



本件の報道解禁につきましては、令和 8 年
9 月 7 日(月)午後 3 時以降にお願いいたし
ます。

令和 8 年 9 月 1 日

記者説明会（9月7日（月）15時・霞キャンパス）のご案内

肝臓移植後の肝癌再発予防を目指す NK 細胞治験を開始！

通常は捨てられる灌^{かんりゅうえき}流液から
免疫細胞の「NK 細胞」を回収・活性化して活用

情報提供

【本研究成果のポイント】

広島大学病院は、肝硬変が進み、肝機能が大きく低下した「非代償性肝硬変」（※1）を合併する肝細胞がん患者を対象に、肝移植後の肝癌再発を予防する新たな治療法を目指し「第Ⅰ相医師主導治験（※2）」を始めます。

具体的には、通常、移植する肝臓から廃棄される灌流液（肝臓の血管内を洗い流した液体）から、癌細胞などを攻撃する免疫細胞のナチュラルキラー（NK）細胞を回収・活性化し、肝移植後 5 日目に 1 回投与する計画です。

治験の目的は、投与後 3 か月間の安全性の評価であり、肝細胞がんの再発などの有効性も調べますが、その効果を判断するものではありません。

つきましては下記の通り記者説明会を開きますのでご取材いただきますようよろしくお願い致します。

記

日 時：2026 年 9 月 7 日（月）15 時～16 時

場 所：広島大学病院臨床管理棟 3 階 3F1 会議室（広島市南区霞 1-2-3）

出席者：大段秀樹（広島大学大学院医系科学研究科 消化器・移植外科学教授）

【概要】

広島大学病院 移植外科（治験責任医師：大段秀樹）は、生体部分肝移植を受ける肝細胞がん患者を対象に、ドナー肝臓由来の免疫細胞である「NK 細胞」の働きを利用した術後免疫賦活療法（※3）の安全性を調べる、単施設・非盲検（※4）の第Ⅰ相医師主導治験を計画しています。

NK 細胞は、がん細胞などの異常な細胞を見つけて攻撃する免疫細胞です。今回の治験では、通常は廃棄されるドナー肝の灌流液から NK 細胞を回収し、培養して活性化させたうえで、肝移植後 5 日目の患者へ投与します。

NK 細胞の量が異なる 2 つのグループ（各 3 例）で、投与後 3 か月間の安全性を主に確認し、効果についてもあわせて調べます。

【社会的背景と研究の経緯】

非代償性肝硬変を合併する肝細胞がんでは、肝移植後も拒絶反応を防ぐための免疫抑制が必要です。免疫抑制薬を使用するため、肝移植後の肝細胞がん再発は進行性で有効な治療手段は確立していません。

研究グループは、通常廃棄されるドナー肝の灌流液から NK 細胞を含むリンパ球を回収し、5 日間培養して活性化する方法を研究してきました。過去の臨床研究では、広島大学で 24 例、米国マイアミ大学で 17 例の安全性と投与細胞数による成績向上を報告しました (Ohira M, et al. Cancer Immunol Immunother 2022)。今回の試験では、再生医療等製品としての承認を目指して厳密な品質管理の下で調製した細胞について、まず安全性を確認します。

【試験の方法】

1. 対象：18 歳以上で、生体部分肝移植を受ける非代償性肝硬変合併肝細胞がん患者のうち、所定の適格基準を満たす方
2. 細胞調製・投与：灌流液から細胞を回収して 5 日間培養・品質確認し、術後 5 日目に 30 分～1 時間かけて静脈内へ 1 回投与
3. 用量・観察：低用量 5,000 万細胞または高用量 2 億細胞（各±25%）。投与後 3 か月の安全性を主要評価し、肝移植後 1 年まで観察

【今後の展開】

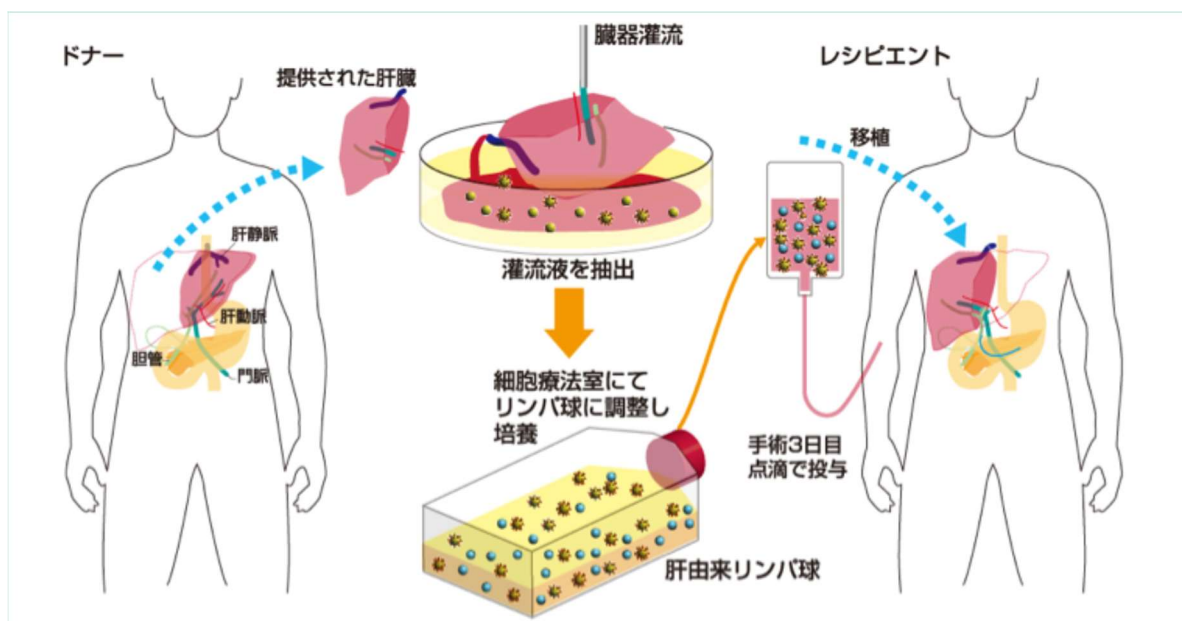
安全性に関する基礎情報が得られた場合、再発予防効果を検証する次段階の試験設計につなげます。現時点で治療効果は確立しておらず、承認された標準治療ではありません。

【研究について】

本試験は、国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED）令和 8 年度 再生医療等実用化研究事業「肝細胞癌に対する肝臓移植後の再発危険群に対するドナー肝臓由来活性化ナチュラルキラー（NK）細胞を用いた術後免疫賦活療法の安全性を検討する第Ⅰ相医師主導試験」の支援を受けて実施します。

【参考資料】

資料 1：ドナー肝臓由来 NK 細胞療法の概要



資料 2：試験計画の概要

試験課題名	肝移植後の再発危険群に対するドナー肝臓由来活性化 NK 細胞療法
-------	----------------------------------

	胞療法の安全性を検討する第Ⅰ相医師主導治験
実施医療機関	広島大学病院（単施設、非盲検）
目標登録	低用量群・高用量群とも各 3 例を評価。細胞収量を考慮し、低用量群は最大 6 例まで登録可能
主要評価項目	肝移植後 3 か月間の安全性（有害事象の発現頻度と程度）
副次評価項目	1 年間の安全性、全生存期間、免疫応答、肝細胞がん再発、感染症
予定期間	登録：2026 年 9 月～2029 年 8 月／ 観察：2030 年 8 月まで／治験：2031 年 4 月まで
jRCT 番号	jRCT2063260046

資料 3：これまでの研究と今回の治験

広島大学・ 24 例	GVHD（移植細胞が受け手を攻撃する病態）およびその他の重大な投与関連有害事象は認められなかった。
同研究の 有害事象	発熱・倦怠感などの投与時反応を認めましたが、経過観察または薬物投与で軽快した。
マイアミ大学・ 17 例	第Ⅰ相試験で、治療が原因と考えられる重大な有害事象は認められなかった。
先行研究の結果は、今回の治験結果を保証するものではありません 対象、細胞調製、品質管理、用量、実施条件等が異なる可能性があり、先行研究 の生存率・無再発率を今回の治験の有効性として扱うことはできません。	

【用語解説】

（※1）非代償性肝硬変

肝硬変が進行し、肝臓の機能が大きく低下した状態です。黄疸（皮膚や白目が黄色くなる）、腹水（お腹に水がたまる）、肝性脳症（意識がもうろうとする）などの症状がみられることがあります。内科的な治療だけでは十分な改善が得られない場合には、肝移植が治療の選択肢となります。

（※2）第Ⅰ相医師主導治験

医師が自ら計画・実施する治験のうち、新しい治療法の安全性や適切な投与量などを主に確認する初期段階の治験です。

（※3）術後免疫賦活療法

手術後に低下したり、十分に働かなくなったりした免疫の力を高め、体内に残っている可能性のあるがん細胞などを排除することを目的とした治療です。今回の取り組みでは、がん細胞を攻撃する働きを持つ NK（ナチュラルキラー）細胞などの免疫機能を利用し、術後のがん再発を抑えることを目指す治療を指します。

（※4）非盲検

患者と医療者の双方が、どのような治療を受けているかを把握した上で行う試験のことです。

【お問い合わせ先】

大学院医系科学研究科 消化器・移植外科学 教授 大段秀樹

Tel : 082-257-5220 FAX : 082-257-5224

E-mail : hohdan@hiroshima-u.ac.jp

発信枚数 : A 4 版 6 枚

【FAX返信用紙】

FAX：082-424-6040

広島大学広報室 行

記者説明会開催のご案内

肝臓移植後の肝臓再発予防を目指すNK細胞治療を開始！
通常は捨てられるドナー肝の灌流液から
免疫細胞の「NK細胞」を回収・活性化して活用

日 時：2026年9月7日（月）15時～16時

場 所：広島大学病院臨床管理棟3階 3F1会議室（広島市南区霞1-2-3）

出席者：大段秀樹（広島大学大学院医系科学研究科 消化器・移植外科学 教授）

☐ ご出席

☐ ご欠席

貴 社 名 _____

部 署 名 _____

ご 芳 名 _____（計 人）

電 話 番 号 _____

誠に恐れ入りますが、上記にご記入頂き、9月4日（金）16：00までにご連絡願います。

会場案内図（霞キャンパス）



お車でお越しの場合、メインルート（正門出入口）からの入構は大変混み合いますなるべく早めにお越しください。他の出入り口（★印）からも入構いただけますのでご利用ください。