

医薬品等臨床研究審査委員会 会議の記録の概要

審 議 日 時	平成 23 年 6 月 30 日 (木) 16:30 ~ 17:40		
審 議 場 所	共用スペース小会議室		
出 席 者	松 原 委 員 長	羽 田 委 員	鎌 田 委 員
	紀 野 委 員	田 中 委 員	田 崎 委 員
	高 橋 委 員	金 澤 委 員	葛 西 委 員
欠 席 者	鳥 本 委 員	稲 葉 委 員	
審 議 内 容			

議題1. 医薬品等臨床研究の受入審査について(資料No.1)

委員長より、今回新規(別紙受入一覧表のとおり)の申込があった旨の報告及び内容の説明等がなされ、種々審議を行った結果、「承認する」との出席全委員の合意を得た。

整理番号23015 [皮膚科]
整理番号23016 [小児科]
整理番号23017 [小児科]
整理番号23018 [第一内科]
整理番号23019 [小児科]
整理番号23020 [皮膚科]
整理番号23021 [第一内科]
整理番号23022 [第二内科]

「承認する」との出席全委員の合意を得た。

議題2. 医薬品等臨床研究承認事項変更申請について(資料No.2)

治験依頼者から申請のあった以下の承認事項の変更について審議した結果、「承認する」との出席全委員の合意を得た。

変更事項については、以下のとおり。

整理番号 21001 [第三内科]
・治験実施計画書
・治験実施計画書別紙
・症例報告書

整理番号 22018 [眼科]
・治験実施計画書
・治験薬概要書

整理番号 22025 [眼科]
・治験実施体制
・治験実施期間

整理番号 23010 [眼科]
・同意説明文書
・同意説明文書(遺伝子解析)
・治験実施計画書

整理番号 23011 [麻酔科蘇生科]
・治験実施計画書
・治験薬概要書

整理番号 23012 [麻酔科蘇生科]
・治験実施計画書
・治験薬概要書

議題3. その他

①治験薬に関する有害事象報告等について(資料No.3-1)

副薬剤部長 田崎委員より、23-第3号で既に病院長から各委員に配布し、検討願っていた有害事象、実施計画書等の一部変更について配付資料に基づき説明・報告がなされた。

田崎委員からの説明に対し、有害事象の報告について各委員からは治験の継続を否とする意見等は出されなかった。

②医薬品等臨床研究終了報告について(資料No.3-2)

委員長より、治験責任医師から病院長に対し「医薬品等臨床研究終了報告書」の提出が3件あり、病院長から治験審査委員会に対して通知があった旨の報告がなされた。

③次回委員会の開催について

次回の委員会は7月中旬に開催を予定し、日程については後日調整することとなった。

※今回審議された治験に関与する委員は、審議および採決に参加していない。

注) 外部委員(金澤 徹, 葛西 眞一)は、旭川医科大学病院とは利害関係を有しない立場で審議・採決に参加していることを確認している。

議題4. 臨床研究の申請について(資料No. 4)

本学倫理委員会より、臨床研究について審査の付託(臨床試験(研究)申請一覧参照)がなされ、委員長より内容の説明等がなされた。審議結果については以下のとおり。

資料No.4-1[呼吸器センター]

資料No.4-2[医工連携総研講座]

資料No.4-3[呼吸器センター]

資料No.4-4[内科学講座 消化器・血液腫瘍制御内科学分野]

出席全委員の合意を得て承認された。