

製薬会社	治験薬記号(一般名)および剤型	有効成分の承認状況	予定される効能又は効果、対象疾患名および症状名	開発段階		
				国内	海外	
アステラス製薬	MDV3100(エンザルタミド) 経口	未承認	ドセタキセルによる化学療法施行歴を有する転移性去勢抵抗性前立腺がん	第II相	承認((米国)申請(欧州))	
	MDV3100(エンザルタミド) 経口	未承認	前立腺がん(化学療法未治療ほか)	第III相	第III相(欧米亜)	
	ASP3550(デガレリクス) 注射	既承認	【剤形追加】前立腺がん(3カ月製剤)	第II相		
	ASP1707 経口	未承認	前立腺がん		第I/II相(欧州)	
アストラゼネカ	AZD1775(adavosertib)	未承認	固形癌(WEE-1阻害剤)	第I/II相		
	MEDI4736(デュルバルマブ)+AZD9150(danvatrisen)	未承認	固形癌(PD-L1抗体+STAT3阻害剤)	第I/II相		
	MEDI4736(デュルバルマブ)+MEDI1123(トレメリムマブ)	未承認	固形癌(PD-L1抗体+CTLA4抗体)	第I/II相		
	MEDI9447(oleclumab)	未承認	固形癌(抗CD73抗体)	第I/II相		
	AZD6094(savolitinib)	未承認	固形癌(MET阻害剤)	第I/II相		
	AZD6244(selumetinib)	未承認	固形癌(MEK阻害剤)	第I/II相		
	AZD2014(vistusertib)	未承認	固形癌(mTOR阻害剤)	第I/II相		
	AZD2281(オラパリブ)	既承認	【効能追加】HRR遺伝子変異陽性の転移性去勢抵抗性前立腺癌(2nd Line)(PARP阻害剤)	第III相		
	AZD2281(オラパリブ)	既承認	【効能追加】転移性去勢抵抗性前立腺癌(1st Line)(PARP阻害剤)	第III相		
	MEDI4736(デュルバルマブ)	既承認	固形癌(PD-L1抗体)	第I/II相		
アプヴィ合同	ABBV-621 注射	未承認	固形がん/血液がん	第I/II相	第I/II相(米国)	
	ABBV-181 注射	未承認	固形がん	第I/II相	第I/II相(米国 他)	
	ABBV-151 注射	未承認	固形がん	第I/II相	第I/II相(米国 他)	
MSD	MK-3475(pembrolizumab)	既承認	進行性固形がん	第II相	第II相	
	MK-3475(pembrolizumab)	既承認	前立腺がん	第II相	第II相	
大塚製薬	OPB-111077	未承認	固形がん、血液がん		第I/II相(米国)	
	ASTX660	未承認	固形がん・リンパ腫		第II相(米国)	
	ASTX029	未承認	固形がん		第I/II相(米国)	
小野薬品工業	ONO-4538/BMS-936558(MDX-1106) 注射剤	未承認	悪性腫瘍	第I/II相	第I/II相	
協和キリン	BIW-8962	未承認	悪性腫瘍		第I/II相(韓国)	
	KRN951	未承認	悪性腫瘍	第I/II相		
	CEP-37250/KHK2804	未承認	悪性腫瘍		第I/II相(米国)	
	KHK2898	未承認	悪性腫瘍		第I/II相(シンガポール)	
	KHK2898	未承認	悪性腫瘍		第I/II相(英国)	
塩野義製	S-588210/注射剤	未承認	固形がん		(第I相)	
	S-222611(epertinib)/経口	未承認	悪性腫瘍		第I/II相	
セルジーン	CC-122	未承認	固形がん又は非ホジキンリンパ腫	第I/II相	第I/II相	
大鵬薬品工業	TAS-115(未定) 経口剤	未承認	前立腺がん	第II相		
	TAS-116(未定) 経口剤	未承認	固形がん		第I/II相(米国、欧州)	
	TAS-117(未定) 経口剤	未承認	固形がん	第I/II相		
	TAS-119(未定) 経口剤	未承認	固形がん		第I/II相(米国、欧州)	
	TAS3681(未定) 経口剤	未承認	前立腺がん		第I/II相(米国・欧州)	
	TAS4464(未定) 注射剤	未承認	固形がん・血液がん	第I/II相	第I/II相(米国・欧州)	
	TAS0728(未定) 経口剤	未承認	固形がん		第I/II相(米国・欧州)	
武田薬品工業	AMG655(注射剤)	未承認	進行性癌	第I/II相		
	TAK-700(経口剤)	未承認	前立腺癌		第I/II相	
	TAK-683(注射剤)	未承認	前立腺癌		第I/II相	
	TAK-448(注射剤)	未承認	前立腺癌		第I/II相	
	TAK-285(経口剤)	未承認	固形癌		第I/II相	
	TAK-593(経口剤)	未承認	固形癌		第I/II相	
	TAK-701(注射剤)	未承認	進行性癌		第I/II相	
	TAK-901(注射剤)	未承認	進行性癌		第I/II相	
	MLN4924(経口剤/注射剤)	未承認	進行性癌		第I/II相	
	MLN9708(経口剤/注射剤)	未承認	進行性癌		第I/II相	
	第一三共	U3-1565	未承認	悪性新生物	第I/II相	第I/II相(米)
PLX3397		未承認	悪性新生物		第II相	
DS-2248		未承認	悪性新生物		第I/II相(米)	
DS-7423		未承認	悪性新生物		第I/II相(米)	
DS-3078		未承認	悪性新生物		第I/II相(欧米)	
DS-3032		未承認	悪性新生物		第I/II相	
PLX7486		未承認	悪性新生物		第I/II相	
DS-8895		未承認	悪性新生物		第I/II相	
DS-8895		未承認	悪性新生物	第I/II相		
DS-8273		未承認	悪性新生物		第I/II相	
PLX8394		未承認	悪性新生物		第I/II相	
大日本住友製薬		BBI503(amcasertib) 経口剤	未承認	固形がん(単剤・併用)		第I/II相(米国)
		BBI608(ナパブカシン) 経口剤	未承認	固形がん(併用)		第I/II相(米国)
	BBI608+BBI503(ナパブカシン+amcasertib) 経口剤	未承認	固形がん(併用)		第I/II相(米国)	
	DSP-7888(アデグラモチド酢酸塩/ネラチモチドリフルオロ酢酸塩) 注射剤	未承認	固形がん、血液がん(単剤)		第I/II相(米国)	
	DSP-7888(アデグラモチド酢酸塩/ネラチモチドリフルオロ酢酸塩) 注射剤	未承認	固形がん(併用)		第I/II相(米国)	
	TP-0903 経口剤	未承認	固形がん(単剤・併用)	第I/II相	第I/II相(米国)	
	DSP-0509 注射剤	未承認	固形がん(単剤)		第I/II相(米国)	
	TP-0184 経口剤	未承認	固形がん(単剤)		第I/II相(米国)	
	DSP-0337 経口剤	未承認	固形がん(単剤)		第I/II相(米国)	
	TP-1287 経口剤	未承認	固形がん(単剤)		第I/II相(米国)	
	TP-3654 経口剤	未承認	固形がん(単剤)		第I/II相(米国)	
中外製薬	RG7446(アテゾリスマブ) 注	既承認	【適応拡大】前立腺がん	第III相		
	RG7440(ipatasertib) 経口	未承認	前立腺がん	第III相		
	RG6268(entrectinib) 経口	未承認	固形がん	第II相		
	CKI27 経口	未承認	固形がん	第I/II相	第I/II相	
	ERY974 注	未承認	固形がん		第I/II相	
	RG7421(コビメチニブマブ) 経口	未承認	固形がん	第I/II相		
	RG7802(CEA OD3) 注	未承認	固形がん	第I/II相		
	RG7828(OD20 CD3) 注	未承認	固形がん	第I/II相		
バイエル薬品	BAY 88-8223(塩化ラジウム(223Ra)/注射)	既承認	骨転移のある去勢抵抗性前立腺癌(他剤との併用療法)	第III相	第III相	
	BAY 1841788(ダロルタミド)/錠剤	未承認	去勢抵抗性前立腺癌	申請	申請	
	BAY 1841788(ダロルタミド)/錠剤	未承認	ホルモン感受性前立腺癌	第III相	第III相	
	BAY 2757556(ラロレクチニブ)/カプセル剤・経口液剤	未承認	NTRK融合遺伝子陽性の局所進行または遠隔転移を有する固形癌	第I/II相	販売	
ファイザー	PF-06944076(talazoparib)	未承認	去勢抵抗性前立腺がん	第III相		
	MSB0010718C(アベルマブ)	既承認	(適応追加)進行固形がん	第I/II相		
	PF-06944076(talazoparib)	未承認	進行固形がん	第I/II相		
	PF-04518600(未定)	未承認	進行固形がん	第I/II相		
	PF-05082566(未定)	未承認	血液がん、進行固形がん	第I/II相		
メルクバイオファーマ	MSB0010718C(anti PD-L1)	既承認	(適応追加)転移性又は局所進行性固形癌	第I/II相	第I/II相	
	M7824	未承認	固形がん	第I/II相	第I/II相	
ヤンセンファーマ	ARN-509(アパルタミド) 経口剤	既承認	転移性去勢感受性前立腺癌	申請		
	ARN-509(アパルタミド) 経口剤	既承認	前立腺癌	第III相		