

「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10月17日(月) 15時02分～15時20分
場所	(C棟)小会議室
出席者	(出席)赤星進二郎委員長、和田一也副委員長、土居充委員、土井清委員、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)なし <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(但し、土居充委員は本治験の責任医師である為、審議には参加しない。)
報告	① 副作用情報等の提供資料の変更に関するご連絡(2022年9月16日)について、報告があった。
	2. 日本臓器製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象としたNTPIの第Ⅱ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10月3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、土居充委員は本治験の責任医師である為、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10月3日)について審査した。  審議結果:承認(但し、土居充委員は本治験の責任医師である為、審議には参加しない。)
報告	①治験に関する変更 治験に関する変更申請書(2022年10月3日)について、報告があった。
報告	②治験に関する変更 治験実施計画書等修正報告書(2022年10月3日)について、報告があった。
議題2	その他
	(1) 次回IRB開催予定日: 11月21日(月)15:00～