

## 臨床試験情報

登録項目	登録項目詳細	記載内容
試験の名称等	試験の名称	インフルエンザを対象としたオセルタミビルリン酸塩との非劣性検証試験
	試験実施者（会社名・機関名）	富山化学工業株式会社
	試験の種類	介入試験(薬剤)
	試験の概要	インフルエンザ患者を対象にオセルタミビルに対するファビピラビルの非劣性を検証する。
試験の内容	試験薬剤名	T-705
	対象疾患（症状）名	インフルエンザ感染症
	主たる薬効群名とコード	625（抗ウイルス剤）
	用法	経口投与
	対照薬剤名	オセルタミビルリン酸塩
	主たる薬効群名とコード	625（抗ウイルス剤）
	用法	経口投与
	試験の目的	治療
	試験のタイプ・フェーズ	フェーズ3
	試験デザイン	二重盲検試験
	対象基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>・20歳以上75歳未満</li> <li>・インフルエンザウイルス抗原測定キットで陽性反応を示した患者</li> <li>・中等度以上のインフルエンザ症状が2つ以上有する患者</li> </ul>
	エンドポイント	有効性, 安全性
	試験の現状	試験終了
	予定試験期間	2009年10月～2010年6月
試験実施地域	日本, 韓国, 台湾	
担当部署	会社名・機関名	富山化学工業株式会社
	担当部署名	開発企画部
	連絡先	お問い合わせフォーム： <a href="https://www.toyama-chemical.co.jp/ja/form/general/input.php?id=TCclinical">https://www.toyama-chemical.co.jp/ja/form/general/input.php?id=TCclinical</a>