

開発パイプライン

2026年7月30日現在

治験薬記号（一般名）	日本における当該有効成分の 他の効能・効果での承認状況	予定適応症	開発段階	
			国内	海外
UCB34714 (ブリーバラセタム)	既承認	部分てんかん（小児）	申請中	販売
UCB7665 (ロザノキシズマブ)	既承認	抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質抗体関連疾患	第III相	第III相
UCB7665 (ロザノキシズマブ)	既承認	全身型重症筋無力症（小児）	第III相	第III相
UCB7665 (ロザノキシズマブ)	既承認	眼筋型重症筋無力症	第III相	第III相
UCB7538 (alprazolam)	既承認	12 歳以上の患者を対象としたてんかん発作	第III相	第III相
ZX008 (フェンフルラミン塩酸塩)	既承認	CDKL5欠損症（CDD）	第III相	第III相
ZX008 (フェンフルラミン塩酸塩)	既承認	レット症候群	第III相	第III相
UCB4940 (ビメキシズマブ)	既承認	尋常性乾癬（小児）	第III相	第III相
CDP7657 (dapirolizumab pegol)	未承認	全身性エリテマトーデス	第III相	第III相

適応・剤型追加等の非開示品目があります

[UCBグローバルの開発パイプライン](#)（グローバルサイトに移動します）