

【当院で現在実施している治験】

当院では、現在以下の治験を実施しています。興味をお持ちの方は下記までお問合せください。

※それぞれの治験には細かい基準が設けられており、基準に合致しない方、予定人数に達した場合はご希望に添えない場合があります。ご了承ください。

お問合せ先

熊本大学病院 臨床試験支援センター

電話番号 : 096-373-5842

受付時間 : 平日 9:00~16:00

2025年9月30日現在

実施診療科名	がん	公開用対象疾患名	公開課題名	実施状況
血液内科	○	大細胞型B細胞性リンパ腫/滤胞性リンパ腫	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	登録中
	○	B細胞性急性リンパ芽球性白血病/大細胞型B細胞性リンパ腫/滤胞性リンパ腫	添付文書の適応症患者を対象としたCTL019 (市販用の製造時) の安全性及び有効性を評価する第Ⅲb相試験	登録中
	○	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ・スクイブ株式会社の依頼による新たに診断された多発性骨髄腫患者を対象とした自家幹細胞移植後のibendomide維持療法をレナリドミド維持療法と比較する第Ⅲ相試験	登録中
	○	T細胞リンパ腫	再発又は難治性T細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の国内第1/2相試験	登録中
	○	リンパ腫	製品規格外Axicabtagene Ciloleucelを用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP)	登録中
	○	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ・スクイブ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験 : SUCCESSOR-1	登録中
	○	T細胞リンパ腫/慢性リンパ性白血病/小リンパ球性リンパ腫	小野薬品工業株式会社による第Ⅰ相試験	登録中
	ALアミロイドーシス	アッヴィ合同会社の依頼によるALアミロイドーシス患者を対象としたABBV-383の第Ⅰb相試験	登録中	
	○	T細胞白血病/リンパ腫	日本人再発/難治性成人T細胞白血病・リンパ腫患者を対象としたRopeginterferon α-2b (P1101) の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相・単群・多施設共同試験	登録中
	○	多発性骨髄腫	製品規格に適合しないIDECACTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	登録中
	○	多発性骨髄腫	自家幹細胞移植に非適応又は初回治療として自家幹細胞移植を予定していない未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたteclistamabとダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用 (Tec-DR) 並びにtalquetamabとダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用 (Tal-DR) と、ダラツムマブ皮下投与製剤、レナリドミド及びデキサメタゾンの併用 (DRd) を比較する第3相ランダム化試験	登録中
	○	慢性リンパ性白血病	ビーワン・メディシンズ合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象としたSonrotoclast(BGB-11417)とZanubrutinib(BGB-3111)の第Ⅲ相試験	登録中
	○	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ・スクイブ株式会社の依頼によるレナリドミド抵抗性の再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたGPRC5D 標的CAR T細胞療法の第3相試験	登録中
	○	滤胞性リンパ腫	(治験国内管理人) IQVIAサービスジャパン合同会社の依頼による再発/難治性の滤胞性リンパ腫患者を対象としたZanubrutinib(BGB-3111) の第Ⅲ相試験	登録中
	○	リンパ腫	再発又は難治性のリンパ腫患者を対象としたBrincidofovir静脈内投与の安全性、耐容性、薬物動態及び予備的な有効性、並びに第Ⅱ相推奨用量を用いて再発又は難治性の節外性NK/T細胞リンパ腫患者を対象としたBrincidofovir静脈内投与の安全性及び有効性を評価する多施設国際共同、非盲検、第Ⅰb/Ⅱ相臨床試験	登録中
	○	慢性リンパ性白血病/小リンパ球性リンパ腫	ビーワン・メディシンズ合同会社の依頼による慢性リンパ性白血病又は小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたBGB-16673の第Ⅲ相試験	準備中
	○	多発性骨髄腫	アッヴィ合同会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたABBV-383(Etentamig) の第Ⅰ/Ⅱ相試験	準備中
	○	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫/マントル細胞リンパ腫	中外製薬株式会社の依頼によるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたGlofitamab (RO7082859) の第Ⅱ相臨床試験	準備中
	○	成人T細胞白血病・リンパ腫	再発又は難治性の成人T細胞白血病・リンパ腫に対するボルマブの第Ⅱ相医師主導試験	登録終了
	○	多発性骨髄腫	サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の製造販売後臨床試験	登録終了
	○	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫	中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたボラツズマブペドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験	登録終了
	○	B細胞性滤胞性リンパ腫	未治療CD20陽性B細胞性滤胞性リンパ腫患者を対象としたIDE-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験	登録終了
	○	慢性リンパ性白血病 / 小リンパ球性リンパ腫	(治験国内管理人) 日本一ライリリー株式会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第Ⅲ相試験	登録終了
	○	多発性骨髄腫	再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象として teclistamab とダラツムマブ皮下投与製剤の併用 (Tec-Dara) とダラツムマブ皮下投与製剤、ボマリドミド及びデキサメタゾン (DPd) 又はダラツムマブ皮下投与製剤、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン (DVD) を比較する第3相ランダム化試験	登録終了
	○	大細胞型B細胞性リンパ腫	アストラゼネカ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象とした第Ⅲ相試験	登録終了
	○	B細胞非ホジキンリンパ腫	再発又は難治性 (R/R) のB細胞非ホジキンリンパ腫 (B-NHL) を対象としたツシジノスタットとリツキシマブ併用の第Ⅰb/Ⅱ相試験	登録終了
	○	慢性リンパ性白血病/小リンパ球性リンパ腫	(治験国内管理人) 日本一ライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたピルトブルチニブの第3相試験	登録終了
	○	多発性骨髄腫	1ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として talquetamab SC 投与製剤、ダラツムマブSC 投与製剤及びボマリドミドの併用 (Tal-DP) 又は talquetamab SC 投与製剤及びダラツムマブSC 投与製剤の併用 (Tal-D) と、ダラツムマブSC 投与製剤、ボマリドミド及びデキサメタゾン (DPd) を比較する第3相ランダム化試験	登録終了
	ALアミロイドーシス	アレクシオソファーマ合同会社の依頼によるMayoステージⅢlaの未治療のALアミロイドーシス患者を対象としたCAEL-101の第Ⅲ相試験	登録終了	
	○	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ・スクイブ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験 : SUCCESSOR-2	登録終了
	○	非小細胞肺がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、Domvanalimab (AB154) の第Ⅲ相試験	登録中

	成人喘息	(製造販売後臨床試験国内管理人) サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社依頼による、コントロール不良の成人喘息患者を対象にFF/UMEC/VIとエリプタ以外の通常治療 (ICS/LABA) を比較する実臨床下無作為化非盲検臨床試験	登録中
呼吸器内科	○ 非小細胞肺がん	PD-L1 が高発現している (TC \geq 50%) アクショナブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXd とRilgostomigの併用療法又はRilgostomig単剤療法をペムプロリズマブ単剤療法と比較する第III相試験	登録中
	○ 非小細胞肺がん	アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージ I 非小細胞肺癌患者を対象としたダトボタマブ デルク ステカン (Dato-DXd, DS-1062a) とRilgostomigの第III相試験	登録中
	○ 非小細胞肺がん	EGFR 変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象にオシメルチニブ併用/非併用下での Dato-DXd の有効性及び安全性を白金製剤を含む2剤併用化学療法と比較する試験	登録中
	○ 非小細胞肺がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたRilgostomigの第 III相試験	登録中
	○ 非小細胞肺がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたRilgostomigの第 III相試験	登録中
	○ 非小細胞肺がん	I B ~ III A期非小細胞肺癌の完全切除患者を対象にシフテオランをベースとする術後補助化学療法を施行した後にatezolizumab(抗PD-L1抗体)の有効性及び安全性を支持療法と比較する第III相非盲検シグマ化試験	登録終了
	○ 非小細胞肺がん	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802 (一般名: アレクチニブ) の第III相試験	登録終了
	○ 非小細胞肺がん	KRAS G12C変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象としたsotorasib + カルボプラチナ + ベメトレキセドの第II相試験	登録終了
	○ 非小細胞肺がん	中外製薬株式会社の依頼による悪性腫瘍患者を対象としたマスタースクリーニング試験/中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能III期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ, エヌトレクチニブ, Pralsetinibの第I - III相試験	登録終了
	肺胞蛋白症	自己免疫性肺胞蛋白症(aPAP)の成人患者に対するモルグラモスチム吸入液1日1回吸入投与時の多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験	登録終了
循環器内科	○ 非小細胞肺がん	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の非小細胞肺癌患者を対象とした第III相試験	登録終了
	○ 非小細胞肺がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDato-DXdとデュルバルマブ及びカルボプラチナを併用する第II相試験	登録終了
	○ 非小細胞肺がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌がん患者を対象としたSavolitinibの第III相試験	登録終了
	肺サルコイドーシス	杏林製薬株式会社の依頼による肺サルコイドーシス患者を対象としたefzofitimodの第III相臨床試験	登録終了
	高血圧症	高血圧疾患に対するPRDS-001検証試験	登録中
	がん関連静脈血栓塞栓症	癌関連静脈血栓塞栓症 (VTE) 患者を対象としたVTEの再発及び出血に対するabelacimabの効果をアピキサバンと比較する、多施設共同、無作為化、盲検下エンドポイント評価、第3相試験	登録中
	心血管系高リスク患者	心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管系イベントの抑制におけるMK-0616の有効性及び安全性を評価する第III相、無作為化、プラセボ対照試験	登録中
	急性冠症候群	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第Xia因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験	登録中
	トランスサイレチン型心アミロイドーシス	MAGNITUDE : トランスサイレチン型心アミロイドーシス (ATTR-CM) の試験参加者を対象に、NTLA-2001 の有効性及び安全性を検討する第3相、国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	登録中
	症候性閉塞性肥大型心筋症	症候性閉塞性肥大型心筋症を有する日本人成人患者を対象として、aficamtenの有効性、安全性及び忍容性を評価する第III相、非盲検、単群試験	準備中
	ATTRアミロイドーシス	株式会社新日本科学PPDの依頼によるAPOLLO-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシス患者を対象としたALN-TTR02(Patisiran)の第III相試験	登録終了
	トランスサイレチン型心アミロイドーシス	トランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象としたALXN2060第3相試験	登録終了
	トランスサイレチン型アミロイドーシス	HELIOS-B : 心筋症を伴うトランスサイレチン型アミロイドーシス患者を対象としたVutrisiranを評価する第III相試験	登録終了
		ノボノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたziltivekimabの効果を検討する第3相試験	登録終了
	トランスサイレチン型心アミロイドーシス	トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)患者を対象にION-682884の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、第III相、国際共同試験	登録終了
	虚血性心疾患	虚血性心疾患患者を対象としたJFK-01の安全性・有効性を評価するための臨床試験	登録終了
	心房細動	心房細動を有する被験者を対象とした経口第Xia因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間、実葉対照試験	登録終了
	トランスサイレチン型心アミロイドーシス	アレクシオンファーマ合同会社依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象としたALXN2220の第3相試験	登録終了
	トランスサイレチン型心アミロイドーシス	トランスサイレチン型心アミロイドーシス (ATTR-CM)患者を対象にEplontersen(ION-682884)の長期安全性を評価する、非盲検継続投与試験	登録終了
	トランスサイレチン型心アミロイドーシス	トランスサイレチン型アミロイドーシスに起因する心不全の患者を対象として、NNC6019-0001の長期投与を検討する試験	登録終了
小児科	ムコ多糖症	ムコ多糖症 II 型患者を対象としたイズカーゴの製造販売後臨床試験	登録中
	軟骨低形成症	軟骨低形成症の小児を対象とした多施設共同国際観察研究	登録中
	低亜鉛血症	NPC-25の小児低亜鉛血症患者に対する第III相試験	登録中
	ムコ多糖症	JR-141のムコ多糖症II型患者を対象とした継続投与試験	登録終了
	デュシェンヌ型筋ジストロフィー	ナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレン (PTC124) の非盲検、長期安全性、有効性、忍容性試験 (第III相)	登録終了
	OTC欠損症	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人) の依頼による遅発性OTC欠損症患者を対象としたDTX301の第III相試験	登録終了
	糖原病Ia型	株式会社新日本科学PPD (治験国内管理人) の依頼による糖原病 I a型患者を対象としたDTX401の第III相試験	登録終了

	軟骨無形成症	ボックスゾゴ®を2歳未満で開始する軟骨無形成症を有する日本人小児を対象としたリアルワールド転帰の観察試験	登録終了
小児外科	腸管不全関連肝障害	小児静脈栄養関連胆汁うっ滞（腸管不全関連肝障害）に対する魚油由来静注用脂肪乳剤の有効性 & 安全性に関する医師主導治験（第III相オープン検証試験）	登録終了
消化器外科	○ 肝細胞がん	小野薬品工業株式会社によるONO-4538の肝細胞がん患者を対象とした術後補助療法の第III相試験	登録終了
	○ 胃がん	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK-3475の第III相試験	登録終了
	○ 肝細胞がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第III相試験	登録終了
	○ 肝細胞がん	中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象としたAtezolizumabの第III相試験	登録終了
	○ 結腸・直腸がん	小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイビリムマブの第III相試験	登録終了
	○ 食道がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第III相試験	登録終了
	○ 固形がん	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	登録終了
	○ 結腸・直腸がん	切除可能な遠隔転移を有する結腸・直腸癌患者を対象としたLUNAR-1の有用性を検討する医師主導治験	登録終了
	○ 消化管間質腫瘍	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	登録終了
	○ 固形がん	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第I相試験	登録終了
消化器内科	○ 胃食道腺癌	HER2陽性転移性胃食道腺癌患者を対象としたZanidatamabとの化学療法併用の第III相試験	登録終了
	○ 大腸がん	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試験	登録終了
	○ -	MSD株式会社の依頼によるMK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第III相試験	登録終了
	○ 肝細胞がん	中間期肝細胞癌を対象に、アテゾリズマブ+ペバシズマブと肝動脈化学塞栓療法（TACE）を比較する第IIIb相、ランダム化、多施設共同、非盲検試験-ABC-HCC試験	登録中
	非アルコール性脂肪肝炎/代謝機能障害関連脂肪肝炎	中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH肝疾患有する患者にsurvodutideを投与したときの有用性を検証する試験	登録中
	肝硬変（NASH/MASH）	NASH/MASH 肝硬変の肝疾患有する患者にsurvodutideを投与したときの有用性を検証する試験	登録中
	○ 胆道がん	進行HER2発現胆道癌を対象にT-DX d + rilvegostomigと標準治療を比較する第III相試験	準備中
	肝腎症候群	日本人の肝腎症候群（HRS）参加者を対象にしたテルリプレシンの有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	準備中
	クローン病	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの安全性及び有効性評価を目的とした第3相、非盲検、多施設共同試験	登録終了
	○ 肝細胞がん	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第III相試験	登録終了
整形外科	○ 肝細胞がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第III相試験	登録終了
	B型肝炎	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型肝炎ウイルス持続感染患者を対象としたGSK3228836の第III相試験	登録終了
	潰瘍性大腸炎	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第II相試験	登録終了
	非アルコール性脂肪肝炎	アストラゼネカ株式会社依頼による非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたAZD2693の第IIb相試験	登録終了
	B型肝炎	（治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼によるB型慢性肝炎患者を対象としたbepirovirsenの長期追跡調査第II相試験	登録終了
	B型肝炎	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型肝炎ウイルス持続感染患者を対象としたGSK5637608、GSK3228836の後期第II相試験	登録終了
	IgA腎症	原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第III相試験	登録中
腎臓内科	ネフローゼ型膜性腎症	ネフローゼ型膜性腎症に対するリツキシマブ（遺伝子組換え）の有効性及び安全性を検証する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験	登録中
整形外科	変形性膝関節症による軟骨欠損患者	変形性膝関節症における限局性軟骨欠損患者を対象とした同種培養軟骨細胞キットの有効性及び安全性に関する探索的臨床試験	登録中
糖尿病・代謝・内分泌内科	甲状腺眼症	サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による活動性甲状腺眼症（TED）患者を対象としたbatoclimabの第III相試験	登録中
乳腺・内分泌外科	○ 乳がん	Programmed death-ligand(PD-L1)陽性的局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトボタマブ デルクステカン（Dato-DXd）の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法（パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタビン+カルボプラチニ）とペムプロリズマブの併用療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験（TROPION-Breast05）	登録中
	○ 乳がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第III相試験	登録中
	○ 乳がん	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR陽性、HER2陰性の進行乳癌患者を対象としたsaruparib(AZD5305) + カミゼストラントの第III相試験	登録中
	○ 乳がん	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤又はペムプロリズマブとの併用の第III相試験	登録中
	○ 乳がん	病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象にMK-2870 + ペムプロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する第III相試験	登録中
	○ 婦人科がん/乳がん	婦人科癌及び乳癌患者を対象としたがん薬物療法管理アプリケーションの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化比較試	準備中
	○ 乳がん	トリプルネガティブ乳癌を対象とした術前補助療法としてMK-3475及び化学療法併用投与とプラセボ及び化学療法併用投与の比較並びに術前補助療法としてMK-3475の単独投与とプラセボの単独投与を比較する二重盲検、無作為化、第III相試験(KEYNOTE-522)	登録終了
	○ 乳がん	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転移陽性、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ベマシクリブ（LY2835219）の第III相試験	登録終了
	○ 乳がん	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan) の第III相試験	登録終了
	○ 乳がん	MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験	登録終了
	○ 乳がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がんを対象としたAZD5363, ZD9238の第III相試験	登録終了
	○ 乳がん	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第III相試験	登録終了
	○ 乳がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による一次内分泌療法実施中の乳癌患者を対象としたAZD9833の第III相試験	登録終了
	○ 乳がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第III相試験	登録終了
	○ 乳がん	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたGDC-9545 (Giredestrant) の第III相試験	登録終了

	○ 乳がん	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるBYL719の第II相試験	登録終了
	○ 乳がん	中外製薬株式会社の依頼による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	登録終了
	○ 乳がん	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による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	登録終了
	○ 乳がん	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第III相試験	登録終了
	○ 乳がん	未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxtecan(Dato DXd)とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ペムプロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用 又は非併用下のペムプロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験	登録終了
脳神経外科	○ 中枢神経系原発性リンパ腫	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験	登録中
	○ 膜芽腫	初発膜芽腫に対する治療としてNovoTTF-100Aシステム(TTフィールド: 200kHz)とテモゾロミド維持療法及びペムプロリズマブの併用をNovoTTF-100Aシステムとテモゾロミド維持療法及びプラセボの併用と比較して検討する第III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	登録中
	○ 神経膠腫	IDH1又はIDH2変異神経膠腫患者を対象としたvorasidenibとテモゾロミド(TMZ)の併用の第1b/2相、多施設共同試験	登録中
	○ びまん性神経膠腫	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による神経膠腫患者を対象としたAG-881(vorasidenib)の拡大治験	登録中
	○ 神経膠腫	第一三共株式会社の依頼によるDS-1001bの第II相試験	登録終了
	○ 膜芽腫	Cellm-001による初発膜芽腫治療効果無作為比較対照試験	登録終了
	○ 神経膠腫	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による神経膠腫患者を対象としたAG-881(vorasidenib)の第III相試験	登録終了
脳神経内科	慢性炎症性脱髓性多発根神経炎	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人の慢性炎症性脱髓性多発根神経炎(CIDP)患者を対象としたNipocalimabの第II/III相試験	登録中
	慢性炎症性脱髓性多発神経炎/多巣性運動ニューロバチー	KMバイオロジクス株式会社の依頼によるCIDP及びMMN患者を対象としたGGLの第III相試験	登録中
	慢性炎症性脱髓性多発根神経炎	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性炎症性脱髓性多発根神経炎患者を対象としたTAK-881(皮下注用免疫グロブリン(ヒト)20%注射剤及び遺伝子組換えヒトヒアルロニダーゼ)及びハイキューピアの第III相試験	登録中
	慢性炎症性脱髓性多発根神経炎/多巣性運動ニューロバチー	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性炎症性脱髓性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロバチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	登録終了
泌尿器科	根治的前立腺全摘除術施行予定患者	dMD-002 検証的治験	登録中
	○ 腎細胞がん	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第III相試験	登録終了
	○ 淡明細胞型腎細胞がん	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第III相試験	登録終了
	○ 淡明細胞型腎細胞がん	淡明細胞型腎細胞癌患者を対象に、腎摘除術後の術後補助療法としてMK-6482とMK-3475の併用療法の有効性及び安全性をプラセボとMK-3475の併用療法と比較する無作為化、多施設共同、二重盲検、第III相試験	登録終了
	○ 前立腺がん	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第III相試験	登録終了
皮膚科	皮膚エリテマトーデス	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIIB059(litifilimab)の第II/III相試験	登録中
	皮膚血管肉腫	皮膚血管肉腫に対するバクリタキセルとTM5614併用の安全性・有効性を検討する第II相医師主導治験	登録中
	○ 悪性黒色腫	根治切除不能悪性黒色腫(メラノーマ)治療におけるニボルマブとのTM5614併用の有効性・安全性を検証する第III相ランダム化プラセボ対照二重盲検 医師主導治験	登録中
	皮膚エリテマトーデス	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたlitifilimab(BIIIB059)の第III相長期継続試験	登録中
	○ 悪性黒色腫	完全切除後の再発リスクが高いステージIIIの悪性黒色腫患者に対する術後補助免疫療法としてのMK-3475(Pembrolizumab)とブーテザを比較する無作為化二重盲検第III相試験(EORTC Melanoma Group)	登録終了
	活動性乾癬性関節炎	(治験国内管理人) IQVIAサービスシーズジャパン合同会社の依頼による活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブの第3相試験	登録終了
	乾癬性関節炎	(治験国内管理人) IQVIAサービスシーズジャパン合同会社の依頼による乾癬性関節炎患者を対象としたtildrakizumabの第3相継続投与試験	登録終了
	○ 悪性黒色腫	悪性黒色腫を対象としたHBI-8000とニボルマブ併用投与の第3相試験	登録終了
	○ 黒色腫	切除したステージIII又はステージIVの黑色腫患者を対象としたアジュvant治療におけるABP 206とオブジーポR(ニボルマブ)の薬物動態の類似性を評価する試験	登録終了
眼科	全身性強皮症に伴う間質性肺疾患	免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第II相医師主導治験	登録終了
	黄斑下出血	黄斑下出血に対する組織プラスミノーゲン活性化因子製剤(モンテブライゼ)網膜下投与の有効性及び安全性を検討する単群前後比較多施設共同第II相医師主導治験	準備中