令和6年4月 第1回受託研究審查委員会議事録(概要)

下記の通り、独立行政法人国立病院機構南京都病院受託研究審査委員会が委員会資料及び別紙のとおり開催された。

日 時:令和6年4月5日(金曜日)

場 所:HOSPメール上

出欠確認方法:当日8:30より、HOSPメール (@mail.hosp.go.jp) を利用して、メールには開封 設定を行い、当日中に開封通知が来た委員のみ、あるいは口頭にて確認できた方を 出席とした。また、質問事項等ある際には、事務局まで返信していただくように メールに記載した。

出席者:17名(委員13名 事務局:4名)

〇山本 兼司、桶本 幸、德永 修、大塩 麻友美、水口 正義、磯野 隆、 村井 紀子、北口 英明、船橋 正弘、伊藤 譲一、田邨 保之、田渕 泰史、 小島 隆久

事務局:綱本 郷子、矢田川 明日香、仲村 弥栄子、水橋 美恵子

口頭確認:桶本 幸、大塩 麻友美

欠席者: なし 書記:綱本 郷子

(敬称略、○委員長)

審議事項 : 治験に関する変更2件

尚、治験及び研究の責任医師、分担医師・治験及び研究協力者・説明医師は審議に参加しなかった。

【審議事項】

1) 継続課題

【課題名】5 歳から 11 歳の被験者を対象とした S-268019 の第 1/2/3 相無作為化オブザーバー ブラインド試験(Part2)

治験依頼者:塩野義製薬株式会社 開発の相:第 1/2/3 相試験

対象疾患名:5歳から11歳の健康な小児

治験薬名: S-268019

【審議内容 (概要)】・治験薬概要書(日本語翻訳版)改訂

【審議結果】承認

【課題名】5 歳から 11 歳の被験者を対象に S-268019 又はコミナティ筋注を追加接種した時の 免疫原性を評価する第 3 相無作為化オブザーバーブラインド実薬対照試験

治験依頼者: 塩野義製薬株式会社 開発の相:第3相試験

対象疾患名:5歳から11歳の健康な小児

治験薬名:S-268019

【審議内容 (概要)】・治験実施計画書変更点 ・代諾者用同意説明文書施設版改訂

·治験薬概要書(日本語翻訳版)改訂

【審議結果】承認

*次回 IRB は 2024 年 5 月 10 日 (金) 16 時 00 分より大会議室で開催予定 *

以上