

IRBの会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成29年6月16日（金）16:30～16:55 兵庫県立こども病院</p>
<p>出席委員 名</p>	<p>郷司克己、豊原朋子、宅見晃子、丸山あずさ、中村郁子、木村剛志、加古学</p>
<p>議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 概要</p>	<p>【審議事項】</p> <p>議題① ODK-1601の臨床性能試験 治験に関する実施計画書等の申請に基づき本試験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題② 小児急性リンパ性白血病の再発患者に対するボルテゾミブを含む多剤併用化学療法の第Ⅱ相試験（医師主導治験） 治験に関する変更申請書に基づき本試験を継続することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題③ 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるパロノセトロン塩酸塩（PALO）の小児患者に対する第Ⅲ相試験 安全性情報等に関する報告書に基づき本試験を継続することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題④ 協和発酵キリン株式会社の依頼による小児X染色体遺伝性低リン血症性くる病・骨軟化症患者を対象としたKRN23の第Ⅲ相臨床試験 安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書に基づき本試験を継続することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>1 小児治験ネットワーク関連 (1) 前回以降、実施可能性調査の依頼はなし。中央IRBにて当院関連の案件が1回のべ6件審議され、いずれも承認された。</p> <p>2 治験中止 (1) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による切迫早産患者を対象としたretosibanの第Ⅲ相試験 (2) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による乳幼児及び児童を対象としたretosibanの第Ⅲ相試験（追跡調査試験）</p>