

当院では、現在以下の治験を実施しています。

実施診療科	内容
呼吸器内科	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
呼吸器内科	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
消化器内科	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による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有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験
消化器内科	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験
消化器内科	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
消化器内科	エーザイ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
消化器内科	MSD株式会社の依頼による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
消化器内科	MSD株式会社の依頼による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、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験
消化器内科	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3041658(Eltrekibart)の第Ⅱ相試験
消化器内科	(治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による中等症から重症の活動期クローン病を有する成人患者を対象とした MORF-057の2つの有効用量レジメンの安全性と有効性を評価する第2相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (GARNET)
消化器内科	サノフィ株式会社の依頼による成人潰瘍性大腸炎患者を対象としたSAR441566の第Ⅱ相試験
消化器内科	中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたRO7790121の第Ⅲ相試験
血液内科	(治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療におけるavatrombopagの有効性及び安全性を評価する非盲検試験
血液内科	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗CD38モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1～3ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab単剤療法と、ボマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(PVd)又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン(Kd)併用療法を比較する第3相ランダム化試験
血液内科	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者におけるM281の有効性及び安全性：長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験
血液内科	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患者を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験
血液内科	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による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
血液内科	Regeneron Pharmaceuticals, Inc.の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたLINVOSOLTAMAB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
血液内科	ファイザー株式会社の依頼による、多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ(PF-06863135)の第Ⅲ相試験
血液内科	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性の一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした、TAK-079 (mezagitamab)の第3相試験
糖尿病 内分泌内科	アストラゼネカ株式会社の依頼による高蛋白尿を伴う慢性腎臓病患者を対象に、ジボテンタン／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第Ⅲ相試験
糖尿病 内分泌内科	日本イーライリリー株式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象としたLY3298176の第Ⅲ相試験
腎臓内科	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
緩和ケア科	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-1110の第Ⅱ相試験
産科	ファイザー株式会社の依頼による健康な妊婦及びその乳児を対象としたPF-06760805（B群溶血性連鎖球菌ワクチン）を検討する第Ⅲ相試験
脳神経外科	バイエル薬品株式会社の依頼による急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスクTIA発症後の患者を対象に経口FXIa阻害薬asundexian (BAY 2433334)の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験
皮膚科	ファイザー株式会社の依頼による非分節型尋常性白斑を有する治験参加者を対象にリトレシニブの有効性、安全性および忍容性を評価する第3相試験
皮膚科	アツヴィ合同会社の依頼による全身療法の適応となる非分節型白斑の成人及び青少年患者を対象にウバダシニブの有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験
皮膚科	ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象としたPF-06651600の第Ⅲ相試験
皮膚科	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎の成人患者を対象にlunsekimig (SAR443765)の3通りの皮下投与レジメン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、プラセボ対照、多施設共同試験
泌尿器科	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による筋層非浸潤性又は筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とするerdafitinib 膀胱内送達システム(TAR-210)の第1/2相試験

(2025年9月30日現在)