

領域1【脳腫瘍、眼のがん】などの脳・神経・眼のがん

2025/4/11現在

治験依頼者	対象疾患名	公開年月日	臨床試験ID	治験名	治験のフェーズ	治験成分記号（治験薬一般名）	研究・治験の目的	実施状況
メルクバイオファーマ株式会社	進行固形癌	2024年10月24日	JRCT2031240430	進行固形癌患者を対象とした抗 GD2 抗体薬物複合体である M3554の第 I相、2パートからなる、多施設共同、非盲検、ヒト初回投与試験	1	M3554	本治験の目的は、STS 患者及び神経膠芽細胞腫（IDH 野生型）患者において、M3554 の推奨用量を確立し、安全性及び予備的な抗腫瘍活性をさらに評価することである。	公開中
アステラス製薬株式会社	局所進行性又は転移性固形がん	2022年12月23日	JRCT2031220527	成人の進行性固形がんの患者を対象としたASP1570の治験	1-2	ASP1570、ペムブロリズマブ（遺伝子組み換え）/Pembrolizumab (Genetical recombination)	この治験は、成人の進行性固形がんの患者を対象としています。この治験に参加される患者さんのがんの細胞は、もともとあつた部位から外側へ成長していたり、からだの他の部分へ広がっていたり、標準治療を受けた後にがんが進行している、あるいは標準治療を受けることができない状態になっています。この治験からは、進行性固形がんの患者さんのための新しい治療法になる可能性があるASP1570に関するより多くの情報を得ることができます。	公開中
住友ファーマ株式会社	再発悪性神経膠腫	2021年9月7日	JRCT2031210299	再発悪性神経膠腫患者を対象としたDSP-0390の第1相試験	1	DSP-0390	再発悪性神経膠腫患者を対象にDSP-0390を経口投与したときの安全性、薬物動態、薬力学及び予備的な抗腫瘍活性を評価する	公開中
日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	DLL3を発現する小細胞肺癌及びその他の神経内分泌腫瘍	2023年3月20日	JRCT2031220716	DLL3を発現する小細胞肺癌及びその他の神経内分泌腫瘍の患者を対象にBI 764532の様々な用量とezablenlimabの併用投与を検討する試験	1	BI 764532、BI 754091	用量-毒性関係を評価し、ezablenlimab併用下でのBI 764532の最大耐量（MTD）を決定する。全般的な安全性、有効性、薬物動態及び薬力学評価に基づき、拡大期推奨用量（RDE）／第II相推奨用量（RP2D）も決定する。	公開中
日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	進行固形癌	2021年6月28日	JRCT2031210165	HER2異常を有する進行又は転移性固形癌患者を対象としたBI 1810631単剤療法の非盲検第I相用量漸増、用量確認及び拡大試験	1	BI1810631	第Ia相パート -HER2異常を有する進行及び／又は転移性固形癌患者で、BI 1810631単剤療法（1日2回 [BID] 又は1日1回 [QD] 経口投与）の漸増用量の安全性、忍容性、及び薬物動態（PK）を評価する。 -検討する各投与スケジュールで経口投与したときのBI 1810631単剤療法のMTD及び／又は第II相試験推奨用量（RP2D）を決定する。 -BI 1810631によって引き起こされる腫瘍の薬力学的変化を評価する。 第Ib相 -HER2エクソ20挿入変異陽性の進行／転移性非小細胞肺癌（NSCLC）患者で、BI 1810631のRP2Dの安全性、忍容性、及びPKをさらに評価する。 -BI 1810631の有効性の予備的評価を実施する。	公開中
日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	進行、切除不能又は転移性固形癌	2023年1月27日	JRCT2031220591	各種進行癌（固形癌）患者を対象に、様々な用量のBI 1703880とezablenlimabの併用投与時の忍容性を検討する試験	1	BI 1703880、Ezablenlimab	本治験の主目的は、成人の進行固形癌患者を対象に、固定用量のezablenlimab（BI 754091）併用下でBI 1703880の用量を漸増したときの用量-毒性曲線を明らかにし、今後の放射線療法又は化学療法との併用下で実施する治験における適切な用量を選択することである。	公開中
日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	肺外神経内分泌癌（ただしメルクル細胞癌、甲状腺髄様癌又はグレード3の神経内分泌腫瘍を除く） 肺の大細胞神経内分泌癌 原発部位不明の神経内分泌癌	2023年12月13日	JRCT2031230511	DAREON™-7：神経内分泌癌（NEC）患者の1次治療として、BI 764532点滴静注を標準治療（プラチナ製剤及びエトポシド）と併用したときの安全性及び忍容性を検討する第I相、非盲検、用量漸増及び拡大試験	1	BI 764532、Carboplatin、Etoposide、Cisplatin	パートA：用量漸増の主要目的は、BI 764532の最大耐量（MTD）及び／又は目標用量の拡大期推奨用量（RDE）／第II相推奨用量（RP2D）を決定することである。 パートBの主要目的は、BI 764532のRDE/RP2Dと様々な標準治療レジメンを併用したときの安全性及び忍容性を確認することである。	公開中
アヅビ合同会社	潜在的にSEZ6を発現する進行固形がん	2023年12月13日	JRCT2031230510	進行固形がんの成人患者を対象としたABBV706単剤投与及びbudigalimab（ABBV181）、カルボプラチン又はシスプラチン併用投与の安全性、薬物動態及び有効性を評価する第I相ヒト初回投与試験[M23-385]	1	ABBV-706	本治験の目的は、ABBV-706を単剤投与及びbudigalimab、カルボプラチン又はシスプラチンと併用投与したときの安全性、忍容性、薬物動態及び予備的な有効性を評価することである。	公開中
アストラゼネカ株式会社	再発多形性膠芽腫	2024年9月2日	JRCT2051240119	多形性膠芽腫患者及び固形がんの脳転移患者を対象に、放射線療法併用下でAZD1390を漸増投与したときの安全性、忍容性、及び薬物動態を評価する第I相多施設共同試験	1	AZD1390	Treatment	公開中
小野薬品工業株式会社	ラブドイド腫瘍	2024年10月7日	JRCT2051240150	ONO-4538-126：ラブドイド腫瘍を対象としたONO-4538の有効性及び安全性を検討する多施設共同非盲検非対照第II相試験	2	ニボルマブ	ラブドイド腫瘍を対象としたONO-4538の有効性及び安全性を検討する	公開中
日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	局所進行／転移性MDM2増幅TP53野生型胆道腺癌、膵管腺癌又はその他特定の固形腫瘍	2022年12月19日	JRCT2031220405	胆道癌又は膵癌患者に対するBI 907828の有用性を検討する試験	2	BI 907828	本治験では、複数の局所進行／転移性MDM2増幅TP53野生型固形腫瘍患者コホートを対象に、BI 907828単剤投与の有効性、安全性及び忍容性を評価する。	終了
ノバルティスファーマ株式会社	KRAS G12C 変異を有する進行性固形がん、非小細胞肺癌、大腸がん	2021年3月1日	JRCT2031200379	KRAS G12C 変異を有する進行性固形がん患者を対象としたJDQ443の非盲検、多施設共同、用量漸増、第Ib/II 相試験	1-2	JDQ443、TNO155、チスレリズマブ	本治験は第Ib/II 相非盲検試験である。用量漸増パートでは、進行性固形がん患者を対象として、JDQ443 単剤投与及びJDQ443 と他の治験薬（TNO155 及びチスレリズマブ）の併用投与による安全性及び忍容性を検討する。特定の投与群における最大耐量／推奨用量を決定した後、用量拡大パートでは最大耐量／推奨用量での各投与法の抗腫瘍活性を評価するとともに、安全性、忍容性、及びPK / PD をさらに評価する。	終了