

| 治験(試験)の課題名 | 診療科 | 登録状況 |
|--|---------------|------------|
| 原発性乳癌患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験 | 乳腺外科 | 登録終了/治験継続中 |
| てんかん患者を対象としたBrivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続投与試験 | 脳神経内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 早期非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 呼吸器外科 | 登録終了/治験継続中 |
| リンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアバマシクリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験 | 乳腺外科 | 登録終了/治験継続中 |
| 中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者を対象としたウバダシチニブの第Ⅲ相試験 | 皮膚科 | 登録終了/治験継続中 |
| RO4368451(Pertuzumab)とRo45-2317(Trastuzumab)の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験(製造販売後臨床試験) | 乳腺外科 | 登録終了/治験継続中 |
| 非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802(アレクチニブ)の第Ⅲ相試験 | 呼吸器内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 関節リウマチ患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験 | リウマチ疾患先進医療学講座 | 登録終了/治験継続中 |
| 進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 産科婦人科 | 登録終了/治験継続中 |
| CTL019の長期追跡試験(製造販売後臨床試験) | 小児科 | 登録中 |
| 潰瘍性大腸炎患者を対象としたウバダシチニブ(ABT-494)の第Ⅲ相試験 | 消化器内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 膀胱がん患者を対象としたニボルマブとBMS-986205の第Ⅲ相試験 | 泌尿器科 | 登録終了/治験継続中 |
| 非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験 | 呼吸器外科 | 登録終了/治験継続中 |
| 2型糖尿病患者を対象としたNN9924の第3b相試験 | 糖尿病・内分泌・栄養内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 添付文書の適応症患者を対象としたCTL019(チサゲンレクルユーセル)の第Ⅲb相試験 | 小児科 | 登録中 |
| 根治的 upfront 全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象としたJNJ-56021927(アパルタミド)のランダム化、二重盲検、プラセボ対照第3相試験 | 泌尿器科 | 登録終了/治験継続中 |
| 胆道癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 腫瘍内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相長期試験 | 皮膚科 | 登録終了/治験継続中 |
| DS-1001bの第Ⅱ相試験 | 脳神経外科 | 登録終了/治験継続中 |
| ONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象としたONO-4538の第Ⅱ相多施設共同非盲検単群試験 | 脳神経外科 | 登録終了/治験継続中 |
| 切除不能局所進行非小細胞肺癌患者を対象としたTiragolumab、アテゾリズマブの第Ⅲ相試験 | 呼吸器内科 | 登録終了/治験継続中 |
| PTEN欠損を特徴とするDe Novo転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363(カビパセルテブ)の第Ⅲ相試験 | 泌尿器科 | 登録終了/治験継続中 |
| 上皮成長因子受容体(EGFR)変異陽性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法を対象としたオシメルチニブの第Ⅲ相試験 | 呼吸器外科 | 登録終了/治験継続中 |
| 再発/難治性骨髄線維症患者にnavitoclaxとルキシロチニブの併用投与の有効性及び安全性を利用可能な最良の治療と比較評価する無作為化非盲検第Ⅲ相試験 | 血液内科 | 登録終了/治験継続中 |
| IgG4関連疾患を対象としたInebilizumabの第3相試験 | 免疫・膠原病内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 乳癌を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第Ⅲ相試験 | 乳腺外科 | 登録終了/治験継続中 |
| Epcoritamab(GEN3013)の第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 血液内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験 | 泌尿器科 | 登録終了/治験継続中 |
| 肺動脈性肺高血圧症を対象としたJNJ-67896062の第Ⅲ相臨床試験 | 循環器内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 間質性肺疾患に伴う肺高血圧症を対象としたMD-711の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 循環器内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 膀胱癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相臨床試験 | 泌尿器科 | 登録中 |
| 乳癌患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相治験 | 乳腺外科 | 登録終了/治験継続中 |
| 肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験 | 肝胆膵・移植外科 | 登録終了/治験継続中 |
| 製品規格に適合しないリソカプタゲン マルルーセルを被験者に投与する拡大アクセス試験(第Ⅲ相) | 血液内科 | 登録中 |
| 乳癌を対象としたトラスツマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験 | 乳腺外科 | 登録終了/治験継続中 |
| 骨髄線維症患者を対象にNavitoclax(ABT-263)とルキシロチニブの併用投与とルキシロチニブの単剤投与を比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験 | 血液内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 再発又は難治性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたGEN3013(Epcoritamab)の第Ⅲ相試験 | 血液内科 | 登録終了/治験継続中 |
| ナンセンス変異型デュシエンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレンの第Ⅲ相試験 | 小児科 | 登録終了/治験継続中 |
| 神経膠腫患者を対象としたAG-881(vorasidenib)の第Ⅲ相試験 | 脳神経外科 | 登録終了/治験継続中 |
| AAA617の第Ⅱ相試験 | 放射線治療科 | 登録終了/治験継続中 |
| 日本人進行固形がん患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験 | 乳腺外科 | 登録終了/治験継続中 |
| 急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクス(ABT-199)の第Ⅲ相試験 | 血液内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 食道癌患者を対象としたMK-3475(ペムブロリズマブ)とMK-7902(E7080:レンパチニブ)の第Ⅲ相試験 | 腫瘍内科 | 登録中 |

| 治験(試験)の課題名 | 診療科 | 登録状況 |
|---|--------------|------------|
| 非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第Ⅲ相臨床試験 | 呼吸器外科 | 登録終了/治験継続中 |
| PNHを対象としたLNP023のロールオーバー継続投与第Ⅲ相試験 | 血液内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 前立腺がんを対象としたAAA617の第Ⅲ相試験 | 放射線治療科 | 登録終了/治験継続中 |
| GPC3発現固形がん患者を対象としたTAK-102の第Ⅰ相試験 | 早期医療開発科 | 登録終了/治験継続中 |
| ABBV-400の第Ⅰ相試験 | 早期医療開発科 | 登録中 |
| 製品規格に適合しないINDECABTAGENE VICLEUCEL(bb2121)を被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)第Ⅲ相 | 血液内科 | 登録中 |
| 全身性強皮症患者を対象としたBI 685509の第Ⅱ相試験 | 免疫・膠原病内科 | 登録中 |
| 再発又は難治性のアグレッシブ成熟B細胞性腫瘍の小児患者を対象としたABBV-GMAB-3013(epcoritamab)の単群、非盲検、第Ⅱb相試験 | 小児科 | 登録中 |
| 多系統萎縮症患者を対象としてTAK-341静注製剤の有効性、安全性、忍容性、薬物動態及び薬理学を評価する第2相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験 | 脳神経内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 褐色細胞腫/パラガングリオーマ、副神経内分泌腫瘍、フォン・ヒッペル・リンドウ病関連腫瘍、野生型消化管間質腫瘍、又はHIF-2α関連遺伝子変異を有する固形癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅱ相試験 | 泌尿器科 | 登録中断中 |
| 新生血管を伴う網膜色素線条症患者を対象としたR06867461(ファリシマブ)の第Ⅲ相試験 | 眼科 | 登録終了/治験継続中 |
| CYH33の第Ⅱ相試験 | 産科婦人科 | 登録終了/治験継続中 |
| APDS(活性化ホスホイノシチド3-キナーゼデルタ症候群)を対象としたleniolisibの第Ⅲ相試験 | 小児科 | 登録終了/治験継続中 |
| 局所進行又は転移性乳癌患者を対象としたgiredestrantの第Ⅲ相試験 | 乳癌外科 | 登録中 |
| レノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤(GWP42003-P)の第3相試験 | 小児科 | 登録中 |
| PD-L1陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する、若しくはPD-L1陽性で早期段階での抗PD-(L)1抗体薬の前治療歴を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験 | 乳癌外科 | 登録終了/治験継続中 |
| PD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験 | 乳癌外科 | 登録中 |
| 術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan(Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験 | 乳癌外科 | 登録中 |
| 進行胆道癌患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲb相試験 | 腫瘍内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 同種造血細胞移植(同種HCT)を受ける急性骨髄性白血病(AML)患者を対象としたMocrovimodの第Ⅲ相試験 | 血液内科 | 登録中 |
| 乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験 | 乳癌外科 | 登録中 |
| APDS(活性化ホスホイノシチド3-キナーゼデルタ症候群)を対象としたleniolisibの第Ⅲ相試験 | 小児科 | 登録中 |
| HER2陰性転移性胃食道癌患者を対象としたZanidatamabとの化学療法併用の第Ⅲ相試験 | 早期医療開発科 | 登録中 |
| 慢性(非活動性)甲状腺眼症患者を対象としたHZN-001の第Ⅲ相試験 | 糖尿病・内分泌・栄養内科 | 登録中 |
| 前立腺癌の高リスク生化学的再発(BCR)患者を対象としたBAY1841788(ダドラルタミド)とADTの併用療法をADT療法と比較する第Ⅲ相試験 | 泌尿器科 | 登録中 |
| 癌関連静脈血栓塞栓症(VTE)患者を対象としたAbelacimabの第3相試験 | 循環器内科 | 登録中 |
| 急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中患者を対象としたMilvexianの第3相試験 | 脳神経外科 | 登録中 |
| 肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマブの第Ⅲ相試験 | 肝胆臓・移植外科 | 登録終了/治験継続中 |
| 心不全および炎症を有する患者を対象としたziltekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験 | 循環器内科 | 登録中 |
| 内分泌療法の前治療歴を有するHR陽性/HER2陰性転移性乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3相試験 | 乳癌外科 | 登録中 |
| AB122の第Ⅰ相試験 | 腫瘍内科 | 登録中 |
| ワイドネック型脳動脈瘤コイル塞栓術に用いるTCD-12261の多施設共同単群試験 | 脳神経外科 | 登録終了/治験継続中 |
| 発症後間もない急性冠症候群患者を対象としたMilvexianの第3相試験 | 循環器内科 | 登録中 |
| 心房細動患者を対象としたMilvexianの第3相試験 | 循環器内科 | 登録中 |
| 再発又は難治性の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタマブとリツキシマブ+レナリドミドの併用療法の第Ⅲ相試験 | 血液内科 | 登録中 |
| 進行固形がんの成人患者を対象としたABBV-706単独投与又は併用投与の第Ⅰ相試験 | 早期医療開発科 | 登録中 |
| 特定の進行性固形癌を対象としたABBV-400の第Ⅰ相試験 | 早期医療開発科 | 登録中 |
| 大腸癌患者を対象としたABBV-400の第Ⅱ相試験 | 早期医療開発科 | 登録中 |
| 肺がん患者を対象としたAMG 510(ソトラシブ)の第Ⅲ相試験 | 呼吸器内科 | 登録中 |
| 網膜中心動脈閉塞症患者を対象としたSJP-0008の第Ⅲ相試験 | 眼科 | 登録中 |
| 常染色体優性多発性嚢胞腎に対するタミバロテンの前相第Ⅱ相試験 | 腎臓内科 | 登録中 |
| 神経内分泌腫瘍(NEN)患者及び健康成人を対象としたAAA501の第Ⅲ相試験 | 放射線診断科 | 登録中 |
| B細胞性悪性腫瘍患者を対象としたABBV-101の第Ⅰ相試験 | 血液内科 | 登録中 |

| 治験(試験)の課題名 | 診療科 | 登録状況 |
|---|----------|------------|
| 製品規格外アキシシブタゲン シロルユーセル(KTE-C19)の患者治療のための拡大アクセス試験(第Ⅲb相) | 血液内科 | 登録中 |
| 遺伝子改変細胞(KTE-C19)投与介入試験参加者の第Ⅱ相長期追跡調査試験 | 血液内科 | 登録中 |
| 基礎治療として外用ステロイド薬を使用している中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する12歳以上の患者を対象とした皮下投与によるamlitelimabの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験 | 皮膚科 | 登録中 |
| 中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する12歳以上の患者を対象とした皮下投与によるamlitelimab単剤療法の有効性及び安全性をプラセボと比較検討する第Ⅲ相試験 | 皮膚科 | 登録中 |
| AK1910の第Ⅰ相試験 | 免疫・膠原病内科 | 登録中 |
| アスホターゼ アルファによる治療歴のある小児のHPP患者を対象としたALXN1850の第3相試験 | 小児科 | 登録中 |
| 再発・難治性のマンデル細胞リンパ腫又は再発・難治性の前駆B細胞性急性リンパ芽球性白血病の日本人成人患者を対象としたKTE-X19の第Ⅱ相多施設共同試験 | 血液内科 | 登録中 |
| 乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験 | 乳腺外科 | 登録中 |
| シェーグレン症候群を対象としたDazodalibepの第Ⅲ相試験 | 免疫・膠原病内科 | 登録中 |
| 未治療のdMMR/MSI-Hを有する切除可能な結腸癌患者を対象としたdostarlimabの第Ⅲ相試験 | 腫瘍内科 | 登録中 |
| オリゴ転移性前立腺がんを対象としたAAA617(lutetium(177Lu)vipivotide tetraxetan)の第Ⅲ相試験 | 放射線治療科 | 登録中 |
| 再発・進行又は転移性固形がん患者を対象とした抗体薬物複合体LY4101174の第Ⅰ相試験 | 早期医療開発科 | 登録中 |
| 持続的血液浄化療法(CBP)を施行する患者を対象としたWBCRRD及びSPB-KTの第Ⅲ相試験 | 麻酔科 | 登録中 |
| 転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたABBV-969の第Ⅰ相試験 | 早期医療開発科 | 登録中 |
| 早期乳がん患者を対象としたパルボシクリブの第Ⅲ相医師主導治験 | 乳腺外科 | 登録終了/治験継続中 |
| 食道がん患者を対象としたNivolumabの第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 腫瘍内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 希少がん患者に対するアレクテニブの第Ⅱ相試験 | 腫瘍内科 | 条件付き登録中 |
| 初発膠芽腫を対象としたCellm-001の第Ⅲ相試験 | 脳神経外科 | 登録中 |
| 膀胱癌患者を対象としたS-1併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験 | 腫瘍内科 | 登録中 |
| FGFR遺伝子異常を有する進行・再発固形がんを対象としたE7090の第Ⅱ相試験 | 腫瘍内科 | 登録終了/治験継続中 |
| 原発性免疫不全症患者を対象としたシロリムスの有効性及び安全性を検討する第Ⅱ相臨床試験 | 小児科 | 登録終了/治験継続中 |
| 生体肝移植における誘導型抑制性T細胞(JB-101)による免疫寛容誘導能及び安全性を評価する第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験 | 肝胆臓・移植外科 | 登録終了/治験継続中 |
| シュニッツラー症候群に対するACZ885の第Ⅱ相試験 | 皮膚科 | 登録終了/治験継続中 |
| 健康成人および疼痛患者に対するENDOPIN投与による安全性及び血漿中薬物濃度を検討する第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 早期医療開発科 | 登録中 |
| 下肢閉塞性動脈硬化症(Fontaine2b)を対象としたEIM-001の第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 循環器内科 | 登録中 |
| 切除不能進行再発食道がん及び胃がんに対する免疫チェックポイント阻害剤(IC)と光線力学的療法(PDT)の併用療法の有効性と安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相医師主導治験(NOBEL- ¹⁰ PDT試験) | 腫瘍内科 | 登録中 |
| チラブルチニブの第Ⅱ相試験 | 血液内科 | 登録中 |
| 筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475(ペムプロリズマブ)の第Ⅱ相試験 | 泌尿器科 | 登録中 |
| 低悪性度神経膠腫または膀胱癌を対象としたビニメチニブの第Ⅱ相試験 | 腫瘍内科 | 登録中 |
| ネフロローゼ型膜性腎症に対するIDEC-C2B8(リツキシマブ(遺伝子組換え))の第Ⅲ相試験 | 腎臓内科 | 登録中 |
| 神経膠腫を対象としたロムスチンの第Ⅰ相試験 | 脳神経外科 | 登録中 |
| 初発IDH野生型低悪性度神経膠腫を対象とした交流電場腫瘍治療システムの検証的試験 | 脳神経外科 | 登録中 |
| 下肢閉塞性動脈硬化症(Fontaine3/4)の患者を対象にしたEIM-001の第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 循環器内科 | 登録中 |
| アグレッシブNK細胞白血病(ANKL)患者を対象としたPPMX-T003の第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 血液内科 | 登録中 |
| 中枢神経系原発悪性リンパ腫を対象としたチラブルチニブの第Ⅱ相試験 | 脳神経外科 | 登録中 |
| 中心性漿液性脈絡網膜症を対象としたCV-001およびVitraPDTの第Ⅲ相試験 | 眼科 | 登録中 |
| 急性虚血性脳卒中を対象としたダイレーターの医師主導治験 | 脳神経外科 | 登録中 |
| 再発膠芽腫を対象としたTUG1ASOの第Ⅰ相試験 | 脳神経外科 | 登録中 |
| 初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病患者を対象としたAMG103の第2相試験 | 小児科 | 登録中 |