

筋萎縮性側索硬化症（ALS） 再生医療等製品の治験のご案内

募集期間：2027年1月まで（予定）

治験製品について

患者さんご自身から採取した骨髄液中の間葉系幹細胞を分離し、
患者さんご自身の血清（血液の成分）を用いて培養して本治験製品を作ります。

参加していただける方の主な条件

- ・18歳以上、75歳以下の方
- ・ALSの発症から2年以内の方
- ・努力肺活量が80%以上の方
- ・治験製品の投与のため1週間の入院が可能な方
（3か月に1回、最大4回、点滴投与）
- ・その他、治験の基準を満たす日本人の方



※上記は参加条件の一部であり、これらに該当していてもこの治験に参加できない場合がございます。

※心エコー、CT、MRI、胃カメラ、大腸カメラなどの画像検査や血液検査などを受けて頂く必要がございます。

※末梢血と骨髄液の採取のため、短期入院いただく場合がございます。

お問い合わせ先

NHO 高崎総合医療センター

治験責任医師：平柳 公利

連絡先：027-322-5901

治験窓口：治験管理室

本治験にご興味のある方は窓口までお気軽にお問合せください。

