

稼働治験一覧_抗がん剤（WT1ワクチン、再生医療も含む）

2024.7.23現在

治験薬名	題名（治験の公開課題名）	責任医師	対象疾患	試験期間（開始）	試験期間（終了）
AMG176	アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	血液内科 臼杵 憲祐	再発又は難治性多発性骨髄腫患者及び再発又は難治性急性骨髄性白血病患者	2019/5/23	2024/12/31
INCB 054828	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FGFR1再構成が認められる骨髄性/リンパ性腫瘍を有する患者を対象にINCB054828の有効性及び安全性を評価する 第Ⅱ相、非盲検、単剤療法、多施設共同試験	血液内科 臼杵 憲祐	FGFR1（線維芽細胞増殖因子受容体1）の再構成が認められる骨髄性/リンパ性腫瘍を有する患者	2020/1/1	2025/3/31
Fedratinib	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験	血液内科 臼杵 憲祐	DIPSS中間リスク又は高リスクの原発性骨髄線維症、真性多血症後骨髄線維症、又は本態性血小板血症後骨髄線維症を有する日本人患者	2020/5/29	2025/12/31
DSP-7888	急性骨髄性白血病に対する治療用がんペプチドワクチン「DSP-7888」のPhase2医師主導治験	血液内科 臼杵 憲祐	急性骨髄性白血病患者	2020/6/16	2025/3/31
ABT-199 (ペネトクラクス)	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたペネトクラクスの第Ⅲ相試験	血液内科 臼杵 憲祐	未治療の高リスク骨髄異形成症候群患者	2020/7/29	2025/3/31
ACE-536	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の中国人及び日本人患者に対するACE-536の第Ⅱ相試験	血液内科 臼杵 憲祐	赤血球輸血を必要とするIPSS-RでVery Low、Low又はIntermediateリスクの環状鉄芽球を伴う骨髄異形成症候群（MDS）患者	2020/8/24	2026/1/31
ASTX030	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第Ⅰ相試験	血液内科 市川 幹	骨髄異形成症候群患者	2020/11/25	2025/3/31
ACE-536	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLuspatercept（ACE-536）の第3相試験	血液内科 市川 幹	赤血球輸血を必要とする、JAK2阻害剤を投与中の骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者	2021/2/25	2028/8/31
Necitumumab	PD-L1高発現未治療進行非小細胞肺癌に対するネシツムマブ+パンプロリスマブ療法の第Ⅱ相試験	呼吸器内科 酒谷 俊雄	PD-L1高発現未治療進行非小細胞肺癌	2021/2/25	2024/12/31
NS-917	日本新薬株式会社の依頼による臨床第Ⅰ相試験	血液内科 市川 幹	急性骨髄性白血病患者	2021/5/21	2025/3/31
Iberdomide (CC-220)	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験	血液内科 市川 幹	再発又は難治性の多発性骨髄腫（RRMM）患者	2021/7/27	2031/8/31
CC-486	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較する第2相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	血液内科 臼杵 憲祐	組織学的に確定された新規AMLまたは過去のMDS又はCMMLに続発したAML	2022/2/15	2026/4/30
Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399)	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅲ相試験	呼吸器内科 臼井 一裕	治療歴を有するc-Met過剰発現、EGFR野生型、局所進行性/転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者	2022/3/4	2027/3/31
ACE-536	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による他のLUSPATERCEPT（ACE-536）臨床試験への参加歴を有する被験者を対象とした長期安全性を評価する第3B相非盲検単群継続試験	血液内科 臼杵 憲祐	骨髄異形成症候群患者	2022/11/2	2027/3/31
OP-2100	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	血液内科 市川 幹	再発又は難治性の高リスク骨髄異形成症候群及び高リスク慢性骨髄単球性白血病患者	2022/11/4	2025/3/31
JNJ-75276617	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性白血病患者を対象としたmenin-KMT2A（MLL1）阻害薬JNJ-75276617のfirst-in-human試験	血液内科 市川 幹	KMT2A, NPM1, NUP98, NUP214に遺伝子変異をもつ、再発難治性急性白血病患者（急性骨髄性白血病、急性リンパ性白血病）	2024/7/16	2026/7/31