

## 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	パシル点滴静注液 特定使用成績調査 －1日 2000mg 投薬症例での有効性及び安全性の検討－
	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	非介入試験
	試験の概要	パシル点滴静注液の敗血症、重症・難治性の呼吸器感染症（肺炎、慢性呼吸器病変の二次感染に限る）、肺炎球菌による肺炎に対する1日 2000mg 投薬症例での有効性及び安全性を確認する
試験の内容	試験薬剤名	パシル点滴静注液
	対象疾患（症状）名	敗血症、重症・難治性の呼吸器感染症（肺炎、慢性呼吸器病変の二次感染）、肺炎球菌による肺炎
	主たる薬効群名とコード	624 合成抗菌剤
	用法	点滴静注投与
	対照薬剤名	-
	主たる薬効群名とコード	-
	用法	-
	試験の目的	有効性及び安全性の確認
	試験のタイプ・フェーズ	その他
	試験デザイン	製造販売後観察研究
	対象基準	1. 対象疾患：敗血症、重症・難治性の呼吸器感染症（肺炎、慢性呼吸器病変の二次感染）、肺炎球菌による肺炎 2. 年齢：15歳以上 3. 性別：不問 4. 1日 2000mg を2回に分けて投薬を開始する患者 5. その他
	エンドポイント	有効性及び安全性
	試験の現状	試験終了
予定試験期間	-	
試験実施地域	日本	
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： <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>