ホウ素中性子捕捉療法(BNCT) 照射システム 開発ガイドライン2019 (手引き)

令和元年12月

経済産業省/国立研究開発法人日本医療研究開発機構

目次

1. 序3	文	1
1.1	概要	1
1.2	想定する利用者	1
2. 開卵	発の背景	1
2.1	原理と開発の経緯	
2.2	BNCT 用加速器型中性子照射装置の構成	2
2.3	適用範囲	2
3. 開多	発における留意事項	
3.1	- ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
3.2	開発および評価の論点	
3.2.	.1 投与線量および線量変動	6
3.2.	.2 中性子発生のモニタリング	7
3.2.	3 照射野外の被ばく	8
3.2.	.4 中性子特性に対する規定	. 11
3.2.	.5 治療計画装置	. 12
3.2.	.6 in vitro 試験	. 15
3.2.	.7 in vivo 試験	.16
4. 今後	<u> </u>	. 17
APPEND	DIX	.20
APPE	NDIX 1 関連する規格および基準	. 20
1.1	IAEA-TECDOC-1223 "Current status of neutron capture therapy" (May 2001)	. 20
1.2	構成するシステムに関連する規格/基準	. 23
1.3	粒子線治療装置に関する国際規格	. 25
1.4	IEC/TC 62/SC 62C (Equipment for radiotherapy, nuclear medicine and radiat	ior
dos	simetry)で公表の放射線治療、核医学、放射線計測関連国際規格	. 26
APPE	NDIX 2 関連通知	.30
APPE	NDIX 3 参考文献	.30

略語表

略語	用語	備考
BNCT	Boron neutron capture therapy	ホウ素中性子捕捉療法
BPA	L-4-boronophenylalanine	BNCT 用ホウ素薬剤の一つ
BSH	Disodium	BNCT 用ホウ素薬剤の一つ
	ortho-mercaptoundecahydrododecaborate	
СВЕ	Compound biological effectiveness	ホウ素化合物生物学的効果比
DTL	Drift tube linac	ドリフトチューブリニアック
¹⁸ F-BPA	[18F]-L-4-borono-2-fluorophenylalanine	フルオロボロノフェニルアラニ
		ン、FBPA ともいう
GEANT4	Geometry and tracking 4	モンテカルロ計算コードの一つ
ICP-AES	Inductively coupled plasma atomic	誘導結合高周波プラズマ発光分
	emission spectrometry	光分析
ICP-MS	Inductively coupled plasma mass	誘導結合高周波プラズマ質量分
	spectrometry	析
KERMA	Kinetic energy released in matter	カーマ
MCNP*	A general Monte Carlo n-particle transport	中性子、光子、電子またはそれ
	code	らを組み合わせた粒子輸送計算
		のためのモンテカルロコードの
		- つ
MCNPX*	Monte Carlo n-particle transport code	中性子、陽子、150MeV までの
	system for multiparticle	核反応ライブラリを備えた上記
	and high energy applications	MCNP の拡張版
PET	Positron emission tomography	陽電子放射断層撮影
PGA	Prompt gamma-ray analysis	即発 γ 線分析
PHITS	Particle and heavy ion transport code	モンテカルロ計算コードの一つ
	system	
PPM	Parts per million	百万分の 1(0.0001%)。SI 単位
		系でのホウ素濃度は μg/mL など
		で記載

QA/QC	Quality assurance / Quality control	品質保証、品質管理
RFQ	Radio frequency quadrupole	高周波4重極型
RBE	Relative biological effectiveness	生物学的効果比
SPECT	Single photon emission computed	単一光子放射断層撮影
	tomography	
TCD50	Tumor control 50 assay	TCD50 (50%腫瘍制御線量) 測定
アッセイ		
T/B 比**	Tumor / Blood ratio	腫瘍と血液中の薬剤濃度比
T/N 比**	Tumor / Normal tissue ratio	腫瘍と正常組織の薬剤集積比
N/B 比**	Normal tissue / Blood ratio	正常組織/血中の薬剤濃度比

^{*}MCNPと MCNPX は、現在 MCNP6 として統合されている。

^{**}ここではホウ素薬剤の濃度(集積)比を示す。

ホウ素中性子捕捉療法(BNCT)照射システム開発ガイドライン2019(手引き)

1. 序文

1.1 概要

本開発ガイドライン(手引き)は、ホウ素中性子捕捉療法(Boron Neutron Capture Therapy、以下 BNCT) 用加速器型中性子照射装置開発における背景、現状の技術的到達点、運用の制約と課題、開発の方向性などを、評価指針と対応付けながら述べたものである。ここでは、中性子照射装置とその関連品目、設備・施設の中でも、原子炉中性子源ではなく、加速器型中性子照射装置を用いた治療機器が対象であり、その設計から製造、運用に際して、製造業者が留意すべき事項を扱う。BNCTで併用されるホウ素薬剤は医療機器ではないことから、本ガイドラインの対象外とし、その取扱いに関しては、関連学会などから公表される指針などを参照することを推奨する。また、医療機器製造販売承認申請(以下、薬事申請)のための評価項目、試験方法については薬生機審発0523第2号(令和元年5月23日)「次世代医療機器評価指標の公表について」別紙5 ホウ素中性子捕捉療法用加速器型中性子照射装置システムに関する評価指標を参考にしていただきたい。薬事申請の個別の試験方法や試験結果の妥当性については、独立行政法人医薬品医療機器総合機構(PMDA)の対面助言などを通じて確認することを推奨する。

1.2 想定する利用者

この開発ガイドライン(手引き)で想定する読者は、BNCT 用加速器型中性子照射装置の製品化に従事する企業、大学などの技術者および研究者、意思決定を行う規制当局関係者、臨床研究を行う研究者と関係者、倫理審査委員会の委員と関係者、臨床ガイドラインなどを制定する関連学会の関係者である。放射線治療と放射線治療機器・設備、放射線医学と放射線物理学、放射線障害の防止に関する技術と諸法令、国際標準に関する知識を有していることを前提としているので、この開発ガイドライン(手引き)ではこれらに関する基礎知識の解説は省略している。BNCT の基礎に関しては、APPENDIX 3 参考文献をご参照いただきたい[1]-[3]。

2. 開発の背景

2.1 原理と開発の経緯

(1)原理

BNCT は、がん細胞に集積したホウ素 10 (10B) と熱中性子との核反応によって放出される 2 つの粒子:アルファ線とリチウム原子核 (7Li) によってがん細胞選択的にダメージを与える放射線治療である。この治療では、ホウ素薬剤をあらかじめ投与しておき、腫瘍にホウ素が集まったときに中性子線を照射する。ホウ素薬剤の取り込みが少ない正常細胞のダメージは少なく、ホウ素を多く取り込んだ腫瘍細胞内部で飛程が短いアルファ線とリチ

ウム原子核が腫瘍細胞を選択的に殺傷する。ホウ素薬剤の投与と、外部中性子照射を組み合わせることによって、正常組織を温存し、腫瘍のみを選択的に治療できる点が大きな特長である。

(2) BNCT 用原子炉の現状

治療に中性子を用いる BNCT は、これまで研究用原子炉を利用して臨床研究が実施されてきた。国内では、京都大学原子炉実験所(現 京都大学複合原子力科学研究所)の KUR をはじめ、日本原子力研究開発機構の JRR-3、JRR-2、JRR-4、武蔵工業大学(現・東京都市大学)の MulTR などに BNCT 用照射設備が付設され、悪性脳腫瘍や頭頸部がん、悪性黒色腫などに対して多くの臨床研究が実施されてきた[1]-[4]。特に 1990 年代には熱外中性子ビーム(定義は IAEA-TECDOC-1223 参照)を発生できる照射設備が KUR と JRR-4 に整備され、さらに BPA の病巣部への集積を PET で事前診断できるようになるなどの技術的進展があった。これにより悪性脳腫瘍に対しては非開頭照射が可能となり、さらに頭頸部がんや体幹部のがんに対しても応用され、BNCT は飛躍的に進歩した。しかし原子炉型の治療では、治療装置としての原子炉を薬事申請することが困難であるため、臨床研究から一般臨床へ進展できないという困難さがあった。さらに 2011 年の東日本大震災により JRR-4 は廃炉となったため、2019 年現在、原子炉ベースの BNCT が可能な施設は、国内では KUR のみとなっている。

(3) BNCT 用加速器型中性子照射装置の利点

BNCT は原子炉を用いた臨床研究で一定の治療効果が実証されているにもかかわらず、原子炉型の治療では、原子炉自体の薬事承認申請ができないため、医療機器として普及させることが困難であった。この状況に対して、近年の加速器技術の進展により、病院にも併設可能な小型の加速器を使って BNCT に要求される大強度中性子を発生させることが可能となり、この加速器中性子源を用いて治療を行う加速器型 BNCT が現実的となってきた。この BNCT 用加速器型中性子照射装置は、

- ① 病院内に治療装置を設置して BNCT を院内で実施することができる
- ② 中性子発生装置を医療機器として薬事承認申請することができ、BNCT を臨床研究の 段階から先進医療および薬事承認申請の段階にステップアップすることができる
- ③ これにより難治性がん、再発がんに対する新しい治療選択肢を提供できる
- ④ 日本の BNCT 研究が世界をけん引していることから、諸外国に先駆けて BNCT 技術の 実用化・商用化を推進できる

などのメリットが期待できるため、日本の医療産業の発展に大きく貢献する可能性がある。 また、原則として1回照射で治療が完結する利点を活かし、国外のがん患者を日本のBNCT 施設に招いて治療を行うインバウンドの拡大も期待できる。

2.2 BNCT 用加速器型中性子照射装置の構成

現在、国内外で加速器を用いた新しい BNCT 用中性子源の開発研究が行われている。主な方式は、粒子線加速器を用いて平均電流:数 mA~数十 mA の荷電粒子(主に陽子)を数

MeV~30MeV 程度まで加速し、これをベリリウム、リチウム、又はタンタルなどの標的材に照射して二次的に中性子線を発生する方式である。ここで融点が比較的低いリチウム(約 180°C) を用いる場合は、固体リチウムではなく液体リチウムを用いる方式も研究されている。

BNCT 用に提案されている加速器の形式としては大別するとサイクロトロン方式と直線型加速器があり、さらに直線型加速器は、リニアック(RFQ 単独、もしくは、RFQ と DTL を組み合わせたもの)と静電型加速器が用いられている。静電型加速器は加速できるエネルギーが数 MeV である一方で、大電流(平均電流:数十 mA)を加速できるため、主に標的材にリチウムを用いて"2.5MeV 前後×大電流×リチウム"の方式の装置に採用されている。サイクロトロン方式は、小型で容易に大エネルギー(~数十 MeV)まで加速できる一方で、加速できる平均電流値が 2mA 程度までであることから、標的材にベリリウムを用いて、"高エネルギー×小電流×ベリリウム"の方式で中性子線を発生する装置に用いられている。リニアック方式は、リチウムもしくはベリリウムの両方に採用されており、大電流化が可能であるが、高エネルギー化する場合は、加速管が大きくなってしまう。これらの方式に加えて、標的材に照射する粒子として陽子ではなく重陽子(d)を加速してベリリウムに照射して中性子線を発生させる方式も研究されている。さらに中性子線を発生させる方式として(d,d)反応、(d,t) 反応の核融合反応を用いる方式も検討されている。表 1 は 2019 年 11 月時点の国内外で研究開発されている BNCT 用加速器型中性子照射装置(核融合反応は除く)を示す。

表1 国内外で研究開発されている BNCT 用加速器型中性子照射装置 (2019 年 11 月)

製造 メーカー	加速器 型式	標的材	荷電粒子、 発生中性子 エネルギー (MeV)	目標 電流値 (mA)	現状 電流値 (mA)	設置施設	薬事申請 状況
住友重機械工業	サイクロトロン	Ве	P: 30, N: < 28	1	1	南東北 BNCT 研究センター ¹⁾ 関西 BNCT 医療センター 京都大学複合原子力科学研究所 ¹⁾	承認申請中
CICS	線形加速器	固体 Li	P: 2.5, N: < 1	20	12	国立がん研究センター 江戸川病院 BNCT センター	治験開始
三菱重工機械システム(加速管)	線形加速器	Ве	P: 8, N: < 6	5	<2	筑波大学	非臨床試験 準備中
八神 製作所	静電加速器	固体 Li	P: 2.8, N: < 1	15	NA	名古屋大学	開発中
Budker Institute (ロシア) ²⁾	静電加速器	固体 Li	P:2.0, N: < 1	10	2	Budker Institute(ロシア) 厦門市内病院(中国)	開発中
Neutron Therapeutics Inc. (米国) ²⁾	静電加速器	固体 Li	P:2.6, N: < 1	30	30	ヘルシンキ大学病院 (フィンランド)	開発中

DawonMedax (韓国) ²⁾	線形加速器	Ве	P: 10, N: < 8	8	0.7	Gi Medical Center(韓国)	非臨床試験
SARAF (イスラエル) ²⁾	線形加速器	液体 Li	P<4, N: < 1	20 (?)	1-2	_	開発中
CNEA (アルゼンチン) ²⁾	静電加速器	Be ×P,× d	P: 1.4, N: < 6	30	<1	_	開発中
Legnaro INFN (イタリア) ²⁾	線形加速器	Ве	P<4, N: < 2	30	NA	_	開発中

¹⁾ 治験終了

2.3 適用範囲

BNCT 用加速器型中性子照射装置の国内外の開発動向を踏まえて、本ガイドラインの適用 範囲を表 2 に示す。

表 2 本ガイドラインで対象とする BNCT 用加速器型中性子照射装置の範囲

中性子源	加速器型 (原子炉は対象としない)
加速する粒子	荷電粒子(主に陽子。ただし陽子だけでなく重陽子を用いる研究も実
	施されており、これも範疇に入れる。また、核融合反応も対象に入れ
	る)
標的材	ベリリウム、リチウム (固体および液体)、タンタルなど重金属、重
	水素 (D)、三重水素 (T)
周辺装置	中性子照射装置関連機器(中性子線モニタなどの周辺装置は本検討の
	対象外)

3. 開発における留意事項

3.1 外照射型放射線治療装置との違い

BNCTでは、ホウ素薬剤の分布で決まるホウ素線量が支配的であることから、従来の放射線治療ほどの厳密な外部照射位置精度が不要と考えられている。しかし、1回照射であっても長時間の照射が必要となるため、患者の治療中の負担を可能な限り減らす配慮が必要となる。中性子線も粒子線の一種であることから、粒子線治療と BNCT の治療法や装置の特性を比較したものを表 3 に示す。また、3.2 以降では、有効性、安全性が評価済みの粒子線治療装置と比較して BNCT 装置固有の論点を抽出し、これらに対して委員の専門的見解を記載した。

²⁾ Proc. 18th International Congress on Neutron Capture Therapy (ICNCT-18, 2018/11/06 Taipei)より抜粋

表 3 粒子線治療と BNCT の主な違い

評価項目	粒子線治療	BNCT
照射回数、治療時間	1 回数分で、複数回照射	30 分から 1 時間の照射だが、基
	する	本1回で済む
患者位置	照射口から数十センチ	患部を照射口に可能な限り近づ
		ける
投与線量の変動要因	ビーム位置精度、患者の	ビーム強度、患者の動き、腫瘍
	動き(治療精度はこの 2	内のホウ素濃度(粒子線治療に
	要素によってのみ保証さ	比べて、治療精度上の裕度は大
	れる)	きい)
治療ビーム特性の変動要因	加速器および照射機器	加速器および照射機器、中性子
		発生標的材、減速材構成
照射放射線の種類と中性子	荷電粒子で単一または可	熱中性子から高速中性子までの
の評価	変のエネルギー。中性子	連続したエネルギー分布を有す
	は二次的な放射線として	る中性子および γ 線。中性子の
	影響評価する	医療における影響を評価する
薬剤投与	必須ではない	ホウ素薬剤を投与する
治療計画装置	単体で薬事承認済みのも	薬事申請準備中
	のが有る	
設備の放射化対策	加速器、ビーム照射装置	加速器、中性子照射装置、建物
	の残留放射線の管理	の残留放射線の管理

3.2 開発および評価の論点

既存の放射線治療との差分から生じる開発上および薬事上の論点に関し、H29 年度次世代医療機器・再生医療等製品評価指標作成事業 BNCT 審査 WG と、H29 年度医療機器等に関する開発ガイドライン(手引き)策定事業 BNCT 開発 WG の双方で議題に挙げられた中から、特に議論された 7 項目を選択し、評価指標との対応付けを行った(表 4)。

表 4 開発ガイドラインの評価項目と評価指標の対応

No.	BNCT 開発ガイドラインの論点*	対応する評価指標**
1	治療の投与線量安定性、再現性	(3) 臨床試験(治験)に関する事項
	(3.2.1 投与線量および線量変動)	2) 中性子線の照射精度
2	中性子発生の間接的モニタリング	(2)非臨床試験に関する事項
	(3.2.2 中性子発生のモニタリング)	2) 加速器型中性子照射装置の性能に関す
		る評価

		③標的材の健全性(冷却システム、温度モ
		ニタリング等)
3	ビームロ外からの被ばくの許容範囲	(2)非臨床試験に関する事項
	(3.2.3 照射野外の被ばく)	1) 加速器型中性子照射装置の安全性に関
		する評価
		⑥ビームロ外からの漏洩放射線による被ば
		くに対する安全性
4	設計の異なる装置の中性子特性に対	(2)非臨床試験に関する事項
	する規定	2) 加速器型中性子照射装置の性能に関す
	(3.2.4 中性子特性に対する規定)	る評価
		⑦照射中の中性子ビーム及び混入 γ線の監
		視、制御方法に関する安全性及び再現性
5	治療計画装置	(2)非臨床試験に関する事項
	(3.2.5 治療計画装置)	3) 治療計画装置の安全性及び性能評価に
		関する項目
		② 性能に関する評価
6	in vitro 試験による生物学的効果の確	(2)非臨床試験に関する事項
	認方法	4) 生物学的効果
	(3.2.6 <i>in vitro</i> 試験)	
7	in vivo 試験による生物学的効果の確	(2)非臨床試験に関する事項
	認方法	5) 動物試験
	(3.2.7 <i>in vivo</i> 試験)	

- * ()内は対応する項目
- ** 項目番号については、薬生機審発 0 5 2 3 第 2 号(令和元年 5 月 2 3 日)「次世代医療機器評価指標の 公表について」別紙 5 ホウ素中性子捕捉療法用加速器型中性子照射装置システムに関する評価指標」 参照のこと。

表 4 に示す各項目について、さらに具体的な評価ポイントを質問形式で設定し、これに対する開発ガイドライン WG の専門家の考えを示した。

3.2.1 投与線量および線量変動

処方線量をどのように決定するか? 1

1) BNCT 以外の放射線治療では、処方する線量は腫瘍線量で規定されるが、現状の BNCT では正常組織に対する耐容線量によって処方する線量の上限を規定している。加えて 照射回数が 1-2 回であるので、放射線治療の中でも、ガンマナイフなどと同様の注意が

¹ 投与線量:実際に照射された線量(ホウ素線量を含む)。処方線量:治療計画に基づき処方される線量。

- 必要となる。また、BNCT 用加速器型中性子照射装置には、患者ごとに異なる処方線量に対応可能な照射時間や線量率の制御機能を持つことが求められる。
- 2) BNCT の線量は、外部照射による非ホウ素線量(窒素、水素、γ線量)と、ホウ素濃度 分布に依存するホウ素線量からなる。しかし、腫瘍内のホウ素濃度を照射中に正確に 測定する方法は確立されていないため、現状では照射前の血中ホウ素濃度とあらかじ め決定した T/B 比から腫瘍内ホウ素濃度を推定する。ただし、主に間質成分の多寡によ る腫瘍内ホウ素分布の不均一を含んだ測定なので、腫瘍細胞内ホウ素濃度を厳密に予 測するものではない点に注意が必要である。

投与線量を評価することは必要か?

1) BNCTでは、事後評価は行わない。しかし、他の放射線治療成績との比較において腫瘍 への投与線量は重要な判断材料である。評価方法としては、放射化箔設置により患部 表面の放射線(熱中性子、γ線)を実測し、治療計画の線量を補正する、照射後の血中 ホウ素濃度を測定して投与線量を評価するなどの方法がある。

投与線量の変動要因は何か?

1) BNCT の投与線量変動幅は、中性子源からのビームフラックス変動、腫瘍内のホウ素蓄積の変動によって変化する。変動幅の許容範囲は、治療目的によって臨床的に判断されており、妥当性評価は未だ研究段階である。

投与線量変動を抑制するために、どのような方法が考えられるか?

- 1) 中性子照射に関わる変動要因とその抑制方法として以下の方法が考えられる。
 - ・ 非臨床試験および治療前の QA にて、加速器運転条件、標的の劣化消耗などによる中性子束の変動を把握する(個々の機器設計、施設内設置条件、運転などによって変わるため)。
 - ・ 治療計画と患者位置合わせ時のずれを補正する。 照射中の患者体位変化を抑制するため、固定マスクなどを使用する。
 - 無理な照射体位を避けて、適切な照射方向を選定する。
 - 将来的には、中性子強度増強による照射時間短縮を図る。

なお、今後の機器および薬剤開発次第では、投与線量をダイナミックに制御することが最 適な転帰につながる新しい治療方法が提案される可能性もあり得る。

3.2.2 中性子発生のモニタリング

標的材が原因の異常停止は起こり得るか?

- 1) 標的材損傷の頻度は、装置設計、使用条件、動作環境などによって異なる。
- 2) 標的材自体または冷却設備などの付属設備が要因となる標的材損傷が起こり得ること を想定した対策(モニタ装置、非常停止設備など)が望ましい。

3) 非臨床試験あるいは設計計算による標的材寿命の把握、中性子強度評価、照射前の標 的健全性チェックなどは必須である。

加速器型中性子照射装置の異常を直接モニタできない場合は、間接的に何をモニタすればよいか?

- 1) 治療ビーム発生中の中性子強度をリアルタイムで直接モニタすることが最も望ましいが、現状、その技術は十分確立していない。加速器型中性子照射装置異常の間接的なモニタ方法として、標的材冷却水温度測定、ビーム輸送系の真空度測定、ビーム電流測定、標的材温度測定、患者から発生する即発 v 線量測定などが考えられる。
- 2) 治療室内に設置された中性子および γ 線エリアモニタでも、中性子強度の大まかな変化は検知できるので、患者の照射体位設定や動きによって観測される中性子線量の変動幅を事前に把握しておくことが望ましい。

間接的にモニタするパラメータと中性子出力は相関しているか?

- 1) 標的材冷却水温度、標的材温度、およびビーム輸送系の真空度変化などと中性子出力 との相関に関する公表データは、現状ほとんどない。したがって、加速器型中性子照 射装置の異常を間接的に検知するには、非臨床試験においてこれらのパラメータと中 性子出力の相関を調べておくことが望ましい。
- 2) 標的材が健全という前提のもとでは、ビーム電流と中性子出力の相関は一般的に高い。また、患者が大きく動かなければ、即発 γ 線量と中性子出力の間には高い相関がある。ただし、即発 γ 線スペクトル測定では、蓄積時間の分だけ、発生イベントとのタイムラグが生じるため、その時間差を事前に把握しておくことが望ましい。

標的材の異常発生から中性子出力変化を検出するまでの時間はどの程度か?

- 1) 標的材に異常が発生した場合は、速やかに患者の安全確保の措置を取る必要があるため、標的材の異常発生からモニタパラメータによる検知までの時間差を見積もっておくことが望ましい。
- 2) 異常発生時には、急激な中性子出力の変化と、経年劣化消耗による緩徐な変化が想定される。標的材損傷が起きると、冷却水温度が短時間で上昇するなどの事象が発生し得る。また、標的材の一部破損や緩徐な劣化は、荷電粒子ビーム電流からは推定できない場合があることにも留意する。
- 3) 通常、標的材損傷時は中性子出力が低下するため、過少照射となる場合がほとんどであるが、物理化学的な標的材損傷(例えば、標的材の剥離、溶融、貫通、破断など)に対するリスクマネジメントは必要である。

3.2.3 照射野外の被ばく

BNCT において治療による照射野(病巣および周辺臓器)への線量(計画線量)付与以外

- の被ばく線量の原因としては、以下の漏えい放射線と残留放射線の2つが想定される。 漏えい放射線には、
 - 1) ビームロ外の装置から漏えいする中性子線や γ線、および、これらの放射線が 照射室の壁などで散乱して再び患者に入射する散乱線
 - 2) ビームロと患者との間の隙間からすり抜ける治療ビームによって照射野外の 部位に照射される放射線

の2種類が考えられる(以下、漏えい放射線と呼ぶ)。2)には、直接患者には照射されず、ビームロの隙間から漏出した治療ビームが照射室内で散乱して患者に付与される放射線も含む。残留放射線は、照射中に装置が発生した中性子によって、装置を構成する部材が放射化して発生する γ 線などの放射線であり、構成部材によって短寿命核種と長寿命核種の両方が発生する。長寿命核種による残留放射線は長期間装置を使用することで蓄積していく可能性があり、治療直後だけでなく、定常的なバックグラウンドの線量として影響する可能性がある。

これらを踏まえて、これらの放射線による被ばくの低減について以下に示す。

ビームロ外からの漏えい放射線、残留放射線に対してどう対処すべきか?

- 1) BNCT 用中性子照射装置は大強度の中性子を発生させる必要がある。しかし、中性子は 指向性が低くコリメートすることが難しいため、ビームロ外から漏出する中性子をゼ ロにすることは難しい。この漏えい放射線による患者への付与線量は、照射野内の病 巣部への線量(計画線量)よりかなり低いものの、患者の被ばく要因として考慮する 必要がある。
- 2) 漏えい放射線による患者への付与線量は、患者の照射体位、照射方向、装置および建 屋の構造などによって変化するため、装置ごとの評価が必要となる。この漏えい放射 線による付与線量データも考慮にいれて治療計画を立てることが望ましい。
- 3) 照射装置からの大強度の中性子による構成部材の放射化を避けることはできない。しかし、特にビームロ付近は患者に近接する部分であり、かなりの量の中性子束になるため、放射化を低減するため放射性同位元素の生成断面積(特に長寿命核種)が小さい材料で構成するのが望ましい。

全身被ばくも考慮にいれて治療計画をたてる必要性があるか?

- 1) 治療計画策定時に、全身被ばく線量を評価することは他の放射線治療でも実施されていない。BNCTでは治療計画時の評価範囲を広く設定することで、漏えい放射線による線量付与を治療計画の一部として評価することは可能である。
- 2) ビームロ外の漏えい放射線による全身被ばくの線量評価は、モンテカルロ計算に基づく治療計画の計算負荷が過大になるため、現状実施されていないものの、コミッショニング時に人体模擬ファントムを用いた実測もしくは計算によって、事前に一般的な線量を把握することが推奨される。

設備からの残留放射線も考慮にいれて治療計画をたてる必要性はあるか?

1) BNCTでは、治療するたびに装置が放射化され、残留放射線が発生する。また、長寿命 核種による残留放射線は、定常的に存在するようになり、治療開始前から患者および 医療従事者に影響を及ぼす可能性がある。しかし、残留放射線による線量率は、治療 線量率よりもかなり低いため、現状、患者の治療計画では考慮されていない。施設の 空間線量評価は、医療従事者の被ばく管理として必要となる。

治療ビーム以外の被ばくをどのように低減すべきか?

- 1) 漏えい放射線による被ばくの低減: 治療ビームの照射野以外への被ばくの低減については、可能な限りビーム口と患者との間の隙間ができないような工夫が必要であり、研究段階ではあるが、患者位置合わせ後に照射部位とビーム口との隙間に埋められるような遮蔽材の開発も行われつつある。ただし、付加した遮蔽材の治療線量に及ぼす影響の評価は必要となる。この追加の遮蔽材も含めた治療計画を実施できることが望ましい。
- 2) ビームロ外の装置壁面から漏出する漏えい放射線の低減: 装置がより大出力化でき、 発生する中性子強度を高くできれば装置の遮蔽をより厚くすることが可能となるため、 ビームロ外からの漏えい放射線は低減できる可能性がある。また、照射室サイズを十 分大きくとることや、治療室の設計によって低減できる可能性がある。
- 3) 残留放射線の低減: 残留放射線を低減するためには、装置を構成する部材に長寿命 核種の生成断面積が小さい材料を使用することが望ましい。また、発生する中性子の エネルギーによっても放射化反応の断面積が異なるため、これらを踏まえた装置設計 が必要である。なお、装置の放射化による残留放射線の線量率は、治療ビームによる 線量率に比べると十分に低い。したがって残留放射線による被ばくは照射室内での作 業を行う医療従事者に対する考慮が主となる。
- 4) 大強度中性子発生技術の高度化による総合的な被ばく線量の低減: 将来的には、中性子発生技術の高度化により、標的材から発生する中性子強度をより増強できれば、現状よりも大型のモデレータ、遮蔽体および厚めの γ 線フィルターを組み合わせることが可能となり、治療ビームに混入する高エネルギー中性子や γ 線混入率を低減できる。これにより漏えい放射線と残留放射線による被ばくを抑えられる可能性がある。また、中性子の大強度化によってビームロ外の遮蔽体もより厚くすることが可能となり、漏えい放射線も低減できる。

粒子線治療装置のレベルまで照射野外線量を低下させることは可能か?

1) 中性子発生効率の低い現状の加速器型中性子照射装置では十分な遮蔽を設置できないため、ビームロ外の漏えい放射線による線量を X 線や粒子線治療装置のレベル (JIS T0601-2-64) に低減することができない。そのため、非臨床試験の段階で、ファントム

試験やモンテカルロ計算で漏えい線量を評価しておく必要がある。

3.2.4 中性子特性に対する規定

標的材に入射する荷電粒子特性の再現性、安定性を示す指標は何か?

- 1) 加速器から標的に入射する荷電粒子特性の再現性は、ビームエネルギー (MeV)、ビーム電流 (mA)、ビームサイズ (プロファイル) で評価される。加速器運転条件と荷電粒子特性の関係は、通常装置仕様として把握されており、再現性は一般的に高い。
- 2) 荷電粒子エネルギーは、輸送路のマグネットの磁場強度の安定性、幾何学的条件によって変動し得る。ビームエネルギーと電流は、ビーム輸送経路に設置されたマグネットの励磁電流、スリット電流計などでモニタすることができる。発生するビーム電流(荷電粒子数)の安定性は高く、現状、大きな変動要因にはなりにくい。
- 3) 再現性、安定性の許容範囲は、エネルギー幅、線量分布、線量設定に対する変動幅に 依存する。安定性を示す指標としては、治療照射中のビーム特性の他、加速器の安定 稼働実績を示す方法などが考えられる。

同じ特性の荷電粒子が入射した時の、加速器型中性子照射装置の再現性はどの程度か?

- 1) 装置設計(入射荷電粒子特性、標的材など)ごとに、得られる中性子特性(スペクトル、強度、高エネルギー中性子混入率、γ線混入率、方向成分)は異なる。そのため、再現性、安定性については、個別の装置ごとの評価が必要となる。
- 2) 標的材から発生する中性子特性は、標的材の状態が同じであれば、荷電粒子の入射条件で一意に決まり、再現性は高い。標的材が同じ状態の時の中性子変動(ストラグリング)についても、情報は少ないものの一般に再現性は高い。
- 3) 標的材の状態(標的材厚さ、減速体厚さ、材質、組成など)で中性子特性が変わるため、標的材の状態を直接または間接的にモニタする必要がある。間接的なモニタリング方法としては、加速器荷電粒子ビームパワー、標的材の冷却水温度などのモニタがある。

治療に求められる中性子出力、スペクトル、混入 γ 線率などの特性を規定することは可能 か?

- 1) 治療で求められる中性子特性は、処方線量を決定する治療計画に依存し、かつ処方線量は個人ごとの照射条件やホウ素濃度分布で変わるため、一律に規定することは難しい。仮に中性子スペクトル分布、混入 γ 線率を定義しても、それを現状の技術で調整することはできない。
- 2) 一方で、標準的な治療プロトコルを想定した場合の中性子出力、スペクトル、混入 γ 線率は開発時の参考になりうる。IAEA-TECDOC1223 (2001 年 5 月) には、中性子出力、 スペクトル、混入 γ 線率の参考値が記載されている。
- 3) 治療装置の中性子特性に規定値を設けないとしても、中性子特性のモニタと評価は必

要となる。入射荷電粒子特性と中性子出力の関係を把握したうえで、1日稼働した場合の電流値およびエネルギーの平均値と変動値など、荷電粒子モニタリング値、運転実績評価値などを提示する方法が考えられる。

- 4) 装置から発生する中性子の物理的特性を規定するのではなく、非臨床試験において水ファントム内の深部線量分布(中性子、γ線)を測定し、装置特性として記載する方法も考えられる。または、皮膚(表面)線量、Advantage Depth(正常組織線量が腫瘍線量を超える体表からの深さ)、Advantage Depth Dose Rate(正常組織線量が腫瘍線量を超える体表からの深さでの線量率)などで規定する方法も考えられる。
- 5) 中性子特性は、入射荷電粒子特性、減速材反射材設計、ターゲット寿命、ターゲット 冷却条件、ターゲット照射位置周り遮蔽設計などの装置設計および仕様によって異な る。混入 γ 線は、標的材、冷却水、減速材反射材、遮蔽体により発生する一次、二次 以上の γ 線を考慮したモンテカルロ計算(PHITS, MCNP, MCNPX, GEANT4 など)で評価することができる。

3.2.5 治療計画装置

BNCT の線量計算はどのように行われるか?

1) モンテカルロ計算では、水ファントム内の熱中性子東分布、γ線量分布の実測値を規格 化ファクターとして中性子線、γ線源を形成した後、実測したファントム中の熱中性子 東、熱外中性子東、高速中性子東、γ線線量率と比較して計算結果を検証する。計算結 果は使用する核データ、計算アルゴリズムなどに依存するため、計算結果に影響を与 えるライブラリの種類や計算条件を明記することが望ましい。

治療線量評価に用いる等価線量を求めるには、まず、モンテカルロ計算によって中性子東、および、光子東を算出し、これらに各元素の KERMA 係数をエネルギー毎にかけて吸収線量を求める。BNCT の場合は、治療効果を与える ¹⁰B と、生体を構成する元素のうち大きな線量となる窒素と水素に関して吸収線量を評価する。γ線量は、光子東に光子の線量換算係数をエネルギー毎に掛け合わせて求める。モンテカルロ計算では、それぞれの KERMA 係数は、計算コード内に組み込まれているため、中性子東、光子東の計算と同時に吸収線量も算出される。なお、 ¹⁰B と中性子との反応に起因する "ホウ素線量"を算出する際には、一般的に ¹⁰B 濃度: 1ppm 当たりのホウ素線量を算出する。

次に、算出した各吸収線量に RBE 値を掛けて生物学的等価線量(以下、等価線量)を求める。ホウ素線量の等価線量は、血中ホウ素濃度と各正常組織で規定されている CBE 値を掛け合わせて求める。RBE 値は高速中性子領域で装置ごとに異なるため、各装置において *in vitro* 試験などで評価する。熱中性子、γ線に対しては、施設によらずほぼ共通した RBE 値が使用される。CBE 値は、ホウ素薬剤(例: BPA)、腫瘍/正常組織、反応のエンドポイントが同じであれば同一の CBE 値が使用される。

線量計算にはどのような入力データが使われるか?

- 1) モンテカルロ計算コードとしては、PHITS、MCNP、MCNPX、GEANT4 などがある。入 カデータとして、標的材での中性子生成反応核データ、装置・施設のジオメトリデー タ、中性子および v 線の線源データ、検証済みの核データライブラリが使用される。
- 2) ジオメトリデータと線源データは、非臨床試験で装置や施設ごとに作成される。中性子と γ 線源データは、荷電粒子と標的材の中性子生成反応、減速材透過後の中性子および γ 線スペクトルと角度分布をもとに作成される。
- 3) 治療に BPA 薬剤を用いる場合、正常部位に対しては一定値のホウ素濃度(例:25ppm) を入力し、腫瘍部位に対しては、適切な T/N 比またはホウ素濃度を用いて腫瘍部位のホウ素濃度を決定する。治療当日は、照射前後の患者血中ホウ素濃度の平均値で再評価を行う。
- 4) ¹⁸F-BPA-PET 検査の有効性が示された場合、腫瘍部位のホウ素濃度に本検査のパラメータを利用することも想定される。

線量計算結果に影響を与える要因は何か?

1) 中性子、γ線量は、適切に設定されたジオメトリデータのもと、検証ずみの核データ、中性子線源、γ線源が構築されていれば、再現性の高い物理線量計算が可能である。ただし、ホウ素線量は、腫瘍や正常組織内のホウ素濃度が治療計画時の予測値と異なる場合があるので、治療当日の血中ホウ素濃度での補正が必要となる。

腫瘍と正常組織のホウ素線量はどのように求められるか?

1) 治療計画時は、血中、および、正常組織、皮膚、腫瘍などの各部位に集積するホウ素 濃度の予測値を用いて線量計算を行う。血中濃度としては 25ppm などの値を仮定して 評価することが一般的である。血中濃度に対する各組織の濃度比は、これまでの原子 炉での臨床研究で用いられた値や文献値を用いることが多い。治療時のホウ素濃度は、 照射直前の血液サンプル中のホウ素濃度を質量分析または即発 γ 線分析法などで求め、 治療計画時の仮定値(25ppm などの値)と置き換えて各部位の線量を再評価する。

使用する CBE 値および RBE 値にコンセンサスはあるか?

1) これまでの原子炉型 BNCT においては、治療計画や事後評価で用いられている RBE 値は、臓器ごとに論文などで報告されているが、すべての施設で同じ値が使用されているわけではない。何故なら、高速中性子については、中性子発生装置によってエネルギーのスペクトルが異なるので、RBE 値に差が生まれるからである。それぞれの装置で生物実験などにより評価したものを用いるべきである。一方、熱中性子や γ 線については装置の違いは少ないので、ほぼ同じ RBE 値を用いることができる。また、加速器型の BNCT では、中性子スペクトルが変わるので、原子炉型 BNCT での RBE 値をそのまま使用することはできない。

- 2) CBE 値については、同じ化合物、同じ臓器であれば、装置に関係なく同じ値を使うべきである。しかし、臓器によっては CBE 値が N/B 比によって支配されるものもあり、将来は固定した値ではなく N/B 比の変動を勘案した値を使うことが望ましい。また、加速器型の BNCT では、装置ごとにスペクトルと大きく異なる可能性があるので、RBE値(特に高速中性子)については、それぞれの装置で生物実験などにより評価したものを用いるべきである。一方、熱中性子や γ線については装置の違いは少ないので、ほぼ同じ RBE値を用いることができる。なお、CBE値については、同じ化合物であれば、装置に関係なく同じ CBE値を使うべきである。しかし、処方線量の決定で重要となる CBE値については、これまで使用されてきた動物実験由来の値に代わる、ヒトでの最適な CBE値の探索が現在も続けられている。
- 3) 現在、臨床的に使用されている RBE 値と CBE 値の一例を、出典とともに以下の表 5 に示す。

表 5 臨床的に使用されている RBE 値と CBE 値の一例[4][5]

中性子のRBEとBPAおよびBSHの諸組織に対するCBE値

Radiation	Tumor	Brain	Skin	Mucosa	Lung	Liver
Thermal N.	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
Epithermal N.	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
¹⁰ B(n,α) ⁷ Li						
BPA	3.8	0.32+N/B×1.65	2.5 (0.73)	4.9	0.32+N/B×1.80	4.3 (不明)
BSH	2.5	0.4	0.8 (0.86)	0.3		0.9 (不明)
γ-ray	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0

^{(• •) :} CBE factors for late response

The formulas and values for the brain and lung were published in JRR57(S1), i83-i89, 2016

治療中の体位変化によって投与線量はどの程度変動するか?

1) 治療に寄与する熱および熱外中性子ビームは、並行ビームではないので、距離による 減衰が大きい。基本的には体位変化が起きない位置合わせを考慮すべきだが、約 1 時 間の治療中に変化しうる。特に、ビーム口から腫瘍までの距離が変わるような患者の 動きは、中性子の強度変化が大きくなりやすいので、出来るだけ排除できるセッティ

^{*} 中性子エネルギーの範囲に関しては、IAEA-TECDOC-1223 "Current status of neutron capture therapy" (May 2001)を参照。

ングが必要であり、この点に最大の注意を払うべきである。

体位変動による投与線量変化を計算に取り入れることは可能か?

1) 現状、照射中の体位変動をモニタする技術が確立しておらず、モンテカルロ計算も数十分かかるので、治療中に線量補正していない。事前に、治療中の取り得る体位を考慮にいれて線量計算する方法も考えられる。今後、治療中の体位変動をモニタする技術が開発されれば、線量補正は可能になるかもしれない。

3.2.6 in vitro 試験

原子炉型 BNCT の in vitro 試験結果を加速器型 BNCT の in vitro 試験に外挿できるか?

1)原子炉型 BNCT と加速器型 BNCT では、中性子特性、γ線混入率などが異なるので、生物影響の外挿はできない。構成する各放射線成分の生物学的効果を個別に評価できれば、外挿も可能となるかも知れないが、構成する各放射線成分の生物効果を個別に評価した報告は多くない[6]-[8]。ただ、中性子に随伴あるいは二次的に発生するγ線と中性子の生物効果における相互作用をも考えると、単純にして強引な効果の弁別は誤った結論を誘導する危険もあり、成分毎の効果評価の意義付けは見解の分かれるところでもある。方や多くの場合に線量の大半を占めるホウ素線量を等価線量に変換するに必要な CBE 値は、熱中性子とホウ素原子核の反応に由来するので、中性子ビームの試験結果から加速器中性子ビームの試験結果を外挿することには問題はない。ただ、CBEなる概念は in vitro の培養細胞実験で生まれたものではなく、正常組織に対する in vivo試験の結果をホウ素線量と関係付けるために考案されたものである。

中性子特性の違いが in vitro / in vivo 試験にどのような影響を与えるか?

- 1) 中性子スペクトル: 熱、熱外、高速の各中性子線、γ線の RBE 値が異なるので、各放射線の混合比率によって殺細胞効果は変化する。
- 2) γ線混入率: γ線の混入率が変化すると、熱、熱外、高速の各中性子線の比率も変化するので、上記と同じ理由で、殺細胞効果が変化し、細胞生存率、抗腫瘍効果も変化する。
- 3) 線量率: 低 LET 放射線である γ線は線量率低下に伴い、殺細胞効果は低下する。高 LET 放射線の熱、熱外、高速の各中性子線の殺細胞効果の線量率依存性は小さいとされる。

BNCT 特有の in vitro 試験方法や評価項目はあるか?

1) BNCT も放射線治療のモダリティの一つであるため、BNCT 特有のエンドポイントというものはなく、一般の放射線治療と同じエンドポイントを設定できる。また、同一のエンドポイントを使用することで、他の治療との生物学的効果を比較することも可能

となる。例として、BNCTで実施される in vitro 試験には、以下のようなものがある。

- · 線量依存的な BNCT 抗腫瘍効果の検証試験
- · 細胞内ホウ素集積試験(細胞内ホウ素濃度 25ppm 相当)
- 細胞内ホウ素薬剤局在評価
- 細胞のホウ素薬剤感受性試験
- ホウ素薬剤投与法の検証試験
- ・ ホウ素薬剤の細胞毒性試験
- ・ 照射野外線量(漏えい線量)の検出試験

(=細胞小核発現率(遺伝毒性試験の1つ))

細胞実験、動物実験設備ともに管理区域内に設置され、生物を含めた放射化物と計測機器の持ち出しは、放射線障害防止法(新:放射性同位元素等規制法)の規制をうけるため、実験を行う際には、施設担当者と事前の打ち合わせが必要である

BNCT の抗腫瘍効果は、in vitro 試験でどのように検証されるか?

- 1) コロニー形成法による細胞生存率(細胞生存率が 10%に低下する線量や D₀値の γ 線照射との比較)、Initial response としての染色体異常の出現頻度 X 線・γ 線とのがん細胞生存率などが考えられる。
- 2) 国内で臨床目的の加速器 BNCT 施設は稼働しているが、その為の基礎データは治験のための非臨床試験として行われたという事情もあって公表されていない。こうした事情の束縛を受けないもののみが、国内外で公表されているが、基礎試験可能な施設は限られているため、公表された学術論文は少ない[9]-[11]。海外に関しては、装置構成は本邦のものと異なるが、ロシア、中国、イタリアで、研究ベースで加速器 BNCT の生物基礎実験が行われている。一方で、原子炉型 BNCT をベースとした論文は多数報告されている。装置や線質が異なるため直接の比較はできないが、生物学的効果の基礎実験や実験手法は、X線の効果検証と異なるところはないのでそれらを参照することができる。

3.2.7 in vivo 試験

原子炉型 BNCT の in vivo 試験結果を加速器 BNCT に外挿できるか?

1) 原子炉由来の中性子特性(中性子スペクトル、γ線混入比率など)は、加速器 BNCT のものと異なるため、仮にホウ素濃度分布が同じであったとしても、生物学的効果の単純な外挿はできない。しかし、等価ホウ素線量による *in vivo* 試験結果は原子炉型 BNCTで蓄積されたものを使い得る。

BNCT に特有の in vivo 試験方法や評価項目はあるか?

1) BNCT は中性子および γ線の体外照射と、ホウ素薬剤からのアルファ線やリチウム原子 核の体内照射を併用する放射線治療であるが、そのエンドポイントは他の放射線治療 と同様に設定される。また、試験方法も他の放射線治療と同様の手法が採用される。 ただし、ホウ素薬剤の体内分布や腫瘍臓器の取り込みと中性子照射が密接に関連して 試験結果に影響を与えるため、実験条件の設定や試験結果の解析においては、薬剤の 動態と放射線特性双方からの検討が必要となる。

2) *in vivo* 試験では、臨床において重要となる血中ホウ素濃度と、腫瘍臓器および正常組織内におけるホウ素濃度のホウ素薬剤による違いを検証できる。

BNCT の抗腫瘍効果は、in vivo 試験でどのように検証されるか?

- 1) 抗腫瘍効果を容易に確認できる例として、皮下移植モデルでの経時的な腫瘍サイズ測定が行われている。また、必要に応じ TCD50 アッセイ が行われる。照射後 2 週間または 1 か月などの観察で、腫瘍径が有意に抑制できれば、抗腫瘍効果ありと判定する。なお、in vitro、in vivo 試験ともに急性期の応答を調べるものであって、最終の腫瘍制御効果を確認するものではない。ただ、TCD50 アッセイは、腫瘍制御効果に代用可能ともされる。
- 2) 代謝、解剖、薬物動態がよりヒトに近い中型動物での正常組織反応を見る試験を実施することは望ましいが、臨床用施設の制約、管理区域内での動物飼育、体位保持の困難さなどの問題から、実施には入念な準備が必要となる。そのため、原子炉型 BNCT の臨床実績を勘案したうえで、げっ歯類の試験結果からヒトへの有効性、安全性を推定することも行われている。また、抗腫瘍効果の解釈には、腫瘍内のホウ素薬剤分布の不均一や腫瘍細胞の形態学的特徴を考慮にいれた分析が必要である[12]。
- 3) 基礎試験可能な加速器 BNCT 施設は限られているため、国内外ともに公表された学術論 文は少ない。一方、原子炉型 BNCT を使った動物実験に関する論文は多数報告されてい るため、ビーム特性の違いを認識する上で参照可能である[13]。

4. 今後望まれる技術開発

現在の加速器型 BNCT 治療をさらに効果的、効率的に実施するために、今後 5~10 年にわたって開発されることが期待されている技術を、開発ガイドライン WG 委員会の議論から抜粋して取りまとめたものを、以下に示す。

1 リアルタイムホウ素濃度モニタ

照射中のホウ素濃度をリアルタイム計測できる技術が望まれている。これまで、原子炉型 BNCT では、照射前に採血した血液サンプル中のホウ素濃度を測定し、この結果に基づいて照射中のホウ素濃度を推定していた。この血液サンプル中のホウ素濃度を測定する方法としては、質量分析やオージェ電子で測定する ICP-MS または ICP-AES と、478keV の即発 y 線を使う PGA 法が使用されていた。加速器型 BNCT では、設備の整備

性の観点から、主に ICP-MS もしくは ICP-AES による測定が行われる。

これに対し、PG-SPECT 法は、治療(照射)中の生体中(主に病巣内)のホウ素と中性子との反応で発生する 478keV の即発 γ 線を 1~2m 離れた場所で検出することで、リアルタイムで病巣周辺のホウ素の濃度分布および経時変化を測定することができる。そのため機器として超高感度(エネルギー分解能、空間分解能ともに)の γ 線検出器(半導体またはシンチレータ)が必要となる。また耐放射線性、高強度の中性子場(~ 10^9 [n/cm²/s])での動作保証、および、対消滅によって放出される 511keV の γ 線とのエネルギー弁別能が求められる。

2 患者照射用中性子モニタ

現状、荷電粒子の電流値から、中性子束を推定している。中性子束を直接測定する中性子モニタ(特に熱外中性子を高精度に測定できるモニタ)、混入する γ 線と中性子線が弁別可能なモニタなどの開発が求められる。さらに、装置のビームロ外からの漏えい放射線、および、装置の放射化による残留 γ 線を高精度に測定する計測技術も望まれる。患者に照射される放射線のモニタには、中性子場を乱さず、極端に劣化せず、高い中性子束(\sim 10 9 [$n/cm^2/s$]) \sim 0 対応が求められる。

3 照射中の患者姿勢・位置モニタ

BNCTでは治療時間が長く、患者の負担も大きいため、照射位置が初期セッティングから動く可能性がある。照射中の患者の位置変動、姿勢変化モニタリングでは、耐放射線性、高強度の中性子場での動作保証が求められるので、従来のX線治療用モニタ、粒子線治療用モニタが使えない。照射中の患者の位置変動、姿勢変化をモニタリングするとともに、リアルタイムに照射条件を担保できる制御技術などの開発が期待されている。呼吸性移動が問題となる体幹部など新規適応部位では、呼吸性移動に応じた線量評価、照射制御技術の開発が求められる。

4 モンテカルロ計算の高速化

中性子輸送計算に時間を要する。現状、100CPU 並列計算で 20 分程度が実現している。今後、他の放射線治療計画装置と同程度(数分以内)を目指す。

5 装置発生中性子モニタ

体系内、体系近くで周辺状況が一定な場所に中性子検出器を設置する。実績のある ³He をポリエチレン付きの容器などに入れることも可能と考えられる。

6 輸送計算用核データ開発

より正確なシミュレーションのためには、中性子断面積ライブラリおよび γ 線生成 断面積の高精度化が望ましい。また、用いる断面積ライブラリも可能な限り施設毎で 共通化、統一化することが望ましい。

7 遮蔽材

患者と照射口とのすき間からのすり抜け放射線を低減するため、この隙間を埋められるような BNCT 用マルチリーフ照射技術や、遮蔽手法、遮蔽材などの開発が望まれる。

8 標的材のリアルタイムモニタリング

標的材の冷却水温度モニタ、荷電粒子ビーム輸送系の真空度モニタなど(いずれもリアルタイム計測が可能)を用いて代替的、間接的な標的材健全性モニタリングは可能である。しかし、照射中の標的材状態をリアルタイムで的確にモニタする技術を確立することで、より高精度の治療が可能となる。

9 体位変動を取り入れた線量計画

治療中の体位変動のモニタ・取得システム開発、シミュレーション計算コードの高速化、処理データ量の大容量化などが望まれる。

10 治療計画装置

全身被ばく線量評価が可能な装置、技術、手法。

11 加速器型中性子発生技術の高度化

ビームロ外からの漏えい放射線を低減するための遮蔽材の開発や、ビーム強度を増強するための中性子発生技術の高度化が望まれる。中性子ビーム強度を上げることで、 遮蔽体の厚みを厚く設計できるため、漏えい放射線が低減するとともに、治療時間の 短縮にもつながる。

12 投与線量の評価手法開発

治療計画での処方線量と治療後の投与線量を評価する手法の研究開発が望まれる。

13 共通ファントムによる線量評価の標準化

各施設で共通の線量評価ファントムを使用することで、線質や線量の標準的な測定 プロトコルが確立し、装置間での比較も可能となる。このようなファントムを学会な どが管理し、貸し出すことで、治療技術の均質化が図られる。

APPENDIX

APPENDIX 1 関連する規格および基準

1.1 IAEA-TECDOC-1223 "Current status of neutron capture therapy" (May 2001)

2001 年発行の IAEA 文書で、BNCT に関する唯一の国際規格関連文書。当時の開発状況に 照らして、望ましいビーム特性が提示されている。これを満たすことが必須とされてはい ないが、開発初期の参考となる。以下、その一部を抜粋した。

DESIRED NEUTRON BEAM PARAMETERS

1.1.	General beam properties	For NCT, an adequate thermal neutron field has
		to be created in the boron-labeled tumor cells
		within a prescribed target volume. This means
		that for target volumes well below the surface,
		epithermal beams will generally be best, while
		for target volumes near the surface, thermal
		beams will suffice.
		(要約)ホウ素薬剤を取り込んだ PTV 内のがん
		細胞に十分な中性子線量が照射される場合、皮
		下深部 PTV には熱外中性子、表層 PTV には熱中
		性子照射が適している。
1.2.	Epithermal beam intensity	Current experience shows that a desirable
	熱外中性子強度	minimum beam intensity would be 10 ⁹
		epithermal neutrons cm ⁻² s ⁻¹ . Beams of 5 x 10 ⁸
		n cm ⁻² s ⁻¹ are useable, but result in rather long
		irradiation times.
		(要約) これまでの実績から、望ましい熱外中
		性子ビーム強度は 10 ⁹ n/cm ² /s が望ましい。
		5x10 ⁸ n/cm ² /s でも治療は可能だが、治療時
		間が長くなる。
1.3.1.	The fast neutron component	In BNCT the energy range for fast neutrons is
	高速中性子混入率	taken as >10 keV. Fast neutrons, which
		invariably accompany the incident beam, have a
		number of undesirable characteristics such as
		the production of high LET protons with a
		resulting energy dependence of their induced
		biological effects. Therefore, it is one of the
		main objectives of BNCT beam design to

reduce the fast neutron component of the incident beam as much as possible. Another major objective is clearly to have as high an epithermal flux as possible. In existing facilities the range of dose from this component is from $2.5 \text{ to } 13 \times 10^{-13} \text{ Gy cm}^2$ per epithermal neutron. A target number should be 2×10^{-13} Gy cm² per epithermal neutron.

(要約) BNCTでは、高速中性子を 10keV 以上とする。入射ビームに含まれる高速中性子は、エネルギー依存的に生物学的効果の大きな高LET 陽子線を発生させる。そのため、高速中性子の混入率を下げることが設計目標のひとつである。さらに、できる限り熱外中性子フラックスを高めることが望ましい。現状は、単位熱外中性子あたり 2.5-13x10⁻¹³ Gy/cm²であり、目標値はおよそ 2x10⁻¹³ Gy cm²である。

1.3.2. The gamma ray component γ線混入率

Because of the energy range of the gamma radiation, it results in an non-selective dose to both tumour tissue and a large volume of healthy tissue. Hence it is desirable to remove as much gamma radiation from the beam as possible. Since there are also (n, γ) reactions occurring inside the patient, the importance of this component in the incident beam is somewhat reduced. Nevertheless, a target number for this should be 2 x 10–13 Gy cm² per epithermal neutron. The range in existing facilities is from 1 to 13 x 10–13 Gy cm² per epithermal neutron.

(要約) 高エネルギーの γ 線により、腫瘍組織と正常組織に非選択的に線量が付与されるため、入射ビームの γ 線混入率は低いほどよい。また、患者体内でも (n,γ) 反応が起きるため、 γ 線を混入させる必要性は高くない。 γ 線線量の目標値は単位熱外中性子あたり 2×10^{-13} Gy cm²であり、現状の装置では 1-13 $\times10^{-13}$ Gy cm²

		である。
1.3.3.	The ratio between the thermal	To reduce damage to the scalp, thermal
	flux and the epithermal flux	neutrons in the incident beam should be
	熱中性子混入率	minimized. A target number for the ratio of
		thermal flux to epithermal flux should be 0.05.
		(要約)頭皮への損傷を避けるため、入射ビー
		ム内の熱中性子混入をできるだけ小さくする。
		熱中性子束/熱外中性子束の比は約 0.05 が望
		ましい。
1.3.4.	The ratio between the total	This ratio provides a measure of the fraction of
	neutron current and the total	neutrons that are moving in the forward beam
	neutron flux	direction. A high value is important for two
	前方方向成分の中性子束/全	reasons: (1) to limit divergence of the neutron
	中性子束	beam and thereby reduce undesired irradiation
		of other tissues, and (2) to permit flexibility in
		patient positioning along the beam central axis.
		A high ratio means that the epithermal neutron
		flux very close to the beam port opening will
		change only slightly with distance from the
		port. In cases where the body of the patient
		must be positioned perpendicular to the beam
		axis, this will permit a patient to be positioned
		somewhat farther from the port. This will
		increase the depth dose and facilitate patient
		positioning without seriously diminishing the
		available incident beam intensity. A target
		number for this ratio should be greater than
		0.7.
		(要約)この比は、全中性子東中の前方方向成
		分の指標である。ビーム広がりによる不要な被
		ばく低減と、患者位置合わせの裕度の点から、
		この値は大きいほどよい。これによって、ビー
		ムロからの減衰も小さくなる。これは、患部を
		ビーム軸に対して垂直に配置しなくてはなら
		ない場合に特に有効である。中性子東の前方方
		向成分/全中性子束は 0.7 より大きいことが望
		ましい。

1.4.	Beam size	Circular apertures of 12 to 14 cm diameter are
	ビーム径	being used in the present clinical trials.
		However, sizes of up to 17 cm have been
		proposed for irradiation of brain tumours.
		Other cancers in the body might require even
		larger apertures. These maximum sized
		apertures are reduced in accordance with the
		tumour size and position as determined by the
		treatment planning requirements.
		(要約)現状の臨床試験では直径 12-14cm の円
		形ビームが用いられている。しかし、脳腫瘍や
		他の臓器がんには 17 cm以上のビーム径が提案
		されている。一方、腫瘍サイズに合わせて、ビ
		一ム径を小さく設定することもある。

1.2 構成するシステムに関連する規格/基準

システムを構成する、患者照射台、放射線計測モニタ、治療計画装置などの性能、品質などについては、必要に応じて関連するガイドライン、認証基準などに準じて評価する。 一例として、以下に一般的名称:加速器システム承認基準の引用規格を示す。

JIS Z 4714: 2001

医用電子加速装置-性能特性

Medical electron accelerators – Functional performance characteristics

この規格は、公称エネルギーが 1MeV から 50MeV の範囲で、放射線源から 1m の距離 で最大吸収線量率が 0.001Gy/s と 1Gy/s 間にあって、さらに、定格治療距離が放射線源 から 50cm と 200cm の間の、X 線又は電子線の放射線ビームを照射する電子加速装置 に適用。性能特性の決定及び公表のための試験手順を規定する。

対応国際規格: IEC 60976: 2007 Medical electrical equipment - Medical electron accelerators - Functional performance characteristics

JIS Z 4705: 2015

医用電子加速装置-安全

Medical electrical equipment Part 2-1: Particular requirements for the safety of electron accelerators in the range 1 MeV to 50 MeV

この個別規格は、形式試験及び現地試験を含んでおり、それぞれ次に示す電子加速装置の製造及び設置のある段階に適用する。X線及び/又は電子線の放射線ビームを投与する装置・定格エネルギーが 1MeV~50MeV の範囲、線源から 1 m の位置での吸収線量率の最大値が 0.001Gy/s~1Gy/s の範囲、線源からの定格治療距離(NTDS)が 0.5m~2m の間。電子加速装置の電離放射線からの安全性、並びに強化された機械的及び電気的

な安全性を確実にするための要求事項を定め、それらの要求事項への適合性を確認するための試験を規定する。

对応国際規格: IEC 60601-2-1:2009+AMD1:2014 Medical electrical equipment - Part 2-1: Particular requirements for the basic safety and essential performance of electron accelerators in the range 1 MeV to 50 MeV JIS T0601-1: 2017

医用電気機器-第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項 この規格は、医用電気機器(以下、ME 機器という。)及び医用電気システム(以下、 ME システムという。)の基礎安全及び基本性能について規定する。

対応国際規格: IEC 60601-1:2005/AMENDMENT 1:2012 (MOD) Medical electrical equipment—Part 1: General requirements for basic safety and essential performance 及び Amendment 1:2012 (MOD)

JIS T14971: 2012

医療機器-リスクマネジメントの医療機器への適用

Medical devices-Application of risk management to medical devices

この規格は、製造業者が体外診断用医療機器を含む医療機器に関連するハザードを特定し、リスクの推定及び評価を行い、これらのリスクをコントロールし、そのコントロールの有効性を監視する手順について規定する。この規格の要求事項は、医療機器のライフサイクルのいずれの段階にも適用することができる。この規格は、臨床的判断には適用しない。

対応国際規格: ISO 14971: 2007 Medical devices -- Application of risk management to medical devices

JIS T 0601-1-2: 2018

医用電気機器—第1-2部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則: 電磁妨害—要求事項及び試験

Medical electrical equipment -- Part 1-2: General requirements for basic safety and essential performance -- Collateral Standard: Electromagnetic disturbances -- Requirements and tests

この規格は、医用電気機器及び医用電気システム(以下、機器及びシステムという。) に対してだけ適用する。

機器及びシステムの電磁両立性の一般的要求事項及び試験を規定しかつ個別規格の電 磁両立性の要求事項及び試験を追加する必要がある場合に基礎を与えることにある。

对応国際規格: IEC 60601-1-2:2014, Medical electrical equipment-Part 1-2: General requirements for basic safety and essential performance-Collateral Standard: Electromagnetic disturbances-Requirements and tests (IDT)

JIS T0601-2-64: 2016

医用電気機器-第 2-64 部:粒子線治療装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求 事項 Medical electrical equipment-Part 2-64: Particular requirements for the basic safety and essential performance of light ion beam medical electrical equipment

この規格は、患者の治療に用いる粒子線 ME 機器(以下、特に断らない限り、ME 機器は粒子線 ME 機器を指す。)の基礎安全及び基本性能について規定する。

この個別規格の目的は、10MeV/n~500MeV/n の範囲の粒子線 ME 機器の基礎安全及び基本性能の要件を規定し、これらの要件の適合性を確認する試験を規定する。

対応国際規格: IEC 60601-2-64:2014, Medical electrical equipment-Part 2-64: Particular requirements for the basic safety and essential performance of light ion beam medical electrical equipment (IDT)

JIS Q13485: 2018

医療機器―品質マネジメントシステム―規制目的のための要求事項

Medical devices -- Quality management systems -- Requirements for regulatory purposes

この規格は、組織が顧客要求事項及び適用される規制要求事項を一貫して満たす医療機器及び関連するサービスを提供する能力を実証する必要がある場合の品質マネジメントシステムの要求事項について規定する。そのような組織は、医療機器の設計・開発、製造、保管及び流通、据付け、附帯サービス、並びに関連する活動(例 技術支援)の設計・開発及び提供を含む医療機器のライフサイクルの一つ以上の段階の活動に関わることができる。

対応国際規格: ISO 13485:2016, Medical devices-Quality management systems-Requirements for regulatory purposes (IDT)

1.3 粒子線治療装置に関する国際規格

1) X-ray therapy:

IEC 60601-2-1:2009+AMD1:2014 CSV Consolidated version

Medical electrical equipment - Part 2-1: Particular requirements for the basic safety and essential performance of electron accelerators in the range 1 MeV to 50 MeV

IEC 60976:2007

Medical electrical equipment - Medical electron accelerators - Functional performance characteristics

IEC TR 60977:2008

Medical electrical equipment - Medical electron accelerators - Guidelines for functional performance characteristics

2) Performance:

IEC 60601-2-68:2014

Electrical medical equipment - Part 2-68: Particular requirements for the basic safety and essential performance of X-ray-based image-guided radiotherapy

equipment for use with electron accelerators, light ion beam therapy equipment and radionuclide beam therapy equipment

IEC 61217:2011

Radiotherapy equipment - Coordinates, movements and scales

3) Particle therapy:

IEC 60601-2-64:2014

Medical electrical equipment - Part 2-64: Particular requirements for the basic safety and essential performance of light ion beam medical electrical equipment

IEC 62667:2017

Medical electrical equipment - Medical light ion beam equipment - Performance characteristics

4) Treatment planning:

IEC 62083:2009

Medical electrical equipment - Requirements for the safety of radiotherapy treatment planning systems

IEC 62274:2005

Medical electrical equipment - Safety of radiotherapy record and verify systems IEC TR 61852:1998

Medical electrical equipment - Digital imaging and communications in medicine (DICOM) - Radiotherapy objects

5) Radiotherapy simulators:

IEC 60601-2-29:2008

Medical electrical equipment - Part 2-29: Particular requirements for the basic safety and essential performance of radiotherapy simulators

IEC 61168:1993

Radiotherapy simulators - Functional performance characteristics

6) Electronic brachytherapy:

IEC 60601-2-8:2010+AMD1:2015 CSV Consolidated version

Medical electrical equipment - Part 2-8: Particular requirements for the basic safety and essential performance of therapeutic X-ray equipment operating in the range 10 kV to 1 MV

1.4 IEC/TC 62/SC 62C (Equipment for radiotherapy, nuclear medicine and radiation dosimetry) で公表の放射線治療、核医学、放射線計測関連国際規格

http://www.iec.ch/dyn/www/f?p=103:22:15863561213597::::FSP ORG ID,FSP LANG ID: 1362,25 (2019/06/23 アクセス)

IEC 60580:2000

Medical electrical equipment - Dose area product meters

IEC 60601-2-1:2009+AMD1:2014 CSV

Medical electrical equipment - Part 2-1: Particular requirements for the basic safety and essential performance of electron accelerators in the range 1 MeV to 50 MeV

IEC 60601-2-1:2009

Medical electrical equipment - Part 2-1: Particular requirements for the basic safety and essential performance of electron accelerators in the range 1 MeV to 50 MeV

IEC 60601-2-1:2009/AMD1:2014

Amendment 1 - Medical electrical equipment - Part 2-1: Particular requirements for the basic safety and essential performance of electron accelerators in the range 1 MeV to 50 MeV

IEC 60601-2-8:2010+AMD1:2015 CSV

Medical electrical equipment - Part 2-8: Particular requirements for the basic safety and essential performance of therapeutic X-ray equipment operating in the range 10 kV to 1 MV

IEC 60601-2-8:2010

Medical electrical equipment - Part 2-8: Particular requirements for basic safety and essential performance of therapeutic X-ray equipment operating in the range 10 kV to 1 MV

IEC 60601-2-8:2010/AMD1:2015

Amendment 1 - Medical electrical equipment - Part 2-8: Particular requirements for the basic safety and essential performance of therapeutic X-ray equipment operating in the range 10 kV to 1 MV

IEC 60601-2-11:2013

Medical electrical equipment - Part 2-11: Particular requirements for the basic safety and essential performance of gamma beam therapy equipment

IEC 60601-2-17:2013

Medical electrical equipment - Part 2-17: Particular requirements for the basic safety and essential performance of automatically-controlled brachytherapy afterloading equipment

IEC 60601-2-29:2008

Medical electrical equipment - Part 2-29: Particular requirements for the basic safety and essential performance of radiotherapy simulators

IEC 60601-2-64:2014

Medical electrical equipment - Part 2-64: Particular requirements for the basic safety and essential performance of light ion beam medical electrical equipment

IEC 60601-2-68:2014

Electrical medical equipment - Part 2-68: Particular requirements for the basic safety and essential performance of X-ray-based image-guided radiotherapy equipment for use with electron accelerators, light ion beam therapy equipment and radionuclide beam therapy equipment

IEC 60731:2011+AMD1:2016 CSV

Medical electrical equipment - Dosimeters with ionization chambersas used in radiotherapy

IEC 60731:2011

Medical electrical equipment - Dosimeters with ionization chambers as used in radiotherapy

IEC 60731:2011/AMD1:2016

Amendment 1 - Medical electrical equipment - Dosimeters with ionization chambers as used in radiotherapy

IEC 60976:2007

Medical electrical equipment - Medical electron accelerators - Functional performance characteristics

IEC TR 60977:2008

Medical electrical equipment - Medical electron accelerators - Guidelines for functional performance characteristics

IEC 61168:1993

Radiotherapy simulators - Functional performance characteristics

IEC TS 61170:1993

Radiotherapy simulators - Guidelines for functional performance characteristics

IEC 61217:2011

Radiotherapy equipment - Coordinates, movements and scales

IEC 61267:2005

Medical diagnostic X-ray equipment - Radiation conditions for use in the determination of characteristics

IEC 61303:1994

Medical electrical equipment - Radionuclide calibrators - Particular methods for describing performance

IEC 61303:1994/COR1:2016

Corrigendum 1 - Medical electrical equipment - Radionuclide calibrators - Particular methods for describing performance

IEC 61674:2012

Medical electrical equipment - Dosimeters with ionization chambers and/or semiconductor detectors as used in X-ray diagnostic imaging

IEC 61675-1:2013

Radionuclide imaging devices - Characteristics and test conditions - Part 1: Positron emission tomographs

IEC 61675-2:2015

Radionuclide imaging devices - Characteristics and test conditions - Part 2: Gamma cameras for planar, wholebody, and SPECT imaging

IEC 61676:2002+AMD1:2008 CSV

Medical electrical equipment - Dosimetric instruments used for non-invasive measurement of X-ray tube voltage in diagnostic radiology

IEC 61676:2002

Medical electrical equipment - Dosimetric instruments used for non-invasive measurement of X-ray tube voltage in diagnostic radiology

IEC 61676:2002/AMD1:2008

Amendment 1 - Medical electrical equipment - Dosimetric instruments used for non-invasive measurement of X-ray tube voltage in diagnostic radiology

IEC TR 61852:1998

Medical electrical equipment - Digital imaging and communications in medicine (DICOM) - Radiotherapy objects

IEC TR 61948-1:2016

Nuclear medicine instrumentation - Routine tests - Part 1: Gamma radiation counting systems

IEC TR 61948-2:2001

Nuclear medicine instrumentation - Routine tests - Part 2: Scintillation cameras and single photon emission computed tomography imaging

IEC TR 61948-3:2018

Nuclear medicine instrumentation - Routine tests - Part 3: Positron emission tomographs

IEC TR 61948-4:2019 RLV

Nuclear medicine instrumentation - Routine tests - Part 4: Radionuclide calibrators IEC TR 61948-4:2019

Nuclear medicine instrumentation - Routine tests - Part 4: Radionuclide calibrators

IEC 62083:2009

Medical electrical equipment - Requirements for the safety of radiotherapy treatment planning systems

IEC 62274:2005

Medical electrical equipment - Safety of radiotherapy record and verify systems IEC 62467-1:2009

Medical electrical equipment - Dosimetric instruments as used in brachytherapy - Part 1: Instruments based on well-type ionization chambers

IEC 62667:2017

Medical electrical equipment - Medical light ion beam equipment - Performance characteristics

IEC TR 62926:2019

Medical electrical system - Guidelines for safe integration and operation of adaptive external-beam radiotherapy systems for real-time adaptive radiotherapy

APPENDIX 2 関連通知

- ・薬生機審発 0523 第 2 号別紙 5 令和元年 5 月 23 日 「ホウ素中性子捕捉療法用加速器型中性子照射装置システムに関する評価指標」
- ・薬食監麻発 0827 第 4 号 平成 26 年 08 月 27 日「薬事法等の一部を改正する法律の施行 に伴う医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令の改 正について」
- ・薬食発第 0401046 号 平成 17 年 4 月 1 日「加速器システム承認基準の制定について」
- ・薬食発第 1120 第 5 号 平成 26 年 11 月 20 日「医療機器の製造販売承認申請について」
- ・薬食安発 1002 第 1 号 平成 26 年 10 月 2 日「医療機器の添付文書の記載要領(細則) について」
- ・平成 25 年厚生労働省令第 11 号「薬事法施行規則及び医療機器の臨床試験の実施の基準 に関する省令の一部を改正する省令」

APPENDIX 3 参考文献

- [1] BNCT の基礎から臨床応用まで—BNCT を用いて治療にかかわる人のためのテキスト — (財) 医用原子力技術研究振興財団 (2011.9)
- [2] RADIOISOTOPES, Japan Radioisotope Association. 64(1) (2015.1)
- [3] Neutron Capture Therapy-Principles and Applications, Editors: Sauerwein W.A.G, Wittig A, Moss R, Nakagawa Y, (Eds.), Springer. (2012)
- [4] Ono K. An analysis of the structure of the compound biological effectiveness factor. J Radiat Res.57(S1),i83-i8,(2016)
- [5] 小野公二 BNCT の将来展望 放射線 RI 塾 Isotope News 756, 24-27(2018)
- [6] Coderre JA, Button TM, Micca PL, Fisher CD, Nawrocky MM, Liu HB, Neutron capture therapy of 9L rat gliosarcoma using the p-boronophenylalanine-fructose complex. Int J Radiat Oncol Biol Phys. 30: 643–652 (1994)
- [7] Hopewell JW, Morris GM, Schwint A, Coderre JA, The radiobiological principles of

- boron neutron capture therapy: A critical review. Applied Radiation and Isotopes. 69: 1756–1759 (2011)
- [8] Masunaga S, Sakurai Y, Tanaka H, et al. The dependency of compound biological effectiveness factors on the type and the concentration of administered neutron capture agents in boron neutron capture therapy. Springerplus. 3: 128 (2014)
- [9] Sato E, Zaboronok A, Yamamoto T, Nakai K, Taskaev S, Volkova O, Mechetina L, Taranin A, Kanygin V, Isobe T, Mathis BJ, Matsumura A, Radiobiological response of U251MG, CHO-K1 and V79 cell lines to accelerator-based boron neutron capture therapy, J Radiat Res. 59(2): 101-107 (2018)
- [10] Yu H, Tang X, Shu D, Liu Y, Geng C, Gong C, Hang S, Chen D, Influence of Neutron Sources and 10B Concentration on Boron Neutron Capture Therapy for Shallow and Deeper Non-small Cell Lung Cancer, Health Phys. 112(3): 258-265 (2017 Mar)
- [11] Bortolussi S, Postuma I, Protti N, Provenzano L, Ferrari C, Cansolino L, Dionigi P, Galasso O, Gasparini G, Altieri S, Miyatake S, González SJ, Understanding the potentiality of accelerator based-boron neutron capture therapy for osteosarcoma: dosimetry assessment based on the reported clinical experience, Radiat Oncol. 12(1): 130 (2017 Aug 15)
- [12] Koji Ono, Hiroki Tanaka, Yuki Tamari, Tsubasa Watanabe, Minoru Suzuki, Shin-ichiro Masunaga, Proposal for determining absolute biological effectiveness of boron neutron capture therapy-the effect of 10B(n,ol Sci. 93(10):0): by neutroneutrontrnucleocytoplasmic ratio or the cell size, JRR 2018, rry080, https://doi.org/10.1093/jrr/rry080, Published: 05 November 2018.
- [13] S.Masunaga, K.Ono, Y.Sakurai, M.Takagaki, T.Kobayashi, M.Suzuki, Y.Kinashi, M.Akaboshi, Response of quiescent and total tumor cells in solid tumors to neutrons with various cadmium ratios, Int. J.Radiat. Oncol. Biol. Phys. 41(5), 1163-1170, 1998.

ホウ素中性子捕捉療法(BNCT)開発ガイドライン WG 委員

座長	熊田 博明	筑波大学 医学医療系 生命医科学域 准教授
	大竹 淑恵	国立研究開発法人理化学研究所 光量子工学研究センター
		中性子ビーム技術開発チーム チームリーダー
	片岡 昌治	住友重機械工業株式会社
		産業機器事業部 設計部 医療戦略G グループリーダー 主席技師
	鬼柳 善明	名古屋大学 大学院 工学研究科
		加速器 BNCT 用システム研究講座 特任教授
	佐藤 岳美	住友重機械工業株式会社 産業機器事業部 治験統括責任者 主席技師
	櫻井 良憲	京都大学複合原子力科学研究所 粒子線腫瘍学研究センター
		粒子線医学物理学研究分野 准教授
	鈴木 実	京都大学複合原子力科学研究所 粒子線腫瘍学研究センター
		粒子線腫瘍学研究分野 教授
	田中 憲一	広島大学大学院工学研究科 機械物理工学専攻
		エネルギー工学講座 量子エネルギー工学研究室 准教授
	田中 浩基	京都大学複合原子力科学研究所 粒子線腫瘍学研究センター
		粒子線医学物理学研究分野 准教授
	谷崎 直昭	住友重機械工業株式会社 産業機器事業部 主席技師
	中井 啓	筑波大学医学医療系 臨床医学域 放射線腫瘍科 准教授
	中村 浩之	東京工業大学 科学技術創成研究院 化学生命科学研究所 教授
	林崎 規託	東京工業大学 科学技術創成研究院 先導原子力研究所 教授
	平田 寛	東芝エネルギーシステムズ株式会社 原子力事業部 技術統括 参事
	藤井 亮	株式会社 CICS 取締役
	増永 慎一郎	京都大学複合原子力科学研究所 放射線生命科学研究部門
		粒子線生物学研究分野 教授
	米内 俊祐	国立研究開発法人 量子科学技術研究開発機構 放射線医学総合研究所
		加速器工学部 照射システム開発チーム チームリーダー