

治験 平成24年度

| 区分     | 診療科   | 研究題目   |
|--------|-------|--|
| 第3相    | 第1内科  | 興和株式会社の依頼によるC型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象としたNIK-333の第Ⅲ相試験   |
| 第3相    | 小児科   | ホモシチン尿症患者を対象としたRM-003の第Ⅲ相臨床試験  |
| 第3相    | 産科婦人科 | 第一三共株式会社の依頼による感染症患者を対象としたDR-3355注射剤(レボフロキサシン水和物)の第Ⅲ相試験   |
| 第3相    | 産科婦人科 | 第一三共株式会社の依頼による腹膜炎患者を対象としたDR-3355注射剤(レボフロキサシン水和物)の第Ⅲ相試験   |
| 第3相    | 皮膚科   | LY2439821の第Ⅲ相試験  |
| 第2相    | 第2外科  | 中外製薬株式会社/株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌治癒切除後患者を対象としたRo09-1978/L-OHP併用の第Ⅱ相臨床試験  |
| 第3相    | 第2外科  | 日本イーライリリー株式会社の依頼による大腸癌患者を対象としたLY3009806の第Ⅲ相試験  |
| 第3相    | 泌尿器科  | #N/A第一三共株式会社の依頼による尿路感染症を対象としたDR-3355注射剤(レボフロキサシン水和物)の第Ⅲ相試験   |
| 第3相    | 皮膚科   | 田辺三菱製薬株式会社依頼によるTA-650(インフリキシマブ)の乾癬患者を対象とした第3相試験  |
| 第2相    | 泌尿器科  | JNJ-212082(Abiraterone Acetate)の化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした臨床第Ⅱ相試験  |
| 第3相    | 第2外科  | 中外製薬株式会社の依頼によるRO4876646の第Ⅲ相試験  |
| 第2相    | 皮膚科   | 乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅱ相臨床試験(二重盲検試験)  |
| 第3相    | 皮膚科   | 乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験(二重盲検試験からの継続長期投与試験)   |
| 第3相    | 皮膚科   | 乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験(長期投与試験)  |
| 第3相    | 泌尿器科  | 初発のハイリスク、ホルモン療法未治療転移性前立腺癌(mHNPC)を有する患者を対象とした、ZYTIGA®(Abiraterone Acetate)+低用量プレドニゾン+アンドロゲン除去療法(ADT)の併用療法とADT単独療法のランダム化二重盲検比較試験 |
| 第3相    | 血液内科  | 未治療の進行期中高悪性度非ホジキンリンパ腫を対象としたRG7159(RO5072759)第Ⅲ相試験  |
| 第2相第3相 | 第1内科  | L-105の肝性脳症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験  |
| 第3相    | 第1内科  | L-105の肝性脳症患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験  |
| 第3相    | 第2外科  | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるABI-007の胃癌患者を対象とした第Ⅲ相試験  |
| 第3相    | 第2外科  | 結腸・直腸癌患者を対象とした、FOLFIRI併用時のアフリベルセプトのプラセボ対照、二重盲検臨床試験(第3相臨床試験)  |