

# 開発パイプライン一覧

低分子化合物

抗体

造血幹細胞遺伝子治療

2024年12月31日からの進捗

2025年9月30日からの進捗

更新日: 2025年12月31日

開発番号 一般名 剤型	作用機序等	対象疾患	開発段階			[自社or導入] 備考	
			第I相	第II相	第III相		
KK8123 注射剤	ヒト型抗FGF23抗体	X染色体連鎖性低リン血症				[自社] グローバル開発品として北米、欧州で試験実施中	
KK8398 infigratinib 経口剤	FGFR3阻害薬	軟骨無形成症				[QED Therapeutics社] 日本で試験実施中	
		軟骨低形成症				日本での第III相試験準備中	
ziftomenib ※ 経口剤	Xニ阻害薬	急性リンパ性白血病 (ALL) (単剤)				[Kura Oncology社] グローバル開発品として北米、欧州で試験実施中 KMT2A 再構成を有する ALL KOMET-001試験	
		急性骨髄性白血病 (AML) (単剤)				グローバル開発品として北米、欧州で試験実施中 NPM1 変異及びKMT2A 再構成を有さないAML KOMET-001試験	
						NPM1 変異を有する再発・難治性の成人AML 日本での第II相試験準備中	
		急性骨髄性白血病 (AML) (併用)				グローバル開発品として北米で試験実施中 NPM1 変異もしくは、KMT2A 再構成を有するAML ベネトクラクス・アザシチジンとの併用及び、シタラビン・タウノルピシンの併用 KOMET-007試験	
							グローバル開発品として北米、欧州で試験実施中 NPM1 変異もしくは、KMT2A 再構成を有するAML キルテリチニブ、FLAG-IDA及び、LDACとの併用 KOMET-008試験
							グローバル開発品として試験実施中 NPM1 変異もしくは、KMT2A 再構成を有するAML ベネトクラクス・アザシチジンとの併用及び、シタラビン・タウノルピシンの併用 KOMET-017試験
KK2845	抗TIM-3 ADC	急性骨髄性白血病 (AML)				[自社] 抗体薬物複合体 グローバル開発品として日本での第I相試験実施中	
OTL-203	造血幹細胞遺伝子治療	ムコ多糖症 I 型 (Hurler症候群)				[自社] 希少小児疾患(RPD)および優先審査(Fast Track)指定 (アメリカ食品医薬品局(FDA)) 優先医薬品(PRIME)指定(欧州医薬品庁(EMA)) 試験実施地域: 北米、欧州	
OTL-201	造血幹細胞遺伝子治療	ムコ多糖症 IIIA型 (Sanfilippo 症候群A型)				[自社] 希少小児疾患(RPD)指定(アメリカ食品医薬品局(FDA))	
KHK4083/AMG 451 ロカチンリマブ 注射剤	抗OX40抗体	中等症から重症のアトピー性皮膚炎				[自社] ボテリジェント抗体 ヒトモノクローナル抗体作製技術を使用 Amgen社と共同開発契約を締結(日本以外のテリトリー) グローバル開発品として日本、北米、欧州、英国、中東、アジア、オセアニア、その他地域で試験実施中	
		結節性痒疹				グローバル開発品として日本、北米、欧州、アジア、オセアニアで試験実施中	
		中等症から重症の喘息				グローバル開発品として日本、北米、欧州、アジア、オセアニアで試験実施中	

 ※ ziftomenib (米国製品名: KOMZIFTI) の開発状況詳細については、Kura Oncology社のホームページをご参照ください。 <https://kuraoncology.com/>

