

令和 8 年度 第 3 回

独立行政法人国立病院機構 南岡山医療センター 受託研究審査委員会 会議記録概要

開催日 令和 8 年 6 月 15 日（月）15 時 00 分～15 時 10 分

開催場所 独立行政法人国立病院機構 南岡山医療センター 新外来棟 3F 中会議室(1)

出席委員	坂井 研一	委員長（副院長）	増本 文	副委員長（薬剤部長）
	遠藤 文香	委員（小児神経科医長）	平野 淳	委員（統括診療部長）
	花車 実佐子	委員（看護部長）	猪野 博久	委員（事務部長）
	河本 泰宏	委員（企画課長）	西谷 将巳	委員（管理課長）
	板野 次郎	内部委員	太田 浩司	外部委員
	本保 恭子	外部委員	平岡 守	外部委員

欠席委員

議題及び審議結果を含む主な議論内容

【審議事項】

なし

【報告事項】

議題① カンナビジオール 日本人小児・成人対象の安全性・有効性を検討する非盲検試験

依頼者：JAZZ Pharmaceuticals Research UK Ltd 責任医師：遠藤 文香

報告事項：・治験継続の適否【NH0 CRB 5/12 審議承認済】

安全性情報に関する報告書の確認

（報告対象期間：2026/2/16～2/28）

（報告対象期間：2026/3/1～3/15）

議題② ケサンラ点滴静注液（ドナネマブ） アミロイド β 除去抗体/アルツハイマー治療薬

本邦におけるアルツハイマー病による軽度認知障害及び軽度の認知症患者を対象とした

ドナネマブ（ケサンラ®）を特定使用成績調査（全例調査）

依頼者：日本イーライリリー株式会社 責任医師：田邊 康之

報告事項：2026 年 6 月から 2026 年 10 月への登録期間の延長について報告した。

議題③ （医師主導治験）治療抵抗性重症喘息におけるアバタセプトの有効性を検討する探索的比較試験

-多施設共同二重盲検プラセボ対照比較試験-

治験調整医師：独立行政法人国立病院機構相模原病院 臨床研究センター

先端技術開発研究部長 森 昌夫

自ら治験を実施する者 谷本 安

報告事項：治験資料の保存期間が経過したため、廃棄実施を報告した。

【その他】

なし

以上