開催日時開催場所	平成 23 年 11 月 28 日 (月) 17:00~17:45 広島逓信病院 本館 会議室
出席委員名	形部宏文、尾村郁夫、保﨑泰弘、杉山悟、豊田英治、進藤明、高橋美香、荒巻明美、長尾俊明、平岡豊恵
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	【審議事項】 議題 1 武田薬品工業株式会社の依頼による非びらん性胃食道逆流症を対象とした TAK-438の第Ⅲ相二重盲検比較試験
	①治験実施計画書等提出された資料に基づき、治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
	議題 2 大日本住友製薬株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象とした HLBI の 第Ⅲ相試験
	①治験薬概要書の改訂及び治験実施計画書の変更について、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。 ②国内で新たに発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に
	ついて審議した。
	③院内で発生した重篤な有害事象について、引き続き治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
	議題3 アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたBMS-512148の 第Ⅲ相試験
	①治験実施計画書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議 した。
	②海外で新たに発生した安全性情報に基づき、引き続き治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
	【報告事項】 議題1 武田薬品工業株式会社の依頼による逆流性食道炎を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相 二重盲検比較試験
	①治験実施計画書 別紙1及び別紙2の変更について
	議題 2 武田薬品工業株式会社の依頼による逆流性食道炎を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相 長期投与試験
	①治験実施計画書 別紙1及び別紙2の変更について
特記事項	【報告事項】
	議題1、2:当 IRB 設置医療機関を含む2施設からの報告。