

日医発第 437 号（技術）
令和 8 年 6 月 2 日

都道府県医師会担当理事 殿

公益社団法人日本医師会
常任理事 佐原 博之
（公印省略）

「臓器のあっせん業の許可等について」に係る質疑応答集」
の制定について

平素より本会会務にご協力を賜り厚く御礼申し上げます。

今般、「臓器のあっせん業の許可等について」（令和 7 年 9 月 25 日
付け健生発 0925 第 3 号）（※）に関する質疑応答集が取りまとめられ、
厚生労働省より本会に対し周知方依頼がありました。

つきましては、貴会におかれましても本件についてご了知いただきま
すとともに、貴会管内の関係各所へのご周知並びに適正な移植医療の推
進にご協力くださいますよう、よろしくお願い申し上げます。

※令和 7 年 9 月 30 日付け日医発第 1085 号（技術）

<添付>

○「臓器のあっせん業の許可等について」に係る質疑応答集」の制定
について

（R8.5.26 厚生労働省健康・生活衛生局難病対策課移植医療対策推進
室）

事 務 連 絡
令和 8 年 5 月 26 日

(別 記 1) 御中

厚生労働省健康・生活衛生局
難病対策課移植医療対策推進室

「臓器のあっせん業の許可等について」に係る質疑応答集」の制定について

臓器の移植に関する法律（平成 9 年法律第 104 号）第 12 条に規定する業として移植術に使用されるための臓器（死体から摘出されるもの又は摘出されたものに限る。）を提供すること又はその提供を受けることのあるものの許可に関する事項については、「臓器のあっせん業の許可等について」（令和 7 年 9 月 25 日付け健生発 0925 第 3 号。以下「許可通知」という。）において示しているところである。

今般、許可通知に関して、「臓器のあっせん業の許可等について」に係る質疑応答集」を別紙のとおり取りまとめたので、貴会員に対する周知及び適正な移植医療の実施を図られたい。

(別記1)

公益社団法人 日本医師会
公益社団法人 全国自治体病院協議会
公益社団法人 全日本病院協会
一般社団法人 日本病院会
一般社団法人 日本医療法人協会
公益社団法人 日本精神科病院協会
公益社団法人 日本眼科医会
一般社団法人 日本移植学会
一般社団法人 日本救急医学会
一般社団法人 日本臨床救急医学会
一般社団法人 日本救急看護学会
一般社団法人 日本集中治療医学会
一般社団法人 日本脳神経外科学会
日本臨床脳神経外科協会
公益社団法人 日本小児科学会
一般社団法人 日本外科学会
特定非営利活動法人 日本心臓血管外科学会
一般社団法人 日本胸部外科学会
特定非営利活動法人 日本呼吸器外科学会
一般社団法人 日本消化器外科学会
一般社団法人 日本内科学会
一般社団法人 日本循環器学会
一般社団法人 日本呼吸器学会
一般社団法人 日本肝臓学会
一般社団法人 日本腎臓学会
一般社団法人 日本糖尿病学会
一般社団法人 日本泌尿器科学会
一般社団法人 日本透析医学会
一般社団法人 日本臨床腎移植学会
一般社団法人 日本内分泌学会
一般財団法人 日本消化器病学会
日本角膜移植学会
公益財団法人 日本眼科学会
日本角膜学会
特定非営利活動法人 日本法医学会

「臓器のあっせん業の許可等について」に係る質疑応答集

令和8年5月26日 制定

略語一覧

- 臓器移植法
 - ：臓器の移植に関する法律（平成9年法律第104号）
- 臓器移植法施行規則
 - ：臓器の移植に関する法律施行規則（平成9年厚生省令第78号）
- ガイドライン
 - ：「臓器の移植に関する法律」の運用に関する指針（ガイドライン）（平成9年10月8日健医発第1329号）
- JOT
 - ：公益社団法人日本臓器移植ネットワーク
- 許可通知
 - ：「臓器のあっせん業の許可等について」（令和7年9月25日付健生発0925第3号厚生労働省健康・生活衛生局長通知）
- ドナー関連業務実施法人
 - ：「臓器のあっせん業の許可等について」（令和7年9月25日付健生発0925第3号厚生労働省健康・生活衛生局長通知）第1の4で定める「ドナー関連業務実施法人」
- マッチング関連業務実施法人
 - ：「臓器のあっせん業の許可等について」（令和7年9月25日付健生発0925第3号厚生労働省健康・生活衛生局長通知）第1の5で定める「マッチング関連業務実施法人」
- 実施要綱
 - ：「臓器移植対策事業実施要綱」（平成15年6月9日付健発第0609002号厚生労働省健康局長通知の別紙）
- 臓器移植コーディネーター
 - ：「臓器の移植に関する法律の運用に関する指針（ガイドライン）の制定について」（平成9年10月8日付健医発第1329号厚生省保健医療局長通知）の別紙の第6の2において定めている者
- 都道府県臓器移植コーディネーター
 - ：「都道府県臓器移植連絡調整者の設置について」（平成15年3月20日付健発第

0320002号厚生労働省健康局長通知)において定めている都道府県臓器移植連絡調整者

○認定ドナーコーディネーター

:「臓器の移植に関する法律の運用に関する指針(ガイドライン)の制定について」(平成9年10月8日付健医発第1329号厚生省保健医療局長通知)の別紙の第6の2(6)の「臓器提供に関する説明・同意取得等に係る認定を取得している臓器移植コーディネーター」

目次

1	ドナー関連業務実施法人の業務内容について	4
2	臓器のあっせん業に係る許可について	5
3	審査基準について	6

1 ドナー関連業務実施法人の業務内容について

問1 許可通知第1の一の2における「第三者性の確保」とは具体的に何か。

答 ガイドライン第6の2の(6)において、「説明等の場面に臓器あっせん機関の臓器移植コーディネーター等が立ち会うこと」としているため、そのことを指す。なお、立ち会う臓器移植コーディネーターは原則として、その臓器提供事例が発生した都道府県を管轄するJOT以外のドナー関連業務実施法人の臓器移植コーディネーター（都道府県臓器移植コーディネーターを含む。）となる。

ただし、JOT以外のドナー関連業務実施法人が管轄していない都道府県において臓器提供事例が発生した場合や、ドナー関連業務実施法人の臓器移植コーディネーターが何らかの事情で立会いができない場合等においては、JOTの臓器移植コーディネーター（都道府県臓器移植コーディネーターを含む。）が立ち会うこと。

問2 許可通知第1の一の4に関して、ドナーから眼球提供の同意も得られた場合、眼球を除く臓器のあっせん業の許可を受けているドナー関連業務実施法人はアイバンクに連絡する必要があるか。

答 然り。眼球を除く臓器のあっせん業の許可を受けているドナー関連業務実施法人は、ドナーから眼球提供の同意が得られた旨を管轄のアイバンクに連絡する必要がある。なお、迅速かつ適切に対応がなされるように、日頃から管轄のアイバンクと連携を図ることが望ましい。

問3 許可通知第1の一の6において、「臓器のあっせん手数料をレシピエントから直接徴収できるのはマッチング関連業務実施法人であること。」とあるが、ドナー関連業務実施法人は臓器のあっせんに要した費用は誰が負担するのか。

答 ドナー関連業務実施法人が臓器のあっせん業務を実施した際に発生した費用に関しては、国庫補助の対象となる経費を除き、マッチング関連業務実施法人が移植実施施設又は移植を希望する者から徴収した費用をマッチング関連業務実施法人から配分すること等により措置することとなる。詳細は臓器移植法第12条に基づく臓器のあっせん業の許可を受けた後に、個別に調整することになる。

2 臓器のあっせん業に係る許可について

問1 許可通知第1の二の3において、「必要に応じて臓器移植に関する有識者等から意見を得る」とあるが、「有識者等」とは誰か。

答 厚生労働省に設置された臓器移植分野や法律・会計等の専門家により構成される「臓器のあっせん業の許可に係る審査等に係る有識者会議」において、有識者等から意見を求めることとしている。また、必要に応じて申請のあった法人の代表者等を当該会議の参考人として招集し、ヒアリング等を実施する場合がある。

問2 許可通知第1の二の7において、「厚生労働大臣に報告すること。」とあるが、何を報告するのか。

答 今後、臓器移植法第12条第1項に基づく臓器のあっせん業の全部又は一部を実施しない旨及び同項に基づく臓器のあっせん業の許可書を返却する旨を、厚生労働大臣に報告されたい。

問3 許可通知第1の二の2及び7に関して、ドナー関連業務実施法人又はマッチング関連業務実施法人が、他の法人へドナー関連業務又はマッチング関連業務の事業譲渡を行う場合の具体的な手続は何か。

答 譲渡人は、業務の全部又は一部の実施を行わないこととする旨を、事業譲渡予定日の6ヶ月前までに厚生労働大臣に報告すること。ただし、やむを得ない事情により当該期間を確保することが困難な場合は、事業譲渡を行うことが判明次第、譲渡人はその旨を速やかに厚生労働大臣に報告すること。

譲受人は、速やかに臓器移植法第12条第1項の規定に基づく臓器のあっせん業の許可を申請すること。

問4 許可通知第1の三の1に「臓器あっせん機関に対し、1年に一度及び厚生労働大臣が必要と認めるときは、業務実施状況の報告を求めること。」とあるが、具体的には何を報告するのか。

答 報告を求める具体的な内容等に関しては、臓器移植法第12条に基づく臓器のあっせん業の許可を行った後に案内する。

問5 許可通知の別添1～5の書式例は必ず用いなければならないのか。

答 許可通知の別添1～5は書式例であるため、必ずしも当該書式を用いる必要はないが、当該書式例以外の様式により申請する場合でも、これらの内容を全て盛り込む必要があることに御留意いただきたい。

3 審査基準について

問1 許可通知の別添4の1の(2)で「ドナー関連業務実施法人にあっては、業務を行う都道府県が確認できること」とあるが、業務を行う都道府県は一つでもよいか。

答 ドナー関連業務実施法人の制度の効果が各地域に行き渡るよう、臓器のあっせん業を行う都道府県は複数であることが望ましいが、当面の間、一の都道府県であっても差し支えない。なお、地域間の均衡を図る観点から、業務を行う都道府県について調整する可能性があるため、臓器のあっせん業を行う都道府県については、事前に厚生労働省にも御相談いただきたい。

問2 許可通知の別添4の2の(2)で「臓器移植に関連する事業方針を助言する諮問委員会（移植医療の有識者や市民等で構成）を設置していること」とあるが、この「委員会」とは何か。

答 臓器提供施設との連携体制の整備、ドナー家族への支援体制その他適正かつ円滑な臓器移植が実施されるよう、医学的・倫理的・法的事項等について審議・議論するための会議体を想定している。なお、ここでいう「市民」とは、法律・会計の専門家やドナー家族等の患者・家族団体の構成員を指しており、設置する会議体の性質に応じて、これら以外の分野の有識者も構成員とすること。

また、当該諮問委員会については、原則1年に一度以上開催すること。

問3 許可通知の別添4の3の(2)で、「移植医療に関する知見を有する者（メディカルコンサルタント等）」、「コーディネーターの教育担当者」や「所管する地域の臓器提供施設開発担当者」とあるが、具体的に担当する業務の内容は何か。

答 それぞれ以下のとおりである。

- ・「移植医療に関する知見を有する者（メディカルコンサルタント等）」：臓器移植に係るドナーの状態及び当該ドナーの臓器の医学的評価を行う医師（メディカルコンサルタント）等をいう。
- ・「コーディネーターの教育担当者」：臓器移植コーディネーターとしての勤務経験を一定程度有する者であって、自組織におけるあっせん業務が円滑かつ適切に実施されるような統括的な役割を担うとともに、業務経験が浅い臓器移植コーディネーターに対して教育及び指導を行うことができる者をいう。
- ・「所管する地域の臓器提供施設開発担当者」：業務を行う都道府県内の臓器提供実施可能施設の医療従事者等に対し、臓器移植に関する制度等の普及啓発活動を行うとともに、臓器提供実施可能施設等の定期的な巡回を通じて、臓器提供時の協力が得られるよう働きかけを行い、併せて院内ドナーコーディネーターとの

連携強化や教育支援等を実施する者をいう。

問4 許可通知の別添4の3の(4)の研修は、その実施主体及び内容に定めがあるのか。

答 実施要綱において、JOT又はドナー関連業務実施法人の臓器移植コーディネーターが受講する必要がある研修を想定している。当面の間は、JOTにおいて実施する研修を受講いただくことを想定しているので、詳細については厚生労働省に問い合わせされたい。

問5 許可通知の別添4の5(5)の「少なくとも1年に一回、所管する地域の臓器提供施設に対して普及啓発事業もしくは教育研修事業を含む体系的な取り組みを実施すること。」というの具体的な想定している取組の内容は何か。

答 所管する地域の臓器移植関係者(都道府県行政、腎バンク、アイバンク、医療機関、民間団体、都道府県臓器移植コーディネーター等)が連携して行う地域における臓器提供体制の整備に関する研修会等を実施する(共催を含む。)ことをいう。

具体的には、実施要綱において定める都道府県支援事業において実施されている、臓器提供施設や各都道府県臓器移植コーディネーター向けの、実際の臓器提供事例を想定したシミュレーション研修や症例検討会を想定しているが、これ以外に独自の普及啓発事業や教育研修事業を行うことも差し支えない。

問6 許可通知の別添4の5の(6)において、「自法人が関与した臓器提供の業務に関して、透明性・蓋然性を評価する仕組みを導入していること。」とあるが、具体的にどういうことか。

答 組織全体として、自法人の臓器移植コーディネーター等が公平かつ適切に臓器のあっせん業務を行っていることを常に把握するとともに、記録を残し、後から検証可能とする仕組みを導入していることをいう。

例えば、チェックリスト等に基づき業務を標準化していることや、臓器のあっせんに係る業務を実施する際に可能な限り複数人で対応していること、リアルタイムで業務実施状況等を把握できるようなシステムを構築・活用していることが望ましいが、各臓器あっせん機関にて適切に対応されたい。

また、脳死下での臓器提供事例に関しては、厚生労働省に設置している「脳死下での臓器提供事例に係る検証会議」において、臓器提供者に対する救命治療の状況、臓器提供者に対する脳死とされうる状態の診断及び法的脳死判定の状況並びに臓器あっせん機関の行ったあっせん業務の状況について、妥当性等を確認するために事後の検証を行っている。(※)

このうち、臓器あっせん機関の行ったあっせん業務の状況については、JOTに設

置する「あっせん事例評価委員会」において、検証を実施することとしている。JOTが担当したあっせん事例に関しては一部検証対象外としているが、JOT以外のドナー関連業務実施法人が担当したあっせん事例は、当面の間、全例検証する予定であることから、事後検証に係る資料の作成や当該委員会における説明等に対応する必要がある。このため、JOTとも連携の上、当該事後検証に必要な事項を記録に残すようにしておくこと。

(※) 検証のスキームは次の①から③のとおりとする。

- ① 臓器提供者に対する救命治療の状況や、臓器提供者に対する脳死とされうる状態の診断及び法的脳死判定の状況に係る事後検証は、厚生労働省の「医学的検証作業グループ」において実施する。
- ② 臓器あっせん機関の行ったあっせん業務の状況に係る検証については、JOTに設置している「あっせん事例評価委員会」において実施する。
- ③ ①及び②双方の妥当性の検証は、厚生労働省の「脳死下での臓器提供事例に係る検証会議」において実施する。

問7 許可通知の別添4の5の(7)において、「法人の職員は職務上知り得るドナーの個人情報に関して、法に基づく秘密保持義務を有すること。」とあるが、具体的にどうということか。

答 臓器移植法第13条における秘密保持義務の規定を踏まえ、当該法人の定款や就業規則等の内部規程において、職員が職務上知り得たドナーの個人情報を適切に管理し、漏えい等を防止するための取扱いが明記されていることを指す。