

● 既存治療に抵抗性の新生血管型加齢黄斑変性患者

治験内容	標準治療(VEGF 阻害療法や光線力学的療法)に抵抗を示す網膜色素上皮欠損または疲弊に関連した病態の症例を対象に、再生医療等製品であるヒト(同種)皮下脂肪組織由来間葉系幹細胞シートを移植したときの安全性及び有効性を探索的に確認します。
募集対象	<p>● 参加して頂ける方</p> <ul style="list-style-type: none">・少なくとも一眼が新生血管型加齢黄斑変性と診断された 18 歳以上 85 歳以下の方・治験対象となる眼の矯正視力が 0.05 以上、0.5 以下の方・治験対象となる眼で、標準治療後も滲出性変化の改善が悪い方、またはこの病気により視力の低下が進行している方、あるいは標準治療が明らかに無効と判断された方 <p>● 参加いただけない方</p> <ul style="list-style-type: none">・治験対象となる眼で、眼感染症を合併している方・治験対象とならない方の眼において、矯正視力が 0.1 以下の方・抗凝固薬又は抗血小板薬を治験前に中止できないと医師が判断した方 <p>その他、条件などの都合で参加できない場合があります。</p>
参加期間	同意取得日～移植後 104 週間又は中止日
募集期間	2026 年 3 月頃(予定)