

実施中の治験

呼吸器・神経・膠原病内科

2025年3月末日時点

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
非小細胞肺癌		切除及び標準的アジュバント療法完了後の早期NSCLC 患者に対する抗PD-1 モノクローナル抗体Pembrolizumab（MK-3475）とプラセボを比較する無作為化第Ⅲ相試験（PEARLS）	MSD 株式会社	登録終了
		日本人進行癌患者を対象としてREGN2810（抗PD-1 抗体）の安全性及び薬物動態を検討する第1相試験	Regeneron Pharmaceuticals, Inc. （治験国内管理人：パレクセル・インターナショナル株式会社）	登録中
		MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	登録終了
		EGFR変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療としてのアミバンタマブとラゼルチニブの併用、オシメルチニブ、及びラゼルチニブを比較する第3相ランダム化試験	ヤンセンファーマ株式会社	登録終了
		上皮成長因子受容体（EGFR）エクソン(Exon)20 挿入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としてamivantamab とカルボプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較する試験	ヤンセンファーマ株式会社	登録終了
		未切除のⅠ期又はⅡ期の非小細胞肺癌患者を対象にMK-3475の併用又は非併用下で体幹部定位放射線治療（SBRT）を実施する第Ⅲ相試験	MSD株式会社	登録終了
		第1・2世代EGFR-TKI治療後、脳転移単独増悪（T790M変異陰性/不明）もしくは第1・2世代EGFR-TKI治療およびプラチナ治療後Systemic PD（T790M変異陰性）を示したEGFR変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第Ⅱ相試験（医師主導治験 WJOG12819L）	医師主導治験	登録終了
		進行・再発非小細胞肺癌を対象としたGAIA-102の第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験	株式会社 ガイアバイオメディシン	登録終了
		未治療の転移性非小細胞肺癌（扁平上皮癌又は非扁平上皮癌）患者を対象に、プラチナ製剤併用療法と併用した際のペムブロリスマブの皮下投与と静脈内投与を比較する第Ⅲ相試験	MSD株式会社	登録終了
		PD-L1陽性の転移性NSCLCを対象としたMK-7684及びMK-3475の配合剤（MK-7684A）とMK-3475単独療法との比較試験	MSD株式会社	登録終了
		PD-L1発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象に抗TIGIT抗体ociperlimabとtislelizumabの併用をペムブロリスマブと比較する第3相無作為化二重盲検試験	BeiGene, Ltd.	登録終了
		白金製剤を含む根治的同時化学放射線療法後に病勢進行が認められていない切除不能な局所進行非小細胞肺癌（NSCLC）患者（ステージⅢ）を対象にデュルバルマブ+ Oleclumab併用投与及びデュルバルマブ+ Monalizumab併用投与を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、多施設国際共同試験	アストラゼネカ株式会社	登録中
		オシメルチニブが無効となった上皮成長因子受容体（EGFR）変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としてアミバンタマブ及びlazertinib とプラチナ製剤を含む化学療法の併用とプラチナ製剤を含む化学療法を比較する試験	ヤンセンファーマ株式会社	登録終了
		第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	第一三共株式会社	登録中
		悪性腫瘍患者を対象にバイオマーカーの状態及び試験参加の適格性を判定するマスタースクリーニング試験	中外製薬株式会社	登録中
		局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象とした各コホートにおける複数の治療の有効性及び安全性を評価する試験	中外製薬株式会社	登録中
		EGFR-TKI療法が奏効しなかった転移又は局所進行EGFRm NSCLCを対象としてパトリツマブ デルクステカンとプラチナ製剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相試験	第一三共株式会社	登録終了
		治療歴のない進行又は転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としてプラチナ製剤化学療法の併用下又は非併用下でDatopotamab Deruxtecán（Dato-DXd）及びペムブロリスマブ併用療法を検討する無作為化第Ⅲ相試験（TROPION-Lung07）	第一三共株式会社	登録中

非小細胞肺癌		MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムブロリスマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験	MSD株式会社	登録中
		アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたCeralasertib+デュルバルマブの第Ⅲ相試験	アストラゼネカ株式会社	登録終了
		オシメルチニブ投与中に進行したEGFR変異陽性でMET過剰発現及び/又は増幅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savolitinibとオシメルチニブの併用療法と白金製剤を含む2剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相無作為化非盲検試験	アストラゼネカ株式会社	登録中
		ブラチナ製剤を含む化学療法及び抗PD-1/PD-L1免疫療法の投与中又は投与後に進行がみられた進行又は転移を有する非小細胞肺癌(NSCLC)患者を対象としてSacituzumab Govitecanをドセタキセルと比較する非盲検、国際多施設共同、無作為化、第3相試験	Gilead Sciences, Inc.	登録終了
		アッヴィ合同会社の依頼によるNSCLC患者を対象としたTelisotuzumab Vedotin (ABBV-399)の第Ⅲ相試験	アッヴィ合同会社	登録中
		アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG510(ソトラシブ)の第Ⅲ相試験	アムジェン株式会社	登録中
		未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象に化学療法と併用した際のMK-3475A皮下投与とペムブロリスマブ静脈内投与の比較試験	MSD株式会社	登録終了
		抗PD-(L)1療法及びブラチナ製剤ベースの前治療で進行した非扁平上皮非小細胞肺癌を対象に、セミプリマブ併用下のATR阻害剤M1774の有効性、安全性、忍容性及び薬物動態を評価する非盲検多施設共同第1b/2a相試験	Merck KGaA	登録終了
		未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたzimberelimab、domvanalimab及び化学療法併用とペムブロリスマブ及び化学療法併用と比較する試験	大鵬薬品工業株式会社	登録中
		大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417(Zipalertinib)の第3相試験	大鵬薬品工業株式会社	登録中
	○	上皮成長因子受容体エクソン20挿入変異を伴う局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者に対する一次療法としてのFurmonertinibの有効性及び安全性をブラチナ製剤併用化学療法と比較検討する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検試験	ArriVent Biopharma株式会社	登録中
	○	Uncommon EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌患者を対象としたアフマチニブ投与におけるDFP-14323を併用した際の有効性を検証する臨床第Ⅲ相試験	Delta-Fly Pharma株式会社	登録中
	○	治療歴のある非小細胞肺癌成人患者を対象に、SGN-B6Aをドセタキセルと比較評価する無作為化、第Ⅲ相、非盲検試験	Seagen Inc.	登録中
		LUNAR-2:転移性非小細胞肺癌に対する治療として腫瘍治療電場(TTFフィールド:150 kHz)とペムブロリスマブ及びブラチナ製剤ベースの化学療法との併用を検討するヒポタル、無作為化、非盲検試験	ノボキア株式会社	登録中
		転移性又は切除不能な非小細胞肺癌患者を対象としたU31402の多施設共同非盲検第Ⅰ相試験	第一三共株式会社	登録中
		MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-1084の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	登録中

非小細胞肺癌		MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	登録中
		PD-L1発現率1%～49%のステージⅣ又は再発扁平上皮（NSQ）非小細胞肺癌患者を対象に、一次治療として、ニボルマブとrelatlimabの固定用量配合剤と化学療法の併用療法をペムブロリスマブと化学療法の併用療法と比較する第3相ランダム化非盲検試験	BMS	登録中
転移性非小細胞肺癌		PD-1/PD-L1 阻害薬投与及びプラチナ製剤を含む化学療法後のPD-L1 陽性の転移性非小細胞肺癌患者を対象として acasunlimab（GEN1046）とペムフロリスマブ併用投与をドセタキセルと比較するプロスペクティブ、非盲検、ランダム化、第Ⅲ 相試験（ABBIL1TY NSCLC-06）	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社（治験国内管理人）	登録中
小細胞肺癌		進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象にペバシスマブ又はブラセボ + アテゾリスマブ + カルボプラチン又はシスプラチン + エトボシドを併用する試験[BEAT-SC]	中外製薬株式会社	登録終了
		進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象に、MK-7684A とエトボシド及びプラチナ製剤併用投与後のMK-7684A 投与を、アテゾリスマブとエトボシド及びプラチナ製剤併用投与後のアテゾリスマブ投与と比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験（KEYVIBE-008）	MSD株式会社	登録終了
		同時化学放射線療法の施行後に進行が認められていない限局型小細胞肺癌の患者を対象として、デュルバルマブ単剤療法又はデュルバルマブとトレメリムマブの併用療法を実施する第3 相無作為化プラセボ対照二重盲検国際多施設共同試験	アストラゼネカ株式会社	登録終了
		アムジェン株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした Tarlatamab（AMG 757）の第Ⅲ相試験	アムジェン株式会社	登録終了
		再発性小細胞癌患者を対象とした、アムルピシンとデュルバルマブ（MEDI4736）併用療法の有効性及び安全性を検討する国内第Ⅱ相試験（Aphodite試験）	医師主導治験	登録終了
特発性肺線維症		特発性肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の有効性、安全性及び忍容性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照第 3 相試験	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	登録中
進行性肺線維症		進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の有効性、安全性及び忍容性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照第 3 相試験	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	登録中
特発性肺線維症 及び 進行性肺線維症		特発性肺線維症（IPF）及び進行性肺線維症（PPF）患者を対象に、BI 1015550 を経口投与したときの長期安全性及び有効性を検討する非盲検継続投与試験（FIBRONEER™-ON）	ベーリンガー インゲルハイム社	登録終了
進行性線維化を伴う間質性肺疾患		進行性線維化を伴う間質性肺疾患（PF-ILD）患者を対象に、BI 1015550を52週間以上投与したときの有効性及び安全性を検討する二重盲検、ランダム化、プラセボ対照試験	日本ベーリンガー インゲルハイム株式会社	登録終了
全身性強皮症に伴う間質性肺疾患		CONQUEST 強皮症克服に向けたプラットフォーム臨床試験：全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第Ⅱb相、プラットフォーム臨床試験	Scleroderma Research Foundation	登録中
重症喘息		（治験国内管理人）IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による 好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294 をメボリスマブ又はベンラリスマブと比較評価する非劣性試験	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	登録終了
COPD		中等度から重症の慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象として SAR440340/REGN3500/itepekimab（抗IL-33モノクローナル抗体）の有効性、安全性及び忍容性を検討するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間第Ⅲ相試験	サノフィ株式会社	登録終了
		EFC16750試験又はEFC16819試験のいずれかに参加した慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたitepekimabの長期安全性及び忍容性を評価する二重盲検継続投与試験	サノフィ株式会社	先行試験参加者のみ登録可

限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）		アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験	アムジェン株式会社	登録中
		Shanghai Junshi Biosciences Co., Ltd.の依頼による限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）患者を対象としたToripalimabとTifcemalimabの第Ⅲ相試験	Shanghai Junshi Biosciences Co., Ltd.	登録中
進展型小細胞肺癌（ES-SCLC）		プラチナ製剤、エトポシド及びデュルバルマブ投与後の進展型小細胞肺癌患者を対象にタルラタマブとデュルバルマブの併用投与をデュルバルマブ単独投与と比較する第Ⅲ相、非盲検、多施設共同、ランダム化試験（DeLLphi-305）	アムジェン株式会社	登録中
		進展型小細胞肺癌を対象に、一次治療としてBMS-986489（BMS-986012とニボルマブの固定用量配合剤）と化学療法の併用療法と、アテゾリズマブと併用療法の併用療法を比較する試験（TIGOS）	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社	登録中

消化器内科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
肝細胞癌		進行性肝細胞癌患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相無作為化非盲検多施設共同試験（HIMALAYA）	アストラゼネカ株式会社	登録終了
		根治的肝切除又はアブレーション後の再発高リスクの肝細胞がん患者を対象に術後補助療法としてのニボルマブとプラセボを比較する無作為化二重盲検第3相試験	小野薬品工業株式会社	登録終了
		局所肝細胞癌患者を対象として、デュルバルマブ単独療法又はデュルバルマブとベバシズマブの併用療法と、肝動脈塞栓療法（TACE）との併用を評価する第Ⅲ相無作為化二重盲検プラセボ対照多施設共同試験（EMERALD-1）	アストラゼネカ株式会社	登録終了
		外科的切除術又は局所焼灼療法後に画像評価により完全奏効を示した肝細胞癌患者を対象に術後補助療法としてのMK-3475の安全性及び有効性をプラセボと比較する二重盲検第Ⅲ相試験（KEYNOTE-937）	MSD株式会社	登録終了
		根治的肝切除術又は焼灼療法後の再発リスクが高い肝細胞癌患者を対象に、アジュバント療法としてのデュルバルマブ単独療法又はデュルバルマブとベバシズマブの併用療法を評価する第Ⅲ相無作為化二重盲検プラセボ対照多施設共同試験	アストラゼネカ株式会社	登録終了
		非公開	非公開	登録終了
		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	MSD株式会社	登録終了
		アテゾリズマブ及びベバシズマブによる前治療歴のある肝細胞癌においてレンパチニブ又はソラフェニブと比較したアテゾリズマブ＋レンパチニブ又はソラフェニブの試験	中外製薬株式会社	登録終了
		未治療の局所進行又は転移性肝細胞癌を対象とした、アテゾリズマブ＋ベバシズマブ＋チラゴルマブ併用投与及びアテゾリズマブ＋ベバシズマブ＋プラセボ投与を検討する試験（IMbrave152試験）	中外製薬株式会社	登録終了
潰瘍性大腸炎		潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシニブ（ABT-494）の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験	アッヴィ合同会社	登録終了
		潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	アッヴィ合同会社	登録終了
		日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社	登録終了
		中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験	ABIVAX社	登録終了
		中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25mg又は50mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験	ABIVAX社	登録終了

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相試験	MSD株式会社	登録中
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とゴリムマブの導入療法及び維持療法の併用療法の有効性及び安全性を評価する、第Ⅱb相、ランダム化、二重盲検、実薬・プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験	ヤンセンファーマ株式会社	登録終了
		中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240（tulisokibart）を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相試験	MSD株式会社	登録中
非アルコール性脂肪性肝炎		リスク対立遺伝子PNPLA3 rs738409 148Mを保有する、線維化を伴う非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎（NASH）の患者を対象にAZD2693の有効性、安全性、及び忍容性を評価するランダム化二重盲検プラセボ対照多施設共同第Ⅱb 相試験	アストラゼネカ株式会社	登録中
		成人の肝硬変移行前の非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたGSK4532990 の有効性及び安全性を評価する二重盲検、プラセボ対照、第Ⅱb 相試験	グラクソ・スミスクライン株式会社	登録終了
		非アルコール性脂肪肝炎（NASH）を対象とした治療アプリ CA-NASHの第Ⅲ相試験	株式会社CureApp	登録中
		興和株式会社の依頼によるK 001（ベマフィブラートとトホグリフロジンの併用療法）の第Ⅱ 相試験	Kowa Reserch Institute,Inc（治験国内管理人：興和株式会社）	登録終了

呼吸器・神経・膠原病内科/婦人科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
固形がん及び造血器腫瘍		MK-3475を用いた治験で治療中又はフォローアップ中の患者を対象に、長期の安全性及び有効性を評価する多施設共同非盲検第Ⅲ相試験	MSD株式会社	先行試験参加者のみ登録可

婦人科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
子宮体癌		進行性／再発性の子宮体がん患者を対象にパクリタキセル＋カルボプラチンにアテゾリズマブを併用する二重盲検プラセボ対照ランダム化第Ⅲ相比較試験	医師主導治験	登録終了
		子宮体癌患者を対象としたベムプロリズマブとレンパチニブの併用療法の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	登録終了
		ミスマッチ修復機構欠損（dMMR）の進行又は再発子宮体癌患者を対象に一次治療としてMK-3475とプラチナ製剤を含む併用化学療法を比較する無作為化、実薬対照、非盲検、第Ⅲ相試験（KEYNOTE-C93/GOG-3064/ENGOT-en15）	MSD株式会社	登録終了
		固形がん患者を対象としたE7386 と他の抗がん剤との併用療法の非盲検第1 b 相試験	エーザイ株式会社	登録中
		根治手術後の子宮体癌患者を対象とした術後化学療法とMK-3475又はプラセボの併用投与試験	MSD株式会社	登録終了
		日本人の初発の進行又は再発子宮体癌患者を対象とした、dostarlimab、カルボプラチン及びパクリタキセルの併用療法後、dostarlimab単剤療法行う治療法を評価する第Ⅱ 相、多施設共同、非盲検、単群試験（RUBY-J）	グラクソ・スミスクライン株式会社	登録中
		プラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌に対するMK-2870	MSD株式会社	登録中
		DNAミスマッチ修復機構欠損を有する進行性・転移性子宮体がん患者を対象に、一次治療として化学療法単独とドスタリマブを比較する無作為化第Ⅲ相試験：DOMENICA試験（GINECO-EN105b/ENGOT-en13）	医師主導治験	登録中

卵巣癌		新たに診断された進行卵巣癌患者を対象として、デュルバルマブと化学療法及びペバシズマブとの併用投与後にデュルバルマブ、ペバシズマブ及びオラパリブを維持療法として投与する無作為化二重盲検プラセボ対照多施設共同第Ⅲ相試験（DUO-O試験）	アストラゼネカ株式会社	登録終了
		小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験	小野薬品工業株式会社	登録終了
		プラチナ製剤抵抗性再発卵巣癌患者を対象にペバシズマブとの併用又は非併用下でパクリタキセル及びMK-3475／プラセボを併用投与する試験	MSD株式会社	登録終了
		SPYK04の単剤投与による局所進行性又は転移性固形癌患者を対象とした用量漸増及び拡大コホートの非盲検多施設共同第Ⅰ相臨床試験	中外製薬株式会社	登録終了
		プラチナ製剤感受性の再発卵巣癌を対象としたペムブロリズマブ、ペバシズマブ及びプラチナ系化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ、ペバシズマブ及びオラパリブを併用投与する第Ⅱ相試験	医師主導治験	登録終了
		初回腫瘍減量手術肉眼的完全切除後の進行卵巣癌を対象にパクリタキセル、カルボプラチン投与後のニラパリブによる維持療法と、パクリタキセル、カルボプラチン、ペバシズマブ投与後のニラパリブ、ペバシズマブによる維持療法を比較するランダム化試験（NIRVANA-1）	医師主導治験	登録中
		プラチナ製剤抵抗性高異型度漿液性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌を対象とするMORAb-202の第2相試験	プリストル・マイヤーズスクイブ株式会社	登録終了
		再発／持続性の卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜明細胞癌の患者におけるCYH33の有効性及び安全性を検討する試験	HaiheBiopharma Co, Ltd	登録終了
		葉酸受容体 α 陽性の進行卵巣癌又はその他の固形がんを有する日本人患者を対象としてmirvetuximab soravtansine（TAK-853）の安全性、忍容性、有効性及び薬物動態を評価する第1/2相非盲検試験	武田薬品工業株式会社	登録終了
子宮頸癌		転移性（IVB 期）、残存、又は再発性の子宮頸癌患者を対象に、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法にペバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法とペバシズマブとの併用を比較する多施設共同ランダム化第Ⅲ相試験	医師主導治験	登録終了
		高リスクの局所進行子宮頸癌患者を対象とした MK-3475と同時に化学放射線療法の併用療法及び同時化学放射線療法の単独療法の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	登録終了
		再発又は転移を有する子宮頸癌を対象にtisotumab vedotinと化学療法とを比較検討する第3相試験	Seagen Inc.	登録終了
		プラチナ製剤を含む同時化学放射線療法後に進行が認められなかった高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象としたvolrustomigの第Ⅲ相ランダム化二重盲検プラセボ対照国際多施設共同試験（eVOLVE-Cervical）	アストラゼネカ株式会社	登録中
		再発又は転移性子宮頸癌患者を対象に二次治療としてのMK-2870 単剤療法と治験担当医師選択治療の有効性及び安全性を比較する無作為化、実薬対照、非盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験（TroFuse-O20/GOG-3101/ENGOT-cx20 試験）	MSD株式会社	登録中
子宮内膜癌		新たに診断された進行子宮内膜癌又は再発子宮内膜癌患者を対象に、一次治療としてのカルボプラチン パクリタキセルとデュルバルマブの併用療法及びその後のオラパリブ併用又は非併用下でのデュルバルマブ維持療法を検討する無作為化二重盲検プラセボ対照多施設共同第Ⅲ相試験	アストラゼネカ株式会社	登録終了
		アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ／Ⅱ相試験	アストラゼネカ株式会社	登録中
子宮平滑筋肉腫	○	HRD陽性再発・難治性婦人科希少がんに対する Niraparib の第2相試験	医師主導治験	登録中
卵巣扁平上皮癌	○	治癒切除不能進行・再発卵巣扁平上皮癌に対するペムブロリズマブ療法の有効性及び安全性を評価する単群非盲検第Ⅱ相試験	医師主導治験	登録中

小児科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
潰瘍性大腸炎		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたRPC1063の第II/III相試験	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	登録中
		中等症から重症の活動期にある潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象とした経口CP-690,550（トファシチニブ）の寛解導入および維持非盲検試験	ファイザーR&D合同会社	登録中
		中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎の小児患者を対象とした、ウステキヌマブの非盲検静脈内投与による寛解導入療法、及びランダム化二重盲検皮下投与による寛解維持療法の有効性、安全性及び薬物動態を検討する第3相試験	ヤンセンファーマ株式会社	登録終了
		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎を有し、副腎皮質ステロイド、免疫調節薬及び / 又は生物学的製剤に対して効果不十分、不耐容又は医学的禁忌である小児患者を対象に、非盲検導入療法、無作為化二重盲検維持療法及び非盲検長期継続投与を通じてウパダシチニブの有効性、安全性及び薬物動態を評価する第III相多施設共同試験	アッヴィ合同会社	登録中
		ベドリスマブ静注製剤の非盲検投与で改善を認めた中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎の小児患者を対象に、ベドリスマブ静注製剤による維持療法の有効性及び安全性を検討する第3 相無作為化二重盲検試験	武田薬品工業株式会社	登録終了
クローン病		ベドリスマブ静注製剤の非盲検投与で改善を認めた中等症から重症の活動期クローン病の小児患者を対象に、ベドリスマブ静注製剤による維持療法の有効性及び安全性を検討する第3 相無作為化二重盲検試験	武田薬品工業株式会社	登録中
		中等症から重症の活動性クローン病を有し、副腎皮質ステロイド、免疫調節薬及び / 又は生物学的製剤に対して効果不十分、不耐容又は医学的禁忌である小児患者を対象に、非盲検導入療法、無作為化二重盲検維持療法及び非盲検長期継続投与を通じてウパダシチニブの有効性、安全性及び薬物動態を評価する第 III 相多施設共同試験	アッヴィ合同会社	登録中
潰瘍性大腸炎 クローン病		潰瘍性大腸炎又はクローン病の小児患者を対象に、ベドリスマブ静注製剤の長期安全性を検討する第3b相継続投与試験	武田薬品工業株式会社	先行試験参加者のみ登録可
		小児患者（2 歳以上、18 歳未満）を対象にウステキヌマブを検討する第3相多施設共同、非盲検、長期継続投与とバスケット試験	ヤンセンファーマ株式会社	登録終了
		ベドリスマブ静注製剤の非盲検投与で改善を認めた中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎又はクローン病の小児患者を対象に、ベドリスマブ皮下注製剤の薬物動態、安全性及び免疫原性を検討する第3相非盲検試験	武田薬品工業株式会社	登録中
低身長		SGA性低身長症患者を対象としたsomapacitanの週1回投与の有効性及び安全性検討する試験	ノボ ノルディスクファーマ株式会社	登録終了
		小児成長ホルモン分泌不全性低身長患者を対象にグロウジェクトの連続投与に対するJR-142の週1回投与の非劣性検証並びに有効性及び安全性を比較評価する、非盲検、多施設共同、無作為化、並行群間比較、第Ⅲ相試験	JCRファーマ株式会社	登録中
脊髄性筋萎縮症		ヌシネルセンの臨床試験に参加していた脊髄性筋萎縮症患者を対象とした高用量のヌシネルセン（BIIB058）の長期継続投与試験	バイオジェン・ジャパン株式会社	登録終了
		治験でOAV101髄腔内投与又はOAV101静脈内投与を受けた脊髄性筋萎縮症患者の長期追跡調査	ノバルティスファーマ株式会社	登録終了

未熟児網膜症		試験20090の被験者の長期経過を評価する継続試験	バイエル薬品株式会社	登録終了
ムコ多糖症Ⅱ型		JR-141のムコ多糖症Ⅱ型患者を対象とした継続投与試験	JCRファーマ株式会社	登録終了
		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	JCRファーマ株式会社	登録中
機能性ディスペプシア		ゼリア新薬工業株式会社の依頼による小児機能性ディスペプシア患者を対象としたZ-338（アコチアミド塩酸塩水和物）の第Ⅲ相試験	ゼリア新薬工業株式会社	登録中
原発性高シュウ酸尿症		原発性高シュウ酸尿症患者を対象にDCR-PHXC（皮下注）の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、継続投与試験	治験依頼者：株式会社インテリム（治験国内管理人）、 開発元：Dicerna Pharmaceuticals, Inc.	登録終了
RSウイルス感染症		日本国内の先天性心疾患、慢性肺疾患、免疫不全、ダウン症候群または早産の乳児を対象としてNirsevimabを5～6ヵ月間隔で2回投与したときの安全性、薬物動態、抗薬物抗体および抗RSV中和抗体を評価する第3相単群非盲検試験	AstraZeneca AB	登録終了
急性リンパ芽球性白血病	○	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とプリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	医師主導治験	登録中
IgA腎症		レナリスファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を対象としたRE-Q21の第3相オープン試験	レナリスファーマ株式会社	登録終了
ネフローゼ症候群		小児期発症のネフローゼ症候群早期再発例におけるIDEC-C2B8投与の有効性の検討-多施設共同ランダム化並行群間比較試験-	医師主導治験	登録中

小児外科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
小児静脈栄養関連胆汁うっ滞（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と安全性に関する医師主導治験（第Ⅲ相オープン検証試験）	医師主導治験	登録中

皮膚科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
天疱瘡		ONO-4059第Ⅱ相試験 難治性天疱瘡を対象とした多施設共同非盲検非対照単群試験	小野薬品工業株式会社	登録終了
		ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相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	小野薬品工業株式会社	登録中断中
水疱性類天疱瘡		水疱性類天疱瘡成人患者を対象にデュビルマブの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照比較並行群間試験	Regeneron Pharmaceuticals, Inc.	登録終了
		ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相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	医師主導	登録中
表皮水疱症		栄養障害型表皮水疱症患者を対象としたS-005151の難治性潰瘍に対する有効性を評価するための第2相試験	塩野義製薬株式会社	登録中
化膿性汗腺炎		中等度～重度の化膿性汗腺炎を有する治験参加者を対象としたbimekizumabの長期投与試験	ユーシービージャパン株式会社	登録終了
		スペソリマブが化膿性汗腺炎と呼ばれる皮膚疾患を有する患者に役立つかどうかを評価する試験	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	登録終了
		インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象としたPovorcitinibの第3相試験	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	登録終了
		インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象としたPovorcitinibの第3相試験	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	先行試験参加者のみ登録可
局面型乾癬（小児）		中等症から重症の局面型乾癬を有する6～17歳の日本人小児被験者を対象としたアプレミラスト（AMG 407）の有効性と安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検単群試験	アムジェン株式会社	登録中

小児の円形脱毛症		日本イーライリリー株式会社の依頼による円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ（LY3009104）の第Ⅲ相試験	日本イーライリリー株式会社	登録終了
円形脱毛症		重症の成人及び青少年円形脱毛症患者を対象にウパダシチニブ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、二重盲検試験	アッヴィ合同会社	登録終了
悪性黒色腫	○	悪性黒色腫患者を対象としたTBI-1401 (HF10)とイビリムマブとの併用療法の第Ⅱ相試験	タカラバイオ株式会社	登録終了

血液腫瘍内科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
成熟B細胞悪性腫瘍	○	日本人の成熟B細胞性悪性腫瘍患者を対象にzanubrutinibを検討する第Ⅰ/Ⅱ相試験	BeiGene, Ltd.	登録終了
	○	B 細胞性悪性腫瘍を有する患者を対象としたザヌブルチニブ (BGB-3111) レジメンの非盲検多施設共同長期継続試験	BeiGene, Ltd.	登録終了
慢性骨髄性白血病		ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたAMN107A2408の第Ⅱ相試験	ノバルティス ファーマ株式会社	登録終了
急性リンパ性白血病	○	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プリナツモマブの第Ⅲ相試験	アムジェン株式会社	登録中
濾胞性リンパ腫	○	グレード1～3aの再発/難治性濾胞性リンパ腫又は再発/難治性辺縁帯リンパ腫を有する患者を対象に、Tafasitamab+レナリドミドとリツキシマブ併用療法及びレナリドミドとリツキシマブ併用療法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、他施設共同試験	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	登録終了
多発性骨髄腫		ハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブの皮下投与と積極的経過観察を比較検討する第3 相ランダム化多施設共同試験	ヤンセンファーマ株式会社	登録終了
		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,ボルテソミブ及びデキサメタゾン（DVs）を比較する第3相ランダム化試験	ヤンセンファーマ株式会社	登録終了
		再発又は難治性多発性骨髄腫を有する日本人患者を対象としたヒト化BCMA×CD3二重特異性抗体JNJ-64007957の第1/2相試験	ヤンセンファーマ株式会社	登録終了
	○	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたLINVOSLTAMAB をエロツズマブ+ ボマリドミド+ デキサメタゾンの併用療法と比較した第Ⅲ 相試験	Regeneron Pharmaceuticals, Inc.	登録中
再発又は難治性の急性骨髄性白血病		協和キリン株式会社の依頼による再発又は難治性の急性骨髄性白血病患者を対象としたKK2845の第Ⅰ 相試験	協和キリン株式会社	登録中
びまん性大細胞型B細胞リンパ腫、原発性縦隔大細胞B細胞リンパ腫、形質転換濾胞性リンパ腫、高悪性度B細胞リンパ腫	○	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	Kite Pharma,Inc.	登録中

眼科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
加齢黄斑変性		新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象とした血管内皮増殖因子受容体阻害剤であるKHK4951 の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相多施設共同ランダム化二重遮蔽並行群間比較試験	協和キリン株式会社	登録中
糖尿病黄斑浮腫		糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした血管内皮増殖因子受容体阻害剤であるKHK4951 の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ 相多施設共同ランダム化二重遮蔽並行群間比較試験	協和キリン株式会社	登録中
網膜静脈閉塞症		網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性	バイエル薬品株式会社	登録終了
増殖糖尿病網膜症		ノバルティスファーマ株式会社の依頼による増殖糖尿病網膜症を対象としたRTH258の第Ⅲ相試験	ノバルティス ファーマ株式会社	登録終了

精神神経科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
アルツハイマー病		早期アルツハイマー病患者を対象としたJNJ-63733657の試験	ヤンセンファーマ株式会社	登録終了
統合失調症		大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピラソール週1回製剤（QW製剤）の第Ⅲ相試験	大塚製薬株式会社	登録終了
		大塚製薬の依頼による統合失調症患者を対象としたプレクスピラソール週1回製剤（QW製剤）の第Ⅲ相長期投与試験	大塚製薬株式会社	登録終了
てんかん		二次性全般化発作を含む部分発作を有する16歳以上のてんかん患者に対するBRIVARACETAM併用投与における長期安全性及び有効性を評価するための非盲検、多施設共同、長期継続投与試験	ユーシービージャパン株式会社	登録終了
ナルコレプシー		カタプレキシーを伴うナルコレプシー（ナルコレプシータイプ1）に対するTAK-861の有効性、安全性及び忍容性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	武田薬品工業株式会社	先行試験参加者のみ登録可
		カタプレキシーを伴うナルコレプシー（ナルコレプシータイプ1）に対するTAK-861の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	武田薬品工業株式会社	登録終了
閉塞性睡眠時無呼吸症候群		nCPAP療法を受けても日中の過度の眠気が認められる日本人閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者にBF2,649を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験（パート1）と、その後の非盲検、長期投与試験（パート2）からなる第3相試験	アキュリスファーマ株式会社	登録終了

腎臓内科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
IgA腎症		IgA腎症被験者を対象とした、sibeprenlimab皮下投与の有効性及び安全性を評価する、多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験	サイオネス・ヘルス・クリニカル株式会社	登録終了
		レナリスファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を対象としたRE-O21の第3相オープン試験	レナリスファーマ株式会社	登録終了
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	医師主導治験	登録中
高蛋白尿を伴う慢性腎臓病		高蛋白尿を伴う慢性腎臓病患者を対象に、シボテンタン／ダバグリフロジン配合剤の有効性、安全性、及び忍容性をダバグリフロジン単剤と比較する多施設共同ランダム化二重盲検第Ⅲ相試験	アストラゼネカ株式会社	登録終了
常染色体優性(顕性)多発性嚢胞腎		常染色体優性多発性嚢胞腎に対するタミバロテンの前期第Ⅱ相試験	リジェネフロ株式会社	登録終了
高血圧を伴う慢性腎臓病		アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併するCKD患者を対象とした、baxdrostatとダバグリフロジンの第Ⅲ相試験	AstraZenecaAB	登録中
末期腎不全		末期腎不全患者を対象としたCSL300の二重盲検第3相臨床試験	CSL ベーリング株式会社	登録中

がん集学治療センター

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
胃及び胃食道接合部がん		胃及び胃食道接合部がんを対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験	アストラゼネカ株式会社	登録終了

脳神経外科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
膠芽腫	○	Cellm-001 による初発膠芽腫治療効果無作為比較対照試験	医師主導治験	登録中
中枢神経系原発リンパ腫	○	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	小野薬品工業株式会社	登録終了

内分泌代謝内科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
副甲状腺機能低下症		PRAヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人成人副甲状腺機能低下症患者を対象としたTransCon PTH(ACP-014)の第3相試験	Ascendis Pharma	登録終了
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	シミック株式会社 （治験国内管理人）	登録中

循環器内科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
肺高血圧症		肺動脈性肺高血圧症患者を対象に、マシテンタン75 mg とマシテンタン10 mg の有効性、安全性及び忍容性を比較する第3相、前向き、多施設共同、二重盲検、ダブルダミー、ランダム化、実薬対照、並行群間、群逐次、アダプティブ、イベントドリブン試験、及びマシテンタン75 mg の非盲検継続投与試験	ヤンセンファーマ株式会社	登録終了
		インスメッド合同会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたトレプロスチニルバルミチル吸入粉末剤の第2b相試験	インスメッド合同会社	登録中
肺動脈性肺高血圧症		日本人の肺動脈性肺高血圧症患者を対象として基礎治療にMK-7962（Sotatercept）を上乗せ投与した際の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、非無作為化、非対照、非盲検臨床試験	MSD株式会社	登録終了
		肺動脈性肺高血圧（PAH）患者における抗IL-6受容体抗体薬サトラリスマブの有効性及び安全性に関する検討	医師主導治験	登録中
		肺動脈性肺高血圧症（PAH）治療におけるservalutinib経口吸入の有効性と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試験	GB002, Inc. （治験国内管理人：日本臨床研究オペレーションズ株式会社（JCRO））	登録中
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	株式会社日本医療機器技研	登録中
心アミロイドーシス		日本人のトランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象に、ALXN2060を投与したときの有効性、安全性、薬物動態及び薬力学を評価する多施設共同、非盲検第3相試験	アレクシオンファーマ合同会社	登録終了
心筋症を伴う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HELIOS-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-TTRSC02(Vutrisiran)の第Ⅲ相試験	株式会社新日本科学PPD	登録終了
		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	株式会社新日本科学PPD	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試験	ICONクリニカルリサーチ合同会社 （治験国内管理人）	登録終了
		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	アレクシオンファーマ合同会社	登録中
高血圧		超音波腎デナビーションシステム（PRDS-001）を用いた高血圧症患者を対象とした臨床試験	大塚メディカルデバイス株式会社	登録中

乳腺外科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
乳癌		HER2陽性の転移性乳癌に対するトラスツズマブ デルクステカン（T-DXd）の単剤投与またはT-DXdとペルツスマブの併用投与と、タキサン、トラスツズマブ、及びペルツスマブの併用療法を比較検討する試験	第一三共株式会社	登録終了
		Programmed death-ligand（PD-L1）陽性の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、又はゲムシタピン＋カルボプラチン）とペムプロリス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）	第一三共株式会社	登録中
		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 Deruxtecán（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、ペムプロリス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ス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	第一三共株式会社	登録中

整形外科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
進行性原発悪性骨腫瘍	○	進行性原発悪性骨腫瘍を対象としたサバイビン反応性増殖抑制型アデノウイルス（Surv.m-CRA-1）の反復腫瘍内局所投与の第Ⅱ相試験	医師主導治験	登録中
急性脊髄損傷		KA-301の急性期脊髄損傷患者に対する第Ⅰ／Ⅱ相試験	株式会社力ネカ	登録中
外傷性脊髄損傷		受傷後6～8週時点でASIA機能障害尺度（AIS）Dの急性期外傷性脊髄損傷患者に対するヒト自己骨髄間葉系幹細胞の静脈内投与と比較試験	ニプロ株式会社	登録中
		工程内管理規格及び出荷規格を満たさなかったステミラック注の急性期外傷性脊髄損傷患者に対する安全性及び有効性を検証する試験	ニプロ株式会社	登録中

耳鼻咽喉科・頭頸部外科

疾患名	希少がん	公開用課題名	治験依頼者	登録状況
声帯瘢痕（声帯溝症を含む）		声帯瘢痕患者に対するKP-100LIの声帯内投与に関する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験	クリングルファーマ株式会社	登録中