

受託研究審査委員会議事録要旨

- ◇ 日 時：令和 4 年 1 月 17 日（月） 16 時 00 分～17 時 00 分
- ◇ 場 所：3F 研修室 1
- ◇ 出席者：大河 昭彦・森嶋 友一・多田 稔・金田 暁・鈴木 正人
島田 典生・田沼 明子・大塚 知信・船木 新悦・佐藤 暢
永瀬 讓史・色川 清・長澤 正志

- ◇ S-217622 の SARS-CoV-2 感染者対象第 2/3 相試験

被 験 薬：S-217622

治験依頼者：塩野義製薬株式会社

審 査 内 容：安全性情報に基づき治験を継続することの適否について審議した。

治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書および広告等に関する資料の変更に関して審議した。

審 査 結 果：承認

令和3年度第10回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時： 令和4年1月11日（火） 14時00分～15時15分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○前田光哉 岩田 敏 石川洋一 石橋富貴子
小野 勝 菊池 秀 北沢敏男 志摩園子
樋口浩久 山本 昇

欠席者：
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(51) 「入院を要する日本人成人の複雑性腹腔内感染症患者を対象としてPF-06947386（セフト
ジジム・アピバクタム）に加えてメトロニダゾールを併用したときの有効性および安全性
を評価する，多施設共同，非盲検，単群，第3相試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社，開発の相：第Ⅲ相試験，
対象疾患名：複雑性腹腔内感染症，治験薬名：PF-06947386】

一の治験に関する変更（実施計画書別紙：①）、安全性報告（①、②）に関する継続の適
否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 11施設）
実施計画書別紙の改訂について審議を行った。
また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続す
ることの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等
について確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：