

「鳥取医療センター治験審査委員会 会議の記録の概要」	
日 時	平成28年10月17日(月) 15時00分～15時25分
場 所	(C棟)小会議室
出席者	(出席)助川鶴平委員長、三好浩一郎副委員長、古澤康之委員、赤星進二郎委員、山根美子委員、清水泰史委員、徳永正広委員、川村豊昭委員、中村準一委員、山根俊一委員、一盛真委員 (欠席)小西吉裕委員 <治験責任医師>金藤大三 <事務局>木下遼子
議 事	
議題1	治験にかかる審査・報告
	1. <b>大日本住友製薬株式会社の依頼による、パーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象としたAD-810Nの検証的試験(第3相試験)</b>
審査	①治験の継続の適否(安全性情報等) 安全性情報等に関する報告書(2016年9月13日)で報告のあった有害事象について審査した。  審議結果:承認
	2. <b>久光製薬株式会社の依頼による、L-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相並行群間比較試験</b>
審査	①治験の継続の適否(安全性情報等) 安全性情報等に関する報告書(2016年9月21日)で報告のあった有害事象について審査した。  審議結果:承認
報告	①治験に関する変更 治験に関する変更申請書(2016年9月28日)について、報告があった。
	3. <b>Meiji Seika ファルマの依頼による、ME2112 の統合失調症患者を対象とした検証的試験(第Ⅲ相)</b>
審査	①②治験の継続の適否(安全性情報等) 安全性情報等に関する報告書(2016年9月9日、2016年9月23日)で報告のあった有害事象について審査した。  審議結果:承認(但し、助川鶴平委員長は本治験の責任医師である為、審議には参加しない。)
	4. <b>Meiji Seika ファルマの依頼による、ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験(第Ⅲ相)</b>
審査	①②治験の継続の適否(安全性情報等) 安全性情報等に関する報告書(2016年9月9日、2016年9月23日)で報告のあった有害事象について審査した。  審議結果:承認(但し、助川鶴平委員長は本治験の責任医師である為、審議には参加しない。)
議題2	その他
(1)	事務局より、CRBでの経腸栄養剤治験について、報告があった。
(2)	次回IRB開催予定日: 11月21日(月)15:00～中会議室