当院で実施している治験・製造販売後臨床試験(令和7年4月1日現在)

| 治験(試験)の課題名 | 対象疾患 | 登録状況 |
|--|-----------------------------|------------|
| 大原薬品工業株式会社の依頼によるOP-2100の第I相臨床試験 | | 登録中 |
| ブリストル・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iberdomide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 | 多発性骨髄腫 | 登録中 |
| ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による特発性血小板減少性紫斑病を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験 | 特発性血小板減少性紫斑病 | 登録中 |
| HCV・HBV 又はNASHに起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビビントの 多施設共同 プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験(第 II 相) | 非代償性肝硬変 | 登録中 |
| 慢性の椎間板性腰痛患者に対するAMG0103の有効性、安全性及び忍容性を評価する、 第 II 相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 | 慢性椎間板性腰痛 | 登録中 |
| Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 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 |
| 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 ブ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 | 急性リンパ芽球性白血病 | 登録中 |
| 旭化成ファーマ株式会社の依頼によるAK1910の第 I 相試験 | | 登録中 |
| 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Etentamigの第Ⅲ相試験 | 多発性骨髄腫 | 登録中 |
| A Phase 3, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Trial of Quizartinib Administered in Combination with Induction and Consolidation Chemotherapy and Administered as Maintenance Therapy in Adult Patients with Newly Diagnosed FLT3-ITD Negative Acute Myeloid Leukemia (QuANTUM-WILD)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、ブラセボ対照試験(QuANTUM-WILD) | 急性骨髄性白血病 | 登録中 |
| 中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH 肝疾患を有する患者に survodutideを投与したときの有用性を検証する 試験 | 非アルコール性脂肪肝炎 代謝機能障害関連脂肪肝炎 | 登録準備中 |
| NASH/MASH肝硬変の肝疾患を有する患者に survodutideを投与したときの有用性を検証する試験 | 肝硬変 | 登録準備中 |
| 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 | 肝細胞癌 | 登録終了/治験継続中 |
| 再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にベネトクラクス、ダラツムマブ及びデキサメタゾン(ボルテゾミブ併用及び非併用) との併用療法を評価する、多施設共同、用量漸増及び拡大第 I/II 相試験 | 多発性骨髄腫 | 登録終了/治験継続中 |
| インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫 を対象としたtafasitamabの第3相試験 | びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫 | 登録終了/治験継続中 |
| パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による第 I / II 相試験 | | 登録終了/治験継続中 |
| インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による再発/難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者 を対象としたINCMOR00208の第3相試験 | 濾胞性リンパ腫 辺縁帯リンパ腫 | 登録終了/治験継続中 |
| 成人のNASH患者を対象としたGSK4532990の第IIb相試験(HORIZON) | 非アルコール性脂肪肝炎 | 登録終了/治験継続中 |
| アストラゼネカ株式会社の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 | 非アルコール性脂肪肝炎 | 登録終了/治験継続中 |
| ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第 II 相試験 | 骨髓異形成症候群 | 登録終了/治験継続中 |
| 肝硬変前の非アルコール性脂肪肝炎(nonalcoholic steatohepatitis: NASH)成人を対象にMK-6024を投与した際の 有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験 | 非アルコール性脂肪肝炎 | 登録終了/治験継続中 |
| ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第Ⅲ相試験 | 非アルコール性脂肪肝炎 | 登録終了/治験継続中 |
| 田辺三菱製薬による再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたMT-2111の第Ⅲ相試験 | びまん性大細胞型B細胞リンパ腫 | 登録終了/治験継続中 |
| 肝硬変患者を対象にジボテンタン/ダパグリフロジンの安全性を評価する第 II b相試験 | 肝硬変 | 登録終了/治験継続中 |
| インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第1/2相試験 | | 登録終了 |