

「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5月16日(月) 15時00分～15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. 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4月27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。)
	2. 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)
報告	①治験に関する変更 治験に関する変更申請書(2022年5月9日)について、報告があった。
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担当医師である為、審議には参加しない。)
	(2) 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、土居充委員と土居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: 6月20日(月)15:00～