

令和6年度 第1回国立病院機構柳井医療センター治験審査委員会 議事記録概要

|                                    |   |
|------------------------------------|---|
| 開催日時                               | 令和6年5月16日(木) 自 16時00分<br>至 16時10分   |
| 開催場所                               | 国立病院機構柳井医療センター 小会議室   |
| 出席者                                | 今村 栄次、松本 信夫、福場 浩正、田邊 富江、升味 紀子、<br>門田 泰雄、野田 剛、大元 和貴、藤岡 直樹  |
| 議題及び<br>審議結果<br>を含む主<br>な議論の<br>概要 | <p>議題</p> <p>【受託研究】</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ラジカット内用懸濁液 2.1%一般使用成績調査             <ol style="list-style-type: none"> <li>① 研究分担者の変更について</li> </ol>             審議結果:承認           </li> <li>2. ユプリズナ点滴静注 100mg 特定使用成績調査(視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の長期使用に関する調査)             <ol style="list-style-type: none"> <li>①研究分担者の変更について</li> </ol>             審議結果:承認           </li> <li>3. リュープリン SR 注射用キット 11.25mg 特定使用成績調査「全例調査:球脊髄性筋萎縮症(SBMA)」             <ol style="list-style-type: none"> <li>①研究分担者の変更について</li> </ol>             審議結果:承認           </li> <li>4. ゼオマイン<sup>®</sup>筋注用 50 単位、100 単位、200 単位 特定使用成績調査(上肢瘻縮又は下肢瘻縮)             <ol style="list-style-type: none"> <li>①契約症例数の変更について</li> <li>②研究分担者の変更について</li> </ol>             審議結果:承認           </li> <li>5. レケンビ 特定使用成績調査 -早期アルツハイマー病患者に対する ARIA に関する調査(全例調査)-             <ol style="list-style-type: none"> <li>①研究分担者の変更について</li> </ol>             審議結果:承認           </li> <li>6. エフピーOD錠 2.5 特定使用成績調査(高齢者使用)             <ol style="list-style-type: none"> <li>①研究分担者の変更について</li> </ol>             審議結果:承認           </li> <li>7. デュオドーパ<sup>®</sup>配合経腸用液 特定使用成績調査(長期使用)             <ol style="list-style-type: none"> <li>①受託研究終了(中止・中断)報告書について</li> </ol>             受託研究終了の報告           </li> <li>8. 治験審査委員および研究利益相反審査委員の変更について<br/>事務部長の変更</li> <li>9. 次回の開催予定について<br/>2024年7月18日(木)に開催予定。</li> </ol> <p style="text-align: right;">以 上</p> |

