

「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29年7月24日(月) 16時03分～16時40分
場 所	(C棟)中会議室
出席者	(出席)助川鶴平委員長、三好浩一郎副委員長、小西吉裕委員、赤星進二郎委員、山根美子委員、加藤藍子委員、徳永正広委員、小林英樹委員、中村準一委員、山根俊一委員、佐藤匡委員 (欠席)古澤康之委員 〈治験責任医師〉金藤大三 〈CRC〉光山忠史 〈事務局〉木下遼子
議 事	
議題1	治験にかかる審査・報告
	1. 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)
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(2017年7月14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。)
	2. 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)
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(2017年7月14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	受託研究にかかる審査
	(1) エフピー®OD錠2.5(セレギリン塩酸塩)使用成績調査(3錠又は4錠服用症例)
審査	①受託研究実施の可否 研究委託申込書(平成29年5月31日)で申請のあった、受託研究実施の可否について審査した。 審議結果:承認(小西吉裕委員は本受託研究の担当医師である為、審議には参加しない。)
議題3	受託研究にかかる報告
	(1) hitoe®の実運用課題調査及び指導
報告	事務局より、受託研究迅速審査の結果について報告があった。
議題4	その他
	(1) 次回IRB開催予定日: 9月11日(月)15:00～