

実施中治験一覧(2026年1月現在)

実施診療科	対象疾患名	試験名	開発の相
呼吸器内科	コントロール不良の中等症から重症の喘息	喘息患者を対象としたLY3537031の第2相試験	P2
呼吸器内科	間質性肺疾患	成人肺高血圧症(PH-ILD)患者を対象としたSeralutinibの有効性と安全性の試験	P3
緩和ケア内科	せん妄、精神運動興奮状態、易怒性を呈している患者	せん妄、精神運動興奮状態、易怒性を呈している患者を対象としたHP-6050のランダム化プラセボ対照二重盲検試験	P3
呼吸器内科	小細胞肺癌	再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象とするGSK5764227の第3相試験	P3
血液内科	免疫性血小板減少症	日本の第3相試験を完了した慢性のITP成人患者を対象としたリルザブルチニブ試験	P3
循環器内科	アテローム動脈硬化性心血管疾患を有する肥満又は過体重	肥満症患者を対象としたmaridebart cafaglutide の第III相試験(MARITIME-CV)	P3
循環器内科	駆出率が保たれた心不全、駆出率が軽度に低下した心不全、肥満	肥満症患者を対象としたmaridebart cafaglutide の第III相試験(MARITIME-HF)	P3
消化器内科	中等症から重症の活動性クローン病	中等症から重症の活動性クローン病患者におけるRO7790121の導入療法及び維持療法の有効性と安全性を評価する、第III相、多施設共同、二重盲検、プラセボ対照、Treat-through試験	P3
循環器内科	脂質異常症	ASCVDの既往を有する患者又はASCVDイベントの初発リスクが高い患者を対象に、AZD0780の主要心血管イベントに対する効果を評価する第III相試験	P3
血液内科	自己免疫性溶血性貧血	温式自己免疫性溶血性貧血(wAIHA)患者を対象としたリルザブルチニブの有効性及び安全性を評価する非盲検期間及び長期継続投与を伴う第III相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験	P3
乳腺・内分泌外科	抗PD-1/PD-L1治療に不適格な未治療の転移性TNBC又はER低発現HER2陰性乳癌患者	IZABRIGHT-Breast01:抗PD-1/PD-L1治療に不適格な未治療の手術不能な局所進行、再発又は転移性トリプルネガティブ乳癌(TNBC)患者又はER低発現HER2陰性乳癌患者を対象としたIzalontamab Brengitecan(BMS-986507)と治験担当医師選択治療を比較する推論的にシームレスなランダム化非盲検第2/3相試験	P2/P3
循環器内科	脂質異常症	ASCVD患者又はASCVDイベントの初発リスクを有する患者を対象に、AZD0780のLDL-C値に対する効果を評価する第III相試験	P3
循環器内科	脂質異常症	家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体患者を対象に、AZD0780のLDL-C値に対する効果を評価する第III相試験	P3
腫瘍内科	オキサリプラチン誘発性末梢神経障害	治癒切除不能な進行・再発大腸癌患者を対象としたオキサリプラチン誘発性末梢神経障害の感覚異常症状に対するART-123の第3相試験—ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、並行群間比較試験—	P3
呼吸器内科	非扁平上皮非小細胞肺癌	ステージIV非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、化学療法併用下でMB12の有効性、薬物動態、安全性及び免疫原性をキイトルーダ®と比較する無作為化、多施設共同、国際共同、二重盲検試験(BENITO試験)	P3
婦人科	過多月経を伴う子宮筋腫	子宮筋腫患者を対象にAKP022を52週間投与したときの安全性及び有効性を検討するための第III相、多施設共同、非盲検、非対照、長期投与試験	P3
腎臓内科・リウマチ科	高血圧を合併する慢性腎臓病患者	高血圧を合併する慢性腎臓病患者を対象として、baxdrostatとダパグリフロジンを併用投与したときの腎アウトカム及び心血管死に対する有効性、安全性及び忍容性をダパグリフロジン単独投与と比較して評価するランダム化二重盲検プラセボ対照イベント駆動型第III相試験	P3
腫瘍内科	HER2陽性の局所進行性／転移性胃腺癌及び／又は食道胃接合部線癌	局所進行又は転移性の食道胃接合部癌及び胃癌の一次治療としてのHLX22(遺伝子組換えヒト化抗HER2モノクローナル抗体注射剤)とトラスツズマブ及び化学療法(XELOX)の併用と、トラスツズマブ及び化学療法(XELOX)とペムブロリズマブの併用又は非併用について比較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第III相臨床試験	P3
眼科	活動性甲状腺眼症	中等症から重症の活動性甲状腺眼症患者を対象にテプロツムマブ皮下投与の有効性、安全性及び忍容性を評価する第III相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験	P3

腫瘍内科	胃癌又は食道胃接合部癌	未治療の進行胃癌又は食道接合部癌患者を対象とした bemarituzumab と他の抗癌治療の併用投与の安全性、忍容性、有効性及び薬物動態を評価する第 I b/ II 相試験	P1/P2
消化器内科	アルコール性肝疾患	アルコール性肝障害患者における NNC0194-0499 単独療法、 NNC0194-0499 とセマグルチド併用療法、セマグルチド単独療法、 cagrilintide 単独療法、 cagrilintide とセマグルチド併用療法の肝障害及び飲酒に対する効果	P2
血液内科	大細胞型B細胞リンパ腫	未治療の高リスク大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象にした Golcadomide + R-CHOP の有効性及び安全性をプラセボ + R-CHOP と比較する第 3 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験(GOLSEEK-1)	P3
循環器内科	腎機能障害を伴う心不全患者	腎機能障害を伴う心不全患者を対象に、心不全イベント及び心血管死のリスクに対する balcinrenone／ダパグリフロジン配合剤の効果をダパグリフロジンと比較して評価する第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検試験	P3
循環器内科	動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)、Lp(a)高値	Lp(a)が高値で動脈硬化性心血管疾患が確認されている又は心血管イベントの新規発症のリスクがある成人を対象に主要心血管イベントの減少に対する Lepodisiran の効果を検討する第 III 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験(ACCLAIMLp[a])	P3
循環器内科	急性心筋梗塞	ARTEMIS 一急性心筋梗塞患者を対象とした、心血管アウトカムに対するプラセボと比較した ziltivekimab の効果	P3
消化器内科	潰瘍性大腸炎	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象に MK-7240 を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	P3
呼吸器内科	慢性閉塞性肺疾患(COPD)	慢性閉塞性肺疾患患者を対象に astegolimab の有効性及び安全性を評価する第 III 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	P3
腫瘍内科	胃癌	HER2 陰性で化学療法未治療の治癒切除不能な進行又は再発胃がん(食道胃接合部がんを含む)を有する被験者を対象とした ONO-4578、ニボルマブ、並びにフッ化ピリミジン系薬剤及びプラチナ系薬剤の化学療法(以下、化学療法)の併用療法の有効性及び安全性を、プラセボ、ニボルマブ及び化学療法の併用療法と比較する多施設共同第 II 相無作為化二重盲検比較試験	P2
眼科	慢性(非活動性)甲状腺眼症	慢性(非活動性)甲状腺眼症の日本人患者を対象に HZN-001 の有効性及び安全性を評価する第 III 相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験	P3
循環器内科	全身性の炎症を伴う左室駆出率が軽度低下又は保たれた心不全患者	全身性の炎症を伴う左室駆出率が軽度低下又は保たれた心不全患者を対象とした、罹病率及び死亡率に対するプラセボと比較した ziltivekimab の効果	P3
乳腺・内分泌外科	乳癌	2~5 年間の術後内分泌療法による前治療歴を有する再発高リスクの ER+、HER2- の早期乳癌患者を対象に、術後薬物療法として imlunestrant と標準的な術後内分泌療法を比較する無作為化非盲検第 III 相試験	P3
乳腺・内分泌外科	転移性 HER2 陽性乳癌	転移性 HER2 陽性乳癌の維持療法として tucatinib 又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第 3 相試験(HER2CLIMB-05)	P3
遺伝診療科	脂質異常症	Obicetrapib と心血管アウトカム : アテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)を有し、最大耐用量の脂質改善療法を受けているが疾患が適切に管理されていない患者を対象として obicetrapib 10mg の効果を評価する第 III 相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	P3
血液内科	免疫性血小板減少症	持続性又は慢性の免疫性血小板減少症(ITP)の成人及び青年を対象とした rilzabrutinib (PRN1008) 経口投与の有効性及び安全性を評価する、プラセボを対照とした、非盲検継続投与期間を伴う、二重盲検、ランダム化、並行群間、多施設共同第 3 相試験	P3
血液内科	低リスク骨髄異形成症候群	血小板輸血依存の低リスク骨髄異形成症候群(MDS)成人患者を対象として、エルトロンボパグ単剤療法とプラセボを比較するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、国内第 II 相臨床試験	P2