

開催日時	2022年5月19日（木） 19時05分～19時30分			
開催場所	日本橋ライフサイエンスビルディング 会議室			
出席委員名	(IRB 委員長) 中村 陽一 (副委員長) 武田 昭、堀江 俊治 (委員) 渡邊 直人、三井 浩、山下 直美、櫻井 多恵子、前田 泰志、明田川 裕昭、増田 敬			
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	審議案件1：	株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリングの依頼による変形性膝関節症を対象としたACC-01の検証的試験		
	治験依頼者：	株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリング		
	治験実施施設：	医療法人はあとふる 運動器ケア しまだ病院		
	審議内容：	治験に関する変更	審議結果：	承認
	審議案件2：	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験		
	治験依頼者：	ノバルティス ファーマ株式会社		
	治験実施施設：	近江八幡市立総合医療センター		
	審議内容：	安全性情報等	審議結果：	承認
	審議案件3：	SM-13496 (lurasidone HCl) の青年期統合失調症患者を対象とした非盲検長期投与試験〔第3相試験〕		
	治験依頼者：	住友ファーマ株式会社 清水クリニック		
	治験実施施設：	三国丘こころのクリニック		
	審議内容：	安全性情報等 (2施設共通)	審議結果：	承認
	審議案件4：	日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY3209590の第Ⅲ相試験		
	治験依頼者：	日本イーライリリー株式会社		
	治験実施施設：	東京センタークリニック		
	審議内容：	治験に関する変更	審議結果：	承認
審議案件5：	S-812217のうつ病患者を対象とした第3相無作為化二重盲検プラセボ対照及び非盲検加療必要時再投与試験			
治験依頼者：	塩野義製薬株式会社			
治験実施施設：	清水クリニック			
審議内容：	安全性情報等	審議結果：	承認	
審議内容：	治験に関する変更	審議結果：	承認	
特記事項				