

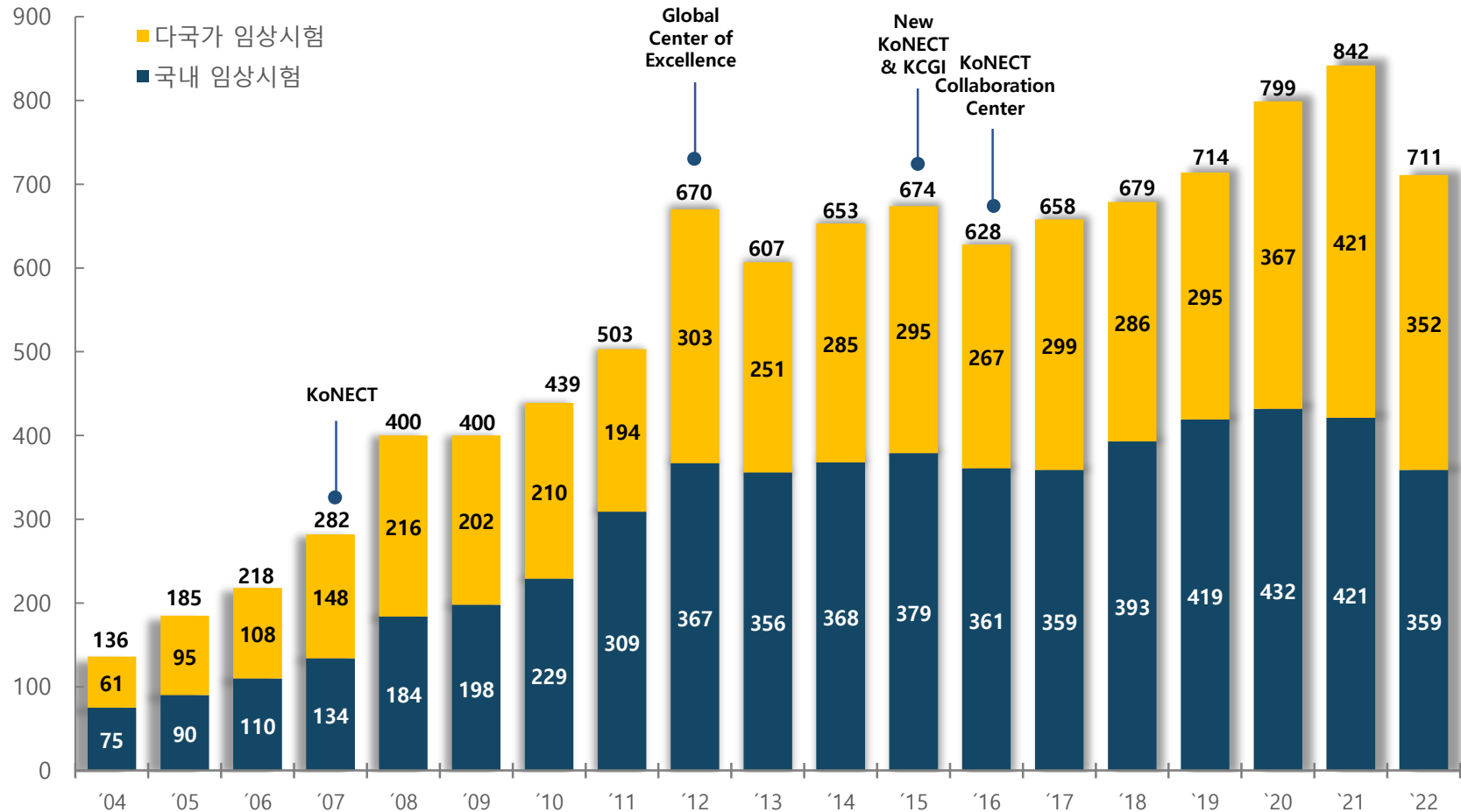
식품의약품안전처 임상시험계획 승인현황 분석 결과 (2022.1.1.-2022.12.31.)

국가임상시험지원재단 정책연구센터 조사분석팀



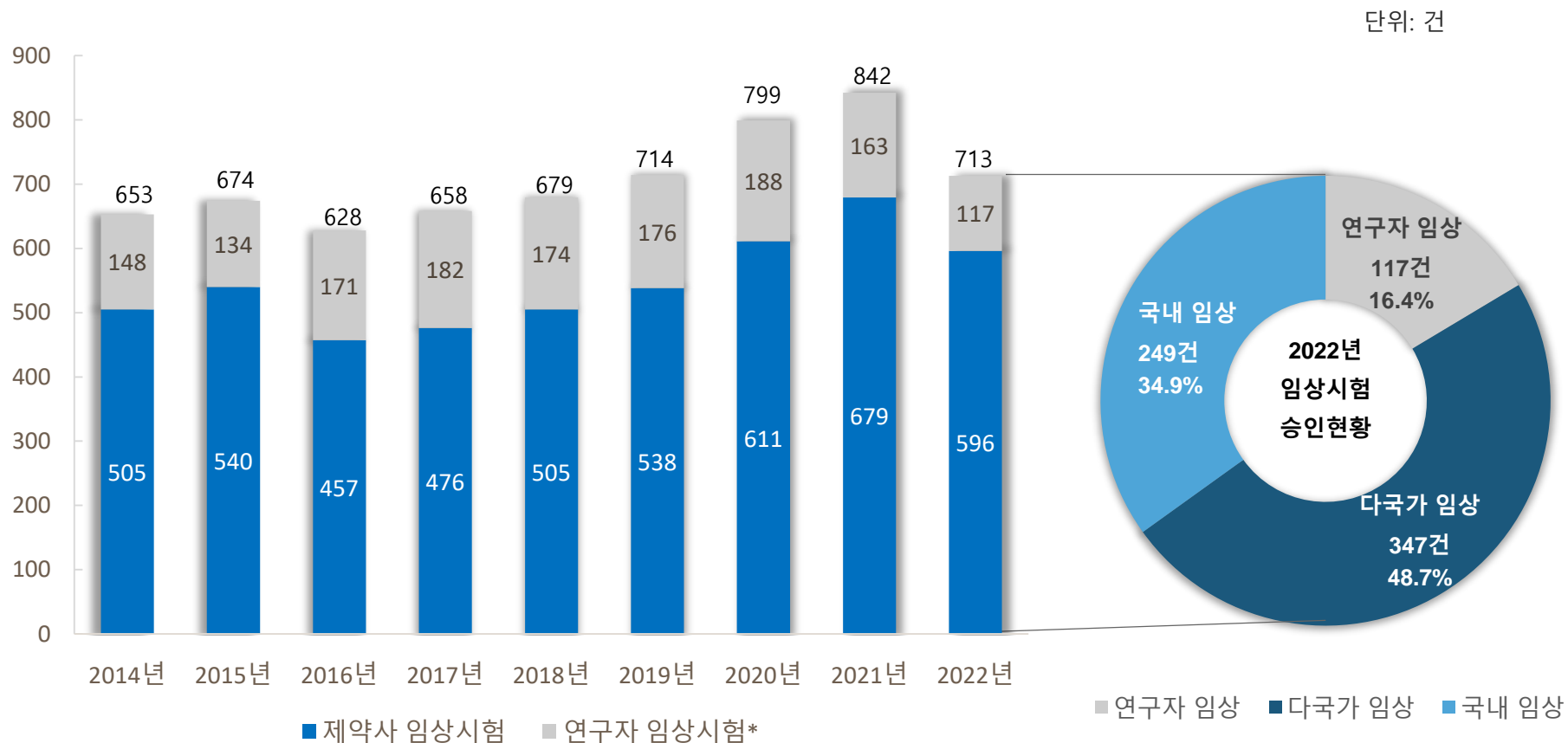
전체 임상시험계획 승인현황(2004~2022)

단위: 건



- 국내 임상시험 : 제약사 등이 의약품을 개발하여 국내에서 실시하는 임상시험
- 다국가 임상시험 : 제약사 등이 의약품을 개발하여 한국을 포함하여 2개국 이상에서 실시하는 임상시험

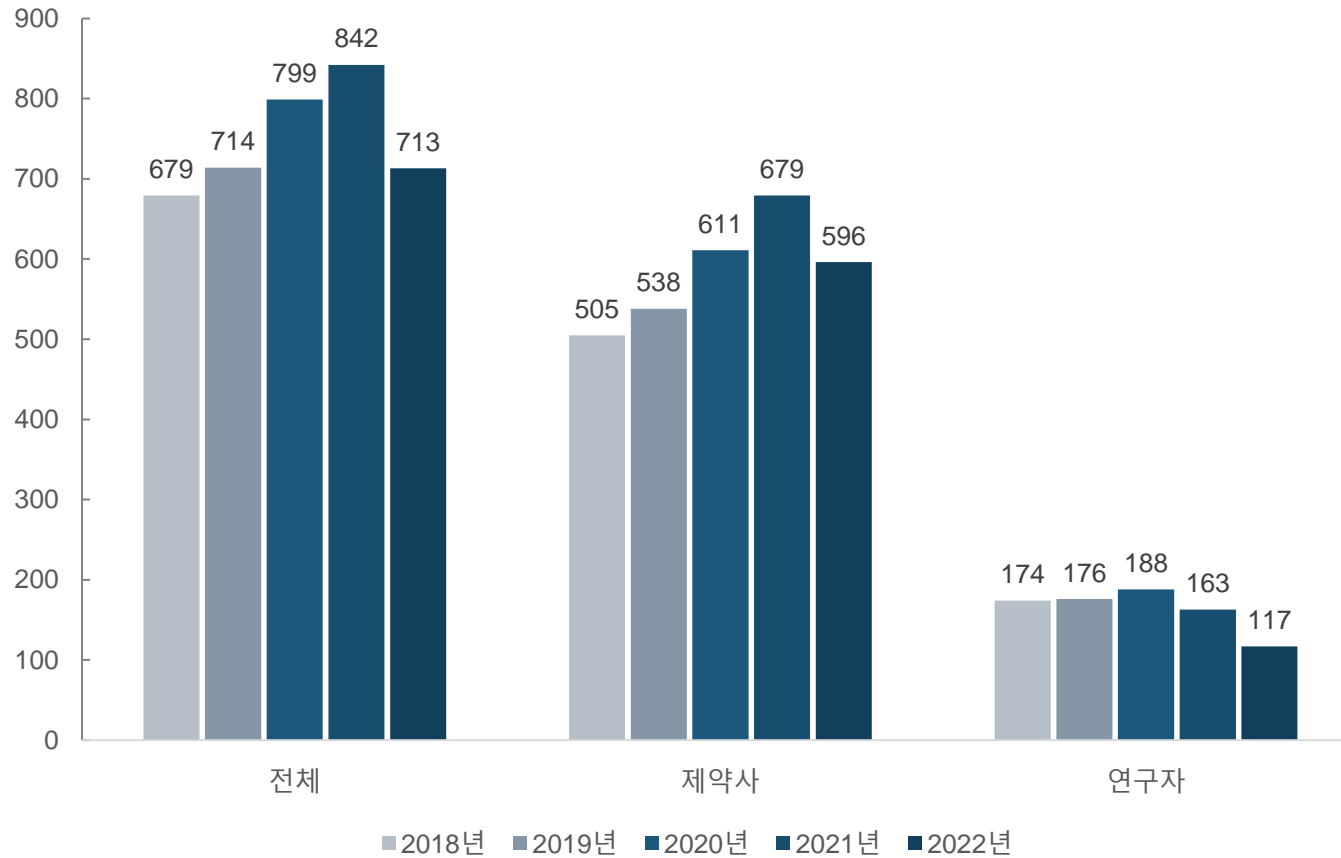
제약사 및 연구자 임상시험계획 승인현황(2014~2022)



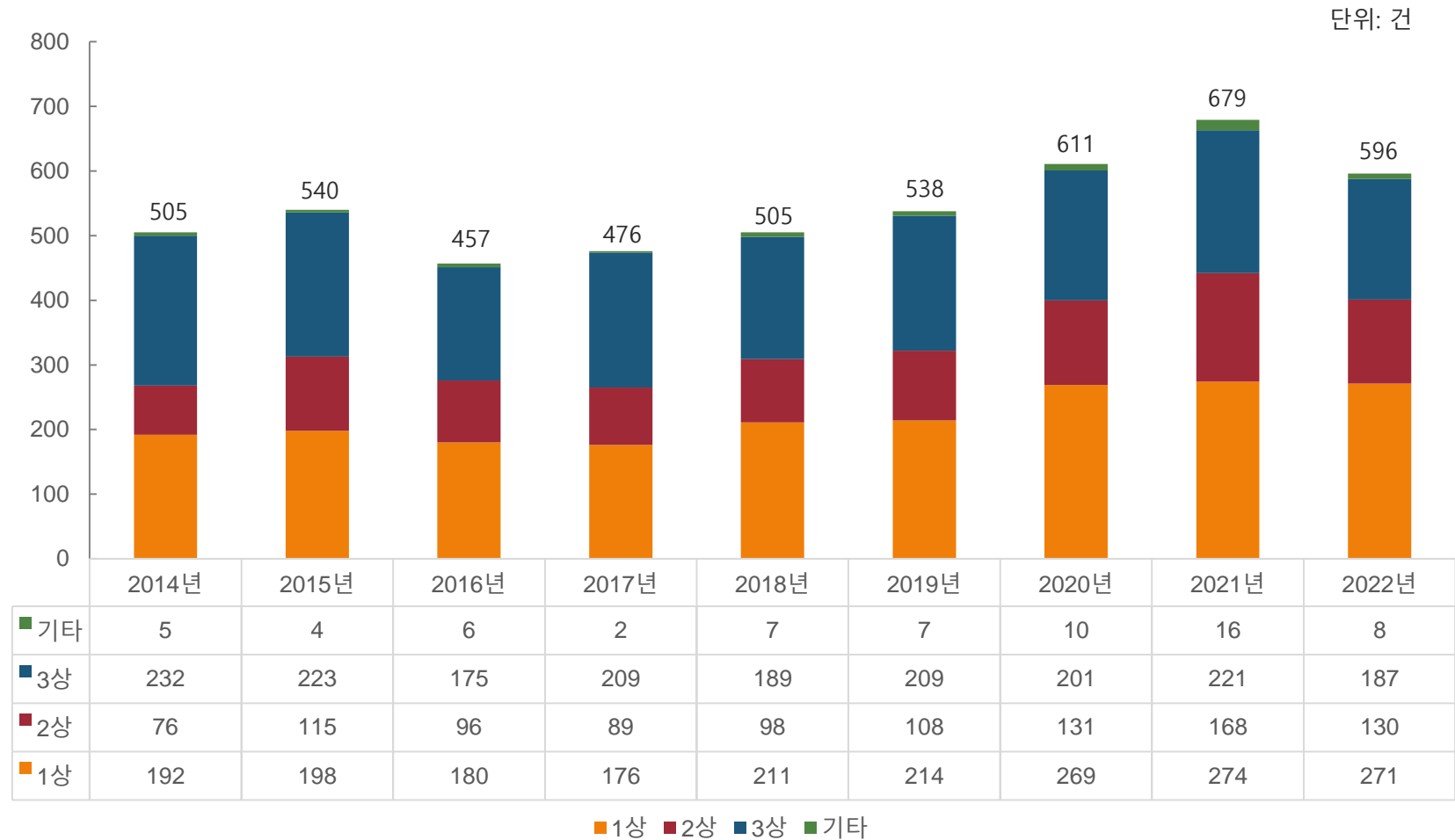
* 연구자 임상시험: 임상시험 실시기관 소속 임상시험자가 외부의 의뢰 없이 주로 학술연구 목적으로 독자적으로 수행하는 임상시험

제약사 및 연구자 임상시험계획 승인현황(2018~2022)

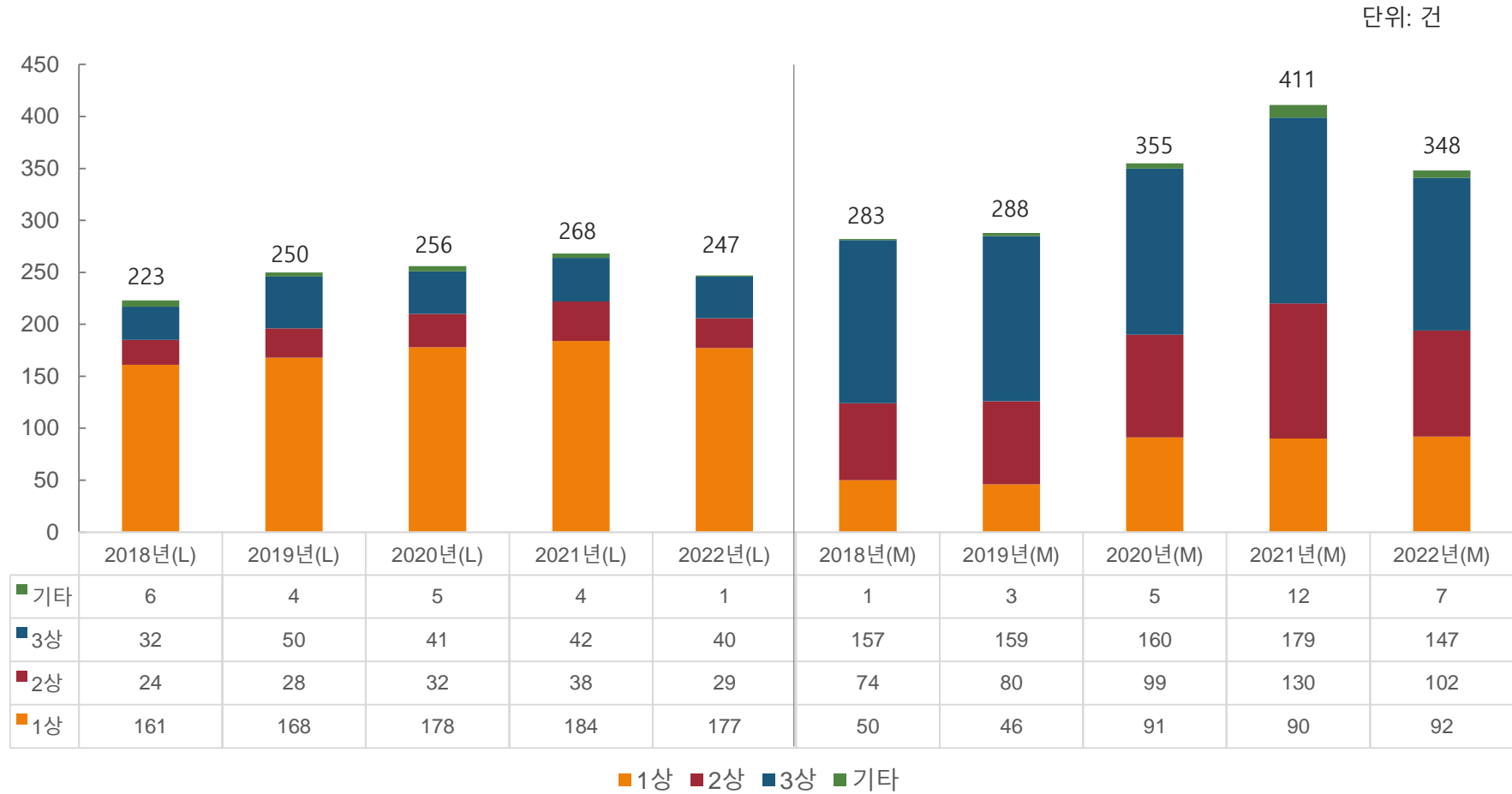
단위: 건



제약사 임상시험 단계별 승인현황(2014~2022)



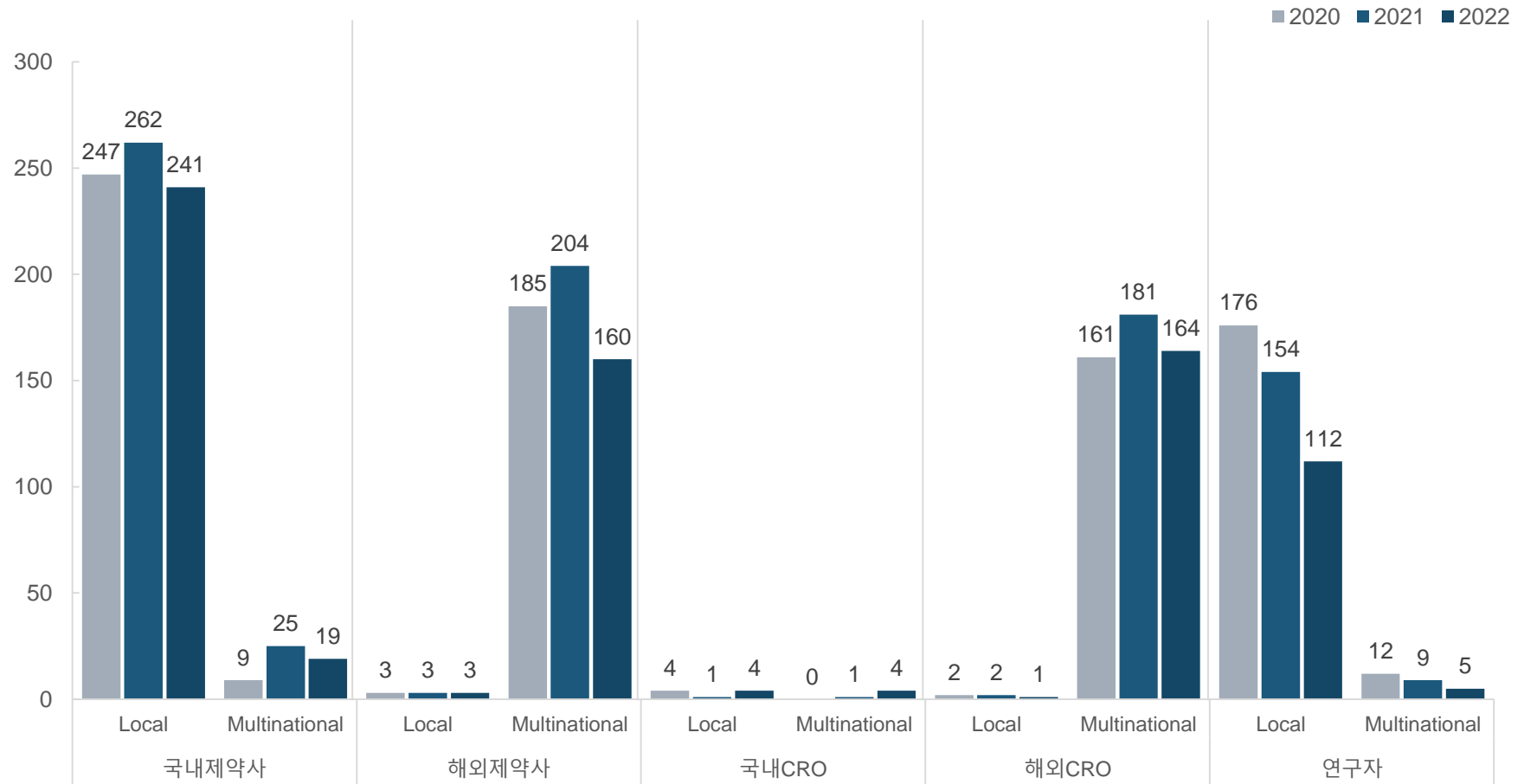
제약사 임상시험 단계별 승인현황(2018~2022)



- (L): 국내 임상시험(Local), (M): 다국가 임상시험(Multinational)

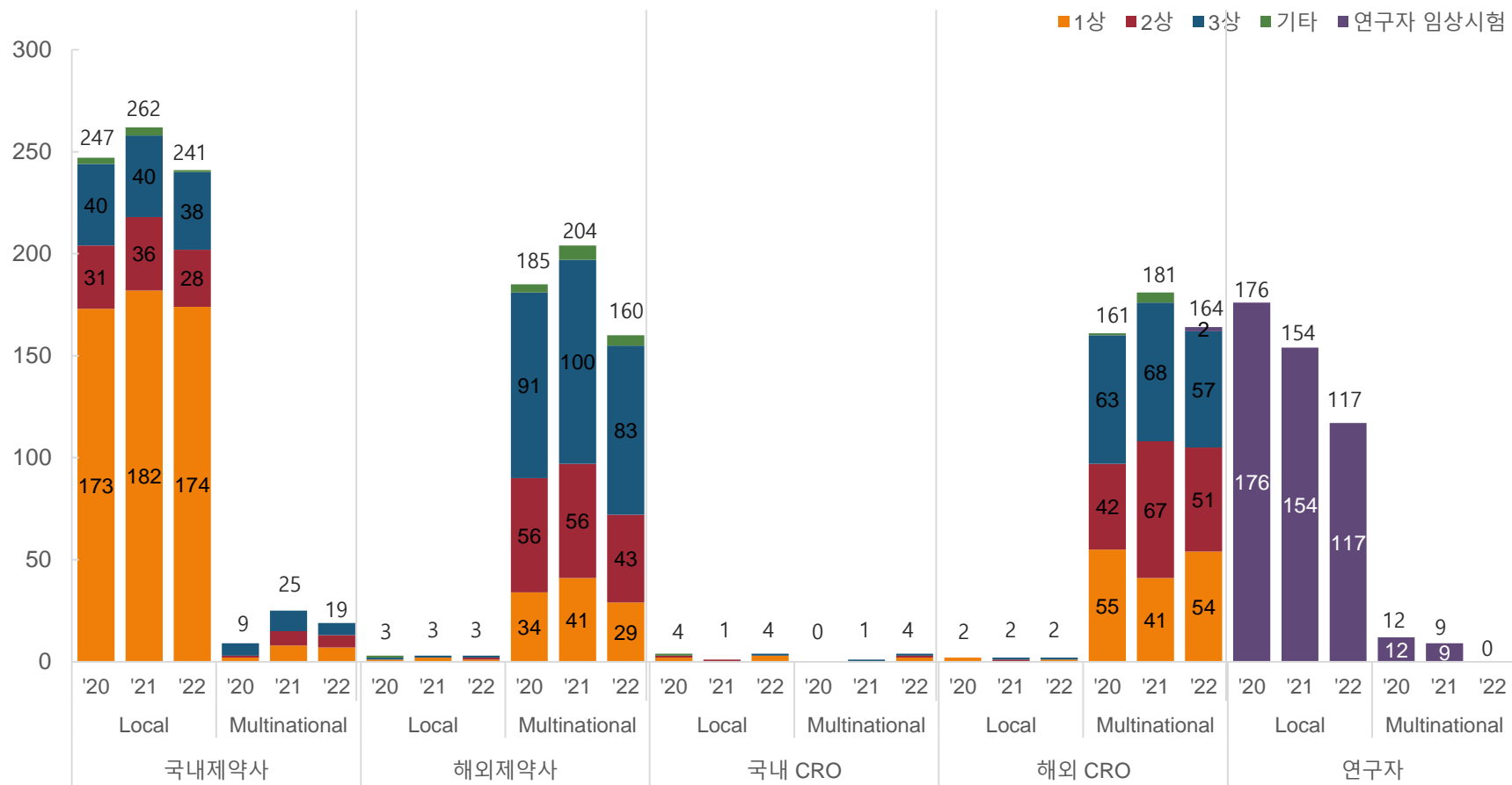
수행주체별 임상시험계획 승인현황(2022)

단위: 건



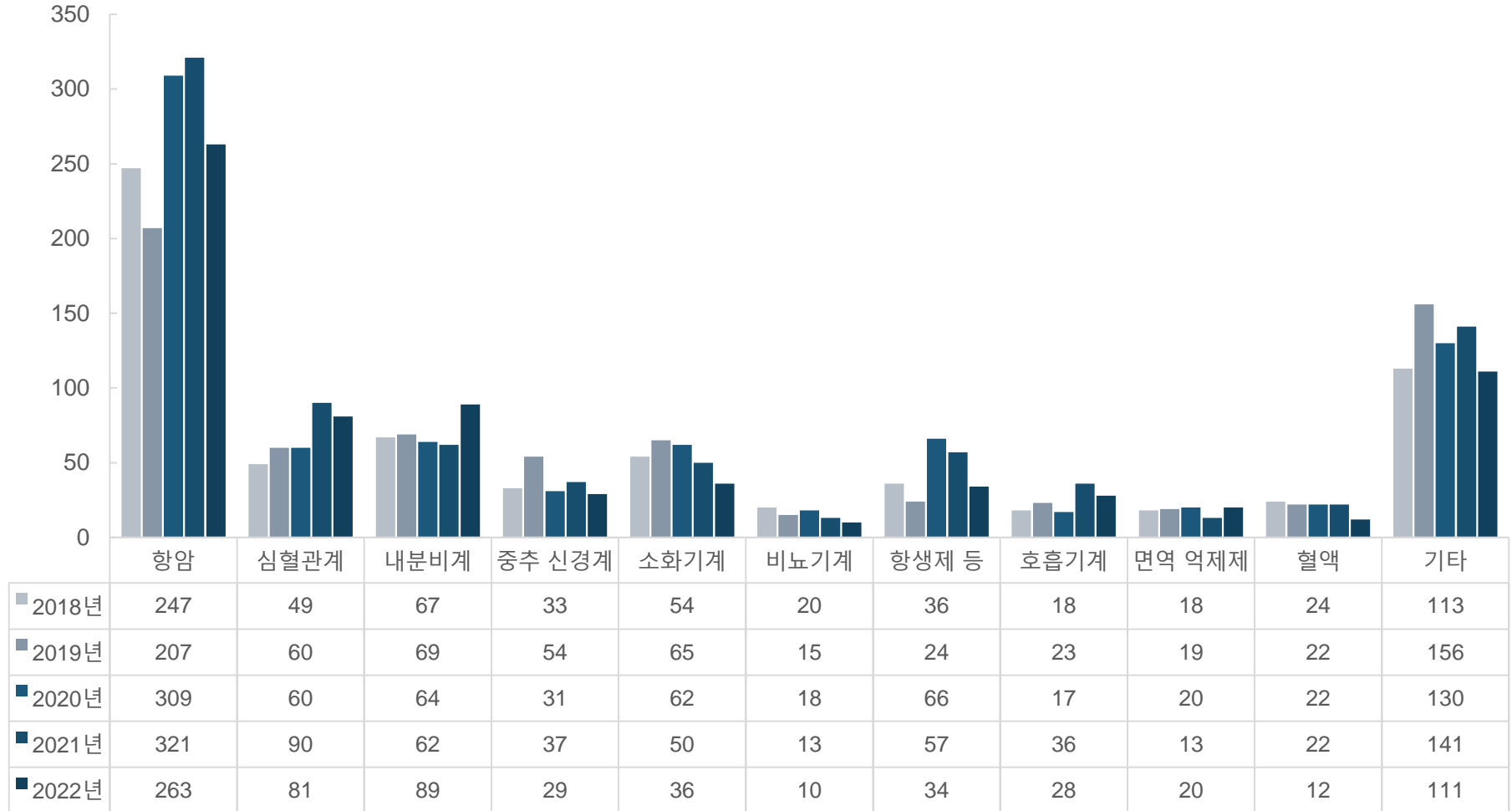
수행주체별 임상단계별 임상시험계획 승인현황(2020~2022)

단위: 건

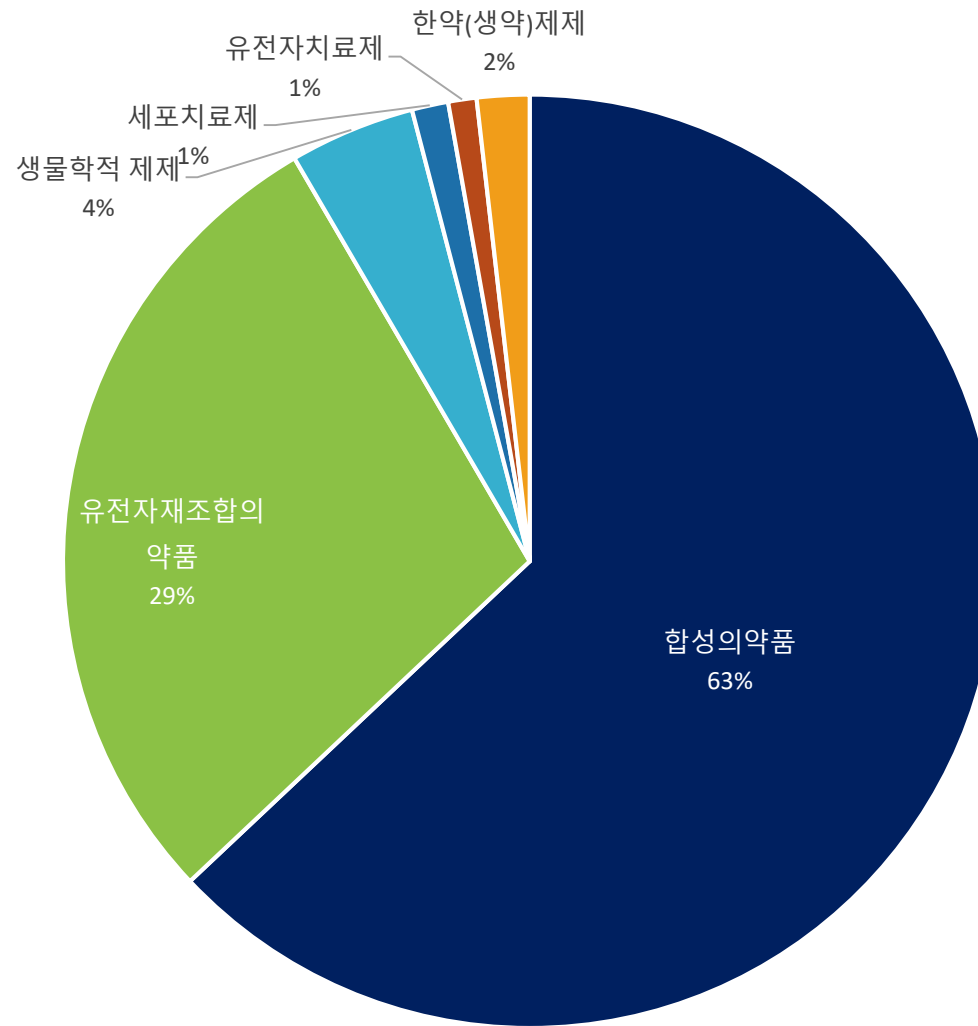


효능군별 임상시험계획 승인현황(2018~2022)

단위: 건



의약품 분류별 임상시험 승인현황(2022) - 국내



의약품 분류별 임상시험 승인현황(2020~2022)

단위: 건

