

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 24 年 6 月 28 日 (木) 16:05 ~ 17:15		
審 議 場 所	看護学科大会議室		
出 席 者	田 崎 委 員	羽 田 委 員	鳥 本 委 員
	紀 野 委 員	田 中 委 員	稲 葉 委 員
	葛 西 委 員	中 村 委 員	
欠 席 者	鎌 田 委 員	千 葉 委 員	
審 議 内 容			
<p>議題1. 医薬品等臨床研究の受入審査について(資料No.1)</p> <p>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。審議内容及び結果については、以下のとおり。</p> <p>整理番号24013 [皮膚科] 整理番号24018 [小児科] 整理番号24014 [眼科] 整理番号24019 [皮膚科] 整理番号24015 [産科婦人科] 整理番号24020 [周産母子センター] 整理番号24016 [第二内科] 整理番号24021 [小児科] 整理番号24017 [皮膚科]</p> <p>審議の結果、「承認する」との出席全委員の合意を得た。</p> <p>議題2. 重篤な有害事象に関する報告について(資料No.2)</p> <p>本院における治験患者について、重篤な有害事象に関する報告(別紙有害事象等報告一覧参照)が1件あり、報告に沿って内容が説明された。 各委員より治験の継続を「否」とする意見等は出されなかった。</p> <p>整理番号 22025 [眼科]</p> <p>議題3. 医薬品等臨床研究承認事項変更申請について(資料No.3)</p> <p>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。</p> <p>整理番号 21001 [第三内科] 整理番号 22034 [小児科] ・治験実施計画書 ・治験実施計画書 ・治験実施計画書別紙 ・説明文書、同意文書 ・同意説明文書</p> <p>整理番号 22018 [眼科] 整理番号 23048 [眼科] ・治験薬概要書 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書 ・説明文書、同意文書 ・症例報告書</p>			

整理番号 23049 [第一内科]

・説明文書、同意文書

整理番号 23053 [皮膚科]

・治験実施計画書

・治験実施計画書別紙

議題4. モニタリング報告について(資料No.4)

委員長より、自ら治験を実施する者から「モニタリング報告書」の提出があった旨の報告及び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。

整理番号23023 [整形外科] 2012年 4月25日～26日 モニタリング報告

整理番号23023-A [整形外科] (我汝会えにわ病院) 2012年 4月19日 モニタリング報告

整理番号23023-A [整形外科] (我汝会えにわ病院) 2012年 4月24日 モニタリング報告

出席全委員の合意を得て承認された。

議題5. 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.5-1)

副薬剤部長 田崎委員より、24-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.5-2)

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1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。

整理番号23050 [皮膚科]

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(葛西 眞一、中村 正雄)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6. 院内特殊製剤の申請について(資料No.6)

院内特殊製剤について、申請(別紙院内特殊製剤新規申込み一覧表参照)があり、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.6-1[眼科]

出席全委員の合意を得て承認された。

議題7. 臨床研究の申請について(資料No. 7)

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.7-1 [外科学講座 消化器病態外科学分野]

本研究については個人情報管理者は不要のため、申請書の当該記載を削除することを条件に承認された。

資料No.7-2 [医工連携総研講座]

適用指針を「①介入を伴う研究であって、医薬品または医療機器を用いた予防、診断または治療方法に関するもの」に修正することを条件に承認された。