

開催日時	<p>2020年9月10日(木)</p> <p>※「新型コロナウイルス感染症の影響により、治験審査委員会(IRB)を通常開催できない場合の運用について」に基づき、Eメールによる持ち回り審査で開催。</p>
出席委員名	<p>福留臨床研究部長、戸田神経センター部長、木村統括診療部長、合戸事務部長、樋口臨床研究部・免疫・ゲノム医科学研究室長、白石看護部長、副島企画課長、小山田薬剤部長、和田外部委員、寺井外部委員、村川外部委員</p>
議題及び審議結果を含む主な議題の概要	<p>規約に準拠し、通常の会議開催ではなく、電子媒体の資料を事前にメール送信し、メールでの意見収集による審査がおこなわれた。</p> <p>【審議】</p> <p>1) ユーシービージャパン株式会社の依頼による Brivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相試験、継続の可否について</p> <p>① 安全性情報に関する報告 (2020年6月26日、7月10日・28日、8月7日・25日)</p> <p>2) ユーシービージャパン株式会社の依頼による Brivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続試験、継続の可否について</p> <p>① 安全性情報に関する報告 (2020年6月26日、7月10日・28日、8月7日・25日)</p> <p>事務局より、資料を用いて上記概要について説明を行った。 安全性情報に関しては、責任医師及び依頼者は治験の継続に問題なしとの見解。これらをもとに、引き続き治験を実施することの妥当性について審議がなされた。 なお本治験に係わる委員は、本治験に関する審議・採決には参加していない。</p> <p>審議・採決結果：承認。全会一致で「治験継続に問題なし」とされた。</p> <p>【その他】</p> <p>1) 2020年度 治験・製造販売後臨床試験 進捗状況について 事務局より、資料を用いて各試験の進捗状況について報告を行った。 特に議論等なし。</p>
事項	なし