

令和 8 年 1 月 15 日

会員各位

自家培養軟骨「ジャック」の適正使用指針改訂および保険収載について（周知依頼）

自家培養軟骨「ジャック」（製造販売元／株式会社ジャパン・ティッシュエンジニアリング）について、適応拡大を目的とした臨床試験の結果等を踏まえ、日整会移植・再生医療委員会を中心にワーキンググループ（以下 WG）を設置し厚労省・PMDA を含む協議を経て、適正使用指針の改訂および添付文書（第 10 版）の改訂が行われ、令和 8 年 1 月に正式に保険収載されました。

- ・ [ヒト（自己）軟骨由来組織の変形性膝関節症に対する適正使用指針](#)
- ・ [自家培養軟骨「ジャック」添付文書（第 10 版）](#)

改訂の要点は下記のとおりです。実施施設基準および実施医基準について変更はありません。

1. 【効能、効果または性能】において、従来の適応に関する除外規定の見直しに加え、「変形性膝関節症」への適応が追加された。
2. 軟骨欠損面積の要件が「 2 cm^2 以上」に変更された。

つきましては、関係部署・関係者への周知ならびに臨床現場での運用に反映いただきますようお願い申し上げます。

日本整形外科学会移植・再生医療委員会

担当理事 大槻 周平

委員長 井上 玄

自家培養軟骨ジャックの適正使用指針WG

リーダー 目良 恒

メンバー 赤木龍一郎、黒田 良祐

斎藤 充、原藤 健吾