

会議の記録の概要

開催日時 開催場所	2025 年 7 月 15 日(火) 17:02 ～ 18:08 群馬県済生会前橋病院 C 棟 4 階特別会議室
出席委員名	茂木 晃、吉田 仁志、高田 覚、藍原 龍介、畑中 健、嶋田 敦之、田村 卓也、 千葉 千恵美、中道 美代子
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題① 強力化学療法に非適応の新規に診断された KMT2A 遺伝子再構成又は NPM1 遺伝子変異を有する急性骨髄性白血病患者を対象とした bleximenib とベネトクラクス及びアザシチジンの併用投与を検討する第 3 相ランダム化、二重盲検プラセボ対照試験</p> <p>「治験依頼書」に基づき、治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題② 急性白血病患者を対象とした menin-KMT2A (MLL1) 阻害薬 bleximenib の第 1/2 相 first-in-human 試験</p> <p>「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、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ 日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較する第 2 相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験</p> <p>「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、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>審議④ 日本新薬株式会社の依頼による第 I 相試験</p> <p>「安全性情報等に関する報告書」「重篤な有害事象に関する報告書」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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤ アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第 III 相試験</p> <p>「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、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 初発 FLT3-ITD 陰性急性骨髄性白血病成人患者を対象とした寛解導入療法・地固め療法とキザルチニブとの併用及びキザルチニブによる維持療法を検討する第 III 相、二重盲検、無作為化、プラセボ対照試験 (QuANTUM-WILD)</p> <p>「安全性情報等に関する報告書」に基づき、引き続き治験を実施することの</p>

	<p>妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象とした Axatilimab の第 III 相試験</p> <p>「安全性情報等に関する報告書」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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>以上</p>
特記事項	特になし