)の MOLT-4 細胞 (ATCC) をスパイ

クした (3 日目)。これらの細胞を IL-2 非存在下で培養を開始し、5 日目に 2 倍希釈した。7 日目に 10 倍希釈し、21 日目 (多施設検証 1 回目)または 28 日目 (多施設検証 2 回目)まで培養した。継時的に細胞計数を行い、3、5、7、10、14、17、21、24 および 28 日目の生細胞数をグラフ化し、増殖曲線を作成した。統計解析は、生細胞数を対数変換し、two way repeated measures ANOVA の後、post-hoc テストとして Dunnett's Method を行い、p<0.05 を有意差ありとした。

B-2 標準陽性対照細胞に資するゲノム不安 定性誘導 iPS 細胞株作製

ゲノム不安定性試験の標準陽性対照細胞 として、コンディショナルにゲノム編集を 起こして、がん関連遺伝子に変異が導入さ れる iPS 細胞株を作製した。薬剤等でがん 関連遺伝子に適時に変異を誘導するため、 長期の培養・継代による変異蓄積の影響を 除外でき、培養期間や継代数が異なってい ても、施設間で品質の揃った細胞の使用が 可能になる。ゲノム不安定性誘導 iPS 細胞 株の作製に用いる細胞は、一般的に入手可 能で臨床株と同様な方法で樹立された研究 用 iPS 細胞株から選択した。また変異を導 入するがん関連遺伝子としては、がん組織 で最も変異が報告されているがん抑制遺伝 子 TP53 を採用した。ゲノム不安定性誘導 iPS 細胞株の作製は、株式会社 GenAhead Bio で行った。

B-2-1 Single Guide RNA 発現プラスミト

ドの調製

AAVS1 site へのゲノム編集報告例 (Cell Stem Cell 2014;15(2):215-226.) より、Single Guide RNA (sgRNA) の標的配列として以下のものとした。

AAVS1-T2: TGACTGCTTGTAGATGGCCA

上記配列をもとにオリゴ DNA を化学合成し、U6 Promotor の下流にライゲーションすることにより sgRNA 発現プラスミドを作製した。

B-2-2 ドナープラスミドの作製

Inducible-Cas9発現カセット及びTet-on調 節因子発現カセットを挿入配列とするドナ ープラスミドを作製した。Inducible-Cas9 発 現カセット挿入ドナープラスミド (TRE-Cas9/sgRNA donor) は、(1) 上流 homology arm (HA1) 断片、(2) splicing acceptor (SA) 及 び T2A peptide による puromycin-Nacetyltransferase (PuroR) 発現カセット、(3) U6 promoter 制御の sgRNA 発現カセット、 (4) inducible (TRE3G promoter)-Cas9 発現力 セット、(5) 下流 homologyarm (HA2) 断片 に分けて調製した。(1), (5) の HA 断片は、 ヒト iPSC 1231A3 (hiPSC-A3) より Tissue Genomic DNA Extraction Mini Kit (FAVORGEN) を用いて調製したゲノム DNA を鋳型に、sgRNA の上流配列、下流配 列 (各約 1,500 bp) を増幅して調製した。(2) PuroR 発現カセットは、SA-T2A を PuroR の 上流に配置したプライマーを用い、PuroR 発 現プラスミドを鋳型とした PCR 増幅により 調製した。(3) U6-sgRNA 発現カセットは、

U6 promoter と tracr 配列間に TP53 遺伝子 を標的とする sgRNA 配列 (TP53-R175H-S1534, 5'-AGCACATGACGGAGGTTGTG-3') を挿入したプラスミドを人工合成し、 PCR 増幅により調製した。(4) TRE3G-Cas9 発現カセットは、国立医薬品食品衛生研究 所から提供された pTRE3G vector (TaKaRa Bio) に Cas9 遺伝子を挿入し、TRE3G-Cas9 発現プラスミドを鋳型とした PCR 増幅によ り調製した。TRE-Cas9/sgRNAdonor は (1) から (5) を NEBuilder HiFi DNA Assembly キット (New England BioLabs) を用いて図 4(a) の通り Gibson assembly して作製した。 TRE-Cas9 donor は、(3) U6-sgRNA 発現カセ ットを除くフラグメントを TRE-Cas9/sgRNA donor と同様にアセンブルして 作製した。

Tet-on 調節因子発現カセットを挿入配列 とするドナープラスミド (Tet3G donor) は、 (6) 上流 homology arm (HA1) 断片、(7) splicing acceptor (SA) 及び T2A peptide によ aminoglycoside 3'-phosphotransferase (NeoR) 発現カセット、(8) Tet-on 調節因子 (Tet3G) 発現カセット、 (9) 下流 homology arm (HA2) 断片に分けて調製した。(6), (9) の HA 断片は、hiPSC-A3 より Tissue Genomic DNA Extraction Mini Kit を用いて調製したゲ ノム DNA を鋳型に、sgRNA の上流配列、 下流配列 (各約1,500 bp) を増幅して調製し た。(7) NeoR 発現カセットは、SA-T2A を NeoR の上流に配置したプライマーを用い、 NeoR 発現プラスミドを鋳型とした PCR 増 幅により調製した。(8) Tet3G 発現カセット

はまず、国立医薬品食品衛生研究所から提供された pCMV-Tet3G plasmid (TaKaRa Bio)を鋳型に Tet3G 及び rBGpA シグナル配列をPCR 増幅し、pCAG vector に NEBuilder HiFiDNA Assembly キットを用いて挿入してCAG-Tet3G 発現プラスミドを作製した。CAG-Tet3G 発現プラスミドを Sal I 制限酵素 (New England BioLabs) 及び AgeI 制限酵素 (New England BioLabs) で消化後、アガロースゲル電気泳動により目的断片の大きさのフラグメントをCAG-Tet3G 発現カセットとして調製した。Tet3G donor は、(6) から(9) の NEBuilder HiFi DNA Assembly キットを用いて Gibson assembly して作製した。

B-2-3 ドナープラスミドの作製

hiPSC-A3 及びヒト iPSC 1383D6 (hiPSC-D6) への transfection は、それぞれ表 1 及び表 2 に示す条件で、2. の sgRNA 発現プラスミド、Streptococcus pyogenes Cas9 発現プラスミド、3. の各ドナープラスミド、及びpuromycin-*N*-acetyltransferase 発現プラスミドと共に NEPA21 (Nepagene) を用いてtransfection した。transfection 後の細胞は、HDR Enhancer (Integrated DNA Technologies)を終濃度 0、又は 0.5 μg/mL で含む培地で 24 h 培養した。その後、puromycin を終濃度 0、0.35、0.6、又は 1.0 μg/mL で培養培地に添加した。

B-3 官民での国際競争戦略と知財・標準化 戦略の検討

海外のステークホルダーとのコンセンサ

スの熟成を促すため、日米 EU の ICH3 極の薬事規制と標準化プラットホームの動向について情報共有を行う必要がある。官民での国際競争戦略と知財・標準化戦略の検討に資する研究として、iPS 細胞加工製品の各国の規制と標準化の動向に関する調査研究を行った。

(倫理面への配慮)

ヒト由来の生体試料を用いる場合は、国 立医薬品食品衛生研究所「研究倫理審査委 員会規程」を遵守した上で研究を実施した。

C. 研究結果

C-1 in vitro 造腫瘍性試験法の国際標準プロトコールの確立および多施設検証

本研究は、浮遊培養細胞である T 細胞に 混在する形質転換細胞を、IL-2 非存在下で 培養することによって検出する試験法の標 準プロトコールの作成と感度を多施設で検 証することを目的とする。ヒト末梢血単核 細胞から単離したT細胞を活性化し、1×106 個の T 細胞に、MOLT-4 細胞を 1, 0.1, 0.01 または 0.001% スパイクした。IL-2 非存在下 で21日目まで細胞数を計測し、細胞数の継 時変化を観察した。また正常 T 細胞の IL-2 依存的増殖を確認するため、IL-2 存在化で 培養するスパイクなしの正常 T 細胞サンプ ルも設けた。IL-2 存在下では、T 細胞は 14 日目まで増殖を示し、その後に緩やかな減 少に転じた。また全4施設で同様な結果が 得られることを確認できた。一方、IL-2 非 存在下では、7日目まで IL-2 存在下と同様

な増殖を示したが、それ以降生細胞数が著 しく減少した。この減少は、IL-2 非存在下 の培養による正常 T 細胞の死滅によるもの である。増殖曲線のパターンは全施設で同 様な結果が観察され、スパイクなしのサン プルと比較して、概ね17日目に1%スパイ クサンプルでの細胞数の有意な差が見られ、 21 日目に 0.1%スパイクサンプルでの細胞 数の有意な差が見られた。これらの結果は、 施設の違いにも関わらず、21 日目までの観 察で正常 T 細胞に 0.1%割合でのスパイク した MOLT-4 細胞が検出できることを示唆 している。しかしながら、21 日目まで培養 を行っても、0.01%スパイクサンプルの立ち 上がりは、全施設において見られなかった。 21 日間の培養では 0.01%スパイクサンプル の検出が難しいと判断されたため、2回目の 多施設検証試験では、標準プロトコールを 改訂し、培養期間を延長して、24 日目と 28 日目の細胞計数を含めての検討を行った。2 回目の多施設検証においても、21日目まで の観察では同様な結果が得られた。IL-2 存 在下では、T細胞は14日目まで増殖を示し、 その後に緩やかな減少に転じた。一方、IL-2 非存在下では、生細胞は 7 日目以降著し く減少し、28 日目では生存率数%もしくは 検出できないレベルまで下がった。また、概 ね17日目に1%スパイクサンプルでの生細 胞数の立ち上がりが見られ、21 日目に 0.1% スパイクサンプルでの生細胞数の立ち上が りが見られた。1回目の多施設検証で立ち上 がりが認められなかった 0.01%スパイクサ ンプルは、培養期間を延長することにより

増加が観察された。スパイクなしに比べて、施設 A においては 28 日目に、施設 B、C および D においては、24 と 28 日目に有意な差が確認できた。全施設で正常 T 細胞に混在する形質転換細胞 (MOLT-4) を 0.01%の高感度で検出する標準プロトコールを確立した。

C-2 標準陽性対照細胞に資するゲノム不安 定性誘導 iPS 細胞株作製

先行実施した Tf No. 1-1 から 1-4 の puromycin 処理後の生存細胞は乏しかった。 生存コロニーに乏しい場合、ドナープラスミド配列の挿入が検出された細胞群からは、少数のピックアップにより配列挿入株の取得が見込まれるため、これらの細胞群から親株配列と挿入ドナープラスミド配列とのつなぎ目領域を増幅する PCR (junction PCR)により配列挿入株が含まれる細胞群を選択することとした。hiPSC-D6 の Tf No. 1-2 及び 1-1 の細胞群でドナープラスミド配列の挿入で想定されるサイズの増幅産物が検出され、これらの細胞群に配列挿入株が含まれることが示唆された。

C-3 官民での国際競争戦略と知財・標準化 戦略の検討

日米 EU の ICH3 極における多能性幹細胞由来製品に関する規制の概要と、その標準化に取り組んでいる代表的なコンソーシアムについて紹介した。本成果は、総説論文 "Country-specific regulation and international standardization of cell-based therapeutic

products derived from pluripotent stem cells."の タイトル名で、国際科学雑誌 Stem Cell Reports に受理され、出版中である。要旨の 日本語は以下の通りである。

『現在、胚性幹細胞や人工多能性幹細胞 などの多能性幹細胞 (PSC) を由来とする細 胞治療薬 (CTP) が多くの国で開発されてお り、一部は臨床試験段階にある。CTP は、 国や地域によって分類が異なる。また、有効 性・安全性・品質の評価も、従来の低分子医 薬品やバイオ医薬品とは異なり、生きた細 胞の複雑な特性やアンメットメディカルニ ーズを反映している。PSC 由来品を含む CTP の評価については、国際的なガイドラ インがないため、国や地域による関連法規 の違いに注意する必要がある。PSC 由来 CTP の開発・世界流通を促進するために、 評価手法や規制の標準化・調和を図る国際 コンソーシアムが組織され,活発に活動し ている。本稿では、米国、欧州連合(および 英国)、日本における PSC 由来 CTP の関 連法規の概要と、その標準化に取り組んで いる代表的なコンソーシアムについて紹介 する。』

D. 考察

再生医療のような先端的な医療モダリティについては、安全性や品質の確保のための個別の評価技術の国際標準化を推進することが、規制当局の評価・意思決定の効率化・迅速化に有効である。国際標準化によりiPS 細胞加工製品の造腫瘍性およびゲノム不安定性評価法の妥当性が認められ、当該

評価法を用いた製品の評価が国内外の規制 当局に受け入れられることで、承認申請に 要する日本企業の負担軽減に寄与するとと もに、製品の国際市場での迅速な普及展開 を図ることができる。すなわち日本での試 験方法・運用等を国際標準化することで、主 要国の規制当局の審査に関する国際規制調 和が促進され、日本で実施した試験と評価 がそのまま海外での承認審査でも活用され 易くなり、国際ビジネス展開の環境整備が 進む。また国際標準化を行う造腫瘍性評価 については、これまでの多施設検証に参加 した日本の製薬企業・CRO で試験方法に関 するトレーニングと技術移転が進展し、製 品の品質試験・非臨床試験でのデータ取得 体制が国内で既に整備されている。国際標 準化された試験方法として海外の規制当局 に認知・受容されれば、海外での治験届・製 造販売承認申請時の迅速な審査のみならず 海外企業から国内 CRO への試験委託増加 が期待される。

E. 結論

iPS 細胞加工製品の造腫瘍性試験法が国際的認知を得るには、議論の深化に必要な科学的なエビデンスが不可欠である。本研究では、in vitro 造腫瘍性細胞検出試験法の標準プロトコールに沿った多施設検証データを取得して、試験法の頑健性を確認した。造腫瘍性のハザードであるゲノム不安定性を評価する試験法については、その妥当性判断に用いる標準陽性対照細胞の作製に取り組み、薬剤誘導ゲノム不安定性 iPS 細胞

株のクローンを得た。iPS 細胞加工製品の各国の規制と標準化の動向に関しては、調査研究を行って総説論文を発表した。本研究成果は、細胞加工製品の造腫瘍性評価およびゲノム不安定性評価の国際コンセンサスの熟成に資するものであり、国際標準化の促進が強く期待される。

<参考文献>

Migone TS, Lin JX, Cereseto A, Mulloy JC, O'Shea JJ, Franchini G, Leonard WJ. Constitutively activated Jak-STAT pathway in T cells transformed with HTLV-I. Science. 1995 Jul 7;269(5220):79-81. doi: 10.1126/science.7604283.

González F, Zhu Z, Shi ZD, Lelli K, Verma N, Li QV, Huangfu D. An iCRISPR platform for rapid, multiplexable, and inducible genome editing in human pluripotent stem cells. Cell Stem Cell. 2014 Aug 7;15(2):215-226. doi: 10.1016/j.stem.2014.05.018.

F. 研究危険情報

なし

G. 研究発表

G-1 論文発表

- 1. Hirai T, Yasuda S, Umezawa A, Sato Y. Country-specific regulation and international standardization of cell-based therapeutic products derived from pluripotent stem cells. Stem Cell Rep., in press.
- Hirai T, Kono K, Kusakawa S, Yasuda S, Sawada R, Morishita A, Hata S, Wakita A, Kageyama T, Takahashi R, Watanabe S, Shiraishi N, <u>Sato Y</u>: Evaluation of the reproducibility and positive controls of cellular immortality test for the detection of immortalized cellular impurities in human cell-processed therapeutic products. *Regen Ther*. 2022; 21:540-46. doi: 10.1016/j.reth.2022.10.009.
- 3. Hirasawa R, Takakura M, Hirai T, Kono K, Sato Y: Attitude and perception survey for the Japanese pharmaceutical industry to utilize next-generation sequencing for virus safety assessment of biologics. *Translat Regulat Sci.* 2022; 4:61-7. doi: 10.33611/trs.2022-004.
- 4. Watanabe T, Yasuda S, Chen CL, Delsing L, Fellows MD, Foldes G, Kusakawa S, Mouries LP, Sato Y: International evaluation study of a highly efficient culture assay for detection of residual human pluripotent stem cells in cell therapies. *Regen Med.* 2022; 18:219-27. doi: 10.2217/rme-2022-0207.
- Oda S, Nishiyama K, Furumoto Y, Yamaguchi Y, Nishimura A, Tang X, Kato Y, Numaga-Tomita T, Kaneko T, Mangmool S, Kuroda T, Okubo R, Sanbo M, Hirabayashi M, Sato Y, Nakagawa Y, Kuwahara K, Nagata R, Iribe G, Mori Y, Nishida M: Myocardial TRPC6-mediated Zn²⁺ influx induces beneficial positive inotropy through β-adrenoceptors. *Nat Commun.* 2022; 13:6374. doi: 10.1038/s41467-022-34194-9.
- 6. Shirasago Y, Fukazawa H, Nagase S, Shimizu Y, Mizukami T, Wakita T, Suzuki T, Tani H, Kondoh M, Kuroda T, Yasuda

- S, <u>Sato Y</u>, Hanada K, Fukasawa M: A single mutation in the E2 glycoprotein of hepatitis C virus broadens the claudin specificity for its infection. *Sci Rep.* 2022; 24:20243. doi: 10.1038/s41598-022-23824-3.
- Andrews PW, Barbaric I, Benvenisty N, Draper JS, Ludwig T, Merkle FT, <u>Sato Y</u>, Spits C, Stacey GN, Wang H, Pera MF: The consequences of recurrent genetic and epigenetic variants in human pluripotent stem cells. *Cell Stem Cell*. 2022; 29:1624-1636. doi: 10.1016/j.stem.2022.11.006.
- 8. 髙田のぞみ, <u>佐藤陽治</u>: 再生医療にお けるわが国の法令および規制. *日本医 師会雑誌*. 2022; 151:556.
- 9. <u>佐藤陽治</u>: ヒト細胞加工製品の製造に おける *in vitro* 細胞特性評価の重要性 *PHARM STAGE*. 2022; 22:1-3.
- 10. 平井孝昌, <u>佐藤陽治</u>: 遺伝子改変され たブタ心臓のヒトへの移植について. *医薬品医療機器レギュラトリーサイ* エンス. 2022; 53:424-6.
- 11. 田中直子,阿部浩幸,荒木紀帆,石井 匡,上野高嗣,黒田拓也,佐治大介, 中村和靖,南保泰希,西田仁,坂東清 子,藤田大樹,松浦哲也,三浦巧,三木 健次,望月秀美,安田智,吉本将成, 渡辺夏巳,佐藤陽治:細胞加工製品の 腫瘍形成リスクの合理的評価を目指 して(1). 再生医療. 2023; 1:30-35.
- 12. 樋口ゆり子,草森浩輔,<u>佐藤陽治</u>,坂 東博人:薬剤学で切り拓く創薬モダリ ティの未来(3)細胞医薬・細胞製剤の 現状と薬剤学で切り拓く未来*薬剤学*. 2023; 83:19-24. doi: https://doi.org/10.14843/jpstj.83.19.

G-2 学会発表

1. Sato Y: Japan's Recent Progress in Induced Pluripotent Stem Cell (iPSC)-based Therapies. The 2022 World Stem Cell Summit (2022.6.11)

- 2. <u>Sato Y</u>: Regulatory Science for Ensuring the Quality and Safety of Cell Therapy Products and its Interface with Basic Stem Cell Science. International Society for Stem Cell Research 2022 (2022.6.15)
- 3. Henry M, Lemmens M, Sato Y, Marginean D, Harada K, Watanabe T, Bando K, Terai O, Moss D, Chen C, Nicholas N, Mouriès LP, Smart M, Libertini S, Yasuda S: Safety of cell therapy products: *In-vitro* methods to assess the tumorigenicity of human cell-based therapeutic products. International Society for Stem Cell Research 2022 Annual Meeting (2022.6.17)
- 4. <u>Sato Y</u>: Regulatory Science Research for Clinical Applications of Products Derived from Human Induced Pluripotent Stem Cells. KSSCR 2022 Annual Meeting (2022.8.12)
- 5. <u>佐藤陽治</u>: ICH Q5A(R2) 「ヒト又は動物細胞株を用いて製造されるバイオテクノロジー応用医薬品のウイルス安全性評価」のステップ2 公開ドラフトの概要について.日本PDA製薬学会第29回年会(2022.11.29)
- 6. 三浦巧,河野掌,高野慈美,黒田拓也, 山本由美子,草川森士,森岡勝樹,菅 原亨,平井孝昌,安田智,澤田留美, 松山さと子,川路英哉,粕川雄也,伊 藤昌可,Jay W Shin,梅澤明弘,河合純, 佐藤陽治:間葉系幹細胞の薬理効果に 寄与するバイオマーカーの効率的な 同定法の開発.日本再生医療学会第2回 科学シンポジウム (2022.12.2)
- 7. 草川森士,安田智,佐藤陽治:細胞加工 製品の品質評価におけるサンプルサ イズの設定について.日本再生医療学 会第2回科学シンポジウム (2022.12.2)
- 8. 黒田拓也,安田智,松山さと子,三浦 巧,澤田留美,松山晃文,森岡勝樹,粕 川雄也,山本由美子,川路 英哉,伊藤 昌可,阿久津英憲,河合純,<u>佐藤陽治</u>: 神経細胞製造の原料としてのヒト多

- 能性幹細胞の品質試験法の開発. 日本 再生医療学会第2回科学シンポジウム (2022.12.2)
- 9. 三浦巧,河野掌,高野慈美,黒田拓也, 山本由美子,草川森士,森岡勝樹,菅 原亨,平井孝昌,安田智,澤田留美, 松山さと子,川路英哉,粕川雄也,伊 藤昌可,Jay W Shin,梅澤明弘,河合純, 佐藤陽治:単一細胞遺伝子発現解析に よる間葉系幹細胞の血管新生能予測 バイオマーカーの探索.第22回日本再 生医療学会総会(2023.3.23)
- 10. 黒田拓也,安田智,松山さと子,三浦 巧,澤田留美,松山晃文,森岡勝樹,粕 川雄也,山本由美子,川路英哉,伊藤 昌可,阿久津英憲,河合純,佐藤陽治: ヒトiPS細胞における神経分化予測マ ーカーによる神経分化調節機構の解 明.第22回日本再生医療学会総会 (2023.3.24)
- 11. 草川森士,安田智,<u>佐藤陽治</u>:細胞加工 製品の品質評価におけるサンプルサ イズの設定について—形質転換細胞 検出試験を例に—.第22回日本再生医 療学会総会(2023.3.25)
- 12. 平井孝昌,河野健,片岡清子,遊佐敬介,内田和久,<u>佐藤陽治</u>:次世代シークエンサーを用いた細胞加工製品におけるウイルス検出法の開発.第22回日本再生医療学会総会(2023.3.25)
- 13. 水上智晴,白砂圭崇,深澤秀輔,長瀬翔太朗,清水芳実,脇田隆字,鈴木哲朗,谷英樹,近藤昌夫,黒田拓也,安田智,佐藤陽治,花田賢太郎,深澤征義:iPS細胞に感染できるC型肝炎ウイルス亜株の分離と性状解析.日本薬学会第143年会(2023.3.28)

H. 知的財産権の出願・登録状況

H-1. 取得特許

なし

H-2. 実用新案登録

なし

H-3. その他

なし

研究成果の刊行に関する一覧表

			707-6-22-8
執筆者氏名	論文名	発表誌名	刊行年, 巻号, ページ, DOI
Hirai T, Yasuda S, Umezawa A, Sato Y.	Country-specific regulation and international standardization of cell-based therapeutic products derived from pluripotent stem cells.	Stem Cell Rep.	in press
Hirai T, Kono K, Kusakawa S, Yasuda S, Sawada R, Morishita A, Hata S, Wakita A, Kageyama T, Takahashi R, Watanabe S, Shiraishi N, <u>Sato Y</u>	Evaluation of the reproducibility and positive controls of cellular immortality test for the detection of immortalized cellular impurities in human cell-processed therapeutic products.	Regen Ther	2022 21 540-46. 10.1016/j.reth .2022.10.009.
Hirasawa R, Takakura M, Hirai T, Kono K, <u>Sato Y</u>	Attitude and perception survey for the Japanese pharmaceutical industry to utilize next-generation sequencing for virus safety assessment of biologics.	Translat Regulat Sci.	2022 4 61-7 10.33611/trs.2 022-004.
Watanabe T, Yasuda S, Chen CL, Delsing L, Fellows MD, Foldes G, Kusakawa S, Mouries LP, <u>Sato Y</u>	International evaluation study of a highly efficient culture assay for detection of residual human pluripotent stem cells in cell therapies.	Regen Med.	2022 18 219-27 10.2217/rme- 2022-0207.
Oda S, Nishiyama K, Furumoto Y, Yamaguchi Y, Nishimura A, Tang X, Kato Y, Numaga-Tomita T, Kaneko T, Mangmool S, Kuroda T, Okubo R, Sanbo M, Hirabayashi M, Sato Y, Nakagawa Y, Kuwahara K, Nagata R, Iribe G, Mori Y, Nishida M	Myocardial TRPC6-mediated Zn^{2+} influx induces beneficial positive inotropy through β -adrenoceptors.	Nat Commun.	2022 13 6374 10.1038/s414 67-022-34194 -9.
Shirasago Y, Fukazawa H, Nagase S, Shimizu Y, Mizukami T, Wakita T, Suzuki T, Tani H, Kondoh M, Kuroda T, Yasuda S, Sato Y, Hanada K, Fukasawa M	A single mutation in the E2 glycoprotein of hepatitis C virus broadens the claudin specificity for its infection.	Sci Rep.	2022 24 20243 10.1038/s415 98-022-23824 -3.

Andrews PW, Barbaric I, Benvenisty N, Draper JS, Ludwig T, Merkle FT, Sato Y, Spits C, Stacey GN, Wang H, Pera MF	The consequences of recurrent genetic and epigenetic variants in human pluripotent stem cells.	Cell Stem Cell.	2022 29 1624-1636 10.1016/j.ste m.2022.11.00 6.
髙田のぞみ, <u>佐藤陽治</u>	再生医療におけるわが国の法令および 規制	日本医師会雑誌	2022 151 556
佐藤陽治	ヒト細胞加工製品の製造における in vitro 細胞特性評価の重要性	PHARM STAGE	2022 22 1-3
平井孝昌, <u>佐藤陽治</u>	遺伝子改変されたブタ心臓のヒトへの 移植について	医薬品医療機器レ ギュラトリーサイ エンス	2022 53 424-6
田中直子,阿部浩幸,荒木紀帆, 石井匡,上野高嗣,黒田拓也, 佐治大介,中村和靖,南保泰希, 西田仁,坂東清子,藤田大樹, 松浦哲也,三浦巧,三木健次, 望月秀美,安田智,吉本将成, 渡辺夏巳, <u>佐藤陽治</u>	細胞加工製品の腫瘍形成リスクの合理 的評価を目指して(1)	再生医療	2023 1 30-35
樋口ゆり子,草森浩輔, <u>佐藤</u> <u>陽治</u> ,坂東博人	薬剤学で切り拓く創薬モダリティの未 来(3)細胞医薬・細胞製剤の現状と薬 剤学で切り拓く未来	薬剤学	2023 83 19-24 https://doi.org /10.14843/jpst j.83.19.

機関名 国立医薬品食品衛生研究所

所属研究機関長 職 名 所長

氏名合田幸広

次の職員の令和4年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

- 1. 研究事業名 医薬品・医療機器等レギュラトリーサイエンス政策研究事業
- 2. 研究課題名 再生医療等製品 (安全性等の評価方法) に関する国際標準化
- 3. 研究者名 (所属部署・職名) 国立医薬品食品衛生研究所 再生・細胞医療製品部・部長

(氏名・フリガナ) 佐藤 陽治・サトウ ヨウジ

4. 倫理審査の状況

	該当性	の有無	左記で該当がある場合のみ記入 (※1)			
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)	
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理]					
指針 (※3)		otan				
遺伝子治療等臨床研究に関する指針		Ø				
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験 等の実施に関する基本指針		abla				
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称:)		\square				
(1日平) マンイロ ヤハ・						

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

その他 (特記事項)

(※2) 未審査に場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

|--|

6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 ☑ 無 □(無の場合はその理由:)
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 ☑ 無 □(無の場合は委託先機関:)
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 ☑ 無 □(無の場合はその理由:)
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 □ 無 ☑ (有の場合はその内容:)

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。

・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

厚生労働科学研究費補助金

(医薬品・医療機器等レギュラトリーサイエンス政策研究事業) 分担研究報告書

再生医療等製品(安全性等の評価方法)に関する国際標準化

研究代表者: 佐藤 陽治 国立医薬品食品衛生研究所 再生 - 細胞医療製品部 部長

研究要旨

細胞加工製品の臨床応用における品質・安全性上の課題として造腫瘍性が挙げられ、特に iPS 細胞加工製品において適切に評価される必要があり、試験法の検証が速やかになされる ことが重要である。細胞加工製品の実用化促進が期待される国際展開においては、検証され た造腫瘍性評価法の標準プロトコールの国際的な共有が強く望まれるが、造腫瘍性評価の 国際標準化や国際規制調和は未だなく、国際ガイドラインも未発出である。本研究は、臨床 応用が進む iPS 細胞加工製品について、品質・安全性確保上の大きな課題である造腫瘍性と ゲノム不安定性の評価法の開発・検証を促進し、先行主導的に国際標準を獲得することで、 再生医療等製品分野での薬事規制における国際調和を促し、日本企業が開発する iPS 細胞 加工製品の国際競争優位を獲得することを目的とする。国際標準化を目指した活動として、 以下の研究を実施した。①in vitro 造腫瘍性試験法の国際標準プロトコールの確立および多 施設検証については、国立医薬品食品衛生研究所(NIHS)と再生医療イノベーションフォ ーラムの多能性幹細胞安全性評価委員会(FIRM-CoNCEPT)が協働して、浮遊培養細胞の IL-2 非依存的細胞増殖特性解析試験法の検討を行った。標準プロトコールを作成し、参加 4 施設において、0.01%の割合で正常 T 細胞に混在する形質転換細胞株 MOLT-4 の検出を、 28 日間の培養で達成した。②標準陽性対照細胞に資するゲノム不安定性誘導 iPS 細胞株作 製については、ゲノムに挿入するプラスミドのデザインとその iPS 細胞への導入を行い、薬 剤に応答してがん抑制遺伝子 TP53 を CRISPR/Cas9 で切断する iPS 細胞のクローンを得た。 ③官民での国際競争戦略と知財・標準化戦略の検討では、iPS 細胞加工製品の各国の規制と 標準化の動向に関する調査研究を行い、総説論文を作成した。iPS 細胞加工製品の造腫瘍性 試験法の国際標準化の実現には、国際プラットホームで試験法のテーマ化を日本として提 案し、国際合意を得ることが鍵になる。 国際的認知を得るには、 議論の深化に必要な科学的 なエビデンスが不可欠であり、本研究の成果は、細胞加工製品の造腫瘍性評価およびゲノム 不安定性評価の国際コンセンサスの熟成に資するものであり、国際標準化の促進が期待さ

れる。

担当協力者(順不同)

渡辺 武志 再生医療イノベーションフォーラム多能性幹細胞安全性評価委員会

委員長

三浦 巧 国立医薬品食品衛生研究所 再生・細胞医療製品部 第1室 室長

澤田 留美 国立医薬品食品衛生研究所 再生・細胞医療製品部 第2室 室長

安田 智 研究副代表者

国立医薬品食品衛生研究所 再生・細胞医療製品部 第3室 室長

黒田 拓也 国立医薬品食品衛生研究所 再生·細胞医療製品部 主任研究官

草川 森士 国立医薬品食品衛生研究所 再生・細胞医療製品部 主任研究官

田埜 慶子 国立医薬品食品衛生研究所 再生·細胞医療製品部 主任研究官

平井 孝昌 国立医薬品食品衛生研究所 再生·細胞医療製品部 任期付研究員

A. 研究目的

細胞加工製品の臨床応用における品質・ 安全性上の課題として造腫瘍性が挙げられ、 特に iPS 細胞加工製品において適切に評価 される必要があり、試験法の検証が速やか になされることが重要である。細胞加工製 品の実用化促進が期待される国際展開にお いては、検証された造腫瘍性評価法の標準 プロトコールの国際的な共有が強く望まれ るが、造腫瘍性評価の国際標準化や国際規 制調和は未だなく、国際ガイドラインも未 発出である。日本では、iPS 細胞加工製品の 造腫瘍性評価について、評価法の確立と国 際標準化を迅速に図るべく、世界に先駆け て国内で展開され、留意点がいち早くガイ ドライン化・共有されている。国立医薬品 食品衛生研究所(国立衛研)と再生医療イ ノベーションフォーラム (FIRM) の多能性 幹細胞安全性評価委員会(FIRM-CoNCEPT) では、AMED 研究課題において iPS 細胞由 来製品の造腫瘍性評価に係る多施設検証

(MEASURE プロジェクト)を協働して実 施しており、Health and Environmental Sciences Institute (HESI) の細胞治療委員会 (CT-TRACS) の国際コンソーシアム活動 にも参加している。しかしながら、iPS 細胞 加工製品の造腫瘍性に関する種々の評価法 の能力と限界に関する検証と国際的認知・ 科学的議論がまだ不足しており、最終目標 とする ISO や ICH の国際プラットフォーム での具体的な提案や議論に至っていない。 さらに iPS 細胞加工製品の造腫瘍性につい て考慮すべき点として、腫瘍形成を惹起す るハザードであるゲノム不安定性があるが、 その評価に際して、汎用性・安定性・品質 管理の要求基準を満たす陽性対照細胞が存 在しないことから、製品の腫瘍形成との関 連性における科学的エビデンスが不足して いる。本研究は、臨床応用が進む iPS 細胞 加工製品について、品質・安全性確保上の 大きな課題である造腫瘍性とゲノム不安定 性の評価法の開発・検証を促進し、先行主

導的に国際標準を獲得することで、再生医療等製品分野での薬事規制における国際調和を促し、日本企業が開発する iPS 細胞加工製品の国際競争優位を獲得することを目的とする。さらに、再生医療等製品のプラットホーム技術の国際標準化と国際標準の活用により、国際市場展開を行う技術の知財確保を併せた知財・標準化戦略を産学官連携体制で推進することを目指す。

B. 研究方法

iPS 細胞加工製品の造腫瘍性試験法の国際標準化の実現には、ISO やICH といった国際プラットホームで、試験法のテーマ化を日本として提案し、国際合意を得ることが鍵になる。国際的認知を得るには、議論の深化に必要な科学的なエビデンスが不可欠であるため、①標準プロトコールに沿ってin vitro 造腫瘍性試験法の多施設検証をまず実施し、評価方法の能力と限界を示した。同時に、造腫瘍性との関連が深いゲノム不安定性試験法について、②試験法としての妥当性を判断する陽性対照細胞の作製を開始した。また、③造腫瘍性およびゲノム不安定性評価についての国際標準化戦略に向けた調査研究も実施した。

B-1 in vitro 造腫瘍性試験法の国際標準プロトコールの確立および多施設検証

T 細胞は浮遊細胞であるため、混在する 形質転換細胞を検出する際に、足場非依存 的に増殖する悪性形質転換細胞を検出する 軟寒天コロニー形成試験法は適用できない。

したがって、不死化細胞を検出する際に用 いる細胞増殖特性解析法を適用することに なる。HTLV-1 に感染した T 細胞に形質転 換が生じるとインターロイキン 2 (IL-2) 非 依存的な増殖を示すようになることが報告 されている (Science 1995;269(5220):79-81.)。 このことから T 細胞の IL-2 非依存的な増 殖特性が、形質転換細胞を検出する一つの 指標になると考えられている(図1)。この IL-2 非依存的増殖をモニターする試験法は、 開発現場で CAR-T 細胞製品の非臨床試験 として既に利用されているが、陽性対照細 胞の同定とそのスパイク試験は実施されて いないことから、検出感度や再現性といっ た試験法の性能は確認されていない。標準 化においては、試験法の性能を確認する多 施設検証が必要であるため、FIRM-CoNCEPT の協力のもと、Axcelead Drug Discovery Partners 株式会社、株式会社ボゾ リサーチセンター、シミック株式会社およ び株式会社 Ig-M の 4 施設において、T 細胞 の IL-2 非依存的細胞増殖特性解析試験を実 施した。試験の概要を、図2に示す。作成 した『浮遊培養細胞の増殖特性解析に関す る手順書』は、資料として添付した。

B-1-1 IL-2 非依存的細胞增殖特性解析試 験法

ヒト末梢血単核細胞 (Lonza) から EasySep Human T cell Isolation Kit (StemCell Technologies) で T 細胞を精製した後、3 日 間 CD3/CD28 ビーズ (StemCell Technologies) で活性化した。マグネットビーズを除去し た後、1×10⁶個の T 細胞に 10 個 (0.001%)、100 個 (0.01%)、1000 個 (0.1%)または 10000 個 (1%)の MOLT-4 細胞(ATCC)をスパイクした(3 日目)。これらの細胞を IL-2 非存在下で培養を開始し、5 日目に 2 倍希釈した。7 日目に 10 倍希釈し、21 日目(多施設検証 2回目)まで培養した。継時的に細胞計数を行い、3、5、7、10、14、17、21、24 および28 日目の生細胞数をグラフ化し、増殖曲線を作成した。統計解析は、生細胞数を対数変換し、two way repeated measures ANOVAの後、post-hoc テストとして Dunnett's Methodを行い、p<0.05 を有意差ありとした。

B-2 標準陽性対照細胞に資するゲノム不安 定性誘導 iPS 細胞株作製

ゲノム不安定性試験の標準陽性対照細胞 として、コンディショナルにゲノム編集を 起こして、がん関連遺伝子に変異が導入さ れる iPS 細胞株を作製した (図 3)。薬剤等 でがん関連遺伝子に適時に変異を誘導する ため、長期の培養・継代による変異蓄積の 影響を除外でき、培養期間や継代数が異な っていても、施設間で品質の揃った細胞の 使用が可能になる。ゲノム不安定性誘導 iPS 細胞株の作製に用いる細胞は、一般的に入 手可能で臨床株と同様な方法で樹立された 研究用 iPS 細胞株から選択した。また変異 を導入するがん関連遺伝子としては、がん 組織で最も変異が報告されているがん抑制 遺伝子 TP53 を採用した。ゲノム不安定性 誘導 iPS 細胞株の作製は、株式会社 GenAhead Bio で行った。

B-2-1 Single Guide RNA 発現プラスミト ドの調製

AAVS1 site へのゲノム編集報告例 (Cell Stem Cell 2014;15(2):215-226.) より、Single Guide RNA (sgRNA) の標的配列として以下のものとした。

AAVS1-T2: TGACTGCTTGTAGATGGCCA

上記配列をもとにオリゴ DNA を化学 合成し、U6 Promotor の下流にライゲーションすることにより sgRNA 発現プラスミ ドを作製した。

B-2-2 ドナープラスミドの作製

Inducible-Cas9 発現カセット及び Tet-on 調節因子発現カセットを挿入配列とするド ナープラスミドを、図 4(a),(b) の通り作製 した。Inducible-Cas9 発現カセット挿入ドナ ープラスミド (TRE-Cas9/sgRNA donor) は、 図 4 (a) の構造を、(1) 上流 homology arm (HA1) 断片、(2) splicing acceptor (SA) 及び T2A peptide による puromycin-Nacetyltransferase (PuroR) 発現カセット、(3) U6 promoter 制御の sgRNA 発現カセット、 (4) inducible (TRE3G promoter)-Cas9 発現力 セット、(5) 下流 homologyarm (HA2) 断片 に分けて調製した。(1), (5) の HA 断片は、 ヒト iPSC 1231A3 (hiPSC-A3) より Tissue DNA Extraction Genomic Mini (FAVORGEN) を用いて調製したゲノム DNA を鋳型に、sgRNA の上流配列、下流配 列 (各約 1,500 bp) を増幅して調製した。(2)

PuroR 発現カセットは、SA-T2AをPuroRの 上流に配置したプライマーを用い、PuroR 発現プラスミドを鋳型とした PCR 増幅に より調製した。(3) U6-sgRNA 発現カセット は、U6 promoter と tracr 配列間に TP53 遺 伝子を標的とする sgRNA 配列 (TP53-R175H-S1534,

AGCACATGACGGAGGTTGTG-3') を挿入したプラスミドを人工合成し、PCR 増幅により調製した。(4) TRE3G-Cas9 発現カセットは、国立医薬品食品衛生研究所から提供された pTRE3G vector (TaKaRa Bio) に Cas9遺伝子を挿入し、TRE3G-Cas9 発現プラスミドを鋳型とした PCR 増幅により調製した。TRE-Cas9/sgRNAdonor は (1) から (5)を NEBuilder HiFi DNA Assembly キット (New England BioLabs)を用いて図 4 (a) の通り Gibson assembly して作製した。TRE-Cas9 donor は、(3) U6-sgRNA 発現カセットを除くフラグメントを TRE-Cas9/sgRNA donorと同様にアセンブルして作製した。

Tet-on 調節因子発現カセットを挿入配列とするドナープラスミド (Tet3G donor) は、図 4 (b) の構造を、(6) 上流 homology arm (HA1) 断片、(7) splicing acceptor (SA) 及びT2A peptide による aminoglycoside 3′-phosphotransferase (NeoR) 発現カセット、(8) Tet-on 調節因子 (Tet3G) 発現カセット、(9)下流 homology arm (HA2) 断片に分けて調製した。(6)、(9)の HA 断片は、hiPSC-A3より Tissue Genomic DNA Extraction Mini Kitを用いて調製したゲノム DNA を鋳型に、sgRNAの上流配列、下流配列 (各約 1,500

bp) を増幅して調製した。(7) NeoR 発現カ セットは、SA-T2A を NeoR の上流に配置し たプライマーを用い、NeoR 発現プラスミド を鋳型とした PCR 増幅により調製した。(8) Tet3G 発現カセットはまず、国立医薬品食 品衛生研究所から提供された pCMV-Tet3G plasmid (TaKaRa Bio) を鋳型に Tet3G 及び rBGpA シグナル配列を PCR 増幅し、pCAG vector に NEBuilder HiFi DNA Assembly キ ットを用いて挿入して CAG-Tet3G 発現プ ラスミドを作製した。CAG-Tet3G 発現プラ スミドを Sal I 制限酵素 (New England BioLabs) 及び AgeI 制限酵素 (New England BioLabs) で消化後、アガロースゲル電気泳 動により目的断片の大きさのフラグメント を CAG-Tet3G 発現カセットとして調製し た。Tet3G donor は、(6) から (9) の NEBuilder HiFi DNA Assembly キットを用い て図 1(b) の通り Gibson assembly して作製 した。

B-2-3 ドナープラスミドの作製

hiPSC-A3 及びヒト iPSC 1383D6 (hiPSC-D6) への transfection は、それぞれ表 1 及び表 2 に示す条件で、2. の sgRNA 発現プラスミド、Streptococcus pyogenes Cas9 発現プラスミド、3. の各ドナープラスミド、及びpuromycin-N-acetyltransferase 発現プラスミドと共に NEPA21 (Nepagene) を用いてtransfection した。transfection後の細胞は、HDR Enhancer (Integrated DNA Technologies)を終濃度 0、又は 0.5 μg/mL で含む培地で 24 h 培養した。その後、表 1 及び表 2 の条件

に従い、puromycin を終濃度 0、0.35、0.6、 又は 1.0 μg/mL で培養培地に添加した。

B-3 官民での国際競争戦略と知財・標準化 戦略の検討

海外のステークホルダーとのコンセンサスの熟成を促すため、日米 EU の ICH3 極の薬事規制と標準化プラットホームの動向について情報共有を行う必要がある。官民での国際競争戦略と知財・標準化戦略の検討に資する研究として、iPS 細胞加工製品の各国の規制と標準化の動向に関する調査研究を行った。

(倫理面への配慮)

ヒト由来の生体試料を用いる場合は、国 立医薬品食品衛生研究所「研究倫理審査委 員会規程」を遵守した上で研究を実施した。

C. 研究結果

C-1 in vitro 造腫瘍性試験法の国際標準プロトコールの確立および多施設検証

本研究は、浮遊培養細胞である T 細胞に混在する形質転換細胞を、IL-2 非存在下で培養することによって検出する試験法の標準プロトコールの作成と感度を多施設で検証することを目的とする。ヒト末梢血単核細胞から単離した T 細胞を活性化し、1×10⁶個の T 細胞に、MOLT-4 細胞を 1,0.1,0.01 または 0.001%スパイクした。IL-2 非存在下で 21 日目まで細胞数を計測し、細胞数の継時変化を観察した(図 5)。また正常 T 細胞の IL-2 依存的増殖を確認するため、IL-

2 存在化で培養するスパイクなしの正常 T 細胞サンプルも設けた。IL-2 存在下では、 T細胞は14日目まで増殖を示し、その後に 緩やかな減少に転じた。また全4施設で同 様な結果が得られることを確認できた。一 方、IL-2 非存在下では、7 日目まで IL-2 存 在下と同様な増殖を示したが、それ以降生 細胞数が著しく減少した。この減少は、IL-2 非存在下の培養による正常 T 細胞の死滅 によるものである。増殖曲線のパターンは 全施設で同様な結果が観察され、スパイク なしのサンプルと比較して、概ね17日目に 1%スパイクサンプルでの細胞数の有意な 差が見られ、21 日目に 0.1%スパイクサン プルでの細胞数の有意な差が見られた。こ れらの結果は、施設の違いにも関わらず、 21 日目までの観察で正常 T 細胞に 0.1%割 合でのスパイクした MOLT-4 細胞が検出で きることを示唆している。しかしながら、 21 日目まで培養を行っても、0.01%スパイ クサンプルの立ち上がりは、全施設におい て見られなかった。21 日間の培養では 0.01%スパイクサンプルの検出が難しいと 判断されたため、2 回目の多施設検証試験 では、標準プロトコールを改訂し、培養期 間を延長して、24 日目と 28 日目の細胞計 数を含めての検討を行った(図6)。2回目 の多施設検証においても、21 日目までの観 察では同様な結果が得られた。IL-2 存在下 では、T細胞は14日目まで増殖を示し、そ の後に緩やかな減少に転じた。一方、IL-2 非 存在下では、生細胞は7日目以降著しく減 少し、28日目では生存率数%もしくは検出 できないレベルまで下がった。また、概ね 17 日目に 1%スパイクサンプルでの生細胞 数の立ち上がりが見られ、21 日目に 0.1% スパイクサンプルでの生細胞数の立ち上がりが見られた。1 回目の多施設検証で立ち上がりが認められなかった 0.01%スパイクサンプルは、培養期間を延長することにより増加が観察された。スパイクなしに比べて、施設 A においては 28 日目に、施設 B、C および D においては、24 と 28 日目に有意な差が確認できた。全施設で正常 T 細胞に混在する形質転換細胞(MOLT-4)を 0.01%の高感度で検出する標準プロトコールを確立した。

C-2 標準陽性対照細胞に資するゲノム不安 定性誘導 iPS 細胞株作製

先行実施した Tf No. 1-1 から 1-4 の puromycin 処理後の生存細胞は乏しく、それぞれの生存コロニー数を表 3 に示す。生存コロニーに乏しい場合、ドナープラスミド配列の挿入が検出された細胞群からは、少数のピックアップにより配列挿入株の取得が見込まれるため、これらの細胞群から親株配列と挿入ドナープラスミド配列とのつなぎ目領域を増幅する PCR (junction PCR)により配列挿入株が含まれる細胞群を選択することとした (図 7A)。

各 PCR 増幅産物の電気泳動像を図 7Bに示す。 hiPSC-D6 の Tf No. 1-2 及び 1-1 の細胞群でドナープラスミド配列の挿入で想定されるサイズの増幅産物が検出され、これらの細胞群に配列挿入株が含まれること

が示唆された。

C-3 官民での国際競争戦略と知財・標準化 戦略の検討

日米 EU の ICH3 極における多能性幹細胞由来製品に関する規制の概要と、その標準化に取り組んでいる代表的なコンソーシアムについて紹介した。本成果は、総説論文 "Country-specific regulation and international standardization of cell-based therapeutic products derived from pluripotent stem cells."のタイトル名で、国際科学雑誌Stem Cell Reports に受理され、出版中である。要旨の日本語は以下の通りである。

『現在、胚性幹細胞や人工多能性幹細胞 などの多能性幹細胞 (PSC) を由来とする細 胞治療薬 (CTP) が多くの国で開発されてお り,一部は臨床試験段階にある。CTPは、 国や地域によって分類が異なる。また、有 効性・安全性・品質の評価も、従来の低分 子医薬品やバイオ医薬品とは異なり、生き た細胞の複雑な特性やアンメットメディカ ルニーズを反映している。PSC 由来品を含 む CTP の評価については、国際的なガイド ラインがないため、国や地域による関連法 規の違いに注意する必要がある。 PSC 由来 CTP の開発・世界流通を促進するために、 評価手法や規制の標準化・調和を図る国際 コンソーシアムが組織され,活発に活動し ている。本稿では、米国、欧州連合(およ び英国), 日本における PSC 由来 CTP の 関連法規の概要と、その標準化に取り組ん でいる代表的なコンソーシアムについて紹

介する。』

D. 考察

再生医療のような先端的な医療モダリテ ィについては、安全性や品質の確保のため の個別の評価技術の国際標準化を推進する ことが、規制当局の評価・意思決定の効率 化・迅速化に有効である。 国際標準化によ り iPS 細胞加工製品の造腫瘍性およびゲノ ム不安定性評価法の妥当性が認められ、当 該評価法を用いた製品の評価が国内外の規 制当局に受け入れられることで、承認申請 に要する日本企業の負担軽減に寄与すると ともに、製品の国際市場での迅速な普及展 開を図ることができる。すなわち日本での 試験方法・運用等を国際標準化することで、 主要国の規制当局の審査に関する国際規制 調和が促進され、日本で実施した試験と評 価がそのまま海外での承認審査でも活用さ れ易くなり、国際ビジネス展開の環境整備 が進む。また国際標準化を行う造腫瘍性評 価については、これまでの多施設検証に参 加した日本の製薬企業・CRO で試験方法に 関するトレーニングと技術移転が進展し、 製品の品質試験・非臨床試験でのデータ取 得体制が国内で既に整備されている。国際 標準化された試験方法として海外の規制当 局に認知・受容されれば、海外での治験届・ 製造販売承認申請時の迅速な審査のみなら ず海外企業から国内 CRO への試験委託増 加が期待される。

E. 結論

iPS 細胞加工製品の造腫瘍性試験法が国 際的認知を得るには、議論の深化に必要な 科学的なエビデンスが不可欠である。本研 究では、in vitro 造腫瘍性細胞検出試験法の 標準プロトコールに沿った多施設検証デー タを取得して、試験法の頑健性を確認した。 造腫瘍性のハザードであるゲノム不安定性 を評価する試験法については、その妥当性 判断に用いる標準陽性対照細胞の作製に取 り組み、薬剤誘導ゲノム不安定性 iPS 細胞 株のクローンを得た。iPS 細胞加工製品の各 国の規制と標準化の動向に関しては、調査 研究を行って総説論文を発表した。本研究 成果は、細胞加工製品の造腫瘍性評価およ びゲノム不安定性評価の国際コンセンサス の熟成に資するものであり、国際標準化の 促進が強く期待される。

<参考文献>

Migone TS, Lin JX, Cereseto A, Mulloy JC, O'Shea JJ, Franchini G, Leonard WJ. Constitutively activated Jak-STAT pathway in T cells transformed with HTLV-I. Science. 1995 Jul 7;269(5220):79-81. doi: 10.1126/science.7604283.

González F, Zhu Z, Shi ZD, Lelli K, Verma N, Li QV, Huangfu D. An iCRISPR platform for rapid, multiplexable, and inducible genome editing in human pluripotent stem cells. Cell Stem Cell. 2014 Aug 7;15(2):215-226. doi: 10.1016/j.stem.2014.05.018.

F. 研究危険情報

なし

G. 研究発表

G-1 論文発表

- 1. Hirai T, Yasuda S, Umezawa A, <u>Sato Y</u>. Country-specific regulation and international standardization of cell-based therapeutic products derived from pluripotent stem cells. *Stem Cell Rep.*, in press.
- Hirai T, Kono K, Kusakawa S, Yasuda S, Sawada R, Morishita A, Hata S, Wakita A, Kageyama T, Takahashi R, Watanabe S, Shiraishi N, <u>Sato Y</u>: Evaluation of the reproducibility and positive controls of cellular immortality test for the detection of immortalized cellular impurities in human cell-processed therapeutic products. *Regen Ther*. 2022; 21:540-46. doi: 10.1016/j.reth.2022.10.009.
- 3. Hirasawa R, Takakura M, Hirai T, Kono K, Sato Y: Attitude and perception survey for the Japanese pharmaceutical industry to utilize next-generation sequencing for virus safety assessment of biologics. *Translat Regulat Sci.* 2022; 4:61-7. doi: 10.33611/trs.2022-004.
- 4. Watanabe T, Yasuda S, Chen CL, Delsing L, Fellows MD, Foldes G, Kusakawa S, Mouries LP, Sato Y: International evaluation study of a highly efficient culture assay for detection of residual human pluripotent stem cells in cell therapies. *Regen Med.* 2022; 18:219-27. doi: 10.2217/rme-2022-0207.
- Oda S, Nishiyama K, Furumoto Y, Yamaguchi Y, Nishimura A, Tang X, Kato Y, Numaga-Tomita T, Kaneko T, Mangmool S, Kuroda T, Okubo R, Sanbo M, Hirabayashi M, Sato Y, Nakagawa Y, Kuwahara K, Nagata R, Iribe G, Mori Y, Nishida M: Myocardial TRPC6-mediated Zn²⁺ influx induces beneficial positive inotropy through β-adrenoceptors. *Nat Commun.* 2022; 13:6374. doi: 10.1038/s41467-022-34194-9.
- Shirasago Y, Fukazawa H, Nagase S, Shimizu Y, Mizukami T, Wakita T, Suzuki T, Tani H, Kondoh M, Kuroda T,

- Yasuda S, <u>Sato Y</u>, Hanada K, Fukasawa M: A single mutation in the E2 glycoprotein of hepatitis C virus broadens the claudin specificity for its infection. *Sci Rep.* 2022; 24:20243. doi: 10.1038/s41598-022-23824-3.
- Andrews PW, Barbaric I, Benvenisty N, Draper JS, Ludwig T, Merkle FT, <u>Sato Y</u>, Spits C, Stacey GN, Wang H, Pera MF: The consequences of recurrent genetic and epigenetic variants in human pluripotent stem cells. *Cell Stem Cell*. 2022; 29:1624-1636. doi: 10.1016/j.stem.2022.11.006.
- 8. 髙田のぞみ,<u>佐藤陽治</u>: 再生医療におけるわが国の法令および規制.*日本医師会雑誌*. 2022; 151:556.
- 9. <u>佐藤陽治</u>: ヒト細胞加工製品の製造に おける *in vitro* 細胞特性評価の重要性 *PHARM STAGE*. 2022; 22:1-3.
- 10. 平井孝昌, <u>佐藤陽治</u>: 遺伝子改変され たブタ心臓のヒトへの移植について. *医薬品医療機器レギュラトリーサイ* エンス. 2022; 53:424-6.
- 11. 田中直子,阿部浩幸,荒木紀帆,石井 匡,上野高嗣,黒田拓也,佐治大介, 中村和靖,南保泰希,西田仁,坂東清 子,藤田大樹,松浦哲也,三浦巧,三木 健次,望月秀美,安田智,吉本将成, 渡辺夏巳,<u>佐藤陽治</u>:細胞加工製品の 腫瘍形成リスクの合理的評価を目指 して(1). 再生医療. 2023; 1:30-35.
- 12. 樋口ゆり子,草森浩輔,<u>佐藤陽治</u>,坂 東博人:薬剤学で切り拓く創薬モダリ ティの未来(3)細胞医薬・細胞製剤の 現状と薬剤学で切り拓く未来*薬剤学* 2023; 83:19-24. doi: https://doi.org/10.14843/jpstj.83.19.

G-2 学会発表

1. <u>Sato Y</u>: Japan's Recent Progress in Induced Pluripotent Stem Cell (iPSC)-based Therapies. The 2022 World Stem Cell Summit (2022.6.11)

- Sato Y: Regulatory Science for Ensuring the Quality and Safety of Cell Therapy Products and its Interface with Basic Stem Cell Science. International Society for Stem Cell Research 2022 (2022.6.15)
- 3. Henry M, Lemmens M, Sato Y, Marginean D, Harada K, Watanabe T, Bando K, Terai O, Moss D, Chen C, Nicholas N, Mouriès LP, Smart M, Libertini S, Yasuda S: Safety of cell therapy products: *In-vitro* methods to assess the tumorigenicity of human cell-based therapeutic products. International Society for Stem Cell Research 2022 Annual Meeting (2022.6.17)
- 4. <u>Sato Y</u>: Regulatory Science Research for Clinical Applications of Products Derived from Human Induced Pluripotent Stem Cells. KSSCR 2022 Annual Meeting (2022.8.12)
- 5. <u>佐藤陽治</u>: ICH Q5A(R2) 「ヒト又は動物細胞株を用いて製造されるバイオテクノロジー応用医薬品のウイルス安全性評価」のステップ2 公開ドラフトの概要について.日本PDA製薬学会第29回年会(2022.11.29)
- 6. 三浦巧,河野掌,高野慈美,黒田拓也, 山本由美子,草川森士,森岡勝樹,菅 原亨,平井孝昌,安田智,澤田留美, 松山さと子,川路英哉,粕川雄也,伊 藤昌可,Jay W Shin,梅澤明弘,河合純, 佐藤陽治:間葉系幹細胞の薬理効果に 寄与するバイオマーカーの効率的な 同定法の開発.日本再生医療学会第2回 科学シンポジウム (2022.12.2)
- 7. 草川森士,安田智,佐藤陽治:細胞加工製品の品質評価におけるサンプルサイズの設定について.日本再生医療学会第2回科学シンポジウム(2022.12.2)
- 8. 黒田拓也,安田智,松山さと子,三浦 巧,澤田留美,松山晃文,森岡勝樹,粕 川雄也,山本由美子,川路 英哉,伊藤 昌可,阿久津英憲,河合純,佐藤陽治:

- 神経細胞製造の原料としてのヒト多能性幹細胞の品質試験法の開発.日本 再生医療学会第2回科学シンポジウム (2022.12.2)
- 9. 三浦巧,河野掌,高野慈美,黒田拓也, 山本由美子,草川森士,森岡勝樹,菅 原亨,平井孝昌,安田智,澤田留美, 松山さと子,川路英哉,粕川雄也,伊 藤昌可,Jay W Shin,梅澤明弘,河合純, 佐藤陽治:単一細胞遺伝子発現解析に よる間葉系幹細胞の血管新生能予測 バイオマーカーの探索.第22回日本再 生医療学会総会(2023.3.23)
- 10. 黒田拓也,安田智,松山さと子,三浦 巧,澤田留美,松山晃文,森岡勝樹,粕 川雄也,山本由美子,川路英哉,伊藤 昌可,阿久津英憲,河合純,佐藤陽治: ヒトiPS細胞における神経分化予測マ ーカーによる神経分化調節機構の解 明.第22回日本再生医療学会総会 (2023,3,24)
- 11. 草川森士,安田智,<u>佐藤陽治</u>:細胞加工製品の品質評価におけるサンプルサイズの設定について一形質転換細胞検出試験を例に一.第22回日本再生医療学会総会(2023.3.25)
- 12. 平井孝昌,河野健,片岡清子,遊佐敬介,内田和久,<u>佐藤陽治</u>:次世代シークエンサーを用いた細胞加工製品におけるウイルス検出法の開発.第22回日本再生医療学会総会(2023.3.25)
- 13. 水上智晴,白砂圭崇,深澤秀輔,長瀬翔太朗,清水芳実,脇田隆字,鈴木哲朗,谷英樹,近藤昌夫,黒田拓也,安田智,<u>佐藤陽治</u>,花田賢太郎,深澤征義:iPS細胞に感染できるC型肝炎ウイルス亜株の分離と性状解析.日本薬学会第143年会(2023.3.28)

H. 知的財産権の出願・登録状況

H-1. 取得特許

なし

H-2. 実用新案登録

なし

H-3. その他

なし

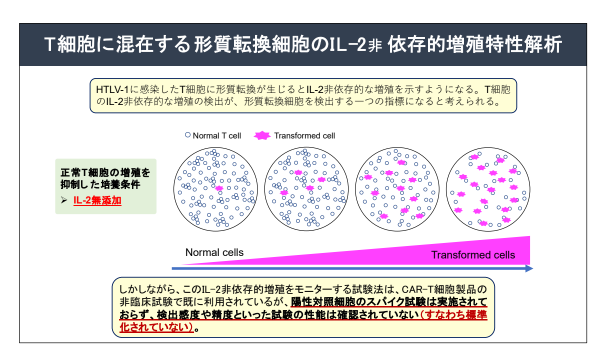
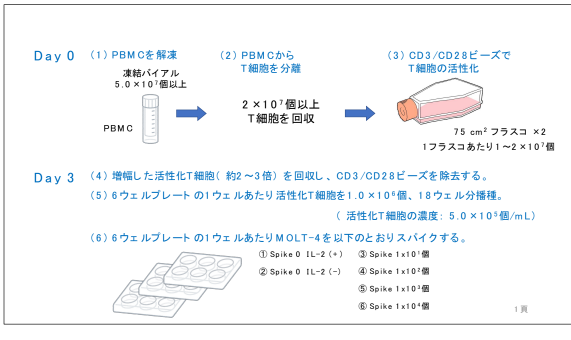


図1 T細胞に混在する形質転換細胞の IL-2 非依存的増殖特性解析



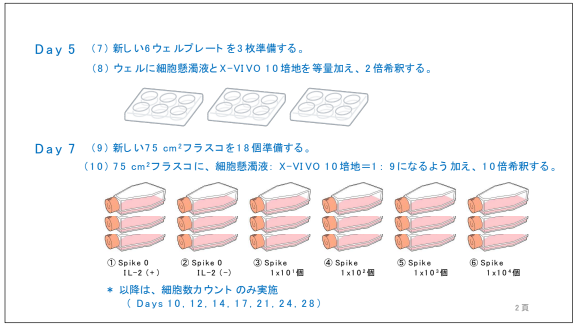


図 2 浮遊培養細胞の IL-2 非依存的増殖特性解析試験法プロトコールの概要

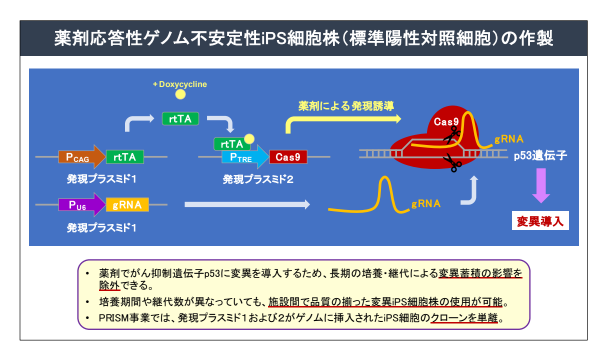


図3 薬剤応答性ゲノム不安定性 iPS 細胞株の概要

(a) TRE-Cas9/sgRNA donor bGHpA Chimeric gRNA (sgRNA) U6 promoter PuroR SV40pA Cas9 T2A TRE-Cas9/sgRNA donor TRE promoter SA (3G) HA2(AAVS1) HA1(AAVS1) AmpR

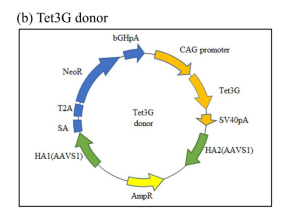


図4 ドナープラスミドマップ

表 1 hiPSC-A3 への Transfection 条件

Transfection No. (Tf No.)	1-1	1-2	1-3	1-4		
パルス条件	150 V, 5 msec, 2 pulses					
ドナー プラスミド	TRE-Cas9 donor, Tet3G donor					
HDE Enhancer	0.5 μΜ					
Puromycin 濃度 [μg/mL]	0.2	0.35	0.6	1.0		

Transfection No. (Tf No.)	2-1	2-2	2-3	2-4	2-5	2-6	2-7	2-8	
パルス条件	1	125 V, 5 msec, 2 pulses				150 V, 5 msec, 2 pulses			
ドナー プラスミド		s9 donor, donor	TRE-Cas9/sgRNA donor, Tet3G donor		Tet3G donor		TRE-Cas9/sgRNA donor, Tet3G donor		
HDE Enhancer	η 0	ιM	0.5	μΜ	0 μ	ιM	0.5 μΜ		
Puromycin 濃度 [μg/mL]	0.2								

Transfection No. (Tf No.)	2-9	2-10	2-11	2-12		
パルス条件	175 V, 2.5 msec, 2 pulses					
ドナー プラスミド		s9 donor, donor	TRE-Cas9/sgRNA donor, Tet3G donor			
HDE Enhancer	0 μΜ 0.5 μΜ					
Puromycin 濃度 [μg/mL]	0.2					

Transfection No. (Tf No.)	2-13	2-14	2-15	2-16	2-17	2-18	2-19	2-20	
パルス条件	125 V, 5 msec, 2 pulses				2 pulses 150 V, 5 msec, 2 pulses				
ドナー プラスミド	TRE-Cas Tet3G	s9 donor, donor	TRE-Cas9/sgRNA donor, Tet3G donor		or, Tet3G donor		TRE-Cas9/sgRNA donor, Tet3G donor		
HDE Enhancer	0 μ	ιM	0.5	μΜ	η O	ιM	0.5 μΜ		
Puromycin 濃度 [µg/mL]	0.35								

Transfection No. (Tf No.)	2-21	2-22	2-23	2-24	2-25	2-26	2-27	2-28
パルス条件	17	75 V, 2.5 m	sec, 2 puls	es	125 V, 5 msec, 2 pulses			
ドナー プラスミド		s9 donor, donor	dor	TRE-Cas9/sgRNA donor, Tet3G donor		s9 donor, donor	TRE-Cas9/sgRNA donor, Tet3G donor	
HDE Enhancer	0 μ	ιM	0.5	μM	0 µ	ιM	0.5	μM

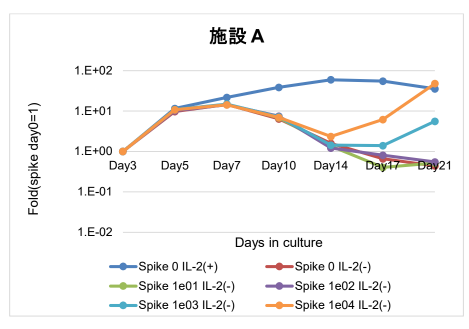
Puromycin 濃度 [µg/mL]		0.	35		0.6			
Transfection No. (Tf No.)	2-29 2-30 2-31 2-32				2-33	2-34	2-35	2-36
パルス条件	1	50 V, 5 ms	sec, 2 pulse	es	175 V, 2.5 msec, 2 pulses			
ドナー プラスミド		TRE-Cas9 donor, Tet3G donor TRE-Cas9/sgRN. donor, Tet3G donor		nor,	TRE-Cas9 donor, Tet3G donor		TRE-Cas9/sgRNA donor, Tet3G donor	
HDE Enhancer	0 μ	ιM	0.5 μΜ		0 μΜ		0.5 μΜ	
Puromycin 濃度 [μg/mL]	0.6			0.6				

表 2 hiPSC-D6 への Transfection 条件

Transfection No. (Tf No.)	1-1	1-2	1-3	1-4		
パルス条件	150 V, 5 msec, 2 pulses					
ドナー プラスミド	TRE-Cas9 donor, Tet3G donor					
HDE Enhancer	0.5 μΜ					
Puromycin 濃度 [μg/mL]	0.2	0.35	0.6	1.0		

Transfection No. (Tf No.)	2-1	2-2	2-3	2-4	2-5	2-6	2-7	2-8
パルス条件	150 V, 5 msec, 2 pulses							
ドナー プラスミド		TRE-Cas9 donor, Tet3G donor TRE-Cas9/sgRNA donor, Tet3G donor		TRE-Cas9 donor, Tet3G donor		TRE-Cas9/sgRNA donor, Tet3G donor		
HDE Enhancer	0 μΜ	0.5 μΜ	0 μΜ	0.5 μΜ	0 μΜ	0.5 μΜ	0 μΜ	0.5 μΜ
Puromycin 濃度 [μg/mL]	0.2			0.35				

Transfection No. (Tf No.)	2-9	2-10	2-11	2-12		
パルス条件	150 V, 5 msec, 2 pulses					
ドナー プラスミド		s9 donor, donor	TRE-Cas9/sgRNA donor, Tet3G donor			
HDE Enhancer	0 μΜ	0.5 μΜ	0 μΜ	0.5 μΜ		
Puromycin 濃度 [µg/mL]	0.6					



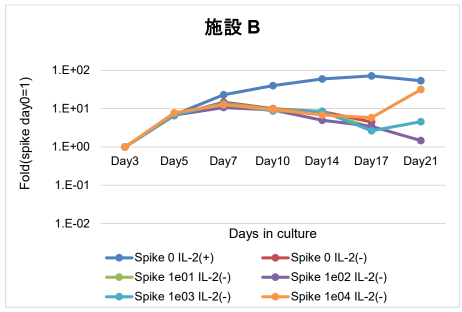
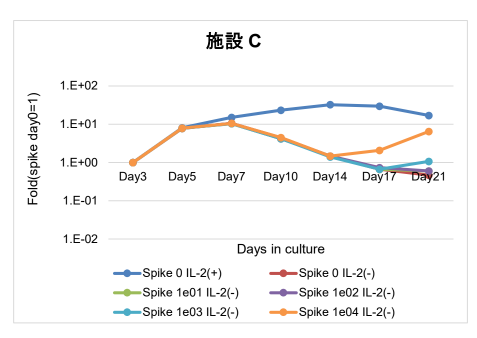


図 5 IL-2 非依存的増殖特性解析の多施設検証 1 回目



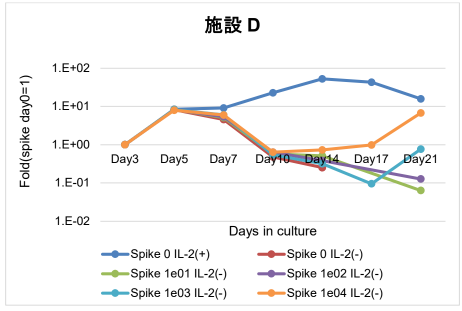
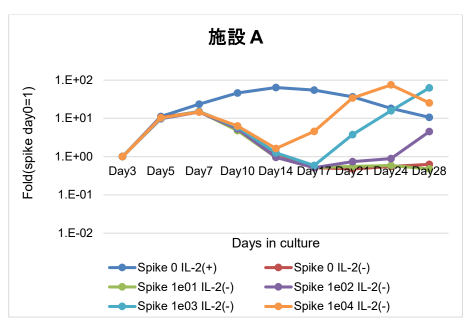


図 5 IL-2 非依存的増殖特性解析の多施設検証 1 回目 (続き)



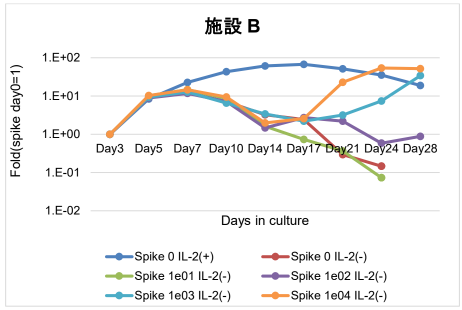
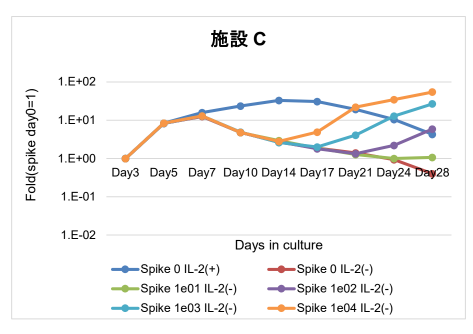


図 6 IL-2 非依存的増殖特性解析の多施設検証 2 回目



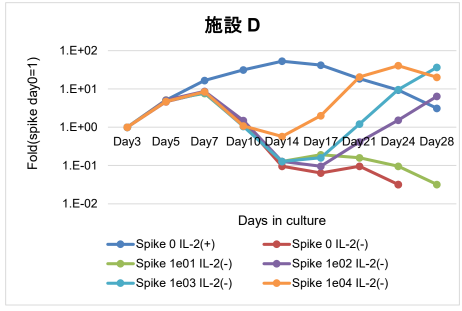
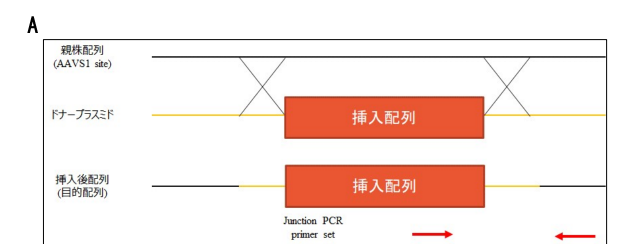


図 6 IL-2 非依存的増殖特性解析の多施設検証 2 回目 (続き)

表 3 Tf No.1-1 から 1-4 の Puromycin 処理後の生存コロニー数

	Tf No. 1-1	Tf No. 1-2	Tf No. 1-3	Tf No. 1-4
hiPSC-A3	< 50	<5	0	0
hiPSC-D6	< 50	<5	<5	<5



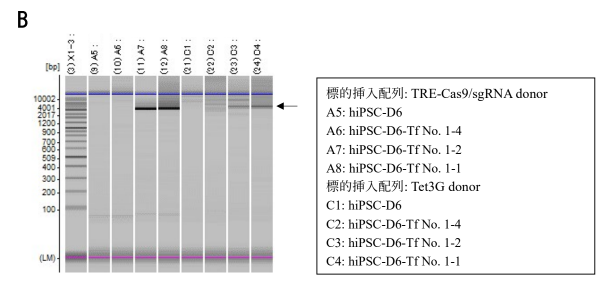


図7 Junction PCR の結果 (A) Junction PCR の標的配列。(B) Junction PCR の増幅産物の電気泳動像(矢印:ドナープラスミド配列の挿入で想定されるサイズ)。

浮遊培養細胞の 増殖特性解析に関する手順書

文書番号: 22-01

制定: 2023年1月25日

承認	作成
2023/01/25	2023/01/25

国立医薬品食品衛生研究所 再生・細胞医療製品部

浮遊培養細胞の増殖特性解析に関する手順書

改訂履歴表

版番号及び 改訂番号	年月日	改訂内容	改訂理由
1	2023/01/25	制定	
2	2023/01/30	修正	rIL-2 製品の明確化、記載整備
3	2023/02/28	修正	培養期間の延長

1. 目的

CAR-T 療法による細胞加工製品の安全性を評価するには、T 細胞に遺伝子導入したことによる腫瘍形成又はがん化の可能性を考慮する必要があり、正常 T 細胞は IL-2 依存的に増殖、形質転換細胞は IL-2 非依存的に増殖するという特性を用いた「IL-2 非依存的増殖試験」を提唱しているところである。

本手順書の工程を標準プロトコルとして多施設で実施し、施設間における本試験法の検出限界、特異性、精度、陽性対照のあり方、結果の再現性などについて比較及び検証するため、本手順書は浮遊培養細胞の増殖特性解析に関する手順を定める。

2. 適用範囲

本手順書は、細胞加工製品の品質・安全性を評価するため、国立医薬品食品衛生研究 所から委託試験を依頼された研究機関(以下「委託試験実施機関」という。)が本手順 書を用いて実施する場合において、試験に用いる原料、資材、並びに機器類などを含 む一連の手順に適用する。

3. 責任体制

国立医薬品食品衛生研究所と委託試験実施機関との間で予め取り決めた手順(記録、 並びにその記録の保管を含む。)に従い、本試験の特性を把握した上で実施する。

4. 遵守事項

労働安全衛生法

世界保健機構 実験室バイオセーフティマニュアル

5. 留意事項

5-1 共通の原料及び資材

試験に係る以下の原料及び資材について、メーカーと型番は指定であるが、指定外の原料、資材並びに機器類に関しては代替可である。なお、委託試験実施機関は使用したメーカーと型番は、国立医薬品食品衛生研究所へ報告するものとする。

品名	型番	メーカー	保管温度
ヒト末梢血 PBMC	CC-2702	Lonza	液体窒素中
X-VIVO 10 培地			
(Serum-Free Medium With	04-380Q	Lonza	4°C
Gentamicin and Phenol Red)			
FBS(非働化済のもの)	172012	Sigma®	-20°C以下
DNase I	2270A	Takara Bio	-20℃以下
FooySon Duffon	20144	STEMCELL	4°C
EasySep Buffer	20144	Technologies	4°C
EasySep Human T cell Isolation	17951	STEMCELL	4°C
Kit	1/931	Technologies	4 0
Dynabeads Human T-Activator	11131D	Thermo Fisher	4°C
CD3/CD28	11131D	Thermo Fisher	4 0
BSA	A2934	Sigma-Aldrich	4°C
"The Die Eegy" Eegy on Magnet	19001	STEMCELL	室温
"The Big Easy" EasySep Magnet	18001	Technologies	主価
MOLT-4	CRL-1582	ATCC	液体窒素中
Recombinant Human IL-2	200-02	PEPROTECH	-20℃以下

5-2 細胞数カウント

本手順書は細胞計数装置(自動セルカウンター) NucleoCounter NC-202 を使用する手順を記載しているが、本試験では他メーカーの自動セルカウンターや血球計算盤等の使用も可能である。他メーカーの自動セルカウンターを用いる場合には、メーカー推奨の手順に則った方法で細胞数カウントを行い、当該委託試験終了まで同じ方法で細胞数カウントを行うこととする。

6. 工程:培養0日目 T細胞

6-1 準備

1) 下表に従って、原料を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
ヒト末梢血 PBMC	CC-2702	Lonza	指定
X-VIVO 10 培地			
(Serum-Free Medium With	04-380Q	Lonza	指定
Gentamicin and Phenol Red)			
FBS(非働化済のもの)	172012	Sigma®	指定
DNase I	2270A	Takara Bio	指定
EagyCon Duffor	20144	STEMCELL	指定
EasySep Buffer	20144	Technologies	相Æ
EasySep Human T cell Isolation	17951	STEMCELL	指定
Kit	17931	Technologies	1H VC
Dynabeads Human T-Activator	11131D	Thermo Fisher	指定
CD3/CD28	11131D	Thermo Fisher	1H /C
D-PBS	14249	nacalai	代替可
BSA	A2934	Sigma-Aldrich	指定
0.5M EDTA, pH 8.0	AM9260G	Ambion	代替可

²⁾ 下表に従って、資材を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
P1000 フィルターチップ	17014981	RAININ	代替可
P200 フィルターチップ	17014977	RAININ	代替可
50 mL ピペット	768160	Greiner	代替可
25 mL ピペット	170357N	Thermo Fisher	代替可
10 mL ピペット	170356N	Thermo Fisher	代替可
5 mL ピペット	4487	Corning	代替可
薬さじ	_	_	代替可
薬包紙	_	_	代替可
"The Big Easy" EasySep Magnet	18001	STEMCELL Technologies	指定
14 mL ポリスチレンチュー ブ	352057	BD	代替可
75 cm ² フラスコ	430641U	Corning	代替可
細胞数カウント用カセット Via2-Cassette	941-0024	Chemometec	代替可
1.5 mL チューブ	0030 125.150	エッペンドルフ	代替可
50 mL チューブ	91050	Corning	代替可
15 mL チューブ	91015	Corning	代替可
50 mL シリンジ	SS-50ESZ	テルモ	代替可
125 mL 角型培地瓶	2019-0125	Nalgene	代替可
マイレクス-GV, 0.22 μm, PVDF, 33 mm, ガンマ線滅菌 済	SLGVR33RS	Millipore	代替可

³⁾ 下表に従って、機器類を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
安全キャビネット	CLASSIITYPEA2	日立	代替可
女主イヤレホット	MHE-132AJ-PJ	パナソニック	17年刊
電動ピペッター	XP 型	Drummond	代替可
P1000L マイクロピペット	FA10006P	ギルソン	代替可
P200L マイクロピペット	FA10005P	ギルソン	代替可
アスピレーター	_	_	代替可
37℃ 恒温槽	SDN-B	タイテック	代替可
NucleoCounter	NC-202	Chemometec	代替可
天秤	PG603-S	METTLER	代替可
7/17	1 0003-3	TOLEDO	I V.El. el

6-2 PBMCの解凍

- 1) 恒温槽を37℃に温める。
- 2) X-VIVO 10 培地 18 mL と FBS 2 mL を 50 mL チューブで混合し、恒温槽で温める。
- 3) 上記の 2)に DNase I 100 μL を加えてよく混ぜる。以下、「解凍用培地」とする。
- 4) 液体窒素中に保存している PBMC バイアルを取り出す。蓋が被さった状態で緩めて、バイアル内の圧力を下げ、再び蓋を閉める。蓋の部分を持ち、バイアルを水温 37℃の恒温槽に入れ、小さな氷の塊くらいの大きさになるまで溶かす(ラベルを剥がして状態を目視確認。解凍時間の目安:1~2分位)。バイアルをアルコール消毒して安全キャビネット内に入れる頃には完全に溶けているので、1000 μL マイクロピペットを用いて、解凍した細胞懸濁液を新しい 50 mL チューブに入れる。
- 5) 解凍用培地 1 mL で PBMC バイアルを洗い、上記 4)の 50 mL チューブにゆっくりと移 す。
- 6) 50 mL チューブを軽く振り混ぜながら、もう片方の手で解凍用培地を少しずつ、ゆっくりと 5 mL 加える。
- 7) さらに解凍用培地を加え、総量 20 mL にする。
- 8) 室温、420×gで5分間遠心する。
- 9) 上清を除去し、X-VIVO 10 培地 5 mL を加えて再懸濁する。
- 10) 新しい $1.5\,\text{mL}$ チューブ 2 本に細胞懸濁液を $100\,\mu\text{L}$ ずつ (計 $200\,\mu\text{L}$) サンプリングする。サンプリングした細胞懸濁液に X-VIVO 10 培地を $100\,\mu\text{L}$ ずつ加えて 2 倍希釈す

る(この希釈は使用するセルカウンターの種類に合わせて実施する。希釈率を変更しても良い)。希釈した細胞懸濁液を適量(例えば NC-202 では $100\,\mu$ L、Countess 等では $10\,\mu$ L)用いて細胞数カウントを実施する。細胞数カウントは $1.5\,m$ L チューブ $1\,\mu$ C つき $1\,\mu$ D 回実施し、合計 $2\,\mu$ D 回実施する。 $2\,\mu$ D のカウントから平均値(総細胞数、生細胞数、生存率)を求める。なお、総細胞数、生細胞数は、次の式で求める。

細胞数 (cells) = 細胞濃度 (cells/mL)× 液量 4.8 mL×2 倍希釈*

*X-VIVO 10 培地で 2 倍希釈した場合の式を例示した。実際の希釈率を乗じて算出する。

算出した生細胞数から 5×10^7 cells/mL (6-3 の 1)を参照) になるよう、EasySep Buffer の添加量を計算する。

- 11) X-VIVO 10 培地 20 mL を加えて、室温、420 × g で 5 分間遠心する。
- 12) 上清を除去する。

6-3 PBMC から T 細胞分離

- 1) EasySep Buffer で 5×10^7 cells/mL、液量 $0.25\sim8.5$ mL になるように調製する。調製した 細胞懸濁液を 14 mL ポリスチレンチューブに入れる。
- 2) EasySep Buffer の液量 1 mL あたり、Isolation Cocktail 50 μL を加える。よく混合し、室 温で 5 分間インキュベーションする。
- 3) Rapid Spheres を 30 秒間 Vortex する。
- 4) EasySep Buffer の液量 1 mL あたり、Rapid Spheres 40 μL を加え、よく混合する。
- 5) 細胞懸濁液が $4\,\text{mL}$ 以下のときは総液量 $5\,\text{mL}$ 、細胞懸濁液が $4\,\text{mL}$ 以上のときは総液量 $10\,\text{mL}$ になるよう、下式のように EasySep Buffer の添加量を算出する。算出した EasySep Buffer 量を加え、ゆっくりと $2\sim3$ 回ピペッティングして混合する。マグネットの中に $14\,\text{mL}$ ポリスチレンチューブを入れて、室温で $3\,$ 分間インキュベートする。

EasySep Buffer 添加量 (mL) =

総液量(5 mL 又は 10 mL) - EasySep Buffer 量(上記 1)) -

Isolation Cocktail 量(上記 2))—Rapid Spheres 量(上

記 4))

- 6) Negative selection: 1000 μL マイクロピペット又は 5 mL ピペットを用いて、チューブ の中心から細胞懸濁液を回収し、15 mL または 50 mL チューブに移す。
- 7) さらに、14 mL ポリスチレンチューブをマグネットから外し、EasySep Buffer 総液量 (5 mL 又は 10 mL) を加え、チューブの壁面に着いた茶色のビーズを洗いながら、ゆっくりと 2~3 回ピペッティングする。マグネットの中に 14 mL ポリスチレンチュー

ブを入れて、室温で3分間インキュベートする。上記6)の操作を行い、同一の15 mL または50 mL チューブに細胞懸濁液を回収する。

- 8) 新しい 1.5 mL チューブ 1 本に細胞懸濁液を 100 μ L サンプリングし、適量 (例えば NC-202 では 100 μ L、Countess 等では 10 μ L)を用いて細胞数カウントを 1 回実施する。ここで、T 細胞数が 2×10^7 cells 以上であることを確認する。 2×10^7 cells 未満の場合は、上記 7)の操作を再度繰り返す。これを最後の繰り返しとする。(なお、細胞数カウントはオプションとして行い、カウントしない場合は、7)の操作を必ず行う)
- 9) 室温、420×gで5分間遠心する。
- 10) 上清を除去し、X-VIVO 10 培地 5 mL で懸濁する。
- 11) 新しい $1.5\,\text{mL}$ チューブ $2\,\text{本}$ に細胞懸濁液を $100\,\mu\text{L}$ ずつ(計 $200\,\mu\text{L}$)サンプリングする。サンプリングした細胞懸濁液に X-VIVO $10\,\text{培地を}$ $100\,\mu\text{L}$ ずつ加えて $2\,\text{倍希釈する}$ (この希釈は使用するセルカウンターの種類に合わせて実施する。希釈率を変更しても良い)。希釈した細胞懸濁液を適量(例えば NC-202 では $100\,\mu\text{L}$ 、Countess 等では $10\,\mu\text{L}$)用いて細胞数カウントを実施する。細胞数カウントは $1.5\,\text{mL}$ チューブ $1\,\text{本}$ につき $1\,\text{回実施し、合計 }2\,\text{回実施する}$ 。 $2\,\text{回のカウントから平均値(総細胞数、生細胞数、生存率)を求める。なお、総細胞数、生細胞数は、次の式で求める。$

細胞数 (cells) = 細胞濃度 (cells/mL)× 液量 4.8 mL ×2 倍希釈*

*X-VIVO 10 培地で 2 倍希釈した場合の式を例示した。実際の希釈率を乗じて算出する。

回収した T 細胞数が 2×10^7 cells 以上であることを確認する(ただし、 2×10^7 cells 未満であっても試験は継続する)。

- 12) T 細胞懸濁液は使用するまで冷蔵保存する。
- 6-4 CD3/CD28 ビーズで T 細胞を活性化
- 1) CD3/CD28 ビーズ洗浄用バッファーの調製

125 mL ボトルに各試薬を下表に従って添加し、フィルター滅菌を行う。ボトルに「ビーズ洗浄用バッファー、調製日」と記載する。ビーズ洗浄用バッファーは 4℃で保存し、使用期限は3ヶ月とする。

試薬名	量
D-PBS	100 mL
BSA	0.1 g
0.5 M EDTA	400 μL

- 2) CD3/CD28 ビーズを 30 秒以上、Vortex する。
- 3) 14 mL ポリスチレンチューブに 1000 μL の CD3/CD28 ビーズを移す。
- 4) ビーズ洗浄用バッファー 5 mL を加えて、5 秒間 Vortex する。
- 5) マグネットの中に 14 mL ポリスチレンチューブを入れて、1 分間静置する。1000 μ L マイクロピペット又は 5 mL ピペットを用いて、チューブの中心からビーズ洗浄用バッファーを除去する。
- 6) マグネットから 14 mL ポリスチレンチューブを外し、X-VIVO 10 培地 1000 μL で CD3/CD28 ビーズを懸濁する。
- 7) 75 cm² フラスコ 2 個を準備し、下記のように播種する。

	フラスコ1個あたり
CD3/CD28 ビーズ	500 μL
T 細胞数	$1\sim 2\times 10^7$ cells
液量	20 mL

- 8) 37°C、5% CO₂インキュベーターで培養する。
- 7. 工程:培養0日目 スパイク細胞 (MOLT-4)
 - 7-1 準備
 - 1) 下表に従って、原料を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
MOLT-4	CRL-1582	ATCC	指定
X-VIVO 10 培地			
(Serum-Free Medium With	04-380Q	Lonza	指定
Gentamicin and Phenol Red)			
FBS(非働化済のもの)	172012	Sigma	指定

2) 下表に従って、資材を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
75 cm ² フラスコ	430641U	Corning	代替可
P1000 フィルターチップ	17014981	RAININ	代替可
P200 フィルターチップ	17014977	RAININ	代替可
25 mL ピペット	170357N	Thermo Fisher	代替可
10 mL ピペット	170356N	Thermo Fisher	代替可
5 mL ピペット	4487	Corning	代替可
細胞数カウント用カセット	941-0024	Chemometec	代替可
Via2-Cassette	941-0024	Chemometec	10省刊
1.5 mL チューブ	0030 125.150	エッペンドルフ	代替可
50 mL チューブ	91050	ТРР	代替可

3) 下表に従って、機器類を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
安全キャビネット	CLASSIITYPEA2	日立	代替可
女主ヤヤに不少ト	МНЕ-132АЈ-РЈ	パナソニック	174,61
電動ピペッター	XP 型	Drummond	代替可
P1000L マイクロピペット	FA10006P	ギルソン	代替可
P200L マイクロピペット	FA10005P	ギルソン	代替可
アスピレーター	_	_	代替可
37℃ 恒温槽	SDN-B	タイテック	代替可
NucleoCounter	NC-202	Chemometec	代替可

7-2 スパイク細胞 (MOLT-4) の解凍とプレ培養

- 1) 恒温槽を水温37℃に温める。
- 2) X-VIVO 10 培地 18 mL と FBS 2mL を 50 mL チューブで混合し、「解凍用培地」とする。
- 3) 解凍用培地を恒温槽で温める。
- 4) 新しい 50 mL チューブに、解凍用培地 2 mL を移す。

- 5) 液体窒素中に保存している MOLT-4バイアルを取り出す。蓋が被さった状態で緩めて、バイアル内の圧力を下げ、再び蓋を閉める。蓋の部分を持ち、バイアルを水温 37℃の恒温槽に入れ、小さな氷の塊くらいの大きさになるまで溶かす(ラベルを剥がして状態を目視確認。解凍時間の目安:1~2分位)。バイアルをアルコール消毒して安全キャビネット内に入れる頃には完全に溶けているので、1000 μL マイクロピペットを用いて、解凍した細胞懸濁液を4)の50 mL チューブに入れる。
- 6) 解凍用培地 1 mL で MOLT-4 バイアルを共洗いする。
- 7) 50 mL チューブを軽く振りながら、もう片方の手で解凍用培地を少しずつ、ゆっくりと加える。
- 8) 20 mL になるまで解凍用培地を加えたら、室温、420 × g で 5 分間遠心する。
- 9) 上清を除去し、X-VIVO 10 培地 5 mL を加えて再懸濁する (セルカウンターの種類に 合わせて添加培地量を調節する)。
- 10) 新しい $1.5\,\mathrm{mL}$ チューブ $2\,\mathrm{a}$ 本に細胞懸濁液を $100\,\mathrm{\mu L}$ ずつ(計 $200\,\mathrm{\mu L}$)サンプリングする。サンプリングした細胞懸濁液に X-VIVO $10\,\mathrm{i}$ 培地を $100\,\mathrm{\mu L}$ ずつ加えて $2\,\mathrm{i}$ 倍希釈する(この希釈は使用するセルカウンターの種類に合わせて実施する。希釈率を変更しても良い)。希釈した細胞懸濁液を適量(例えば $NC\text{-}202\,\mathrm{c}$ では $100\,\mathrm{\mu L}$ 、Countess 等では $10\,\mathrm{\mu L}$)用いて細胞数カウントを実施する。細胞数カウントは $1.5\,\mathrm{mL}$ チューブ $1\,\mathrm{a}$ 本につき $1\,\mathrm{e}$ 回実施し、合計 $2\,\mathrm{e}$ 回実施する。 $2\,\mathrm{e}$ のカウントから平均値(総細胞数、生細胞数、生存率)を求める。なお、総細胞数、生細胞数は、次の式で求める。

細胞数 (cells) = 細胞濃度 (cells/mL) × 液量 4.8 mL ×2 倍希釈*

*X-VIVO 10 培地 5 mL で再懸濁し、X-VIVO 10 培地で 2 倍希釈した場合の式を例示した。実際の液量と希釈率を乗じて算出する。

- 11) X-VIVO 10 培地で 2×10⁵ cells/mL になるように調製し、75 cm² フラスコに播種する。 フラスコあたり、培地量 20 mL 前後を目安にする。
- 12) 37°C、5% CO₂インキュベーターで培養する。
- 8. 工程:培養3日目 T細胞
 - 8-1 準備
 - 1) 下表に従って、原料を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
X-VIVO 10 培地			
(Serum-Free Medium With	04-380Q	Lonza	指定
Gentamicin and Phenol Red)			

2) 下表に従って、資材を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
6 ウェルプレート	3471	Corning	代替可
"The Big Easy" EasySep	18001	STEMCELL	指定
Magnet	10001	Technologies	1875
14 mL ポリスチレンチュー	352057	BD	代替可
ブ	332037	ВВ	1 / (E) - 1
10 mL ピペット	170356N	Thermo Fisher	代替可
5 mL ピペット	4487	Corning	代替可
P1000 フィルターチップ	17014981	RAININ	代替可
P200 フィルターチップ	17014977	RAININ	代替可
P20 フィルターチップ	17014974	RAININ	代替可
細胞数カウント用カセット	041.0024	Cl	\L++=1
Via2-Cassette	941-0024	Chemometec	代替可
1.5 mL チューブ	0030 125.150	エッペンドルフ	代替可
50 mL チューブ	91050	TPP	代替可

3) 下表に従って、機器類を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
Ha A 1, 200	CLASSIITYPEA2	日立	化井豆
安全キャビネット	МНЕ-132АЈ-РЈ	パナソニック	<u>代替可</u>
電動ピペッター	XP 型	Drummond	代替可
P1000L マイクロピペット	FA10006P	ギルソン	代替可
P200L マイクロピペット	FA10005P	ギルソン	代替可
P20L マイクロピペット	FA10003P	ギルソン	代替可
アスピレーター	_		代替可
37°C 恒温槽	SDN-B	タイテック	代替可
NucleoCounter	NC-202	Chemometec	代替可

8-2 活性化 T 細胞の培養

- 1) T細胞が CD3/CD28 ビーズに接着して、凝集塊を形成していることを確認する。
- 2) マグネットの中に 14 mL ポリスチレンチューブを入れ、ふたを外しておく。
- 3) <u>CD3/CD28 ビーズの除去</u>:10 mL ピペットで 15~20 回位ピペッティングし、CD3/CD28 ビーズから細胞を剥がしてシングルセルにする。細胞の状態により細胞とビーズの分離が難しい場合には、5 mL ピペットを用いて、再度 15~20 回位ピペッティングする。上記 2)のチューブに細胞懸濁液 10 mL を入れ、1 分程度静置する。5 mL ピペットを用いて、チューブの中心から細胞懸濁液を回収し、50 mL チューブに移す。CD3/CD28 ビーズは可能な範囲で除去する。
- 4) 上記 3)を繰り返す。すべての細胞懸濁液を回収、及び CD3/CD28 ビーズを除去し終えたら、 $50 \, \text{mL}$ チューブに X-VIVO $10 \, \text{培地を添加して} \, 40 \, \text{mL}$ までメスアップする。
- 5) 室温、420×gで5分間遠心する。
- 6) 上清を除去し、X-VIVO 10 培地 10 mL に懸濁する。
- 7) 新しい $1.5\,\text{mL}$ チューブ $2\,\text{本}$ に細胞懸濁液を $100\,\mu\text{L}$ ずつ(計 $200\,\mu\text{L}$)サンプリングする。サンプリングした細胞懸濁液に X-VIVO $10\,\text{培地を}$ $100\,\mu\text{L}$ ずつ加えて $2\,\text{倍希釈する}$ (この希釈は使用するセルカウンターの種類に合わせて実施する。希釈率を変更しても良い)。希釈した細胞懸濁液を適量(例えば NC-202 では $100\,\mu\text{L}$ 、Countess 等では $10\,\mu\text{L}$)用いて細胞数カウントを実施する。細胞数カウントは $1.5\,\text{mL}$ チューブ $1\,\text{本}$ につき $1\,\text{回実施し、合計 }2\,\text{回実施する}$ 。 $2\,\text{回のカウントから平均値(総細胞数、生細胞数、生存率)を求める。なお、総細胞数、生細胞数は、次の式で求める。$

細胞数 (cells) = 細胞濃度 (cells/mL)×液量 $9.8~\text{mL} \times 2$ 倍希釈* *X-VIVO 10 培地で 2 倍希釈した場合の式を例示した。実際の希釈率を乗じて算出する。

- 8) 上記 7) から 2.0×10^7 cells 分の細胞懸濁液を取り 50 mL チューブに移し、総液量 40 mL になるよう X-VIVO 10 培地を加えて、 5×10^5 cells/mL になるように調製する。
- 9) 6 ウェルプレートを 3 枚準備する。
- 10) 6 ウェルプレートの 1 ウェルあたり、下記のように播種する。これを 18 ウェル 分行う。

	1 ウェルあたり
T細胞数	1×10 ⁶ cells
液量	2 mL

- 11) 37°C、5% CO₂インキュベーターで培養する。
- 9. 工程: 培養3 日目 スパイク
 - 9-1 準備
 - 1) 下表に従って、原料を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
X-VIVO 10 培地			
(Serum-Free Medium With	04-380Q	Lonza	指定
Gentamicin and Phenol Red)			
Recombinant Human IL-2	200-02	PEPROTECH	指定

2) 下表に従って、資材を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
5 mL ピペット	4487	Corning	代替可
P1000 フィルターチップ	17014981	RAININ	代替可
P200 フィルターチップ	17014977	RAININ	代替可
P20 フィルターチップ	17014974	RAININ	代替可
細胞数カウント用カセッ			
F	941-0024	Chemometec	代替可
Via2-Cassette			
1.5 mL チューブ	0030 125.150	エッペンドルフ	代替可
50 mL チューブ	91050	TPP	代替可

3) 下表に従って、機器類を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
安全キャビネット	CLASSIITYPEA2	日立	代替可
女主ヤヤに不グト	MHE-132AJ-PJ	パナソニック	174,61
電動ピペッター	XP 型	Drummond	代替可
P1000L マイクロピペット	FA10006P	ギルソン	代替可
P200L マイクロピペット	FA10005P	ギルソン	代替可
P20L マイクロピペット	FA10003P	ギルソン	代替可
アスピレーター	_	ı	代替可
37°C 恒温槽	SDN-B	タイテック	代替可
NucleoCounter	NC-202	Chemometec	代替可

9-2 T 細胞に MOLT-4 をスパイク

- rIL-2 の調製: 10 μg の rIL-2 を X-VIVO 10 培地 1 mL で溶解し、10 μg/mL rIL-2 溶液を 調製する。100 μL ずつ分注し、-20°C 以下で保存する。分注した rIL-2 溶液の使用期 限は 3 ヶ月とする。
- 2) プレ培養した MOLT-4 を 50 mL チューブに回収し、室温、420×g で 5 分間遠心する。
- 3) 上清を除去し、X-VIVO 10 培地 5 mL に懸濁する。

4) 新しい $1.5\,\text{mL}$ チューブ $2\,\text{本}$ に細胞懸濁液を $100\,\mu\text{L}$ ずつ(計 $200\,\mu\text{L}$)サンプリングする。サンプリングした細胞懸濁液に X-VIVO $10\,$ 培地を $900\,\,\mu\text{L}$ ずつ加えて $10\,$ 倍希釈する(この希釈は使用するセルカウンターの種類に合わせて実施する。希釈率を変更しても良い)。希釈した細胞懸濁液を適量(例えば NC- $202\,$ では $100\,\,\mu\text{L}$ 、Countess 等では $10\,\,\mu\text{L}$)用いて細胞数カウントを実施する。細胞数カウントは $1.5\,\,\text{mL}$ チューブ $1\,\,\text{本}$ につき $1\,\,\text{回実施し、合計 }2\,\,\text{回実施する。}2\,\,\text{回のカウントから平均値(総細胞数、生細胞数、生存率)を求める。なお、総細胞数、生細胞数は、次の式で求める。$

細胞数 (cells) = 細胞濃度 (cells/mL)× 液量 4.8 mL×10 倍希积*

*X-VIVO 10 培地で 10 倍希釈した場合の式を例示した。実際の希釈率を乗じて算出する。

5) スパイクあり: X-VIVO 10 培地を用いて、最初に 5×10^5 cells/mL の MOLT-4 細胞懸濁液を $1000\,\mu$ L 調製し、 $100\,\mu$ L の細胞懸濁液を $900\,\mu$ L の培地で段階希釈する。8-2 の工程で 6 ウェルプレートに播種した T 細胞に MOLT-4 を下表のように播種する。

スパイク細胞数	1×10 ⁴ cells	1×10 ³ cells	1×10 ² cells	1×10¹ cells
MOLT-4 濃度	5×10 ⁵ cells/mL	5×10 ⁴ cells/mL	5×10 ³ cells/mL	5×10 ² cells/mL
1 ウェルあたり	20 μL	20 μL	20 μL	20 μL

- 6) <u>スパイクなし</u>: MOLT-4 をスパイクしない系は、rIL-2 添加なし(以下、(-)と表記する。) と rIL-2 添加あり (以下、(+)と表記する。) がある。rIL-2(-)の系はそのまま培養を継続させ、rIL-2(+)の系は、1 ウェルあたり 10 $\mu g/mL$ rIL-2 溶液 6 μL を添加する。
- 7) 37°C、5% CO₂インキュベーターで培養する。
- 10. 工程:培養5日目 拡大培養
 - 10-1 準備
 - 1) 下表に従って、原料を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
X-VIVO 10 培地			
(Serum-Free Medium With	04-380Q	Lonza	指定
Gentamicin and Phenol Red)			
Recombinant Human IL-2	200-02	PEPROTECH	指定
(10 μg/mL に調製したもの)	200-02	rerkuteun	1日人上

2) 下表に従って、資材を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
6 ウェルプレート	3471	Corning	代替可
2 mL ピペット	356507	Falcon	代替可
5 mL ピペット	4487	Corning	代替可
P200 フィルターチップ	17014977	RAININ	代替可
P20 フィルターチップ	17014974	RAININ	代替可
細胞数カウント用カセット	041 0024	Chemometec	代替可
Via2-Cassette	941-0024	Chemometec	
1.5 mL チューブ	0030 125.150	エッペンドルフ	代替可

3) 下表に従って、機器類を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
φ Δ 1s - 2 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	CLASSIITYPEA2	日立	代替可
安全キャビネット	МНЕ-132АЈ-РЈ	パナソニック	11省刊
電動ピペッター	XP 型	Drummond	代替可
P200L マイクロピペット	FA10005P	ギルソン	代替可
P20L マイクロピペット	FA10003P	ギルソン	代替可
37℃ 恒温槽	SDN-B	タイテック	代替可
NucleoCounter	NC-202	Chemometec	代替可

10-2 拡大培養

1) 6 ウェルプレートで培養している細胞懸濁液を P1000 ピペットでよく混合する。

- 2) 新しい $1.5\,\text{mL}$ チューブ $2\,\text{本}$ に細胞懸濁液を $100\,\mu\text{L}$ ずつ(計 $200\,\mu\text{L}$)サンプリングする。サンプリングした細胞懸濁液を適量(例えば NC-202 では $100\,\mu\text{L}$ 、Countess 等では $10\sim20\,\mu\text{L}$)用いて細胞数カウントを実施する。細胞数カウントは $1.5\,\text{mL}$ チューブ $1\,\text{本}$ につき $1\,\text{回実施}$ し、合計 $2\,\text{回実施}$ する。 $2\,\text{回のカウントから平均値(総細胞数、生細胞数、生存率)を求める。なお、本試験の rIL-2(-)の系では、正常 <math>T$ 細胞の生存率が経時的に減少し、生細胞濃度も低下するため、血球計算盤を使用する場合は、全区画でのカウントを行う。
- 3) 新しい6ウェルプレートを3枚準備する。
- 4) 新しい X-VIVO 10 培地を 1 ウェル当たり 1.5 mL を添加する。rIL-2(+)の系は 10 μg/mL rIL-2 溶液 4.5 μL を添加する。
- 5) 2 mL ピペットで細胞懸濁液をよく混合し、1 ウェル分の細胞懸濁液 1.5 mL を加えて、 2 倍希釈とする。
- 6) 37°C、5% CO₂インキュベーターで培養する。

11. 工程:培養7日目

11-1 準備

1) 下表に従って、原料を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
X-VIVO 10 培地			
(Serum-Free Medium With	04-380Q	Lonza	指定
Gentamicin and Phenol Red)			
Recombinant Human IL-2	200.02	DEDDOTECH	指定
(10 μg/mL に調製したもの)	200-02	PEPROTECH	相化

2) 下表に従って、資材を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
75 cm ² フラスコ	430641U	Corning	代替可
2 mL ピペット	356507	Falcon	代替可
25 mL ピペット	170357N	Thermo Fisher	代替可
P1000 フィルターチップ	17014981	RAININ	代替可
P200 フィルターチップ	17014977	RAININ	代替可
P20 フィルターチップ	17014974	RAININ	代替可
細胞数カウント用カセット	941-0024	Chemometec	代替可
Via2-Cassette	741-0024	Chemometee	1 /\(\text{\text{E}}\). \(\text{\text{L}}\)
1.5 mL チューブ	0030 125.150	エッペンドルフ	代替可

3) 下表に従って、機器類を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
ウ ムナルビラ 、 l	CLASSIITYPEA2	日立	化井 司
安全キャビネット	МНЕ-132АЈ-РЈ	パナソニック	代替可
電動ピペッター	XP 型	Drummond	代替可
P1000L マイクロピペット	FA10006P	ギルソン	代替可
P200L マイクロピペット	FA10005P	ギルソン	代替可
P20L マイクロピペット	FA10003P	ギルソン	代替可
37°C 恒温槽	SDN-B	タイテック	代替可
NucleoCounter	NC-202	Chemometec	代替可

11-2 拡大培養

- 1) 6 ウェルプレートで培養している細胞懸濁液を、P1000 ピペットでよく混合する。
- 2) 新しい $1.5\,\mathrm{mL}$ チューブ 2 本に細胞懸濁液を $100\,\mathrm{\mu L}$ ずつ(計 $200\,\mathrm{\mu L}$)サンプリングする。サンプリングした細胞懸濁液を適量(例えば NC-202 では $100\,\mathrm{\mu L}$ 、Countess 等では $10\sim20\,\mathrm{\mu L}$)用いて細胞数カウントを実施する。細胞数カウントは $1.5\,\mathrm{mL}$ チューブ 1 本につき 1 回実施し、合計 2 回実施する。2 回のカウントから平均値(総細胞数、生細胞数、生存率)を求める。なお、本試験の rIL -2(-)の系では、正常 T 細胞の生存

率が経時的に減少し、生細胞濃度も低下するため、血球計算盤を使用する場合は、全 区画でのカウントを行う。

- 3) 75 cm² フラスコを 18 個準備する。
- 4) 75 cm² フラスコ 1 個あたり、新しい X-VIVO 10 培地 18 mL を添加する。rIL-2(+)の系は 10 μg/mL rIL-2 溶液 54 μL を添加する。
- 5) 18 mL の培地が入った 75 cm² フラスコに、1 ウェル分の細胞懸濁液 2 mL を加えて、10 倍希釈とする。
- 6) 37°C、5% CO₂インキュベーターで培養する。

12. 工程:10、14、17、21、24、28 日目

12-1 準備

1) 下表に従って、資材を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可	
10 mL ピペット	170356N	Thermo Fisher	代替可	
P200 フィルターチップ	17014977	RAININ	代替可	
細胞数カウント用カセット	941-0024	Chemometec	代替可	
Via2-Cassette	941-0024	Chemometec	1(省中)	
1.5 mL チューブ	0030 125.150	エッペンドルフ	代替可	

2) 下表に従って、機器類を準備する。

品名	型番	メーカー	指定/代替可
安全キャビネット	CLASSIITYPEA2	日立	代替可
女生ヤヤヒイット	МНЕ-132АЈ-РЈ	132AJ-PJ パナソニック	
電動ピペッター	XP 型	Drummond	代替可
P200L マイクロピペット	FA10005P	ギルソン	代替可
NucleoCounter	NC-202	Chemometec	代替可

12-2 細胞数カウント

- 1) 75 cm² フラスコで培養している細胞懸濁液を 10 mL ピペットでよく混合する。
- 2) 新しい $1.5\,\text{mL}$ チューブ 2 本に細胞懸濁液を $100\,\mu\text{L}$ ずつ(計 $200\,\mu\text{L}$)サンプリングする。サンプリングした細胞懸濁液を適量(例えば NC-202 では $100\,\mu\text{L}$ 、Countess 等で

は $10\sim20\,\mu\text{L}$)用いて細胞数カウントを実施する。細胞数カウントは $1.5\,\text{mL}$ チューブ 1 本につき 1 回実施し、合計 2 回実施する。2 回のカウントから平均値(総細胞数、生細胞数、生存率)を求める。なお、本試験の rIL-2(-)の系では、正常 T 細胞の生存率が経時的に減少し、生細胞濃度も低下するため、血球計算盤を使用する場合は、全区画でのカウントを行う。なお、総細胞数、生細胞数は、次の式で求める。

細胞数 (cells) = 細胞濃度 (cells/mL)× 液量 20 mL*

*各日(10、14、17、21、24、28 日目)の液量は20 mLとする。

3) 37℃、5% CO₂ インキュベーターで培養する。以降、培地交換は行わず、細胞数カウントを経時的に実施する。

13. 記録書など

- 13-1 本試験を実施する委託試験実施機関は、国立医薬品食品衛生研究所との間で予め取り決めた方法にて、記録を行う。
- 13-2 本試験を実施した委託試験実施機関は、試験終了した後、当該試験結果を速やかに 国立医薬品食品衛生研究所へ提出するものとする。

14. 記録の保管

14-1 本試験に関する全ての生データ、記録書(実験ノート、電子媒体記録を含む。)等は、本試験を実施する委託試験実施機関で定める手順に基づき、保管及び管理を行う。

以上

学会等発表実績

1. 学会等における口頭・ポスター発表

発表した成果(発表題目、口 頭・ポスター発表の別)	発表者氏名	発表した場所 (学会等名)	発表した時期	国内・ 外の別
Japan's Recent Progress in Induced Pluripotent Stem Cell (iPSC)-based Therapies. (口頭)	Sato Y.	The 2022 World Stem Cell Summit	2022.6. 11	国外
Regulatory Science for Ensuring the Quality and Safety of Cell Therapy Products and its Interface with Basic Stem Cell Science.	Sato Y.	International Society for Stem Cell Research 2022	2022.6. 15	国外
Safety of cell therapy products: Invitro methods to assess the tumorigenicity of human cell-based therapeutic products. $(\mathcal{R}\mathcal{A})$	Henry M, Lemmens M, Sato Y, Marginean D, Harada K, Watanabe T, Bando K, Terai O, Moss D, Chen C, Nicholas N, Mouriès LP, Smart M, Libertini S, Yasuda S.	International Society for Stem Cell Research 2022 Annual Meeting	2022.6. 17	国外
Regulatory Science Research for Clinical Applications of Products Derived from Human Induced Pluripotent Stem Cells.(口頭)	Sato Y.	KSSCR 2022 Annual Meeting	2022.8.	国外
ICH Q5A(R2) 「ヒト又は動物 細胞株を用いて製造されるバイオテクノロジー応用医薬品のウイルス安全性評価」のステップ 2 公開ドラフトの概要について.(口頭)	佐藤陽治	日本 PDA 製薬学 会第 29 回年会	2022.1 1.29	国内
間葉系幹細胞の薬理効果に寄 与するバイオマーカーの効率 的な同定法の開発(ポスタ ー)	三浦巧,河野掌, 高野慈本出,東東田子, 草川森士, 東東田子, 南野慈本士, 東京, 東京, 東京, 東京, 東京, 東京, 東京, 東京, 東京, 東京	日本再生医療学 会第2回科学シ ンポジウム	2022.1 2.2	国内

細胞加工製品の品質評価にお けるサンプルサイズの設定に ついて(ポスター)	草川森士,安田 智,佐藤陽治	日本再生医療学 会第2回科学シ ンポジウム	2022.1 2.2	国内
神経細胞製造の原料としての ヒト多能性幹細胞の品質試験 法の開発 (ポスター)	黒田拓也,安田 智,松山巧,安田 子,三松山巧,晃 留美,森岡山東 文,森岡山雄也,川雄也,川雄也,川路 子,川雄也,川路 子,藤 長 で 神 で で で の の の は の の は の は の の は の り の り の り の り	日本再生医療学 会第2回科学シ ンポジウム	2022.1 2.2	国内
単一細胞遺伝子発現解析による間葉系幹細胞の血管新生能 予測バイオマーカーの探索 (口頭)	三浦巧,河野掌, 河野業 高野純本士, 京野県田子, 村,菅原田本士, 青安、松東寺 居留美, 田子,川雄也, 川雄也, 田子, 川雄也, 田子, 川雄也, 河, Jay W Shin, 河合純, 海 佐藤陽治	第 22 回日本再生 医療学会総会	2023.3. 23	国内
ヒト iPS 細胞における神経分化 予測マーカーによる神経分化 調節機構の解明(ポスター)	黒田拓也,安田智,松山で,と 子,三松山が,見 留美,松岡勝樹, 文,森岡勝樹,由 八川雄也,川路英哉,川雄也,川路 子,川路英哉,津 天,川路東哉,津 英憲,消合純, 佐藤陽治	第 22 回日本再生 医療学会総会	2023.3. 24	国内
細胞加工製品の品質評価におけるサンプルサイズの設定について―形質転換細胞検出試験を例に―(ポスター)	草川森士,安田 智,佐藤陽治	第 22 回日本再生 医療学会総会	2023.3. 25	国内

iPS 細胞に感染できる C 型肝炎 ウイルス亜株の分離と性状解 析	水上智晴, 音符	日本薬学会第 143 年会	2023.3. 28	国内
--	----------	------------------	---------------	----

2. 学会誌・雑誌等における論文掲載

掲載した論文(発表題目)	発表者氏名	発表した場 所 (学会誌・ 雑誌等名)	発表 した 時期	国 内・ 外の 別
Country-specific regulation and international standardization of cell-based therapeutic products derived from pluripotent stem cells.	Hirai T, Yasuda S, Umezawa A, Sato Y.	Stem Cell Rep	2023 年	国外
Evaluation of the reproducibility and positive controls of cellular immortality test for the detection of immortalized cellular impurities in human cell-processed therapeutic products.	Hirai T, Kono K, Kusakawa S, Yasuda S, Sawada R, Morishita A, Hata S, Wakita A, Kageyama T, Takahashi R, Watanabe S, Shiraishi N, Sato Y.	Regen Ther	2022 年	国内
Attitude and perception survey for the Japanese pharmaceutical industry to utilize next-generation sequencing for virus safety assessment of biologics.	Hirasawa R, Takakura M, Hirai T, Kono K, Sato Y.	Translat Regulat Sci	2022 年	国外
International evaluation study of a highly efficient culture assay for detection of residual human pluripotent stem cells in cell therapies.	Watanabe T, Yasuda S, Chen CL, Delsing L, Fellows MD, Foldes G, Kusakawa S, Mouries LP, Sato Y.	Regen Med	2022 年	国外
Myocardial TRPC6-mediated Zn^{2+} influx induces beneficial positive inotropy through β -adrenoceptors.	Oda S, Nishiyama K, Furumoto Y, Yamaguchi Y, Nishimura A, Tang X, Kato Y, Numaga-Tomita T, Kaneko T, Mangmool S, Kuroda T, Okubo R, Sanbo M, Hirabayashi M, Sato Y, Nakagawa Y, Kuwahara K, Nagata R, Iribe G, Mori Y, Nishida M.	Nat Commun	2022 年	国外
A single mutation in the E2 glycoprotein of hepatitis C virus broadens the claudin specificity for its infection.	Shirasago Y, Fukazawa H, Nagase S, Shimizu Y, Mizukami T, Wakita T, Suzuki T, Tani H, Kondoh M, Kuroda T, Yasuda S, Sato Y, Hanada K, Fukasawa M.	Sci Rep	2022 年	国外
The consequences of recurrent genetic and epigenetic variants in human pluripotent stem cells.	Andrews PW, Barbaric I, Benvenisty N, Draper JS, Ludwig T, Merkle FT, Sato Y, Spits C, Stacey GN, Wang H, Pera MF.	Cell Stem Cell	2022 年	国外

再生医療におけるわが国の 法令および規制	髙田のぞみ,佐藤陽治	日本医師会雑誌	2022 年	国内
ヒト細胞加工製品の製造に おける in vitro 細胞特性評 価の重要性	佐藤陽治	PHARM STAGE	2022 年	国内
遺伝子改変されたブタ心臓 のヒトへの移植について	平井孝昌,佐藤陽治	医薬品医療 機器レギュ ラトリーサ イエンス	2022 年	国内
細胞加工製品の腫瘍形成リスクの合理的評価を目指して(1)	田中直子,阿部浩幸,荒木紀帆,石井匡,上野高嗣,黒田拓也,佐治大介,中村和靖,南保泰希,西田仁,坂東清子,藤田大樹,松浦哲也,三浦巧,三木健次,望月秀美,安田智,吉本将成,渡辺夏巳,佐藤陽治	再生医療	2023 年	国内
薬剤学で切り拓く創薬モダ リティの未来(3)細胞医 薬・細胞製剤の現状と薬剤 学で切り拓く未来	樋口ゆり子, 草森浩輔, 佐藤 陽治, 坂東博人	薬剤学	2023 年	国内

- 1 Country-specific regulation and international standardization of cell-based therapeutic
- 2 products derived from pluripotent stem cells

- 4 Takamasa Hirai¹, Satoshi Yasuda¹, Akihiro Umezawa², and Yoji Sato¹*
- ¹Division of Cell-Based Therapeutic Products, National Institute of Health Sciences, Kanagawa, Japan
- ²Center for Regenerative Medicine, National Center for Child Health and Development, Tokyo, Japan
- 7 *Corresponding Author: Yoji Sato, Ph.D., Division of Cell-Based Therapeutic Products, National Institute of
- 8 Health Sciences, 3-25-26 Tonomachi, Kawasaki Ward, Kawasaki City, Kanagawa 210-9501, Japan.
- 9 Phone: +81-44-270-6525, Fax: +81-44-270-6526, E-mail: yoji@nihs.go.jp

Summary

Currently, many types of cell-based therapeutic products (CTPs) derived from pluripotent stem cells (PSCs) are being developed in a lot of countries, some of which are in clinical trial stages. CTPs are classified differently in different countries and regions. The evaluation of their efficacy, safety, and quality also differs from that for conventional small-molecule drugs and biopharmaceuticals, which reflects the complex properties of living cells and unmet medical needs. Since there are no international guidelines to evaluate CTPs, including PSC-derived products, it is necessary to be aware of differences in relevant laws and regulations in different countries and regions. International consortia are organized and actively working to standardize/harmonize the evaluation methods and regulations to facilitate the development and global distribution of PSC-derived CTPs. In this paper, we outline the regulations related to PSC-derived CTPs in the ICH founding regions (US, EU/UK, Japan) and introduce representative consortia working on their standardization.

Introduction

24

25

26

27

28

29

30

31

32

33

34

35

36

37

38

39

40

41

42

43

44

45

46

47

48

49

50

51

Embryonic stem cells (ESCs) and induced pluripotent stem cells (iPSCs) are types of pluripotent stem cells (PSCs) capable of infinite self-renewal and differentiation into different cell types. By exploiting the characteristics of PSCs, target cells can be differentiated from human ESCs/iPSCs and used as therapeutic products for intractable diseases in regenerative medicine and cell therapy. Cell-based therapeutic products (CTPs), including PSC-derived products, are different from small-molecule and antibody drugs and are also commonly regarded as innovative pharmaceuticals. As CTPs are composed of living cells and vary widely in raw materials, manufacturing processes, final product form, and disease treatment, a case-by-case approach should be applied to each product to ensure its quality and safety. Therefore, conventional test methods and good practices applied to pharmaceuticals are often not applicable to CTPs. Furthermore, there is no international consensus on the evaluation and good practices related to the efficacy, safety, and quality of CTPs and no internationally available regulatory guidelines have been issued. In the United States (US), the European Union (EU) (and the United Kingdom (UK)), and Japan, the three founding members of the International Council for Harmonization of Technical Requirements for Pharmaceuticals for Human Use (ICH), regulations are established according to the product categories defined in each country and region. CTPs are usually classified according to whether they contain manipulated/processed cells, or whether they are intended for homologous use. In the US, therapeutic products containing cells with more-than-minimal manipulation, including PSC-derived products, are deemed human cells, tissues, and cellular and tissue-based products under Section 351 of The Public Health Service Act (351 HCT/Ps) and classified as biological products or medical devices, whereas CTPs containing substantially manipulated/processed cells are classified as advanced therapy medicinal products (ATMPs) and regenerative medical products in the EU (and the UK) and Japan, respectively. CTPs are approved for marketing after undergoing a review process that is unique to each country or region. Also, clinical trials using CTP involving transplantation or surgical procedures must comply with national regulations regarding ethics. In addition, the rare and serious disease areas that are often the targets of CTPs often do not have sufficient patient populations for their clinical development. For these reasons, time is required to collect and evaluate data for efficacy validation and thus, each country or region has its own system for the early approval of CTPs (Sato et al.,

2019; Yoneda et al., 2021). In this current situation, standardization of manufacturing and evaluation

techniques and harmonization/convergence of regulations are effective approaches to accelerate the product development and expedite approval. Discussions are currently being held on a wide variety of topics related to regenerative medicine, including definitions of terms, cell sampling and storage methods, manufacturing processes, and evaluation tests by various international consortia that collaborate with each other.

This paper describes the following: 1) the review systems, regulations, and guidelines related to the approval process for CTPs, including PSC-derived products, in the US, EU, and Japan; 2) expedited approval systems in each country and region that were developed in consideration of the characteristics of CTPs and unmet medical needs; and 3) representative international platforms working on the technical standardization or regulatory harmonization/convergence of CTPs.

The principle of regulation: a risk-based approach

The risk-based approach is a general principle for the regulation of pharmaceutical products in the three ICH founding states and has also been adopted in the ICH Guidance on Quality Risk Management (Q9). The risk-based approach establishes regulatory policies and content by scientifically evaluating the degree of impact of a product, based on the identification of risk factors inherent to the property of each product with respect to efficacy, safety, and quality (Table 1. #1, #13, #17–19) (FDA/CBER, 1997; EMA/CAT/CPWP, 2013; MHLW/PFSB, 2012a-c; Hayakawa et al., 2015a-c). It is difficult to achieve a uniform quality of CTPs, including PSC-derived products, owing to various factors such as differences in cell donors, as well as complexity and activity of cells as living organisms. In addition, raw materials, manufacturing processes, final product forms, and clinical use vary widely from product to product. Therefore, the quality profiles and uses of final products are highly diverse, and the associated risk factors and risk severity vary among the products. To obtain a risk profile, it is necessary to scientifically evaluate the risk factors for each product from an early stage of development.

Regional regulations of PSC-derived CTPs

- 77 The United States
- 78 Product classification in the US
- 79 Cells, tissues, and cell/tissue processed products are called 361 HCT/Ps if they meet all the requirements

presented in Section 361 of the of the Public Health Service Act, such as that the cells are not subjected to more than minimal manipulation and that the product is intended for homologous use only. When none of these are the case, the products are referred to as 351 HCT/Ps. Minimal manipulation means processing that does not alter the relevant biological characteristics of the cells or tissues. PSC-derived CTPs are therefore considered to be 351 HCT/Ps as their manufacturing process is not regarded to involve "minimal manipulation" but "more than minimal manipulation" (Table 1. #1 and #7) (FDA/CBER, 1997; FDA/CBER/CDRH/OCP, 2020; Federal Food, Drug, and Cosmetic Act(United States code, Title 21), 1938). Based on the primary mode of action principle, 351 HCT/Ps are classified as either biologics (pharmacological, immunological, and/or metabolic effects) or medical devices (structural and/or physical effects). In the case of CTPs, which are difficult to classify as biologics or medical devices, the FDA's Office of Combination Products (OCP) determines the classification.

Clinical trials

Any clinical trials for 351 HCT/Ps must be conducted in compliance with the ICH Good Clinical Practice (GCP) guidelines. In addition, following the applications, biological product: Investigational New Drug (IND) and medical device: Investigational Device Exemption (IDE) from the Food and Drug Administration (FDA), approval is needed to conduct clinical trials for 351 HCT/Ps. For the practical application of 351 HCT/Ps, developers are entitled to receive support, for example, through a program that allows them to consult the FDA.

Expedited marketing authorization system in the US

It is necessary to apply for a Biologics License Application (BLA) or a Premarket Approval (PMA) after clinical trials to obtain marketing authorization for HCT/Ps. The FDA has established the Office of Cell, Tissue and Gene Therapy (OCTGC) of the Center for Biologics Evaluation and Research (CBER) as the point of contact for reviewing 351 HCTP/s, regardless of whether they are a biologic or a medical device.

The 21st Century Cures Act was established in 2016 with the primary objective of addressing unmet medical needs and incorporating the patient's perspective into the regulation of drugs and medical devices, building 21st century medical care, promoting rational clinical trials, supporting continued innovation by government agencies, and reforming the regulatory process. The content related to regenerative medicine is

described in Section 3033-3036 of the Act. As described in Section 3033 of the "Accelerated Approval for Regenerative Medicine Advanced Therapies", the Regenerative Medicine Advanced Therapies (RMAT) designation, which enables accelerated approval of HCT/Ps, including PSC-derived products, was stipulated. The requirements for RMAT are as follows: 1) the product is intended to be a regenerative therapy; 2) the product is intended to treat, correct, repair, or cure a serious or life-threatening disease or condition; or 3) preliminary clinical results indicate that the product has the potential to address an unmet medical need for such diseases or conditions. Priority review or accelerated approval may be applied if the RMAT designation is granted after submitting an IND application. Priority review is a program that reduces the review period from the usual 10 months to approximately 6 months (Food and Drug Administration Modernization Act of 1997, 1997). In addition, accelerated approval is a program under which marketing authorization of a drug may be granted for a serious or fatal disease if a well-controlled clinical trial demonstrates efficacy for a surrogate endpoint or for an endpoint other than survival or irreversible conditions (Code of Federal Regulation under Title 21, 21 CFR). Products designated as RMAT are eligible for consultations regarding the surrogate/intermediate endpoint for Accelerated Approval. Further clinical trials are required to confirm the efficacy of the product. Approval for the product is revoked if the FDA determines that the efficacy of the product is inadequate, based on the results of post-marketing surveillance reports. In contrast, if the FDA determines that the product is effective, the obligation for post-marketing surveillance ends. HCT/Ps classified as medical devices are eligible for humanitarian device exemption (HDE) under the

HCT/Ps classified as medical devices are eligible for humanitarian device exemption (HDE) under the humanitarian use device (HUD) designation program. An HUD is defined as a medical device that is beneficial to the patient in the treatment or diagnosis of a disease or condition that affects or develops in 4,000 or fewer people per year in the US, for which no other effective devices are available. An HUD is designated by the Office of Orphan Product Development of the FDA. Once an HDE is granted to an HUD-designated medical device, efficacy data may be substituted to explain its probable benefit during the regulatory review process. Therefore, it is not necessary to submit the results of clinical studies that scientifically demonstrate the efficacy of the device. However, it should be noted that medical devices approved under an HDE must be approved by the Institutional Review Board (IRB) prior to use at medical institutions (Code of Federal Regulation under Title 21).

Guidelines for evaluating efficacy, safety, and quality

136

137

138

139

140

141

142

143

144

145

146

147

148

149

150

151

152

153

154

155

156

157

158

159

160

161

162

163

In the US, although no specific guidance for PSC-derived CTPs with clinical application has been issued by regulatory bodies, several guidelines for HCT/Ps are available. ESCs and iPSCs can be the raw materials for allogeneic PSC-derived CTPs. As virus clearance during the manufacturing process of CTPs is impossible, the eligibility of the donor is very important particularly in the case of allogeneic products. In the "Eligibility Determination for Donors of Human Cells, Tissues, and Cellular and Tissue-Based Products (HCT/Ps)" (FDA/CBER, 2007) (Table 1. #2), information on donor eligibility testing and communicable disease agents are described in 21 CFR Part 1271.3(r) (Code of Federal Regulation under Title 21). As with general pharmaceuticals, the efficacy, safety, and quality of CTPs is verified during preclinical studies; however, the intrinsic material composition and putative MOAs differ from those of small-molecule drugs, biopharmaceuticals, and medical devices. Therefore, the traditional approach using in preclinical toxicity testing is often inappropriate for evaluating the safety of CTPs. With CTPs, it is necessary to consider the impacts of biologically active substances secreted from cells and contamination with tumorigenic cells, including transformed cells and undifferentiated cells. In addition, if there is a possibility that non-cellular components and/or impurities originating during the manufacturing process are present in CTPs, their toxicity should be evaluated. The Preclinical Assessment of Investigational Cellular and Gene Therapy Products is issued by the CBER and OCTGT, and it provides information about the design of preclinical studies for HCT/Ps (e.g., animal species selection, proof-of-concept studies, and toxicology studies) (Table 1. #5) (FDA/CBER, 2013). The evaluation of CTPs is influenced by product origin, such as donor and tissue sources, level of manipulation, stage of differentiation at the time of administration, cellular heterogeneity, and batch variability. In addition, the characteristics of CTPs, such as engraftment at the site of administration or migration to other sites, can be affected by the surrounding microenvironment because they have unique complexities because of the dynamic nature of living cells. This also affects teratoma/tumor formation due to the residual undifferentiated PSCs and a range of different transformed cell types arising as a result of genetic variations, which is a concern for PSCderived products. Therefore, the quality and efficacy can affect the fate of the product after administration, including its distribution, differentiation, integration, and tumorigenicity, and should be verified in preclinical studies. "The Considerations for the Design of Early-Phase Clinical Trials of Cellular and Gene Therapy Products" (FDA/CBER, 2015) (Table 1. #6) states that an early phase clinical trial design should include dosimetry, a feasibility assessment, and an activity assessment. The objectives of early phase trials are to assess the risks of the trial and protect the subjects. In particular, the priority of first in-human trials in to evaluate safety, which includes an assessment of the nature and frequency of potential adverse effects and an estimation of their relationship to the dosage (Code of Federal Regulation under Title 21). Potency assays are required for biological products and CGT applications are also described in the document "Potency Tests for Cellular and Gene Therapy Products" (FDA/CBER, 2011) (Table 1. #3). However, the manufacturing process of HCT/Ps has a significant impact on efficacy, safety, and quality. The manufacture of 351 HCT/Ps as biologics and medical devices requires compliance with current Good Manufacturing Practice (cGMP) and the current quality system regulation (QSR), respectively, as well as the current Good Tissue Practice (cGTP) (Code of Federal Regulation under Title 21, 21 CFR). These documents provide good practices for standard operating procedures (SOPs), process validation, and instrument calibration/validation to maintain a sterile manufacturing environment. A unique aspect of the cGTP is that it is based on preventing the spread of infectious diseases, as the products are human cells and tissues. To help better understand the relevant guidelines, a Q&A style guidance document has been published (Table 1. #8) (FDA/CBER, 2022a).

Recommendations to the FDA by the Cellular, Tissue, and Gene Therapies Advisory Committee

The Cellular, Tissue, and Gene Therapies Advisory Committee (CTGTAC) is an advisory committee of the FDA, and its expert members review and evaluate data on the efficacy, safety, and appropriate use of human cells, tissues, and other materials for regenerative medicine. The results of their discussions are then used as recommendations for the FDA. Cellular therapies derived from human ESCs were discussed at the CTGTAC Meeting #45 in 2008, and they then mainly summarized the study designs that avoid adverse events that are mainly attributable to the teratoma-forming potential of ESCs (Table 1. #4) (FDA Cellular, Tissue, and Gene Therapies Advisory Committee, 2008). To manufacture human ESC-derived CTPs, it is important to minimize the number of undifferentiated human ESCs. Tests used to detect unacceptable amounts of undifferentiated human ESCs and other cellular impurities are required to evaluate the quality of human ESC-derived CTPs. In addition, the selection of animal species and models, cell dose, and site of administration (niche) should be considered during preclinical studies to assess the potential for tumorigenesis and inappropriate differentiation at nontarget sites. These factors significantly affect the efficacy and safety of the

product, as they are involved in cell engraftment, differentiation, and migration. These requirements also apply to clinical studies. Clinical trials using human ESC-derived CTPs should be conducted in patients with the target disease. In clinical trials, non-invasive techniques, such as imaging and blood markers should be used to detect potential adverse events, including the formation of teratomas and other tumors. However, key parameters for clinical trials must be carefully chosen because early signs of adverse events may be undetectable. Appropriate study designs should be established based on scientific evidence.

Although the opinion of the CTGTAC with respect to human ESC-derived CTPs could be applicable to iPSC-derived CTPs, as far as we know, no CTGTAC meeting discussions have focused on iPSC-derived CTPs. Different from ESC, iPSC can be generated by the reprogramming of somatic cells and clinically used for autologous transplantation. Additional discussions about the clinical application of iPSC-derived products are expected.

Standardization of relevant technologies in the US

Section 3036 of the 21st Century Cures Act "Standards for Regenerative Medicine and Regenerative Advanced Therapies," states that efforts shall be made to formulate the definition of terminology and standards to support the development, evaluation, and review of regenerative medicine therapies/advanced regenerative therapies, including product manufacturing processes and controls. This formulation is based on regulations made through public processes with the National Institute of Standards and Technology (NIST). The Standards Coordinating Body (SCB) is a new consortium established under the leadership of the Science and Technology Committee for the Alliance for Regenerative Medicine (ARM). The SCB, in partnership with the NIST and FDA, contributes to international standardization activities in cooperation with industry associations. For example, the members of SCB, as well as groups such as FDA and standards committee members from various countries, join in the International Organization for Standardization (ISO) Technical Committee (TC) 276, which is discussed below.

The policy states that the preferential usage of standards, which are internationally harmonized and consistent with US law, increases the availability of reviews and leads to a shortened time-to-market period. For the purpose of facilitating the development and assessment of regenerative medicine therapy products, the FDA's CBER has recently issued a draft guidance document on the use of voluntary consensus standards for

regenerative medicine therapies (Table 1. #9) (FDA/CBER, 2022b). This guideline describes the requirements that need to be met in the process of developing voluntary consensus standards, with respect to how standards are recognized and how they will be reviewed for recognition.

- The European Union
- 225 Product classification

In the EU, CTPs, including PSC-derived products, are handled as ATMPs, which require regulatory approval (The European Parliament and the Council of the European Union, 2007). ATMPs are human medicines based on genes, tissues, or cells that offer groundbreaking new opportunities for the treatment of diseases and injuries. ATMPs can be classified into three main types: gene therapy medicines, somatic-cell therapy medicines, and tissue-engineered medicines. The classification of somatic-cell therapy medicines and tissue-engineered medicines is based on the principle of the primary mode of action. Namely, the expected functions of somatic-cell therapy medicines and tissue-engineered medicines are "pharmacological, immunological, or metabolic" and "structural or physical", respectively (Table 1. #12) (European Medicines Agency (a); EMA/CAT, 2011). In scientific recommendations of EMA, retinal pigment epithelial cells derived from iPSCs were classified as tissue-engineered products (European Medicines Agency, 2014). For the handling of ATMPs in the United Kingdom (UK), which has left the EU, please refer to the guidance which is described by Cell and Gene Therapy Catapult (Cell and Gene Therapy Catapult, 2021).

- Clinical trials in the EU
- The Clinical Trials Regulation (The European Parliament and the Council of the European Union, 2014) was established in place of the Clinical Trials Directive (The European Parliament and the Council of the European Union, 2001a) to protect the right, safety, dignity, and well-being of subjects in clinical trials, and it applies to all clinical trials that involve the use of medicinal products for humans in the EU. The aim of the Clinical Trials Regulation is to harmonize the processes for assessing and supervising clinical trials. To date, the evaluation, authorization, and supervision of clinical trials are the responsibilities of EU Member States and European Economic Area countries (The European Parliament and the Council of the European Union, 2001a). Manufacturers of medicinal products for human use had to submit clinical trial applications separately

to the national competent authorities and ethics committees in each country to run a clinical trial. Therefore, even if the same clinical trial applications are submitted to different member countries, the conclusions may differ from country to country. To obtain approval to conduct a clinical trial in up to 30 EU/EEA countries, the Clinical Trials Regulation, which entered into application on 31 January 2022, allows manufacturers to simultaneously submit online applications using the same documentation via the Clinical Trials Information System (CTIS) (European Medicines Agency (b)). When applying for multinational trials, all concerned Member States of the EU share any considerations and coordinately review the application of Part I, while each Member States assesses the application of Part II with respect to its own territory (The European Parliament and the Council of the European Union, 2014). The reporting Member State and each Member States concerned then notify the manufacturers of their conclusion via CTIS. ATMPs, including PSC-derived products, are reviewed for regulatory approval by the European Medicines Agency (EMA); however, the EMA has no authority over clinical trials. The EMA is responsible for maintaining CTIS, and the European Commission (EC) oversees the implementation of the Clinical Trials Regulation (European Medicines Agency, 2022).

As in the US, clinical trials/research must be conducted in accordance with ICH GCP guidelines, regardless of whether they are non-commercial or commercial. Considerations relating to clinical trial designs and the quality of investigational ATMPs (iATMP) are stated in the GCP for ATMPs developed in the EU (Table 1. #16) (European Commission, 2019). When conducting clinical studies on ATMPs, an Investigational Medicinal Product Dossier (IMPD) should be prepared. The IMPD is a summary of the investigational drug and describes the drug substance (DS), drug product (DP), device, etc., using the European Directorate for the Quality of Medicines & Health Care (EDQM) standard terms. The DS is defined as the processed starting material used in manufacturing and is associated with information on the name, the type of modality, and the mode of action. The DS provides most of the information on ATMPs. The DP provides information about the route of administration, the sterility, and the dilution of the ATMPs. For a particular investigational ATMP (iATMP), the starting material, active substance, and final product may be closely related or nearly identical. If possible, active, intermediate, and final products should be identified. The IMPD should also describe the process validation performed and summarize the key points relevant to the understanding of the selected product development approach (Centre for Advanced Medical Products, 2019).

Exception systems for the use of ATMPs

276

277

278

279

280

281

282

283

284

285

286

287

288

289

290

291

292

293

294

295

296

297

298

299

300

301

302

303

For ATMPs to be marketed in the EU, their efficacy, safety, and quality need to be scientifically evaluated for approval review, which is performed by the EMA under the delegation of the EC. The Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) is responsible for the regulatory review of drugs and medical devices within the EMA; however, as the evaluation of ATMPs is more specialized and involves multidisciplinary perspectives compared to that for conventional drugs and medical devices, the Committee for Advanced Therapies (CAT) was organized as an advisory body for the CHMP. An approval review is conducted by the CHMP based on the evaluation of efficacy, safety, and quality from the CAT. The EC then makes an approval decision based on an evaluation letter prepared by the CHMP. To resolve these requirements, evaluate ATMPs within the EU, and prompt their marketing, the efficacy, safety, and quality of ATMPs are evaluated directly by the CAT. Even ATMPs that are to be distributed in only one member country must be evaluated by the CAT and reviewed by the CHMP. In the EU, the PRIME program supports the development of drugs for unmet medical needs. PRIME is designed to enhance networking and promote early meetings with developers of promising drugs, with the aim of strengthening support for the development of drugs to treat currently unmet medical needs. This program is expected to optimize the development plan, accelerate the evaluation of new drugs, and make them more readily available to patients. The eligibility of ATMPs for PRIME is determined according to the extent to which they can be applied to unmet medical needs, their expected efficacy, and their improvement over existing treatments and methods. In addition to the data on clinical activity, a summary of all available safety data obtained in nonclinical and clinical settings should also be provided (Table 1. #14) (EMA/CHMP, 2015). ATMPs that qualify for PRIME may be eligible for accelerated assessment with a shorter review period at the time of regulatory approval (European Medicines Agency (c)). In addition, ATMPs are exempt from review by the EMA if there are no other approved drugs for particular conditions with high unmet medical needs, and the product is produced non-repetitively at a single hospital within the same member country for a specific patient population (The European Parliament and the Council of the European Union, 2007). This type of approval is called "Hospital Exemption"; however, even products eligible for the Hospital Exemption must be reviewed and approved for manufacturing, quality, and pharmacovigilance by the agency in the country of production and

distribution and be produced in good manufacturing practice (GMP)-authorized sites. A recommendations and

position paper for the use of Hospital Exemptions is issued from ARM (which involves 350+ members worldwide and 70+ members across 15 European countries) and the European Association for Bioindustries, respectively (Alliance for Regenerative Medicine, 2020; European Association for Bioindustries, 2020). The "Specials" Exemption is another system of exceptional use for specific patients (The European Parliament and the Council of the European Union, 2001b; Medicines and Healthcare products Regulatory Agency, 2014). The Hospital Exemption is only applicable to ATMPs, whereas the "Specials" Exemption covers all medical products including ATMPs (Mahalatchimy and Faulkner). The Specials products are produced in compliance with the GMP by manufacturers granted by the Licensing Authority and their use is not limited to hospitals. The Specials products can be prescribed by doctors or dentists, supplementary prescribers (such as an appropriately qualified nurse or pharmacist), and others, and this differs from market authorization (Medicines and Healthcare products Regulatory Agency, 2014). As a Hospital Exemption is granted for ATMPs with no demonstrated safety and efficacy performance in some EU countries, there may be concerns about the safety and efficacy of the product, which may not have been confirmed (Cuende et al., 2022). A warning against the use of unproven cell therapies were issued by the EMA in 2020 (EMA/CAT, 2020). Therefore, although Hospital Exemptions and Specials humanely provide patients with opportunities to access ATMPs, these systems should not be used to just avoid the high costs of a clinical trial.

Guidelines for quality, safety, and efficacy evaluation

In addition to the general guidelines for human cell-based medicinal products, a reflection paper on specific aspects related to marketing authorization applications for stem cell-based medicinal products has been issued by the EU (Table 1. #10 and #12) (EMA/CHMP, 2008a; EMA/CAT, 2011). The points to consider for quality (including manufacturing) as well as non-clinical and clinical studies are described in this reflection paper. In particular, the tumorigenicity of undifferentiated PSCs is mentioned in the sections on "Quality Considerations" and "Non-Clinical Considerations". In addition, information on the *in vivo* fate of ATMPs in clinical settings is included in the section on "Pharmacokinetics", which encourages the development and validation of new, non-invasive methods for tracking cells during clinical trials. On the assumption that ATMPs become part of the patient's body, unlike conventional drugs and medical devices, EU regulations focus on follow-up and risk management to determine the efficacy of ATMPs and their associated adverse effects. Therefore, the applicant

is required to provide details about follow-up and post-marketing surveillance, in addition to risk management plan. The "Guideline on safety and efficacy follow-up and risk management of advanced therapy medicinal products" issued in the EMA provides details for the post-marketing follow-up and risk management of ATMPs (Table 1. #11) (EMA/CHMP, 2008b).

For ATMPs derived from human cells and tissues, it is necessary to comply with Directive 2004/23/EC (The European Parliament and the Council of the European Union, 2004) with respect to donors and processes such as cell preparation/processing, storage, and transfer. In addition, the guidelines on GMP for ATMPs were established to regulate the manufacturing and quality control specific to ATMPs in the EU (Table 1. #15) (European Commission, 2017). In accordance with the GMP, the WHO and ISO have also produced international guidance, the Technical Report Series 1044 - 56th report of the WHO Expert Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparation (World Health Organization, 2022a), and ISO/IEC 17025:2017 - General requirements for the competence of testing and calibration laboratories (International Organization for Standardization, 2017), respectively.

Japan

Product classification in Japan

Under The Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Products Including Pharmaceuticals and Medical Devices (Pharmaceuticals and Medical Devices Act, PMD Act), which regulates products intended for marketing, cell-processed products and products for gene therapy are collectively referred to as "regenerative medical products", which is a product type that is independent from that of drugs and medical devices. Products composed of living human or animal cells are classified as regenerative medical products in accordance with the presence or absence of cell processing and non-homologous use. Unlike in the US and the EU (and UK), the genetic modification of cells is considered to be a type of cell processing; therefore, genetically engineered cells for *ex vivo* gene therapy; for example, CAR T-cell products are classified as cell-processed products in Japan and not as products for gene therapy. PSC-derived products are also classified into cell-processed products. Under The Act for the Safety of Regenerative Medicine (RM Safety Act or ASRM), which is applied to regenerative/cellular therapies conducted as medical practice solely under the discretion of medical practitioners or as non-commercial clinical research, human or animal cells that are cultured or otherwise processed and are

not classified as regenerative medical products under the PMD Act are called "specified processed cells".

361

362

363

364

365

366

367

368

369

370

371

372

373

374

375

376

377

378

379

380

360

Commercial clinical trials and non-commercial clinical studies

As described above, in Japan, the law applicable to CTPs with manufacturing/marketing authorization or commercial clinical trials for the purpose of obtaining manufacturing/marketing authorization differs from that applicable to medical practices using specified processed cells (namely, CTPs without manufacturing/marketing authorization) solely at the discretion of the medical practitioners or to non-commercial clinical studies on specified processed cells. Commercial clinical trials are regulated by the PMD Act and must be conducted in compliance with the GCP. If an application for marketing authorization is submitted, it is reviewed by the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA) and the Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW). In contrast, medical practices using specified processed cells based solely on physicians' discretion and non-commercial clinical studies on specified processed cells are out of the scope of the PMD Act, and do not need to meet the data quality assurance-related requirements of the GCP. However, they must comply with the same ethics-related requirements as the GCP under the regulations of the RM Safety Act. Medical practices using specified processed cells have three classes in terms of the risk not conducting an appropriate safety assessment. Medical practices using PSC-derived specified processed cells are classified into "Class 1 Regenerative Medicine," which are deemed the most difficult to assess for safety. Although the MHLW may provide opinions about the plans for non-commercial clinical studies on PSC-derived specified processed cells under the RM Safety Act, the reviews are not conducted by the PMDA but by institutional committees called Specified Accredited Committees for Regenerative Medicine. The RM Safety Act also provides the standards for institutions and cell processing facilities to ensure the safety of regenerative medicine and cell therapy.

381

382

383

384

385

386

387

Manufacturing/marketing authorization in Japan

In the process of manufacturing/marketing authorization for regenerative medical products, there is a conditional and term-limited approval system that allows for early patients' access, in addition to the regular approval system. Based on the application data, PMDA and MHLW (not a pharmaceutical company) determine whether a term-limited approval system is applied to the regenerative medical product. In a case in which data about the efficacy, safety, and quality of CTPs are fully demonstrated, the CTPs can be approved via the regular

approval system. In the conditional and term-limited approval system, the MHLW may grant approval with necessary conditions that ensure its proper use and a term limit not exceeding seven years, if the following criteria are met: 1) The regenerative medical product pertaining to the application is not homogeneous; 2) The product is presumed to have the efficacy pertaining to the application; 3) The product is presumed to have value for use as a regenerative medical product because it does not have a significantly harmful effect in comparison with the efficacy, effectiveness or performance pertaining to the application. For regenerative medical products granted conditional and term-limited approval, it is necessary to plan and conduct a post-marketing study to verify the efficacy and safety and to re-submit the application to obtain official approval within seven years; this process differs from that of the regular approval system in Japan. Although any regenerative medical products granted conditional and term-limited approval are covered by public medical insurance, the data need to be evaluated for all patients using the product in question. It should be noted that it is impossible to conduct a randomized controlled study after marketing. Therefore, MHLW encourages that post-marketing data be consolidated in a nation-wide database called National Regenerative Medicine Database (NRMD), which was established by PMDA and has been operated by the Japanese Society for Regenerative Medicine (Okada et al., 2018), to be evaluated with the cooperation of relevant academic societies (MHLW/PFSB/ELD, 2017).

Guidelines for quality, safety, and efficacy evaluation

In Japan, various notifications have been issued on CTPs, and their general descriptions are similar to the guidelines used in the US and the EU. To make it easier for developers, the MHLW has issued five guideline documents that describe the basic technical requirements for ensuring the quality and safety of CTP for each type of starting cell. Three of the five documents specialize in PSC-derived CTPs (Table 1. #17–19) (MHLW/PFSB, 2012a-c; Hayakawa et al., 2015a-c). These three guidelines have a common basic content, although the allogeneic guidelines emphasize HLA typing and viral and bacterial infections associated with allogeneic PSCs. Understanding the genetic background of the donor is important when establishing allogeneic iPSC lines and may become much clearer when there is an understood hPSC-based product type. The difference between the guidelines for allogeneic iPSCs and ESCs is that, as ESCs are generated from the inner cell mass of a blastocyst, the guideline for ESCs describe ethical considerations, eligibility of the person or medical institution that collects the cells, and the validity of the method used to prepare fertilized embryos. It is also

necessary to understand the genetic background when establishing ESC lines, but this applies to male and female donors for producing *in vitro* fertilized embryos. Recently, for products whose clinical application or marketing are anticipated, evaluation guidelines have been issued as monographs based on the characteristics of the products, which are designed to encourage product developers and regulatory reviewers to share points to consider for discussions. (Table 1. #20, #21, #23, #25 and #27) (MHLW/PSB/ELD/OMDE, 2013; MHLW/PSB/ELD/OMDE, 2014; MHLW/PSEHB/MDED, 2016a; MHLW/PSEHB/MDED, 2021; MHLW/PSEHB/MDED, 2023).

As a ministerial ordinance on the standards for manufacturing and quality controls of regenerative medical products, the Good gene, Cellular, and Tissue-based products manufacturing Practice (GCTP) ordinance was issued (MHLW, 2014). The GCTP ordinance primarily considers structural facilities, manufacturing controls, and quality control. Quality risk management, verification, and product quality review have been stipulated in the GCTP, but not in the GMP. In general, validation is defined as an action of proving and documenting that any process, procedure or method actually and consistently leads to the expected results (World Health Organization, 2022). Validation is required for the manufacturing of pharmaceutical products; however, it is difficult to identify factors causing variations in cell preparation. In this case, the achievement of expected quality should be verified for each production batch by reviewing the written procedures, protocols, records, and reports, which be documented. This is called verification. In Japan, non-commercial clinical studies and medical practices conducted under the RM Safety Act also need to be compliant with the similar GCTP for the manufacturing and quality controls of specified processed cells.

A variety of biological materials can be used to manufacture regenerative medical products. In Japan, the Standards for Biological Raw Materials was established in 2003 (MHLW, 2018), which apply to biological raw materials derived from animals and human used for manufacturing of CTPs as well as to pharmaceutical products. With respect to the terminology used for materials employed in manufacturing in the EU, raw materials are considered to be the materials used during the manufacture of the active substance (e.g. culture media, growth factors) and they are not intended to form part of the active substance for ATMP (The European Parliament and the Council of the European Union, 2001b). The materials forming an integral part of the active substances are considered to be "starting materials". The positioning of a starting material varies depending on the nature of the product. In the United State Pharmacopeia, raw materials are defined as all

materials used in the manufacture of cell and gene therapy products (such as cells, tissues, matrices, media, and buffers), whereas ancillary materials are a subset of raw materials that come in contact with the cell or tissue product, but they are not intended to be part of the final product. Therefore, the terminology used to describe materials for CTP manufacturing is confusing because of the inconsistent classification, naming, and labeling of intended use between regions (Solomon et al., 2016). Biological manufacturing-related materials are considered potential hazards (risk factors) in the following two cases: 1) when biological manufacturing-related materials are present or remain in the final product in a significant amount that may cause undesirable health problems in patients and 2) when there is a possibility (including a theoretical possibility) that biological manufacturing-related materials may be contaminated with viruses or prions that may cause undesirable health problems in patients administered the final products. On the other hand, products that are already approved as pharmaceuticals or additives listed in Japanese official standards such as the Japanese Pharmacopoeia and the Standards for Biological Raw Materials, and fractionated plasma products derived from domestic blood donors and their equivalents are generally not considered hazards and are not subject to evaluation unless the approved dosage is exceeded. The Standards for Biological Raw Materials require a great deal of information, including donor screening, viral safety test results, and donor traceability, which are linked to issues with infectious agents. However, in many cases, manufacturers of raw materials are often unable to provide full information about their quality because some raw materials are used only for research purposes. In addition, the appropriate information may not have been gathered for existing batches, or it is too difficult and costly to establish and the raw material manufacturer has no commercial inducement. For example, their main income may be derived from supplying their product for other purposes, such as research or food production; in this respect, hydrolysates used in culture media are the by-product of dairy-based foods. To improve such issues associated with biological raw materials, it may be beneficial to implement the following: 1) collaboration with the raw material producer to establish a type of "master drug file" for the material, 2) review the necessity for additional product or raw material testing regimes based on a description of the manufacturing process and raw materials, and their origins, and 3) conduct a site inspection of the raw material producer.

444

445

446

447

448

449

450

451

452

453

454

455

456

457

458

459

460

461

462

463

464

465

466

467

468

469

470

471

A case-by-case approach is required to develop CTPs, resulting in no uniform standards and many uncertainties. With this background, the PMDA has introduced the current approach to quality control, non-clinical safety evaluation, and points to consider in clinical studies (Table 1. #22) (MHLW/PSEHB/MDED,

2016b) based on its experience in face-to-face consultation and review concerning CTPs with characteristics that are significantly different from those of pharmaceuticals and medical devices.

Transformed cells and residual undifferentiated PSCs as product impurities are potential tumorigenic hazards specific for CTPs. A guideline has been issued that propose representative examples of testing methods for detecting undifferentiated PSCs and transformed cells intermingled with human CTPs as well as points to consider when selecting testing methods for evaluating the quality and safety of particular human CTPs (Table 1. #24) (MHLW/PSEHB/MDED, 2019). In this guidance document, it is noteworthy that the section of tumorigenicity-related tests for human ESC/iPSC-based products is separated into three parts, which depends on the purpose of testing for CTPs; 1) quality control of cell substrates, 2) quality control of intermediate/final products during manufacturing processes, and 3) non-clinical safety assessment of final products. On the other hand, another guidance document provides several points to consider for the tumorigenicity assessment of unlicensed PSC-derived processed cells in non-commercial clinical studies, which are regulated by the RM Safety Act (Table 1. #26) (MHLW/HPB/RDD, 2021). This document states that to provide patients with therapies using PSC-derived processed cells as safely and rapidly as possible, it is necessary to collect and accumulate scientific data in non-commercial clinical studies for future development of regenerative medicine and cell therapy; particularly those that accumulate data on the genomic instability of products and the technical issues associated with testing methods.

Global technical standardization and regulatory harmonization/convergence

Regulations for CTPs have not yet been harmonized. Discussions on standardization and regulatory harmonization/convergence are ongoing in various consortia involving members from industry, academia, and regulations [Fig. 1]. The following is an overview of the scope and efforts of representative consortia.

- Standardization of PSCs as raw materials for CTPs
- 496 The International Stem Cell Initiative

In the 2000s, human PSCs were new and their properties were not yet fully understood. In addition, the results reported by laboratories often differed. Recognizing these challenges, researchers organized the first meeting of the International Stem Cell Forum (ISCF; later renamed the International Stem Cell Foundation) in

Paris in 2003 (https://www.timeshighereducation.com/news/12-nations-unite-to-advance-stem-cellresearch/178156.article). Twenty-two countries participated in the Forum, including the US, the UK, France, Germany, and Japan, and proposed the launch of a project for collecting and comparing PSCs from around the world, with the aim of determining the common characteristics of human PSCs. Funded by the ISCF, the International Stem Cell Initiative (ISCI) was initiated in the autumn of 2003 with the goal of sharing knowledge about the characteristics of human PSCs and stimulating the development of their applications (Andrews et al., 2005). To date, the ISCI has compared the expression of undifferentiated and differentiated markers in the undifferentiated state and in the embryoid state of a number of human PSC lines (ISCI-1) (International Stem Cell Initiative, 2007), examined their profile of genomic variation by long-term in vitro culture (ISCI-2) (International Stem Cell Initiative Consortium, 2010; Närvä, et al., 2010), and evaluated the performances of methods to measure pluripotency and differentiation potential of human PSCs (ISCI-3) (International Stem Cell Initiative, 2018). In addition, the ISCI Steering Committee has recently published a collective perspective on the current understanding of the genetic and epigenetic variations that occur in human PSCs (Andrews, et al., 2022).

514

515

516

517

518

519

520

521

522

523

500

501

502

503

504

505

506

507

508

509

510

511

512

513

The International Stem Cell Banking Initiative

Based on the results of the ISCI-1 activities, the International Stem Cell Banking Initiative (ISCBI, www.iscbi.org) was launched in 2007, which consists of researchers from stem cell banks from 28 countries around the world, including the US, France, Germany, Japan, and others, with the UK Stem Cell Bank as its core. The ISCBI supports the international technical standardization of PSCs through discussions on cell line procurement, cell banking systems, optimization of storage methods, advanced aseptic processing, and quality control systems, including virus testing (International Stem Cell Banking Initiative). Reports and results from ISCBI activities have been published in papers and other media (International Stem Cell Banking Initiative, 2009; Crook *et al.*, 2010; Andrews *et al.*, 2015; Stacey & Healy 2021; Kim *et al.*, 2022).

524

525

526

527

Pluripotent Stem Cell Standards Initiative Task Force on the International Society for Stem Cell Research

The International Society for Stem Cell Research (ISSCR) is a non-profit stem cell research society that holds a forum for sharing information on PSCs in collaboration with stem cell societies in various countries. The

Pluripotent Stem Cell Standards Initiative Task Force of the ISSCR summarizes information on the quality of PSCs that is recommended when submitting papers to scientific journals, based on the evaluation of cell line characteristics. The project has drafted a guidance document for basic and genomic characterization of PSCs, identifying undifferentiated stem cells, assaying pluripotency, and stem cell-based model systems, which will be finalized and published in the first half of 2023 (International Society for Stem Cell Research).

The Global Alliance for iPSC Therapies

The Global Alliance for iPSC Therapies (GAiT) is an international consortium of interested partners some of which are resource centers that facilitates the therapeutic use of immunogenetically matched and clinical-grade iPSCs for the benefit of patients worldwide. The scope of GAiT is to achieve a consensus on donor selection, screening criteria, manufacturing, and quality parameters, and to gain agreement on the quality standards with regulators. In addition, GAiT is involved in the development of an external quality assurance scheme for iPSC lines intended for clinical use (Sullivan *et al.*, 2020).

Human Pluripotent Stem Cell Registry

The Human Pluripotent Stem Cell Registry (hPSCreg) is an international resource that registers and collects the standard properties of hPSC lines (Mah et al., 2020). The hPSCreg platform was established to provide a database for clinical studies involving PSC-derived products (Kobold et al., 2020); the database acts a regulatory tool of the EC and ensures that all iPSC lines used in EC-funded research are ethically sourced and available for public research.

ISO TC276 Working Group 2

The ISO establishes international definitions, standards, and guidelines. TCs has been established for discussing a variety of items in the ISO. Regenerative medicine is discussed in TC276: Biotechnology, which is divided into five working groups (WG1: Terminology, WG2: Biobanking, WG3: Analytical Methods, WG4: Bioprocessing, and WG5: Data Processing and Integration). Other relevant TCs include ISO/TC 150/SC 7 – tissue-engineered medical products, which discusses the standardization of methods for evaluating the efficacy of regenerative medicine products in combination with scaffolds; ISO/TC 194/SC 1 – tissue product safety,

which discusses biological evaluation methods for the safety of medical materials and devices; and ISO/TC 198/WG9 – aseptic processing, which discusses the processes of aseptic manipulation for regenerative medicine products.

ISO/TC 276/WG2 discusses standardizations related to biobanks and bioresources, including human cells, animal cells, plants and seeds, and bacteria. Standards of PSC stocks used in research are pursued in WG2 and these were recently published as ISO 24603:2022 (International Organization for Standardization, 2022a).

One of the future goals of WG2 is to standardize PSC stocks for clinical use.

563

564

565

566

567

568

569

570

571

572

573

574

575

576

577

578

579

580

581

582

583

562

556

557

558

559

560

561

Standardization of technologies for CTPs

ISO: TC276 WG1/WG3/WG4

Working groups 1, 3, and 4 in ISO TC276 are related to technologies for CTPs. In WG1, terminology is defined for use as a common language among countries in relation to trade. In WG3, analytical methods for measurements related to cells and nucleic acids are standardized. Discussions have been held on available indicators for accurately evaluating equipment and cell counting methods that are difficult for SI-traceable measurement, as well as the requirements and measurement techniques used to identify cells. The documents already published include the following: "ISO 23033:2021 Biotechnology — Analytical methods — general requirements and considerations for the testing and characterization of cellular therapeutic products," which describes the general approach used to determine methods for evaluating the quality of cell therapy products and considerations for determining the checklist quality of CTPs (International Organization for Standardization, 2021a), and "ISO 20391-1:2018 Biotechnology – cell counting –Part 1: general guidance on cell counting methods," which describes cell counting methods (International Organization for Standardization, 2018). WG4 standardizes bioprocessing, and this is particularly relevant for regenerative medicine. This WG has worked on the standardization of raw materials, transportation, equipment, and stabilization of cell manufacturing, and the following documents have been published: ISO 21973:2020 Biotechnology – general requirements for the transportation of cells for therapeutic use; ISO/TS 23565:2021 Biotechnology – bioprocessing – general requirements and considerations for equipment systems used in the manufacturing of cells for therapeutic use; ISO 20399:2022 Biotechnology — Ancillary materials present during the production of cellular therapeutic products and gene therapy products (International Organization

for Standardization, 2020;2021b;2022b)

In addition, documents associated with 18 other topics are currently being developed in ISO 276 (International Organization for Standardization). For example, "ISO/WD 18162 Biotechnology – Biobanking – Requirements for human neural stem cells derived from pluripotent stem cells," which is the standard for biobanking of iPSC-derived hNSCs used for research and development in the life science field, but not for *in vivo* human use, clinical use, or therapeutic purposes, and "ISO/CD 8472-1 Biotechnology – Data interoperability for stem cell data – Part 1: Framework" and "ISO/AWI 8472-2 Biotechnology – Data interoperability for stem cell data – Part 2: Key characteristics of stem cell data" which are standards that provide a framework for data interoperability of stem cells that are being developed.

The Standards Coordinating Body for gene, cell and regenerative medicines and cell-based drug discovery

The Standards Coordinating Body for gene, cell and regenerative medicines and cell-based drug discovery

(SCB) is a non-profit organization, which was established in the US at an initiative of the Alliance for Regenerative Medicine (ARM) and other regenerative medicine stakeholders and industry to promote standardization in the nascent regenerative medicine industry. The long-term goal of the SCB is to support efficient and effective product development and review by assisting in the development of standards available for regulatory review and improving the cost, time, and resources for product development and approval (Standards Coordinating Body). The SCB provides coordination to promote the development of standards for regenerative medicine manufacture, and it continues to participate in ISO TC276 discussions, as well as FDA (CBER) and NIST.

Global regulatory harmonization/convergence

International Council for Harmonization of Technical Requirements for Pharmaceuticals for Human Use

The objectives of ICH are: 1) to ensure that patients have timely and continuous access to new pharmaceutical products; 2) to avoid unnecessary duplication of clinical studies in humans; 3) to ensure efficient development, registration, and manufacturing of safe, effective, and high-quality pharmaceutical products; and 4) to promote public health by facilitating international harmonization of technical requirements that help reduce animal testing without compromising safety and efficacy. The ICH guidelines cover all aspects of pharmaceutical

products, including ICH Q (1–14) for quality, ICH S (1–12) for non-clinical (safety), ICH E (1–20) for clinical (efficacy), and ICH M (1–14) for multidisciplinary evaluation. Of these guidelines, Q5A, Q5D, Q5E, Q6B, and S6, while CTPs are not officially within their scopes, are those that provide very useful information about CTP development and manufacturing. However, it is difficult to uniformly apply them to CTPs, as in the case with conventional medicines. At the 12th Summit of Heads of Medicines Regulatory Agencies in 2017, recognizing the need to implement regulations that appropriately reflect the characteristics of regenerative medicine products and their international harmonization, an agreement was made to promote international regulatory harmonization for regenerative medicine products by utilizing existing international frameworks (WHO, ICH, etc.). However, no global regulatory guidelines have been established for the use of CTPs to date.

World Health Organization

The World Health Organization (WHO) is an organization that was established to help countries cooperate with each other to promote and protect the health of all people and has a role in the standardization of biologicals via its Expert Committee on Biological Standardization (ECBS). The WHO ECBS has currently progressed beyond well-established biologicals to cell-based medicines. With the aim of explaining WHO's current thinking on the regulation of cellular and gene therapy products, promoting convergence, and encouraging member states to strengthen their regulatory systems for the regulation of cellular and gene therapy products, WHO recently adopted the "WHO approach towards the development of a global regulatory framework for cell and gene therapy products" (World Health Organization, 2022b). This document is not intended to be a comprehensive overview of the regulatory requirements for cellular and gene therapy products or the different regulatory frameworks that currently exist in different jurisdictions. The purpose of this document is to outline some of the basic principles that are important for appropriate regulatory oversight for different types of cellular and gene therapy products. In the future, WHO will develop more comprehensive written guidance on specific topics relevant to the regulation of cellular and gene therapy products, as needed.

Other platforms

The International Alliance for Biological Standardization

The International Alliance for Biological Standardization (IABS) was founded in 1955 to improve the quality

and regulation of biological products from human and animal origin in association with the WHO, manufacturers, and regulatory bodies. The IABS consists of members in over 50 countries (International Alliance for Biological Standardization), and meetings have taken place in 2014, 2016, 2018, and 2020. Notably, the meeting in 2018 meeting was focused on the manufacture of human pluripotent stem cell-based products (Abbot *et al.*, 2018). The IABS collaborated with the WHO to publish a white paper on scientific considerations when evaluating cell therapy products (Petricciani *et al.*, 2017).

The Cell Therapy-Tracking, Circulation, & Safety Committee, and the Health and Environmental Sciences
Institute

The Health and Environmental Sciences Institute (HESI) functions as a global platform for industry, academia, and government to engage in scientific discussions on methods that evaluate the quality and safety. Methods to evaluate the tumorigenicity of CTPs and analyze their biodistribution have been studied by the Cell Therapy-TRAcking, Circulation, & Safety (CT-TRACS) Committee. In Japan, the Japan Agency for Medical Research and Development (AMED) has been supporting a public-private partnership initiative for the multisite evaluation study on analytical methods for non-clinical safety assessment of human-derived regenerative medical products (MEASURE), which aims to validate methods for assessing the tumorigenicity of CTPs. The data from the MEASURE project are shared with HESI CT-TRACS members to discuss the validity and points to consider for the test methods. Their cooperation is expected to be helpful for the international standardization and regulatory harmonization/convergence of test methods for CTPs in the future (Sato et al., 2019; Kamiyama et al., 2021; Watanabe et al., 2021).

Conclusion

In this paper, we introduce regulations related to PSC-derived CTPs, mainly those of the US, EU, and Japan, and the efforts made to standardize various regulatory platforms (Fig. 1 and Table 2). In summary, PSC-derived CTPs are currently evaluated using the general approach applied to CTPs. In the US, although the FDA's Advisory Committee has provided points to consider for preclinical safety testing and patient monitoring for ESC-derived CTPs, no official guidelines have been issued and thus far, CTPs derived from stem cells are reviewed within the framework of 351 HCT/Ps. Conversely, in the EU and especially in Japan, guidelines for

CTPs derived from stem cells have been specifically issued, addressing tumorigenicity, one of the concerns with PSC-derived CTPs. Refer to hESC guidelines available for the development of CTPs in the UK, the UK Stem Cell Bank was established in 2003 to facilitate the sharing and use of quality controlled human stem cell lines by clinical and research communities. UK documentation on the use of hESCs was published by the "Steering Committee for the UK Stem Cell Bank and the Use of Human Embryonic Stem Cells", which provides guidance and assistance on best practice to those working with stem cell lines (UK Stem Cell Bank steering committee, 2010).

668

669

670

671

672

673

674

675

676

677

678

679

680

681

682

683

684

685

686

687

688

689

690

691

692

693

694

695

As described above, tumor formation of residual tumorigenic cells is a concern for the clinical application of PSC-derived products. However, the threshold levels for residual tumorigenic cells, including undifferentiated hiPSC, in tumor formation attributed to CTPs are ill-defined. As the properties of CTPs and the performance of testing methods determine the threshold, the possibility of tumor formation from a single tumorigenic cell cannot be completely excluded. In practice, a 50% Tumor Producing Dose (TPD₅₀) from positive control iPSCs was reported as 132 and 631 cells under the condition that is suitable for iPSC survival using in vivo testing with severely immunodeficient NOG mice (Kanemura et al., 2014; Yasuda et al., 2018). Therefore, specifications for residual tumorigenic cells in CTPs should be defined as being "less than the detection limit using the testing method" unless justified otherwise. In vivo testing would also be required to evaluate the tumorigenicity of transplanted CTPs in the microenvironment, especially for PSC-derived products and other types of CTPs with limited clinical experience. In such a case, the selection of animal models and species requires scientific justification. The use of genetically immunodeficient animals and humanized animals is recommended in the US and EU to monitor tumor formation over the long-term (Table 1. #5 and #12) (FDA/CBER, 2013; EMA/CAT, 2011). In Japan, the use of severely immunodeficient NOG mice and NSG mice is preferred to that of nude mice, with respect to the easy engraftment of xenogeneic cells (Table 1. #24) (MHLW/PSEHB/MDED, 2019). Also, several in vitro tests have shown to be comparable to in vivo tests using such severely immunodeficient mice at least in terms of the detection limit for tumorigenic cellular impurities in intermediate or final products. The FDA Modernization Act 2.0 was finally approved in the US, and this aims to improve the process involved in approving drugs and commits to significantly reducing the use of animals in laboratory testing (FDA Modernization Act 2.0, 2022). Therefore, clinical trial leaders will use animal trial alternatives instead of traditional animal modeling for drug development in nonclinical studies. In the EU, the

document "Guideline on the principles of regulatory acceptance of 3Rs (replacement, reduction, refinement) testing approaches" has already been issued by the EMA (EMA/CHMP/CVMP, 2012). In this context, as critical quality attributes of PSC-derived CTPs associated with *in vivo* tumor formation are also gradually revealed, *in vitro* testing would be more useful and reasonable for tumorigenicity evaluation, as this would reduce the number of animals used in *in vivo* tumorigenicity testing in the future.

696

697

698

699

700

701

702

703

704

705

706

707

708

709

710

711

712

713

714

715

716

717

718

719

In the regulations of the three (or four including UK) ICH founding states, the risk-based approach as a regulatory principle is more emphasized for CTP than for other drugs. Each country or region has developed its own expedited approval process for CTPs that differs from that for conventional pharmaceuticals. Some of these systems allow patients early access to CTPs when safety is assured, and putative efficacy is confirmed. Although they require continuous evaluation, such as post-marketing surveillance, these programs can address the needs of patients with diseases for which no other treatments are available and promote product development. Various consortia have recently discussed the move toward standardization of CTPs regulation in accordance with their respective scopes. Indeed, the US is focusing on standardization as a national policy, so the importance of standardization is expected to increase in the future. Standardization would be beneficial for both CTP development and regulation, which would promote their clinical application. Patients would have early access to CTPs if standardization resolved issues related to drug lag. The ICH is responsible for the harmonization of pharmaceutical regulations, but it has not yet actively worked towards obtaining regulatory harmonization/convergence of CTPs. Hopefully, a consensus on regulations related to CTPs, including PSCderived products, will be formed through the ICH in the future. As the final products of PSC-derived CTPs are diverse, we suggest that the commonalities and differences between the quality properties of products should be defined, and this will require a flexible approach to issues demonstrated by scientific findings. It is necessary to establish a system for sharing data and their accompanying interpretations and perceptions on a global scale as data related to PSC-derived CTPs are accumulated.

Acknowledgments

This study was supported by the Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW) under the project for promoting the acquisition of international standards for innovative medical devices and regenerative medical products and the MHLW Grants-in-Aid for Scientific Research 22KC5002, and by the Japan Agency for Medical Research and Development under Grant Number JP21bk0304001, JP22bk0104157, JP22bk0104158, JP22bk0104159, and JP22mk0101230.

Author contributions

Y.S. and A.U. provided conception and obtained funding for this paper; T.H. surveyed the updates of regulations and consortia related to CTPs and wrote the first draft in collaboration with S.Y. All authors reviewed the manuscript and approved its final version.

Declarations of interests

The authors declare no competing interests.

References

736

735

- The Act for the Safety of Regenerative Medicine, 2013. (Act No.85, 2013). [in Japanese]
- https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=80ab3649&dataType=0&pageNo=1.

739

- 740 The Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Products Including Pharmaceuticals and Medical
- 741 Devices, 2013. [Act No. 145, 1960. (latest version: Act No. 50, 2015)]. [in Japanese]
- https://www.japaneselawtranslation.go.jp/ja/laws/view/3213.

743

- Abbot, S., Agbanyo, F., Ahlfors, J.E., Baghbaderani, B.A., Bartido, S., Bharti, K., Burke, C., Carlsson, B.,
- Cavagnaro, J., Creasey, A., et al., 2018. Report of the international conference on manufacturing and testing of
- pluripotent stem cells. Biologicals. 56, 67–83. doi: 10.1016/j.biologicals.2018.08.004.

747

- Alliance for Regenerative Medicine, 2020. Recommendations for the use of hospital exemption.
- 749 http://alliancerm.org/wp-content/uploads/2020/10/ARM-position-on-HE-final-Oct-2020.pdf.

750

- Andrews, P.W., Baker, D., Benvinisty, N., Miranda, B., Bruce, K., Brüstle, O., Choi, M., Choi, Y.M., Crook,
- J.M., de Sousa, P.A., et al., 2015. Points to consider in the development of seed stocks of pluripotent stem
- 753 cells for clinical applications: International Stem Cell Banking Initiative (ISCBI). Regen. Med. 10
- 754 Supplement, 1–44. <u>10.2217/rme.14.93</u>.

755

- Andrews, P.W., Barbaric, I., Benvenisty. N., Draper, J.S., Ludwig, T., Merkle, F.T., Sato, Y., Spits, C., Stacey,
- G.N., Wang, H., Pera, M.F., 2022. The consequences of recurrent genetic and epigenetic variants in human
- 758 pluripotent stem cells. Cell Stem Cell. 29, 1624–1636. doi: 10.1016/j.stem.2022.11.006.

- Andrews, P.W., Benvenisty, N., McKay, R., Pera, M.F., Rossant. J., Semb, H., Stacey, G.N. Steering
- 761 Committee of the International Stem Cell Initiative, 2005. The International Stem Cell Initiative: toward
- benchmarks for human embryonic stem cell research. Nat Biotechnol. 23, 795–797. doi: 10.1038/nbt0705-

763 795. 764 Cell and Gene Therapy Catapult, 2021. Cell and Gene Therapy Catapult Guidance on the development and 765 766 marketing of ATMPs in the UK and EU at this position post-BREXIT (updated on 26 January, 2022). 767 https://cgt.ams3.cdn.digitaloceanspaces.com/CGT-Catapult-Guidance-for-ATMP 26.01.22.pdf. 768 769 Centre for Advanced Medical Products, 2019. Guide: Investigational medicinal product dossier for ATMP. https://atmpsweden.se/wp-content/uploads/2019/05/Guide-for-IMPD-1.0.pdf. 770 771 772 Code of Federal Regulation under Title 21, 2023. (last updated on 28 Mar, 2023) 773 https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfcfr/cfrsearch.cfm. 774 775 Crook, J.M., Hei, D., Stacey, G., 2010. The International Stem Cell Banking Initiative (ISCBI): raising 776 standards to bank on. In Vitro Cell Dev Biol Anim. 46, 169–172. doi: 10.1007/s11626-010-9301-7. 777 778 Cuende, N., Ciccocioppo, R., Forte, M., Galipeau, J., Ikonomou, L., Levine, B.L., Srivastava, A., Zettler, P.J., 779 2022. Patient access to and ethical considerations of the application of the European Union hospital exemption 780 rule for advanced therapy medicinal products. Cytotherapy 24, 686–690. doi: 10.1016/j.jcyt.2022.03.007. 781 782 EMA/CAT, 2011. Reflection paper on stem cell-based medicinal products (EMA/CAT/571134/2009). 783 https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/reflection-paper-stem-cell-based-medicinal-784 products en.pdf. 785 786 EMA/CAT, 2020. EMA warns against using unproven cell-based therapies (EMA/CAT/94295/2020). 787 https://www.ema.europa.eu/en/documents/public-statement/ema-warns-against-using-unproven-cell-based-788 therapies en.pdf. (Last accessed on April 3, 2023) 789

EMA/CAT/CPWP, 2013. Guideline on the risk-based approach according to annex I, part IV of Directive

791	2001/836/EC applied to advanced therapy medicinal products (EMA/CAT/CPWP/686637/2011).
792	https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/guideline-risk-based-approach-according-
793	annex-i-part-iv-directive-2001/83/ec-applied-advanced-therapy-medicinal-products_en.pdf.
794	
795	EMA/CHMP, 2008a. Guideline on human cell-based medicinal products (EMEA/CHMP/410869/2006).
796	https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/guideline-human-cell-based-medicinal-
797	products_en.pdf.
798	
799	EMA/CHMP, 2008b. Guideline on safety and efficacy follow-up and risk management of advanced therapy
800	medicinal products (EMEA/149995/2008). https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-
801	guideline/guideline-safety-efficacy-follow-risk-management-advanced-therapy-medicinal-products_en.pdf.
802	
803	EMA/CHMP, 2015. Reflection paper on a proposal to enhance early dialogue to facilitate accelerated
804	assessment of priority medicines (PRIME) Draft (EMA/CHMP/57760/2015).
805	https://www.ema.europa.eu/en/documents/regulatory-procedural-guideline/draft-reflection-paper-proposal-
806	enhance-early-dialogue-facilitate-accelerated-assessment-priority_en.pdf.
807	
808	EMA/CHMP/CVMP, 2016. Guideline on the principles of regulatory acceptance of 3Rs (replacement,
809	reduction, refinement) testing approaches (EMA/CHMP/CVMP/JEG-3Rs/450091/2012).
810	https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/guideline-principles-regulatory-acceptance-3rs-
811	replacement-reduction-refinement-testing-approaches_en.pdf.
812	
813	European Association for Bioindustries, 2020. EU ATMP Hospital Exemption. https://www.europabio.org/wp-patients
814	$\underline{content/uploads/2021/01/2020_10_H_PP_Application-of-the-ATMP-Hospital-Exemption-in-the-EU.pdf}.$
815	
816	European Commission, 2017. Guidelines on Good Manufacturing Practice specific to Advanced Therapy
817	Medicinal Products [C(2017) 7694 final]. https://health.ec.europa.eu/system/files/2017-
818	11/2017 11 22 guidelines gmp for atmps 0.pdf.

819 820 European Commission, 2019. Guideline on Good Clinical Practice specific to Advanced Therapy Medicinal Products [C(2019) 7140 final]. https://health.ec.europa.eu/system/files/2019-10/atmp_guidelines_en_0.pdf. 821 822 823 European Medicines Agency, 2014. Scientific recommendation on classification of advanced therapy medicinal products Article 17 – Regulation (EC) No 1394/2007 (EMA/75786/2014). 824 825 826 European Medicines Agency, 2022. Regulatory harmonisation of clinical trials in the EU: Clinical Trials 827 Regulation to enter into application and new Clinical Trials Information System to be launched. https://www.ema.europa.eu/en/news/regulatory-harmonisation-clinical-trials-eu-clinical-trials-regulation-828 829 enter-application-new. 830 831 European Medicines Agency (a). Human regulatory: Advanced therapy medicinal products: Overview. 832 https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory/overview/advanced-therapy-medicinal-products-overview. 833 834 European Medicines Agency (b). Human regulatory: Clinical Trials Regulation. 835 https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory/research-development/clinical-trials/clinical-trials-836 regulation. 837 838 European Medicines Agency (c). Human regulatory: PRIME: Priority medicines. 839 https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory/research-development/prime-priority-medicines. 840 841 The European Parliament and the Council of the European Union, 2001a. Directive 2001/20/EC of the 842 European Parliament and of the Council of 4 April 2001 on the approximation of the laws, regulations and 843 administrative provisions of the Member States relating to the implementation of good clinical practice in the conduct of clinical trials on medicinal products for human use. https://www.eortc.be/services/doc/clinical-eu-844 845 directive-04-april-01.pdf.

847	The European Parliament and the Council of the European Union, 2001b. Directive 2001/83/EC of the
848	European Parliament and of The Council of 6 November 2001 on the Community code relating to medicinal
849	products for human use. https://eur-
850	lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2001:311:0067:0128:en:PDF.
851	
852	The European Parliament and the Council of the European Union, 2004. Directive 2004/23/EC of the
853	European Parliament and of The Council of 31 March 2004 on setting standards of quality and safety for the
854	donation, procurement, testing, processing, preservation, storage and distribution of human tissues and cells.
855	https://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2004:102:0048:0058:en:PDF.
856	
857	The European Parliament and the Council of the European Union, 2007. REGULATION (EC) No 1394/2007
858	of the European Parliament and of The Council of 13 November 2007 on advanced therapy medicinal
859	products and amending Directive 2001/83/EC and Regulation (EC) No 726/2004. https://eur-
860	<u>lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2007:324:0121:0137:en:PDF</u> (Last accessed on April 3,
861	2023)
862	
863	The European Parliament and the Council of the European Union, 2014. REGULATION (EU) No 536/2014
864	of the European Parliament and of the Council of 16 April 2014 on clinical trials on medicinal products for
865	human use, and repealing Directive 2001/20/EC. https://eur-lex.europa.eu/legal-
866	content/EN/TXT/PDF/?uri=CELEX:32014R0536 (Last accessed on April 3, 2023)
867	
868	FDA Cellular, Tissue, and Gene Therapies Advisory Committee, 2008. Briefing Document for CTGTAC
869	Meeting #45: Cellular therapies derived from human embryonic stem cells: considerations for preclinical
870	safety testing and patient monitoring. https://wayback.archive-
871	it.org/7993/20170405032759/https://www.fda.gov/ohrms/dockets/ac/08/briefing/2008-0471B1_1.pdf.
872	
873	FDA Modernization Act 2.0, 2022. https://www.govinfo.gov/content/pkg/BILLS-117s5002es/pdf/BILLS-
874	117s5002es.pdf.

875	
876	FDA/CBER, 1997. Proposed approach to regulation of cellular and tissue-based products (docket number
877	97N-0068). https://www.fda.gov/media/70704/download.
878	
879	FDA/CBER, 2007. Eligibility determination for donors of human cells, tissues, and cellular and tissue-based
880	products (docket number: 2004D-0193). https://www.fda.gov/media/73072/download .
881	
882	FDA/CBER, 2011. Potency tests for cellular and gene therapy products (docket number FDA-2008-D-0520).
883	https://www.fda.gov/media/79856/download.
884	
885	FDA/CBER, 2013. Preclinical assessment of investigational cellular and gene therapy products (docket
886	number FDA-2012-D-1038). https://www.fda.gov/media/87564/download.
887	
888	FDA/CBER, 2015. Considerations for the design of early-phase clinical trials of cellular and gene therapy
889	products (docket Number FDA-2013-D-0576). https://www.fda.gov/media/106369/download .
890	
891	FDA/CBER, 2022a. Regulation of human cells, tissues, and cellular and tissue-based products (HCT/Ps) –
892	Small entity compliance guide (docket number: FDA-2022-D-0563).
893	https://www.fda.gov/media/70689/download.
894	
895	FDA/CBER, 2022b. Voluntary Consensus Standards Recognition Program for Regenerative Medicine
896	Therapies (docket number FDA-2022-D-0745). https://www.fda.gov/media/159237/download .
897	
898	FDA/CBER/CDRH/OCP, 2020. Regulatory considerations for human cells, tissues, and cellular and tissue-
899	based products: Minimal manipulation and homologous use (docket number FDA-2017-D-6146).
900	https://www.fda.gov/media/109176/download.
901	
902	Federal Food, Drug, and Cosmetic Act (United States Code, Title 21), 1938. https://www.fda.gov/regulatory-

903 information/laws-enforced-fda/federal-food-drug-and-cosmetic-act-fdc-act. 904 Food and Drug Administration Modernization Act of 1997, 1997. 905 906 https://www.govinfo.gov/content/pkg/PLAW-105publ115/pdf/PLAW-105publ115.pdf. 907 908 Hayakawa, T., Aoi, T., Umezawa, A., Ozawa, K., Sato, Y., Sawa, Y., Matsuyama, A., Yamanaka, S., Yamato, 909 M., 2015a. A study on ensuring the quality and safety of pharmaceuticals and medical devices derived from 910 processing of allogeneic human induced pluripotent stem(-Like) cells. Regen. Ther. 2, 95–108. 911 10.1016/j.reth.2015.06.004. 912 Hayakawa, T., Aoi, T., Umezawa, A., Ozawa, K., Sato, Y., Sawa, Y., Matsuyama, A., Yamanaka, S., Yamato, 913 914 M., 2015b. A study on ensuring the quality and safety of pharmaceuticals and medical devices derived from 915 processing of autologous human induced pluripotent stem(-like) cells. Regen. Ther. 2, 81–94. 916 10.1016/j.reth.2015.06.002. 917 918 Hayakawa, T., Aoi, T., Umezawa, A., Ozawa, K., Sato, Y., Sawa, Y., Matsuyama, A., Yamanaka, S., Yamato, 919 M., 2015c. A study on ensuring the quality and safety of pharmaceuticals and medical devices derived from 920 the processing of human embryonic stem cells. Regen. Ther. 2, 109–122. 10.1016/j.reth.2015.06.001. 921 922 International Alliance for Biological Standardization. Homepage. https://www.iabs.org/. 923 924 International Organization for Standardization. Standards by ISO/TC 276. 925 https://www.iso.org/committee/4514241/x/catalogue/p/0/u/1/w/0/d/0. 926 927 International Organization for Standardization, 2017. ISO/IEC 17025:2017 - General requirements for the competence of testing and calibration laboratories. https://www.iso.org/standard/66912.html. 928 929 930 International Organization for Standardization, 2018. ISO 20391-1:2018 Biotechnology — Cell counting —

931	Part 1: General guidance on cell counting methods. https://www.iso.org/standard/68879.html .
932	
933	International Organization for Standardization, 2020. ISO 21973:2020 Biotechnology — General
934	requirements for transportation of cells for therapeutic use. https://www.iso.org/standard/72326.html .
935	
936	International Organization for Standardization, 2021a. ISO 23033:2021 Biotechnology — Analytical methods
937	— General requirements and considerations for the testing and characterization of cellular therapeutic
938	products. https://www.iso.org/standard/74367.html .
939	
940	International Organization for Standardization, 2021b. ISO/TS 23565:2021 Biotechnology — Bioprocessing
941	— General requirements and considerations for equipment systems used in the manufacturing of cells for
942	therapeutic use. https://www.iso.org/standard/76053.html .
943	
944	International Organization for Standardization, 2022a. ISO 20399:2022 Biotechnology — Ancillary materials
945	present during the production of cellular therapeutic products and gene therapy products.
946	https://www.iso.org/standard/79399.html. (Last accessed on April 3, 2023)
947	
948	International Organization for Standardization, 2022b. ISO 24603:2022 Biotechnology — Biobanking —
949	Requirements for human and mouse pluripotent stem cells. https://www.iso.org/standard/79046.html .
950	
951	International Society for stem cell research. The ISSCR launches standards initiative for pluripotent stem cell
952	research. https://www.isscr.org/isscr-news/the-isscr-launches-standards-initiative-for-pluripotent-stem-cell-
953	research.
954	
955	International Stem Cell Banking Initiative. Homepage. https://www.iscbi.org/home .
956	
957	International Stem Cell Banking Initiative, 2009. Consensus guidance for banking and supply of human
958	embryonic stem cell lines for research purposes. Stem Cell Rev. Rep. Stem cell rev Rep. 5, 301–314.

959 <u>10.1007/s12015-009-9085-x</u>.960

International Stem Cell Initiative, Adewumi, O., Aflatoonian, B, Ahrlund-Richter L, Amit, M., Andrews, P.W.,

Beighton, G., Bello, P.A., Benvenisty, N., Berry, L.S., et al., 2007. Characterization of human embryonic stem

cell lines by the International Stem Cell Initiative. Nat Biotechnol. 25, 803–816. doi: 10.1038/nbt1318.

964

965

966

963

International Stem Cell Initiative, 2018. Assessment of established techniques to determine developmental and

malignant potential of human pluripotent stem cells. Nat Commun. 9, 1925. doi: 10.1038/s41467-018-04011-

967 3.

968

969

970

971

International Stem Cell Initiative Consortium, Akopian, V., Andrews, P.W., Beil, S., Benvenisty, N., Brehm, J.,

Christie, M., Ford, A., Fox, V., Gokhale, P.J., et al., 2010. Comparison of defined culture systems for feeder

cell free propagation of human embryonic stem cells. In Vitro Cell Dev Biol Anim. 46, 247–258. doi:

972 10.1007/s11626-010-9297-z.

973

974 Kamiyama, Y., Naritomi, Y., Moriya, Y., Yamamoto, S., Kitahashi, T., Maekawa, T., Yahata, M., Hanada, T.,

Uchiyama, A., Noumaru, A., et al., 2021. Biodistribution studies for cell therapy products: Current status and

issues. Regen. Ther. 18, 202–216. 10.1016/j.reth.2021.06.005.

977

978

979

980

981

975

976

Kanemura, H., Go, M.J., Shikamura, M., Nishishita, N., Sakai, N., Kamao, H., Mandai, M., Morinaga, C.,

Takahashi, M., Kawamata, S., 2014. Tumorigenicity studies of induced pluripotent stem cell (iPSC)-derived

retinal pigment epithelium (RPE) for the treatment of age-related macular degeneration. PLoS One. 9:e85336.

doi: 10.1371/journal.pone.0085336.

982

983

984

Kim, J.H., Kawase, E., Bharti, K., Karnieli, O., Arakawa, Y., Stacey, G., 2022. Perspectives on the cost of

goods for hPSC banks for manufacture of cell therapies. NPJ. Regen. Med. 7:54. doi: 10.1038/s41536-022-

985 00242-7.

987 Kobold, S., Guhr, A., Mah, N., Bultjer, N., Seltmann, S., Seiler, Wulczyn, A.E.M., Stacey, G., Jie, H., Liu, W., Löser, P., Kurtz, A. A Manually Curated Database on Clinical Studies Involving Cell Products Derived from 988 989 Human Pluripotent Stem Cells., 2020. Stem Cell Reports. 15:546–555. doi: 10.1016/j.stemcr.2020.06.014. 990 991 Mahalatchimy, A. and Faulkner, A. Access to regenerative medicine in the NHS: Regulation and reimbursement. https://www.eurostemcell.org/regenerative-medicine-special-report/access-to-regenerative-992 993 medicine/full-article. 994 995 Mah, N., Seltmann, S., Aran, B., Steeg, R., Dewender, J., Bultjer, N., Veiga, A., Stacey, G.N., Kurtz, A., 2020. 996 Access to stem cell data and registration of pluripotent cell lines: The Human Pluripotent Stem Cell Registry 997 (hPSCreg). Stem Cell Res. 47:101887. doi: 10.1016/j.scr.2020.101887. 998 999 Medicines and Healthcare products Regulatory Agency, 2014. Guidance. The supply of unlicensed medicinal 1000 products ('specials'). MHRA Guidance Note 14. 1001 https://assets.publishing.service.gov.uk/government/uploads/system/uploads/attachment data/file/373505/The 1002 supply of unlicensed medicinal products specials .pdf. (Last accessed on April 3, 2023) 1003 MHLW., 2014. Good gene, Cellular and Tissue-based products manufacturing Practice, MHLW ordinance 1004 No.93. [in Japanese] https://elaws.e-1005 gov.go.jp/document?lawid=426M60000100093 20210801 503M60000100015. 1006 1007 1008 MHLW, 2018. Standards for biological raw materials, [MHLW Notification No.210, 2003. (latest version: MHLW Notification No. 37 of 2018)] [in Japanese] https://www.pmda.go.jp/files/000223393.pdf. 1009 1010 1011 MHLW/HPB/RDD, 2021. Points for certified special committees for regenerative medicine to consider when 1012 evaluating tumorigenicity assessment in provision plans of regenerative medicine using human pluripotent stem cells, HPB/RDD Notification No. 0309-1. [in Japanese] https://www.cira-1013 1014 foundation.or.jp/assets/file/Shinsa point.pdf.

1015 1016 MHLW/PFSB, 2012a. Guidelines on ensuring the quality and safety of pharmaceuticals and medical devices derived from the processing of allogeneic human iPS(-like) cells, PFSB/MHLW Notifications No. 0907-5. [in 1017 Japanese] [An English translation by the drafting members is available in Hayakawa, T., et al. (2015a).] 1018 1019 https://www.pmda.go.jp/files/000205403.pdf. 1020 1021 MHLW/PFSB, 2012b. Guidelines on ensuring the quality and safety of pharmaceuticals and medical devices 1022 derived from the processing of autologous human iPS(-like) cells, PFSB/MHLW Notifications No. 0907-4. [in 1023 Japanese] [An English translation by the drafting members is available in Hayakawa, T., et al. (2015b).] 1024 https://www.pmda.go.jp/files/000205402.pdf. 1025 1026 MHLW/PFSB, 2012c. Guidelines on ensuring the quality and safety of pharmaceuticals and medical devices 1027 derived from the processing of allogeneic human ES cells, PFSB/MHLW Notifications No. 0907-6. [in 1028 Japanese] [An English translation by the drafting members is available in Hayakawa, T., et al. (2015c).] 1029 https://www.pmda.go.jp/files/000205404.pdf. 1030 1031 MHLW/PFSB/ELD, 2017. Request for participation and cooperation in the patient registration system with 1032 regenerative medical product (MHLW/PFSB/ELD Notification No. 0928-1, Annex). [in Japanese] 1033 https://www.pmda.go.jp/files/000220154.pdf. 1034 1035 MHLW/PFSB/ELD/OMDE, 2013. Evaluation guidelines for autologous iPS cell-derived retinal pigment 1036 epithelial cells (PFSB/ELD/OMDE Notification No. 0529-1, Attachment 1). [in Japanese] 1037 https://www.pmda.go.jp/files/000161654.pdf. 1038 1039 MHLW/PFSB/ELD/OMDE, 2014. Evaluation guidelines for allogeneic iPS cell-derived retinal pigment 1040 epithelial cells (PFSB/ELD/OMDE Notification No. 0912-2, Attachment 1). [in Japanese] 1041 https://www.pmda.go.jp/files/000161722.pdf.

1043	MHLW/PSEHB/MDED, 2016a. Evaluation guidelines for articular cartilage regeneration using allogeneic iPS
1044	(like) cell-processed products. (PSEHB/MDED Notification No. 0630-1, Attachment 2). [in Japanese]
1045	https://www.pmda.go.jp/files/000212996.pdf.
1046	
1047	MHLW/PSEHB/MDED, 2016b. The technical guidance for quality, non-clinical and clinical studies of
1048	regenerative medical products (human cell-processed products), PSEHB/MDED Administrative Notice No.
1049	0614043. [in Japanese] https://www.pmda.go.jp/files/000212850.pdf.
1050	
1051	MHLW/PSEHB/MDED, 2019. Points to consider regarding tests to detect undifferentiated pluripotent stem
1052	cells/transformed cells, tumorigenicity tests, and genomic stability evaluation for human cell-based
1053	therapeutic products, PSEHB/MDED Notifications No. 0627-1. [in Japanese]
1054	https://www.mhlw.go.jp/hourei/doc/tsuchi/T190705I0010.pdf.
1055	
1056	MHLW/PSEHB/MDED, 2021. Evaluation guidelines for the treatment of (traumatic) subacute spinal cord
1057	injury using human (allogeneic) iPS (like) cell-processed products. (PSEHB/MDED Notification No. 0226-1).
1058	[in Japanese] https://www.pmda.go.jp/files/000239626.pdf.
1059	
1060	MHLW/PSEHB/MDED, 2023. Evaluation guidelines for the treatment of ischemia cardiomyopathy using
1061	human (allogeneic) iPS cell-derived cardiomyocyte cell-sheet. (PSEHB/MDED Notification No. 0331-15). [in
1062	Japanese] https://www.pmda.go.jp/files/000239626.pdf.
1063	
1064	Närvä, E., Autio, R., Rahkonen, N., Kong, L., Harrison, N., Kitsberg, D., Borghese, L., Itskovitz-Eldor, J.,
1065	Rasool, O., Dvorak, P., et al., 2010. High-resolution DNA analysis of human embryonic stem cell lines reveals
1066	culture-induced copy number changes and loss of heterozygosity. Nat Biotechnol. 28, 371–377. doi:
1067	10.1038/nbt.1615.
1068	
1069	Okada, K., Sato, Y., Sugiyama, D., Sawa, Y., 2018. Establishment of the National Consortium for
1070	Regenerative Medicine and National Regenerative Medicine Database in Japan. Clin Ther. 40, 1076–1083.

- 1071 doi: 10.1016/j.clinthera.2018.05.008. 1072 Petricciani, J., Hayakawa, T., Stacey, G., Trouvin, J.H., Knezevic, I., 2017. Scientific considerations for the 1073 regulatory evaluation of cell therapy products. Biologicals. 50, 20–26. doi: 10.1016/j.biologicals.2017.08.011. 1074 1075 Sato, Y., Bando, H., Di Piazza, M., Gowing, G., Herberts, C., Jackman, S., Leoni, G., Libertini, S., 1076 1077 MacLachlan, T., McBlane, J.W., et al., 2019. Tumorigenicity assessment of cell therapy products: The need 1078 for global consensus and points to consider. Cytotherapy. 21, 1095–1111. 10.1016/j.jcyt.2019.10.001. 1079 1080 Solomon, J., Csontos, L., Clarke, D., Bonyhadi, M., Zylberberg, C., McNiece, I., Kurtzberg, J., Bell, R., 1081 Deans, R., 2016. Current perspectives on the use of ancillary materials for the manufacture of cellular 1082 therapies. Cytotherapy. 18, 1–12. doi: 10.1016/j.jcyt.2015.09.010. 1083 1084 Stacey, G.N., Healy, L., 2021. The International Stem Cell Banking Initiative (ISCBI). Stem Cell Res. 53, 1085 102265. doi: 10.1016/j.scr.2021.102265. 1086 1087 Standards Coordinating Body. The Standards Coordinating Body for Regenerative Medicine. https://www.standardscoordinatingbody.org/. 1088 1089 Sullivan, S., Ginty, P., McMahon, S., May, M., Solomon, S.L., Kurtz, A., Stacey, G.N., Bennaceur Griscelli, 1090 1091 A., Li, R.A., Barry, J., et al., 2020. The Global Alliance for iPSC Therapies (GAiT). Stem Cell Res. 49, 1092 102036. doi: 10.1016/j.scr.2020.102036. 1093 UK Stem Cell Bank steering committee, 2010. Code of Practice for the use of Human Stem Cell Lines. 1094 1095 https://www.nibsc.org/asset.ashx?assetid=f757b815-45e9-442f-807e-5364ec7f8e08.
- Watanabe, T., Yasuda, S., Kusakawa, S., Kuroda, T., Futamura, M., Ogawa, M., Mochizuki, H., Kikkawa, E.,
 Furukawa, H., Nagaoka, M., *et al.*, 2021. Multisite studies for validation and improvement of a highly

1099	efficient culture assay for detection of undifferentiated human pluripotent stem cells intermingled in cell
1100	therapy products. Cytotherapy. 23, 176–183. <u>10.1016/j.jcyt.2020.07.009</u> .
1101	
1102	World Health Organization, 2022a. Technical Report Series 1044 - 56 th report of the WHO Expert Committee
1103	on Specifications for Pharmaceutical Preparation. https://www.who.int/publications/i/item/9789240063822 .
1104	
1105	World Health Organization, 2022b. WHO approach towards the development of a global regulatory
1106	framework for cell and gene therapy products (WHO/BS/2022.2424) https://cdn.who.int/media/docs/default-
1107	source/biologicals/bs2424_cgtp-document-for-2nd-public-consultation.pdf?sfvrsn=11a0c885_1.
1108	
1109	Yasuda, S., Kusakawa, S., Kuroda, T., Miura, T., Tano, K., Takada, N., Matsuyama, S., Matsuyama, A., Nasu,
1110	M., Umezawa, A., et al., 2018. Tumorigenicity-associated characteristics of human iPS cell lines. PLoS One.
1111	13, e0205022. doi: 10.1371/journal.pone.0205022.
1112	
1113	Yoneda, T., Choi, B.H., Gupta, P.K., Ho, C.Y., Tsui, Y.P., Wang, L.M., Fujiwara, Y., Karasawa, H., Moriya, Y.,
1114	Bando, K., et al., 2021. Non-clinical assessment of cell therapy products: The perspective from five Asian
1115	countries/regions based on regulatory guidelines and the underpinning rationales. Cytotherapy. 23, 874–885.
1116	10.1016/j.jcyt.2021.04.007.
1117	
1118	21st Century Cures Act (Public Law 114-255). https://www.congress.gov/114/plaws/publ255/PLAW-
1119	114publ255.pdf. (Last accessed on April 3, 2023)
1120	
1121	The Public Health Service Act (42 U.S.C. 262), 1944.
1122	https://uscode.house.gov/view.xhtml?req=(title:42%20section:262%20edition:prelim).
1123	

1125 Figure legend 1126 1127 Figure 1 Platforms for discussions on international regulatory harmonization/convergence and technical standardization of cell-based therapeutic products 1128 1129 Representative platforms/consortia related to international regulatory harmonization/convergence and technical standardization of pluripotent stem cell-based therapeutic products are shown (open, no discussion on 1130 1131 international harmonization and standardization; filled, discussion on international harmonization and 1132 standardization). 1133 Industry: ISO, International Organization for Standardization; ASTMi, American Society for Testing and 1134 Materials International; BSI, British Standards Institution; SCB, Standards Coordinating Body for 1135 Cellular/Gene and Regenerative Therapies. 1136 Academia: ISCT, International Society for Cell & Gene Therapy; ISSCR, International Society for Stem Cell 1137 Research; GAiT, Global Alliance for iPSC Therapies; ISCI, International Stem Cell Initiative; ISCBI, 1138 International Stem Cell Banking Initiative; ISCF, International Stem Cell Forum/Foundation; DIA, Drug 1139 Information Association; CASSS, California Separation Science Society. 1140 Regulatory: FDA, Food and Drug Administration; EMA, European Medicines Agency; PMDA, 1141 Pharmaceuticals and Medical Devices Agency; MHLW, Ministry of Health, Labour and Welfare; ICH, 1142 International Council for Harmonization of Technical Requirements for Pharmaceuticals for Human Use; IPRP, 1143 International Pharmaceutical Regulators Programme; WHO, World Health Organization. 1144 Others: HESI CT-TRACS, Committee for Cell Therapy-Tracking, Circulation & Safety, Health and 1145 Environmental Sciences Institute; IABS, International Alliance for Biological Standardization; DIA, Drug 1146 Information Association; CASSS, California Separation Science Society; RAPS, Regulatory Affairs

Professional Society; PDA, Parenteral Drug Association.

1147

Table 1 Regulatory guidelines related to cell-based therapeutic products

Agency	Guidelines	Relevant laws and regulations
FDA	1. Proposed approach to regulation of cellular and tissue-based products (docket number 97N-0068). 2. Eligibility determination for donors of human cells, tissues, and cellular and tissue-based products (docket number 2004D-0193). 3. Potency tests for cellular and gene therapy products (docket number FDA-2008-D-0520). 4. CTGTAC. Cellular therapies derived from human embryonic stem cells: considerations for preclinical safety testing and patient monitoring. Meeting # 45 (briefing document, not guidance for industry). 5. Preclinical assessment of investigational cellular and gene therapy products (docket number FDA-2012-D-1038). 6. Considerations for the design of early-phase clinical trials of cellular and gene therapy products (docket Number FDA-2013-D-0576). 7. Regulatory considerations for human cells, tissues, and cellular and tissue-based products: Minimal manipulation and homologous use (docket number FDA-2017-D-6146). 8. Regulation of human cells, tissues, and cellular and tissue-based products (HCT/Ps) – Small entity compliance guide (docket number: FDA-2022-D-0563) 9. Voluntary consensus standards recognition program for regenerative medicine therapies (docket number: FDA-2022-D-0745)	 a. Federal Food, Drug, and Cosmetic Act b. Public Health Service Act c. 21st Century Cures Act (Public Law 114-255) d. Code of Federal Regulations Title 21 (21CFR) Part 1271
ЕМА	 Guideline on human cell-based medicinal products (EMEA/CHMP/410869/2006). Guideline on safety and efficacy follow-up and risk management of advanced therapy medicinal products (EMEA/149995/2008). Reflection paper on stem cell-based medicinal products (EMA/CAT/571134/2009). Guideline on the risk-based approach according to annex I, part IV of Directive 2001/83/EC applied to Advanced Therapy Medicinal Products (EMA/CAT/CPWP/686637/2011). Reflection paper on a proposal to enhance early dialogue to facilitate accelerated assessment of priority medicines (PRIME) Draft (EMA/CHMP/57760/2015). Guidelines on Good Manufacturing Practice specific to Advanced Therapy Medicinal Products [C(2017) 7694 final]. Guideline on Good Clinical Practice specific to Advanced Therapy Medicinal Products [C(2019) 7140 final]. 	d. REGULATION (EC) No 1394/2007 on Advanced Therapy Medicinal Products e. Directive 2009/120/EC
MHLW	 Guidelines on ensuring the quality and safety of pharmaceuticals and medical devices derived from the processing of autologous human iPS(-like) cells. (Notifications No. 0907-4, PFSB) (2012). Guidelines on ensuring the quality and safety of pharmaceuticals and medical devices derived from the processing of allogeneic human iPS(-like) cells. (Notifications No. 0907-5, PFSB) (2012). Guidelines on ensuring the quality and safety of pharmaceuticals and medical devices derived from the processing of allogeneic human ES cells. (Notifications No. 0907-6, PFSB) (2012). Evaluation guidelines for autologous iPS cell-derived retinal pigment epithelial cells. (Notification No. 0529-1, Attachment 1, PFSB/ELD/OMDE) (2013) Evaluation guidelines for allogeneic iPS cell-derived retinal pigment epithelial cells. (Notification No. 0912-2, Attachment 1, PFSB/ELD/OMDE) (2014) Technical guidance for quality, non-clinical and clinical studies of regenerative medicine products (human cell-processed products). (PSEHB/MDED Administrative Notice No. 0614043) (2016) Evaluation guidelines for articular cartilage regeneration using allogeneic iPS (like) cell-processed products. (Notification No. 0630-1, Attachment 2, PSEHB/MDED) (2016) Points to consider regarding tests to detect undifferentiated pluripotent stem cells/transformed cells, tumorigenicity tests, and genomic stability evaluation for human cell-pased therapeutic products. (Notification No. 0627-1, PSEHB/MDED) (2019) Evaluation guidelines for the treatment of (traumatic) subacute spinal cord injury using human (allogeneic) iPS (like) cell-processed products. (Notification No. 0226-1, PSEHB/MDED) (2021) Points for certified special committees for regenerative medicine to consider when evaluating tumorigenicity assessment in provision plans of regenerative medicine using human pluripotent stem cells. (Notifications No. 0309-1, HPB/RDD) (2021). <	f. Pharmaceuticals and Medical Devices Act g. Act on the Safety of Regenerative Medicine

Bold: Document with specific descriptions about pluripotent stem cell-derived products

11501151

Table 2. Regulation of cell-based therapeutic products in the United States, the European Union

[& the United Kingdom], and Japan

	US	EU [UK]	Japan
Classification of PSC-derived CTPs	351 HCT/P	Advanced Therapy Medicinal Product (ATMP)	Cell-Processed Product
Product Type	Biologics or Medical Devices	Medicinal Products	Regenerative Medical Products
Regulatory Authority	FDA	EMA (MHRA in UK)	MHLW and PMDA
Compliance with GCP in Clinical Trials	Essential	Essential	Essential in commercial clinical trials
Good Practice(s) for Quality and Manufacturing Controls	cGMP (for biologics) or QSR (for medical devices)	GMP for ATMPs	GCTP
Conditional Marketing Authorization with Putative Efficacy	RMAT / HDE	Hospital Exemption (Article 28 of Regulation 1394/2007/EC)	Conditional and Term- limited Approval
Use of Unlicensed Products	Federal regulations prohibit manufacturers from introducing unapproved 351 HCT/Ps into interstate commerce.	Specials (Article 5 (1) of Directive 2001/83/EC)	Specified Processed Cells under the RM Safety Act

Hirai T et al. Fig. 1

