

2025 年 8 月 29 日開催 医療法人慧眞会協和病院 IRB 審議議事録概要

日 時	西暦 2025 年 8 月 29 日 13 時 00 分 ～ 13 時 15 分
場 所	医療法人慧眞会 協和病院 1F 研修室
IRB 出席者	〔出〕三島委員長（医師）、〔出〕千葉委員（医師）、〔出〕松田委員（薬剤師）、 〔欠〕鈴木委員（薬剤師）、〔出〕新井委員、〔出〕藤田委員、〔出〕佐藤委員

議 題	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール 週 1 回製剤（QW 製剤）の長期投与試験 1 施設からの申請
審議・報告事項	治験継続の適否 【審議事項】 ・安全性に関する報告
審議・報告内容 概略	【審議事項】 ・安全性に関しての報告、特に問題なし。
結 果	治験の継続を承認する
特記事項	特になし

2025 年 8 月 29 日開催 医療法人慧眞会協和病院 IRB 審議議事録概要

日 時	西暦 2025 年 8 月 29 日 13 時 15 分 ～ 13 時 30 分
場 所	医療法人慧眞会 協和病院 1F 研修室
IRB 出席者	〔出〕三島委員長（医師）、〔出〕千葉委員（医師）、〔出〕山口委員（医師）、 〔出〕松田委員（薬剤師）、〔出〕齊藤委員（看護師）、〔出〕新井委員、 〔出〕藤田委員、〔出〕佐藤委員

議 題	小野薬品工業株式会社によるアルツハイマー型認知症に伴うアジテーションを有する患者を対象とした ONO-2020 の前期第Ⅱ相試験 1 施設からの申請
審議・報告事項	治験継続の適否 【審議事項】 ・安全性に関する報告（年次報告） ・継続審査
審議・報告内容 概略	【審議事項】 ・安全性に関しての報告（年次報告）、特に問題なし。 ・院内書式報告による治験実施状況について、特に問題なし。
結 果	治験の継続を承認する
特記事項	特になし