

# 治験の探し方 ～jRCTのみかた～

「jRCT」は臨床研究等情報サイトです。

日本製薬工業協会  
医薬品評価委員会 臨床評価部会 特別プロジェクト2 (TP-2)

作成日： 2023年3月

# 目次

- [目次](#) …p.2
- [まえがき](#) …p.3
- [治験の探し方](#) …p.5
  - [jRCTにアクセスする](#) …p.6
  - [jRCTで治験を調べる（検索する）](#) …p.7
  - [調べた結果を見る（閲覧する）](#) …p.12
  - [治験に参加するには](#) …p.20
  - [jRCTで治験結果を調べる](#) …p.21
- [製造販売後臨床試験、その他臨床研究の探し方](#) …p.23
- [jRCT以外の情報サイトの紹介](#) …p.26
- [\[別添\] 基本用語](#) …p.32
- [出典元、免責事項](#) …p.38



# まえがき

治験について詳しく知りたい方は  
[「くすり」と「治験」](#)をご参照ください。



## ■ jRCTとは・・・

- 日本で実施されている、治験\*を含む臨床研究\*全般の情報を  
見つけることができる公的なサイトです。  
(\*用語の説明は、[32ページ以降「基本用語」](#)参照)



- 以下のような項目について、確認することができます。
  - 治験／研究の目的（くすり\*が安全であるか、効果があるかを確かめるなど）
  - 使用するくすり\*（名前や投与方法など）
  - 参加募集状況（参加募集前、募集中、募集終了など）
  - 参加できる条件（参加対象となる方の年齢や病気、進行度など）
  - 実施医療機関名（どこの医療機関で実施しているか）
  - 治験／研究の結果  
など

※くすり：くすりの候補（治験薬）を含む

jRCTには、法規制で求められている臨床研究の情報が掲載されています。ただし、掲載している企業や研究者、また、掲載開始時期によって内容にばらつきがあります。

# まえがき

## ■ この資料の主な目的は・・・

- 患者さんや市民のみなさんが「**治験**」の情報を探す助けになるように、jRCTでの治験の探し方や表示されたページの見方を紹介する資料です。なお、治験以外の臨床研究もあるため、製造販売後臨床試験\*やその他臨床研究\*の探し方についても紹介します。（\*用語の説明は、[32ページ以降「基本用語」](#)参照）
- この資料を参考にjRCTで調べた情報をもとに、治験の参加についてご家族や主治医と相談することができます。

なお、jRCT以外の治験の情報サイトについても紹介します。

以下について、あらかじめご了承ください。

- 治験への参加登録は、治験を実施している医療機関で行われます。参加を希望する場合は、[20ページ「治験に参加するには」](#)をご参照ください。
- 治験には、参加に必要な条件がありますので希望された治験に参加できない場合もあります。また、現在は募集が行われていない治験が掲載されている場合もあります。

なお、jRCTで治験情報を探すにあたり、個人情報を入力する必要はありません。

# 治験の探し方

- jRCTにアクセスする
- jRCTで治験を調べる
- 調べた結果を見る
- 治験に参加するには
- jRCTで治験結果を調べる

# jRCTにアクセスする

---

- リンクをクリックする

<https://jrct.niph.go.jp>

- jRCTのサイトを探す

YahooやGoogleなどの検索ツールで「jRCT」と入力して検索

- QRコードで検索する



# jRCTで治験を調べる

## 検索画面の開き方



The screenshot shows a notice titled "お知らせ / Notice" with a sub-heading "重要なお知らせ". The notice text is as follows:

利用者の皆様へ JRCT（ほか国内の臨床試験情報登録センター（JAPIC、JMACCT、UMINCTR）に登録された臨床試験の情報を横断的に検索する場合は以下の URL をご利用ください。  
[rctportal.niph.go.jp](http://rctportal.niph.go.jp)

In addition to jRCT, for cross-searching other clinical trial information on domestic registries (JAPIC, JMACCT, UMINCTR), please use the JPRN (Japan Primary Registry Network) Search Portal.  
[rctportal.niph.go.jp/en](http://rctportal.niph.go.jp/en)

利用者の皆様へ 令和 5 年 3 月 10 日掲載

臨床試験情報（JapicCTI）及び、日本医師会 臨床試験登録システム（JMACCT-CTR）からの移行データのデータが反映されていないことへの対応を行うため、下記のとおり、システムメンテナンスを実施いたしました。大変申し訳ございませんが、ご理解の程よろしくお願いいたします。  
申請を作成・提出された方には、メンテナンス後に別途反映内容についてご確認のご連絡をさせていただきます。

～ 21:00  
時間は都合により変更する場合がございます。

令和 5 年 3 月 6 日掲載

本医師会情報センター 臨床試験情報（JapicCTI）及び、日本医師会 臨床試験登録システム（JMACCT-CTR）の登録情報に本システムでの閲覧、申請が可能となりました。

（利用者の皆様へ）

初回変更時のログイン方法と留意点を「よくあるお問い合わせ」に掲載していますのでご確認ください。

臨床研究検索 / Search for clinical trials

検索画面へ / Search

登録者ログイン画面へ / Login

下までスクロールし、  
ページの下部の「検索画面へ/Search」を押す

臨床研究検索 / Search for clinical trials

検索画面へ / Search

# jRCTで治験を調べる

参加できる治験を探したい場合には…

検索条件 / Search condition

臨床研究実施計画番号 / The number of clinical trial plan

研究の種別

特定臨床研究  特定臨床研究

その他臨床研究  非特定  観察

治験  企業治験  医師主導治験  製造販売後試験  使用成績調査  その他

治験の区分  主たる治験  拡大治験  主たる治験と拡大治験のいずれにも該当しない

再生医療等研究  第一種再生  第二種再生

実施医療機関名 / Medical institution name(s)

Address of institution(s) -- 都道府県 --

研究の進捗状況 / Situation of the clinical trial

募集前 / Pending  募集中 / Recruiting  募集中断 / Suspended

募集終了 / Not Recruiting  研究終了 / Complete

治験には、企業治験と医師主導治験の2種類があります（用語の説明は、[32ページ以降「基本用語」](#)参照）

① 「企業治験」と「医師主導治験」、または「企業治験」、「医師主導治験」のどちらかにチェックを入れる

② 「募集中」にチェックを入れると現在参加できる治験に絞り込むことができます。（他にチェックを入れると、他の進捗状況の治験が検索できます）

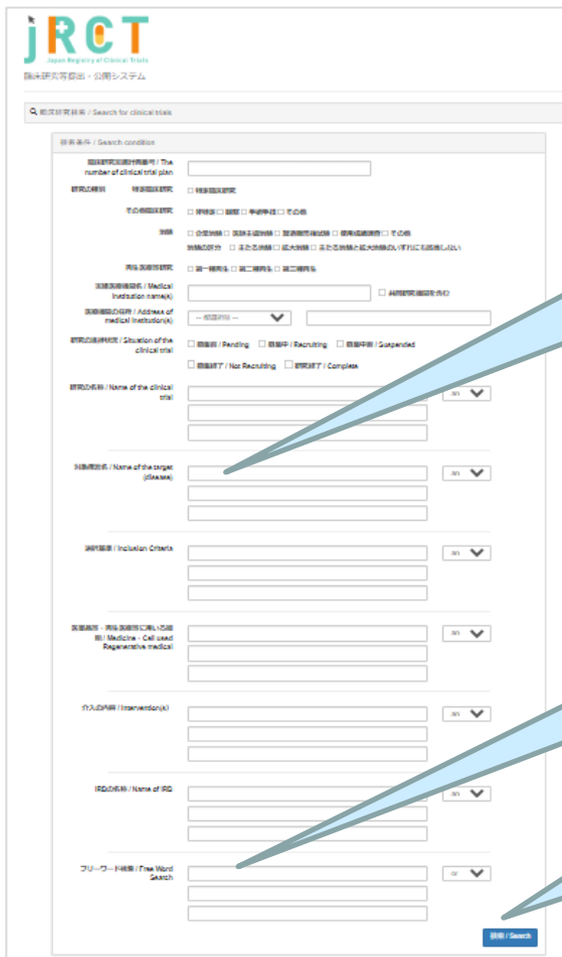
→次のページ以降③④へ続く

研究の進捗状況：  
治験の参加募集状況  
を示します

■ 注意点： jRCTの更新のタイミングによっては、進捗状況が最新ではない可能性があります。必要に応じて、[試験に関する問い合わせ先（19ページ参照）](#)にお問い合わせください。

# jRCTで治験を調べる

検索画面について： このページでは、**病名**と**フリーワード**での調べ方について紹介します。



The screenshot shows the jRCT search page with various filters and search fields. The 'Name of the target (disease)' field is highlighted with a blue callout box. The 'Free Word Search' field is also highlighted with a blue callout box. The 'Search / Search' button is highlighted with a red callout box.

③-1 病名で調べたい場合は「対象疾患名」に入力  
→[詳細は10ページへ](#)

対象疾患名 / Name of the target (disease)

③-2 フリーワードで調べたい場合は、こちらに入力  
→[詳細は11ページへ](#)

フリーワード検索 / Free Word Search

④ 入力後、「検索/Search」を押す

検索 / Search

# jRCTで治験を調べる

参加できる治験を探したい場合には… : **病名での探し方**

臨床研究検索 / Search for clinical trials

検索条件 / Search condition

**対象疾患名** Name of the target (disease)

胃がん

胃癌

or

or: どちらか一方でも含まれると検索結果として表示されます。  
and: 両方含まれないと表示されません。

③-1 調べたい病気の名称を、「**対象疾患名**」に入力

## ★ヒント!!

ひらがな/漢字/カタカナなど標記を変えて検索したり（例1 胃がん/胃癌/胃ガン）、色々な言葉で検索すると（例2 がん/悪性腫瘍）情報を見つけやすくなります。

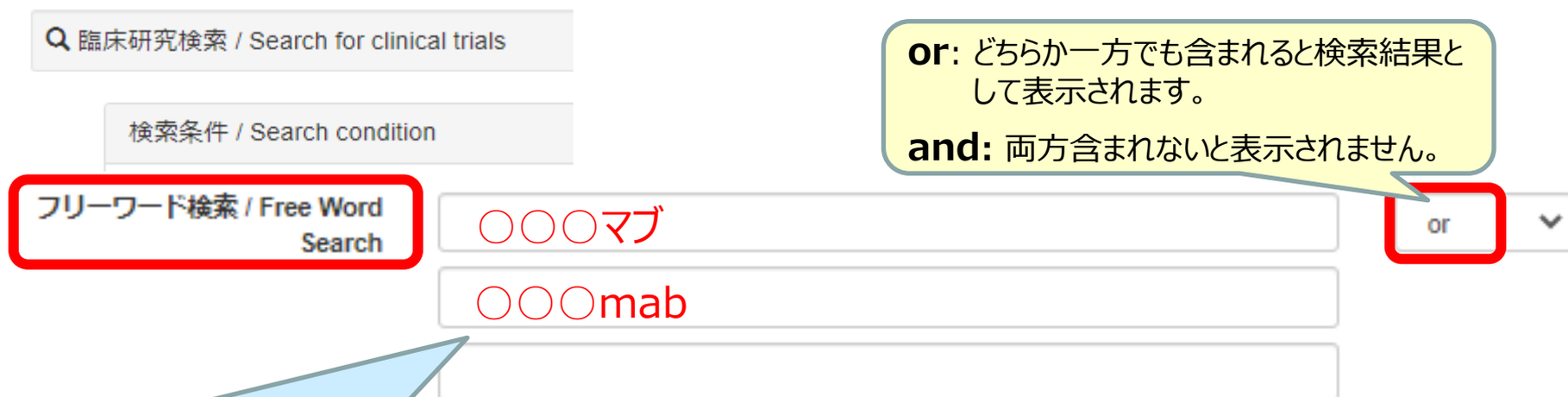


④ 入力後、最下部の「**検索/Search**」を押す



# jRCTで治験を調べる

参加できる治験を探したい場合には… : **フリーワードでの探し方**



臨床研究検索 / Search for clinical trials

検索条件 / Search condition

フリーワード検索 / Free Word Search

〇〇〇マブ

〇〇〇mab

or

**or:** どちらか一方でも含まれると検索結果として表示されます。  
**and:** 両方含まれないと表示されません。

③-2 調べたいくすりの名称、企業名などを、「フリーワード」に入力

## ★ヒント!!

くすりの名称では開発品コード、一般名（成分名）、販売名など、また企業名は略さず入力するなど検索ワードを変えて入力すると情報が見つけやすくなります。

検索 / Search

④ 入力後、最下部の「検索/Search」を押す

■ **注意点** : システムの検索精度の限界により、正しく検索結果が表示されないことがあります。

# 調べた結果を見る

36件検索完了しました。

検索結果が表示されます。

English

## 登録情報

臨床研究実施計画番号	研究の名称	対象疾患名	研究の進捗状況	公表日	詳細
jRCT203121000	米国産から産出された成人喘息患者を対象とした吸入ステロイド	喘息	募集中	令和4年12月25日	<a href="#">閲覧</a>
jRCT203121002	...	...	...	令和4年12月20日	<a href="#">閲覧</a>
jRCT202120009	糖尿病治療法 (SGLT2 阻害剤) の効果を検証するための試験	2型糖尿病	...	令和4年11月21日	<a href="#">閲覧</a>
jRCT203124006	糖尿病性腎臓病 (DKD) の治療法を検証するための試験	糖尿病性腎臓病	...	...	<a href="#">閲覧</a>
jRCT207120008	健康な成人及び日本人の成人被験者を対象とした吸入ステロイド	健康な成人	募集中	令和4年8月31日	<a href="#">閲覧</a>
jRCT207120009	ファブリー病で治療法を有する患者を対象とした吸入ステロイド	ファブリー病	募集中	令和4年6月25日	<a href="#">閲覧</a>

jRCTから始まる番号が、**jRCT番号**です。

詳しく知りたい治験の「**閲覧**」を押します。

# 調べた結果を見る

## 治験の内容確認：全体の画面構成

**概要**  
(14ページ参照)



The screenshot shows the JRCT (Japan Registry of Clinical Trials) website. The top header includes the JRCT logo and the text '臨床研究等抽出・公開システム'. Below the header is a table with columns for '研究の種別' and '情報'. The table lists various clinical trial details such as '治験の区分', '初版公表日', '最終公表日', '中止年月日', '試験開始終了日', '研究名称', '平素な研究名称', '研究責任(代表)医師の氏名', '研究責任(代表)医師の所属機関', '研究・治験の目的', '試験のフェーズ', '対象疾患名', '試験状況', '医薬品等の一般名称', '販売名', '認定委員会の名称', and '認定番号'. Below the table is a section titled '管理的事項' (Management Items) with a list of 7 items, each with a dropdown arrow icon.

フォルダが開いているマークを押すと、一括で詳細確認ができます。



「+」ボタンを押すと、折りたたまれている項目が表示されます。  
「-」ボタンになっているときは、情報が表示されています。

**詳細情報**  
(15～19ページ参照)

# 調べた結果を見る

## 治験の内容確認：概要

臨床研究・治験計画情報の詳細情報です。

研究の種類	
治験の区分	
初回公表日	
最終公表日	
中止年月日	
観察期間終了日	
研究名称	月
平易な研究名称	巻
研究責任（代表）医師の氏名	日
研究責任（代表）医師の所属機関	七
研究・治験の目的	
試験のフェーズ	
対象疾患名	
進捗状況	
医薬品等の一般名称	
販売名	
認定委員会の名称	
認定番号	

**治験の区分：**用語の説明は32ページ以降「基本用語」参照)

**初回公表日：**jRCTで初めて公開された日

**最終公表日：**最後に更新された日

以下について確認できます。詳しくは、詳細情報（管理的事項）（15～19ページ参照）の折りたたまれている中で確認できます。

**研究・治験の目的：**くすり※が安全であるか、対象疾患への効果があるかを確かめる など

**試験のフェーズ：**開発のどの段階にあるか

**対象疾患名：**治験の対象となる病名

**進捗状況：**治験の参加募集状況（募集中または募集終了など）

**医薬品等の一般名称：**使われるくすり※の名前

※くすり：くすりの候補（治験薬）を含む。

# 調べた結果を見る

## 治験の詳細：「目的及び内容」を確認する

管理的事項
1 試験等の実施体制に関する事項及び試験等を行う施設の構造設備に関する事項
2 試験等の目的及び内容並びにこれに用いる医薬品等の概要
(1) 試験等の目的及び内容
(2) 試験等に用いる医薬品等の概要
3 試験等の実施状況の
4 試験等の対象者に健
5 依頼者等に関する事
6 IRBの名称等
7

**フェーズ：治験の3つのステップ**  
(詳細説明は[こちら](#))

- 1：少数の健康成人での治験（患者さんの場合もあります）。限られた病院で実施されます。
- 2：比較的少数の患者さんを対象に効き目、安全かどうか、使い方などを調べる治験。
- 3：多数の患者さんを対象に効き目や安全かどうか、使い方を調べる治験の最終段階。

■ **注意点**：実施期間は募集期間とは異なります。募集状況については研究の進捗状況（14ページ参照）で確認できます。

(1) 試験等の目的及び内容	
試験等の目的	
試験等のフェーズ / Phase	3
症例登録開始予定日 / Date of First Enrollment	2022年07月14日
第1症例登録日 / Date of First Enrollment	
実施期間（開始日）	2022年03月01日
実施期間（終了日）	2026年08月31日
実施予定被験者数 / Sample Size	90

# 調べた結果を見る

## 治験の詳細：「使用するくすり」を確認する

この治験で使われているくすりの名前を確認することができます。

管理的事項
1 試験等の実施体制に関する事項及び試験等を行う施設の構造設備に関する事項
2 試験等の目的及び内容並びにこれに用いる医薬品等の概要
(1) 試験等の目的及び内容
(2) 試験等に用いる医薬品等の概要
3 試験等の実施状況の確認に関する事項
4 試験等
5 依頼者
6 IRBの名
7 その他の事項

■ **注意点**：治験の方法により、記載されているくすりが処方されない場合もあります（プラセボ\*が処方される場合など）  
 (\*用語の説明は、[32ページ以降「基本用語」](#)参照)

**一般名称**：くすり、またはくすりの候補の主成分のこと

(2) 試験等に用いる医薬品等の概要

一般名称等	医薬品	一般名称	販売名	承認番号
医薬品、医療機器、再生医療等製				
医薬品医療機器等法における未承認品				
別				
			販売名（海外製品の場合は国名も記載すること）	
				承認番号

**販売名**：販売されている場合の商品名。承認されていないくすりの場合は「なし」と記載されています。

# 調べた結果を見る

治験の詳細：「試験に参加できる条件」を確認する

<p><b>管理的事項</b></p>	<p><b>(1) 試験等の目的及び内容</b></p>				
<p>1 試験等の実施体制に関する事項及び試験等を行う施設の構造設備に関する事項</p>	<table border="1"> <tr> <td> <p>研究対象者の適格基準 / Key inclusion &amp; exclusion criteria</p> </td> <td> <p>主たる選択基準 / Inclusion Criteria</p> <p><b>選択基準：参加するための主な条件</b></p> </td> </tr> <tr> <td></td> <td> <p>主たる除外基準 / Exclusion Criteria</p> <p><b>除外基準：該当すると参加できない条件</b></p> </td> </tr> </table>	<p>研究対象者の適格基準 / Key inclusion &amp; exclusion criteria</p>	<p>主たる選択基準 / Inclusion Criteria</p> <p><b>選択基準：参加するための主な条件</b></p>		<p>主たる除外基準 / Exclusion Criteria</p> <p><b>除外基準：該当すると参加できない条件</b></p>
<p>研究対象者の適格基準 / Key inclusion &amp; exclusion criteria</p>	<p>主たる選択基準 / Inclusion Criteria</p> <p><b>選択基準：参加するための主な条件</b></p>				
	<p>主たる除外基準 / Exclusion Criteria</p> <p><b>除外基準：該当すると参加できない条件</b></p>				
<p>2 試験等の目的及び内容並びにこれに用いる医薬品等の概要</p>					
<p>3 試験等の実施状況の確認に関する事項</p>					
<p>4 試験等の対象者に健康被害が生じた場合の補償及び医療の提供に関する事項</p>					
<p>5 依頼者等に関する事項</p>					
<p>6 IRBの名称等</p>					
<p>7 その他の事項</p>					

**■ 注意点：**  
 治験に参加できるかは、医学的判断が必要で、医師の診察の上で決められます。記載されている条件を満たせば必ず参加できるというわけではないことを予めご了承ください。

# 調べた結果を見る

治験の詳細：「実施医療機関の情報」を確認する

管理的事項
+

1 試験等の実施体制に関する事項及び試験等を行う施設の構造設備に関する事項
-

(1) 試験等の名称
+

(2) 治験責任医師等に関する事項
+

(3) その他の試験等に従事する者に関する事項
+

(4) 多施設共同試験等における治験責任医師等に関する事項など
-

多施設共同試験等の該当の有無	あり			
治験責任医師等の連絡先	氏名 / Name			
	e-Rad番号			
	所属機関 (実施医療機関) / Affiliation	公益財団法人	病院	Hospital
	所属部署			

「-」ボタンになっているときは、情報が表示されています。

複数の医療機関で実施されている場合、下に続いているので、スクロールして進んでください。

# 調べた結果を見る

治験の詳細：「試験に関する問い合わせ先」を確認する

管理的事項

1 試験等の実施体制に関する事項及び試験等を行う施設の構造設備に関する事項

(1) 試験の名称

**(2) 治験責任医師等に関する事項**

(3) その他の試験等に従事する者に関する事項

(4) 多施設共同試験等における治験責任医師等に関する事項など

2 試験等の目的及び内容並びにこれに用いる医薬品等の概要

3 試験等の実施状況の確認に関する事項

4 試験等の対象者に健康被害が生じた場合の補償及び医療の提供に関する事項

5 依頼者等に関する事項

6 IRBの名称等

7 その他の事項

(2) 治験責任医師等に関する事項

科学的な内容の問合せ先 Contact for Scientific Queries	氏名 / Name	氏名
	e-Rad番号	
	所属機関 (実施医療機関) / Affiliation	所属機関
	所属部署	
	所属機関の郵便番号	16
	所属機関の住所 / Address	東京都
	電話番号	03
	電子メールアドレス	cl

試験に関する問い合わせ先 Contact for Public Queries	担当者氏名 / Name	担当者氏名
	担当者所属機関 / Affiliation	所属機関
	担当者所属部署	
	担当者所属機関の郵便番号	16
	担当者所属機関の住所 / Address	東京都
	電話番号	03
	FAX番号	
	電子メールアドレス	

**■ 注意点：**  
医学的判断を伴う内容には回答が得られない場合があります。

# 治験に参加するには

以下いずれかの方法があります。

- 主治医に相談し、紹介を受ける。  
現在かかりつけの主治医に、jRCTの情報を伝え相談する。
- 治験を実施している医療機関（治験の問い合わせ先）に問い合わせる。  
[1-\(4\) 治験責任医師等の連絡先\(18ページ\)](#) で実施医療機関名を確認することができます。また、実施医療機関のホームページで詳細な情報が得られる場合もあります。なお、患者さんからの直接のご相談や初診に対応していない医療機関もあるため、医療機関のホームページ等で確認後、お問い合わせください。
- 治験を実施している製薬企業などに問い合わせる。  
[1-\(2\) 試験に関する問い合わせ先\(19ページ\)](#) に問い合わせることが可能です。その際、ご覧になった治験のjRCT番号（jRCT+数字10桁）を伝えるとスムーズです。また、製薬企業のホームページで詳細な情報が得られる場合もあります。

管理的事項
研究の種類別
治験の区分
登録日
jRCT番号

# jRCTで治験結果を調べる

治験の結果を探したい場合には…

🔍 臨床研究検索 / Search for clinical trials

研究の進捗状況 / Situation  
of the clinical trial

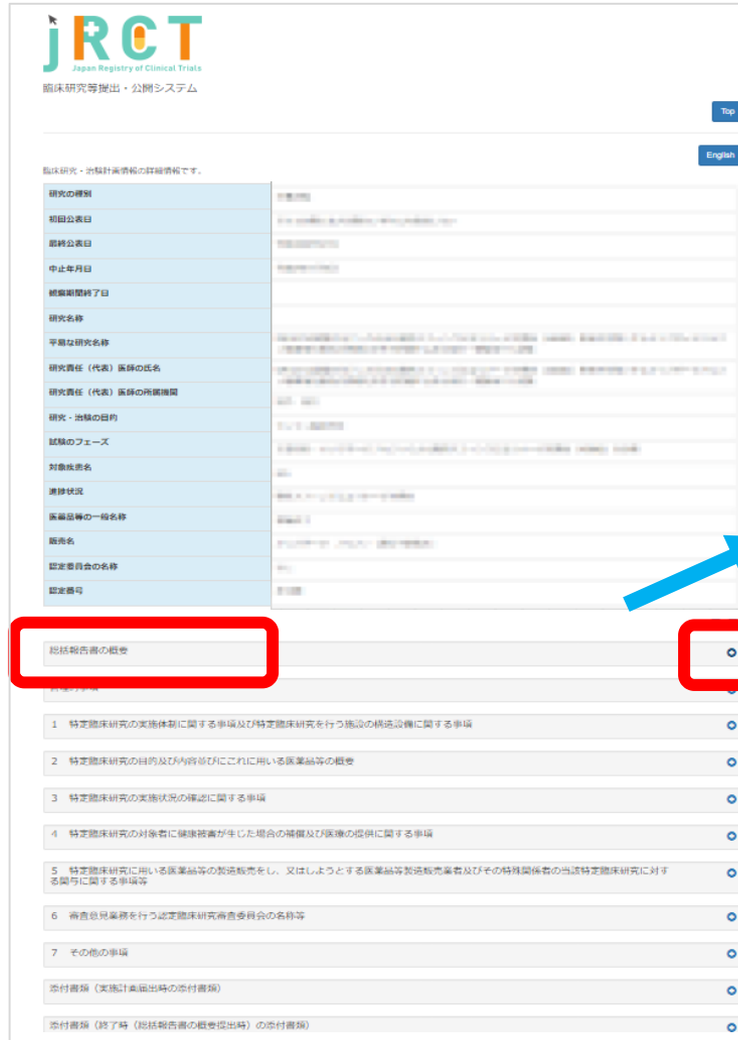
研究の進捗状況：  
治験の参加募集状況  
を示します

- 募集前 / Pending     募集中 / Recruiting     募集中断 / Suspended
- 募集終了 / Not Recruiting     研究終了 / Complete

- ① 「企業治験」と「医師主導治験」、または「企業治験」、「医師主導治験」のどちらかにチェックを入れる（[8ページ参照](#)）。
- ② 検索画面の「研究の進捗状況」で、「研究終了」にチェックを入れる。
- ③ 治験の探し方と同様に、「疾患名」や「フリーワード」で絞り込むことができる（[10～11ページ参照](#)）。
- ④ 検索結果の中から、対象の治験を見つけ「閲覧」ボタンを押す（[12ページ参照](#)）。

# jRCTで治験結果を調べる

治験の結果を探したい場合には…：治験結果の見方



The screenshot shows the jRCT (Japan Registry of Clinical Trials) website interface. On the left, there is a sidebar with a table of contents. The 'Summary of the Summary Report' (総括報告書の概要) is highlighted with a red box. A blue arrow points from this box to a callout box. Below the sidebar, there is a list of sections, each with a '+' button. The '+' button for the first section is also highlighted with a red box, and a blue arrow points from it to another callout box.

「総括報告書の概要」から確認することができます。

基本的には治験終了から1年以内に結果がjRCTに公開されますが、それより遅れて公開される場合もあります。

総括報告書の概要

「+」ボタンを押すと、詳細が確認できます。

# 製造販売後臨床試験、その他 臨床研究の探し方

治験で見つけれなかった場合は、製造販売後臨床試験\*や  
その他臨床研究\*も探すことができます。

(\*用語の説明は、[32ページ以降「基本用語」](#)参照)

# 製造販売後臨床試験を調べる

製造販売後臨床試験を探したい場合には…

臨床研究検索 / Search for clinical trials

検索条件 / Search condition

臨床研究実施計画番号 / The number of clinical trial plan

研究の種類 特定臨床研究

その他臨床研究

治験

企業治験  医師主導治験  製造販売後試験  使用成績調査  その他

治験の区分  主たる治験  拡大治験  主たる治験と拡大治験のいずれにも該当しない

再生医療等研究

第一種再生  第二種再生  第三種再生

実施医療機関名 / Medical institution name(s)

実施医療機関の住所 / Address of institution(s)

-- 都道府県 --

研究の進捗状況 / Situation of the clinical trial

募集前 / Pending  募集中 / Recruiting  募集中断 / Suspended

募集終了 / Not Recruiting  研究終了 / Complete

- ① 検索画面で、「製造販売後試験」にチェックを入れます。
- ② 「募集中」にチェックを入れることで現在参加できる試験に絞り込むことができます。
- ③ 治験の探し方と同様に、「疾患名」や「フリーワード」で絞り込むことができます（[10～11ページ参照](#)）。
- ④ 検索結果の中から、対象の試験を見つけ「閲覧」ボタンを押します（[12ページ参照](#)）。

研究の進捗状況：  
試験の参加募集状況  
を示します

製造販売後試験：市販された後に実施される  
臨床試験（フェーズ4）  
（用語の説明は、[32ページ以降「基本用語」](#)参照）

# その他臨床研究を調べる

臨床研究を探したい場合には…

臨床研究検索 / Search for clinical trials

検索条件 / Search condition

臨床研究実施計画番号 / The number of clinical trial plan

研究の種別

特定臨床研究  特定臨床研究

その他臨床研究  非特定  観察  手術手技  その他

治験  企業治験  医師主導治験  製造販売後試験  使用成績調査  その他

治験の区分  主たる治験  拡大治験  主たる治験と拡大治験のいずれにも該当しない

再生医療等研究  第一種再生  第二種再生  第三種再生

実施医療機関名 / Medical institution name(s)

実施医療機関住所 / Address of institution(s)

-- 都道府県 --

研究の進捗状況 / Situation of the clinical trial

募集前 / Pending  募集中 / Recruiting  募集中断 / Suspended

募集終了 / Not Recruiting  研究終了 / Complete

- ① 検索画面で、「特定臨床研究」または「その他臨床研究」にチェックを入れます。
- ② 「募集中」にチェックを入れて現在参加できる研究に絞り込むことができます。
- ③ 治験の探し方と同様に、「疾患名」や「フリーワード」で絞り込むことができます（10～11ページ参照）。
- ④ 検索結果の中から、対象の試験を見つけ「閲覧」ボタンを押します（12ページ参照）。

研究の進捗状況：  
臨床研究の参加募集  
状況を示します

用語の説明は、32ページ以降  
「基本用語」参照

---

# jRCT以外の情報サイトの紹介

- 情報サイト、ポータルサイトのマップ
- 各ウェブサイトの特徴

# 情報サイト、ポータルサイトのマップ

治験の情報を探すためのウェブサイトは、国内にも海外にも複数あります。  
この資料では、国内の治験情報の探し方の一例を紹介します。

それぞれの情報サイトの名前をクリックすると、直接アクセスすることができます。

## 国内/海外の治験・臨床研究情報

### WHO (ICTRP)

#### 国内で実施されている治験・臨床研究の情報サイト

◀国内の治験・臨床研究情報が網羅されているウェブサイト (P.28) ▶

#### 臨床研究情報ポータルサイト

**jRCT**

**UMIN**

- 治験・臨床研究を実施する企業や研究者は、jRCTに試験情報を掲載することが義務付けられています。なお、これまでJapicCTI、JMACCTに掲載されていた情報は、jRCTにデータ統合済みです。

#### 海外の情報サイト

[ClinicalTrials.gov](https://clinicaltrials.gov)  
(主に米国の治験)

※「[ClinicalTrials.gov](https://clinicaltrials.gov)のミカタ」  
を活用できます (米国研究製薬  
工業協会 [PhRMA] ウェブサイ  
トより引用)。

[EU Clinical Trials Register](https://european-clinical-trials-register.europa.eu/)  
又は  
[CTIS](https://clinicaltrialsregister.europa.eu/)\*1 (主に欧州の治験)

\*1CTIS : Clinical Trials Information System

#### ◀特定の治験・臨床研究の情報や、疾患情報などを検索できるウェブサイト▶

[特定の疾患情報に特化した  
ウェブサイト \(P.29\)](#)

[病院のウェブサイト \(P.30\)](#)

[製薬協\\*2のウェブサイト \(P.31\)](#)

\*2製薬協：日本製薬工業協会

より関心に近い情報を探すことができます。

- ・ 近くの病院の治験実施状況
- ・ 自身や家族の病気に関する情報
- ・ 同じ病気で悩んでいる人との情報交換 など

# 各ウェブサイトの特徴

## 国内の治験・臨床研究情報サイト (P.27マップ参照)

### **jRCT** (臨床研究等提出・公開システム)



本資料で紹介している  
サイトです!

- 運営：国立保健医療科学院
- 日本で実施されている治験（企業治験を含む）や臨床研究全般の情報を見つけることができる公的なサイトです。

### **臨床研究情報ポータルサイト**



- 運営：国立保健医療科学院
- 国内の情報サイト（jRCT及びUMIN）に掲載されている**全ての治験・臨床研究情報**を横断的に検索することができます。

### **UMIN臨床試験登録システム**



- 運営：大学病院医療情報ネットワーク
- **主に大学や公的研究機関（アカデミア）**で実施される試験/研究が掲載されています。

# 各ウェブサイトの特徴

## 特定の疾患情報に特化したウェブサイト （「がん」や「難病・希少疾患」に関するウェブサイト）

### 国立がん研究センター がん情報サービス

がん情報サービス  
ganjoho.jp

- 運営：国立研究開発法人 国立がん研究センター
- がん全般に関する情報（疾患の基礎知識、治療法、制度等）が掲載されています。ホームページ右上「がんの臨床試験を探す」から、がん治験情報を絞り込み検索することもできます。

### 患者本位の 「がん情報サイト」



患者本位の「がん情報サイト」

- 運営：公益財団法人がん研究振興財団 がん情報支援センター
- 一部のがん腫を対象に、くすりがどのように体の中で作用するのをも含めて臨床試験の情報が掲載されています。

### JCOG

**JCOG**  
Japan Clinical Oncology Group

- 運営：日本臨床腫瘍研究グループ（JCOG）
- 国立がん研究センターを中心に、全国190の医療機関が参加している研究グループが実施している臨床試験の情報が掲載されています。

### 難病医学研究財団

公益財団法人

 難病医学研究財団

- 運営：公益財団法人 難病医学研究財団
- 難病の一部の治験情報が掲載されています。

# 各ウェブサイトの特徴

## 病院のウェブサイト

### 臨床研究中核病院一覧



- 運営：厚生労働省
- 臨床試験の実施の中核的な役割を担う「臨床研究中核病院」の一覧が掲載されています（各病院へのウェブページにもアクセスできます）。

### 国立病院機構



- 運営：独立行政法人 国立病院機構
- 全国の国立病院機構の治験実施病院の一覧が掲載されています（各病院のウェブページにもアクセスできます）。

### 大阪治験ウェブ



- 運営：治験ネットおおさか  
大阪府内の大学附属病院、国立病院機構病院、府立病院機構病院を含む、16医療機関で構成する地域治験ネットワーク
- 治験ネットおおさか登録医療機関で実施中の治験情報を検索することができます。※登録終了の治験も含んでいます。

また、各医療機関のホームページで直接調べることもできます。

# 各ウェブサイトの特徴

## 製薬協ホームページに掲載されている関連情報

### ● 患者団体ウェブページへのリンク集

全国の**患者団体**を検索できるリンクが掲載されています。

**お役立ち：患者団体**

---

患者さんおよびご家族の皆さんの参考となるように、複数の団体が所属している団体のリンクを掲載しています。

- [日本の患者会（特定非営利活動法人 難病支援ネット・ジャパン）](#)
- [患者団体一覧（公益財団法人 難病医学研究財団/難病情報センター）](#)
- [加盟団体一覧（一般社団法人 全国がん患者団体連合会）](#)
- [加盟団体一覧（一般社団法人 日本難病・疾病団体協議会）](#)
- [親の会連絡会参加団体一覧（認定NPO法人 難病のこども支援全国ネットワーク）](#)
- [参考：NPO法人ポータルサイト（内閣府）](#)
- [参考：公益法人information（内閣府）](#)

### ● 「くすり」と「治験」 冊子

### ● 「くすり」と「治験」 動画

「**治験とは何か？**」の疑問に  
わかりやすくお応えした冊子と  
動画です。



### ● 治験情報へのリンク集

製薬協加盟企業で実施されている**臨床試験・新薬開発情報**、**リンク集**などを掲載しています。

# [別添] 基本用語

- jRCTで使用されている用語の解説

# 用語の解説①

用語	同じ意味の用語	説明
臨床研究※1	—	臨床研究とは、病気の予防方法、診断方法、治療方法の改善、病気の原因や病気への理解並びに患者さんの生活の質の向上を目的として、人を対象に実施される医学系研究のこと。 臨床試験（治験を含む）だけでなく、症例研究、調査研究も含まれる。 臨床研究の中でも、製薬企業からの資金提供を受ける、或いは国内未承認または適応外のくすりをを用いて行われるものを特定臨床研究という。
臨床試験※1	—	臨床試験は臨床研究の一部であり、くすりの投与や手術等の人体に対する変化（介入）を伴うものを指す。新薬開発だけでなく、くすりの効果の追跡調査を行ったり、既存のくすりの別の効能を調査・確認したりするなど、人を対象に行う試験で、薬物や器具の効果・安全性・動態を確認する。
治験※1	—	臨床試験のうち薬機法※2に基づく医薬品・医療機器等の承認を得るために実施される臨床試験のこと。3つの相（フェーズ）に分かれ、健康な人を対象として行われる第1相、少数の患者を対象に行われる第2相、多くの患者を対象に行われる第3相がある。 なお、医薬品や医療機器が承認された後に実施する製造販売後臨床試験は、第4相という。 詳細は、 <a href="#">製薬協HP</a> 参照。

※1: 国立保健医療科学院の用語集(<https://rctportal.niph.go.jp/about4>)を引用し、一部改変しています。

※2: 医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律

# 用語の解説②

用語	同じ意味の用語	説明
企業治験	—	企業が実施する治験。
医師主導治験	—	医療機関の医師が自ら計画し実施する治験。
主たる治験	—	国内開発の最終段階である治験で、有効性及び安全性の検証を目的とした治験。 <a href="#">PMDA（独立行政法人 医薬品医療機器総合機構）のホームページ</a> で毎月「主たる治験情報」が更新される。
拡大治験	人道的見地から実施される治験	生命に重大な影響がある疾患であって、既存の治療法に有効なものが存在しない疾患の治療のため、治験の参加基準に満たない患者に対して人道的見地から未承認薬等を提供するための治験。コンパッショネート・ユース（CU）ともいう。 <a href="#">PMDAのホームページ</a> で毎月「拡大治験」が更新される。
再生医療等研究	—	ES細胞、iPS細胞、体性幹細胞等を用いて実施される再生医療等に関する研究。人の生命及び健康に与える影響の程度に応じて、第1種、第2種、第3種に分類される。
製造販売後調査	—	承認後に、医薬品・医療機器の品質、有効性及び安全性に関する情報の収集、検出、確認または検証のために行う調査。
製造販売後臨床試験	市販後臨床試験	医薬品・医療機器の承認後に実施される臨床試験。治験のデータから推定されたことを検証したり、診療では得られない安全性等の情報を収集する目的で実施される。製造販売後調査のひとつ。
使用成績調査	—	医薬品・医療機器の承認後に、実際の臨床現場で使用されたデータを幅広く集め、有効性及び安全性を再度確認する調査。製造販売後調査のひとつ。

# 用語の解説③

用語	同じ意味の用語	説明
群	グループ、投与群	そのくすり※3を投与された人たちのこと。
プラセボ	偽薬	効果を確認したいくすりと同じ見た目や味が同じであるが、有効成分を含まず治療効果のないもの。
ベースライン	—	治験の開始段階での患者さんの状態のこと。ベースラインと治療後の変化を確認することで、くすり※3の効果や安全性を評価する。
無作為化	ランダム化	どのくすり※3（またはプラセボ）を投与するかが決まるステップ。
盲検化	遮蔽化	患者さんや治験に関わる医師・スタッフがどのくすり※3（またはプラセボ）を投与しているかわからないようにすること。患者さんまたは治験に関わるスタッフのどちらかがわからない状態を単盲検、患者さんと治験に関わるスタッフの両方がわからない状態を二重盲検という。
用量漸増	—	最初は少ない量から投与し始め、安全性を確認しながら徐々に投与量を増やす方法のこと。
並行群間比較	—	患者さんをそれぞれ違う群に割り振り（例：Aさん、Dさんはくすり※3を飲むグループ、Bさん、Cさんはプラセボを飲むグループ）、群同士の結果を比較することで、くすり※3の効果や安全性を確かめる方法のこと。
スクリーニング期間	観察期間	治験の参加条件を満たしているか確認するために、検査や診察をおこなうこと。他のくすりの影響を排除するために、普段飲んでいるくすりを制限する試験もある。
フォローアップ	追跡調査	くすり※3の投与が終了した後も、引き続き効果や安全性を調べること。

# 用語の解説④

用語	同じ意味の用語	説明
有害事象	Adverse Event (AE)	くすり <sup>※3</sup> のせいであるかどうかに関わらず治験参加期間中に生じた病気またはその徴候（検査値の異常も含む）のこと。
TEAE	—	くすり <sup>※3</sup> のせいであるかどうかに関わらずくすりの投与期間中に生じた病気またはその徴候（検査値の異常も含む）のこと。Treatment-Emergent Adverse Eventの略称。
副作用	—	くすり <sup>※3</sup> のせいであると判断された治験参加期間中に生じた病気またはその徴候（検査値の異常も含む）のこと。
重篤な有害事象	Serious Adverse Event (SAE)	有害事象のうち、死亡や障害、またはそれらのおそれがあるもの、治療のために入院が必要とされるもの等、特に重篤なもの。
合併症	併発疾患	治験開始時に、治験の対象となる病気以外にかかっている病気のこと。
既往歴	既往症	治験開始時には完治しているが、過去にかかったことのある病気のこと。治験の対象となる病気は含まない。
因果関係	—	くすり <sup>※3</sup> と有害事象の関係性。くすりのせいで有害事象が起こったと判断された場合は、因果関係ありとなる。

※3:くすりの候補（治験薬）を含む

# 用語の解説⑤

用語	同じ意味の用語	説明
評価項目	エンドポイント	くすり <sup>※3</sup> の有効性や安全性等を確認するために治験で評価する項目のこと。治験を計画する段階で項目に優先順位をつける。最も確認したい評価項目を「主たる評価項目」、その次に確認したい項目を「副次的な評価項目」という。
薬物動態	—	くすり <sup>※3</sup> が体内でどのように処理（吸収、分布、代謝、排泄）されるかを確認すること。薬物動態を確認する試験では通常、体内のくすり <sup>※3</sup> の濃度の変化を確認するために、血液や尿等を決められた時間に採取する。
忍容性	—	くすり <sup>※3</sup> を投与することによって患者さんに生じる副作用を許容できる度合い。副作用が比較的軽く、くすりの副作用が許容範囲の場合は、忍容性が高いという。逆に副作用が重く、回復まで時間を要したり、元の状態まで戻らない場合は、忍容性が低いという。
IRB	治験審査委員会	審査の対象とされる治験が倫理的及び科学的に妥当であるか、申請された医療機関で実施して問題ないかを審査する機関。Institutional Review Boardの略称。

※3:くすりの候補（治験薬）を含む

---

# 出典元、免責事項

# 出典元、免責事項

## ■ 出典

- 本資料中の引用画像は、国立保健医療科学院及び厚生労働省医政局研究開発政策課による許可のもと、jRCT（臨床研究等提出・公開システム）ウェブサイト（<https://jrct.niph.go.jp/>）（2023年3月15日時点）より引用しています。
- P.27 米国の情報サイト紹介における「ClinicalTrials.govのミカタ（リンク先URL）」は、米国研究製薬工業協会（PhRMA）のウェブサイトより引用しています。

## ■ 免責事項

- 本資料中の内容、引用画面、紹介ウェブサイトは、作成時点での情報です。情報やリンク先URL等に変更が生じる可能性がありますことをご了承ください。
- 本資料及び本資料内で紹介するウェブサイト内の公開情報は、医学的なアドバイスを提供するものではありません。治験への参加を含め、医学的な疑問、不安、質問がある場合は必ず主治医に相談してください。
- 本資料は、企業治験への参加を誘引することを目的としたものではありません。
- 制度の変更等に伴い、製薬協は本資料を修正したり、製薬協HPでの掲載を中止したりする場合があります。

# 謝辞

---

本資料作成にあたり、ご指導を賜りました関係者の皆様に深謝いたします。

- 厚生労働省医政局研究開発政策課
- 国立保健医療科学院
- 日本製薬工業協会 患者団体アドバイザーボードメンバー