

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	アルツハイマー型認知症患者を対象とした T-817MA の臨床第 II 相試験 -ランダム化, プラセボ対照, 二重盲検, 多施設共同試験-
	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	ドネペジル塩酸塩で治療中の軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象に, T-817MA のプラセボに対する用量反応性を検討する。
試験の内容	試験薬剤名	T-817MA
	対象疾患 (症状) 名	アルツハイマー型認知症
	主たる薬効群名とコード	119 (その他の中枢神経系用薬)
	用法	経口投与
	対照薬剤名	プラセボ
	主たる薬効群名とコード	-
	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 2 (第 2 相臨床試験)
	試験デザイン	二重盲検試験
	対象基準	診断基準で軽度あるいは中等度と診断されたドネペジル塩酸塩で治療中の 55 歳以上のアルツハイマー型認知症患者 年齢: 55 歳以上 90 歳以下 性別: 両方
	エンドポイント	有効性, 安全性
	試験の現状	終了
	予定試験期間	-
試験実施地域	日本	
関連リンク	リンク名	-
	URL	-
	リンクの説明	-
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	開発管理部
	連絡先	お問い合わせフォーム: https://www.toyama-chemical.co.jp/ja/form/general/input.php?id=TCClinical