

「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10月16日(月) 15時05分～15時20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、佐藤匡委員 (欠席)古澤康之委員、山根俊一委員 <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. 久光製薬株式会社の依頼による、L-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相並行群間比較試験
審査	①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(2017年9月19日)について審査した。 審議結果:承認(但し、小西吉裕委員は本治験の分担医師である為、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検証的試験(第Ⅲ相)
審査	①治験の継続の適否(継続審査) 治験実施状況報告書(2017年9月29日)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。)
	3. 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(継続審査) 治験実施状況報告書(2017年9月29日)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、受託研究終了報告書について報告があった。
議題3	その他
(1)	事務局より、臨床研究・治験従事者等に対する研修についての案内があった。
(2)	次回IRB開催予定日: 11月20日(月)15:00～