

「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9月12日(月) 15時03分～16時05分
場所	(C棟) 中会議室
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. 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治験の実施の適否(新規依頼) 治験依頼書(2022年8月26日)について審査した。 審議結果: 修正のうえで承認(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。)
	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Ⅱ/Ⅲ相試験
審査	①②③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7月21日、2022年7月21日、2022年8月19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	④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8月4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。)
議題2	受託研究にかかる審査
	(1) モディオダール®錠100mg使用成績調査
審査	①受託研究継続の可否 2020年10月6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、土居充委員と土井清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2	その他
	(1) 次回IRB開催予定日: 10月17日(月)15:00～