

「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	令和4年2月21日(月) 15時03分～15時15分
場所	(C棟) 中会議室
出席者	(出席) 栗田益希副委員長、土居充委員、古澤康之委員、北園好美委員、中山雅子委員、水野智志委員、市場研一委員、岩下香代子委員、國森公明委員、佐藤匡委員 (欠席) 赤星進二郎委員長(※治験審査委員会の議事進行は、通常から副委員長が行う。)、小西吉裕委員 <治験責任医師>金藤大三 <CRC>三島直也 <事務局>木下遼子
議 事	
議題1	治験にかかる審査・報告
	1. 大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象としたOPC-34712(ブレクスピプラゾール)の第Ⅱ/Ⅲ相試験
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(2022年1月25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、土居充委員は治験責任医師と関係のある委員(当該治験実施診療科の職員)である為、審議には参加しない。)
審査	②治験の継続の適否(治験に関する変更) 治験に関する変更申請書(2022年1月25日)について審査した。 審議結果:承認(但し、土居充委員は治験責任医師と関係のある委員(当該治験実施診療科の職員)である為、審議には参加しない。)
	2. 大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象としたOPC-34712(ブレクスピプラゾール)の第Ⅲ相長期試験
	審議・報告事項なし
	3. イーエヌ大塚製薬の依頼による、経腸栄養患者を対象としたEN-P09の検証的試験(第Ⅲ相)
	審議・報告事項なし
議題2	受託研究にかかる審査
	(1) サイスタダン原末使用成績調査
審査	①受託研究継続の可否 2015年7月7日に申請のあった、受託研究継続の可否について審査した。 審議結果:承認(但し、土居充委員は本受託研究診療科の医師である為、審議には参加しない。)
議題3	その他
	(1) 次回IRB開催予定日: 3月28日(月)15:00～