

受託研究審査委員会議事録要旨

- ◇ 日 時：令和 4 年 5 月 16 日（月） 16 時 00 分～17 時 00 分
- ◇ 場 所：3F 研修室 1
- ◇ 出席者：大河 昭彦・多田 稔・金田 暁・島田 典生・田沼 明子
中祖 恵輔・佐藤 暢・永瀬 讓史・神谷 英里・色川 清

- ◇ 中等症 COVID-19 の入院成人患者を対象に、エアロゾル化 JH509 の安全性及び有効性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験

被 験 薬：JH509

治験依頼者：IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社

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。
同意説明文書の改訂に関して審議した。

審 査 結 果：安全性情報について承認
同意説明文書の改訂について保留

受託研究審査委員会議事録要旨

- ◇ 日 時：令和4年5月16日（月）16時00分～17時00分
- ◇ 場 所：3F 研修室1
- ◇ 出席者：大河 昭彦・多田 稔・金田 暁・島田 典生・田沼 明子
中祖 恵輔・佐藤 暢・永瀬 讓史・神谷 英里・色川 清

- ◇ 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：治験実施計画書の改訂および同意説明文書の改訂に関して審議した。

審 査 結 果：承認