

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	重症熱性血小板減少症候群を対象としたファビピラビルの臨床第 III 相試験 -多施設共同, オープンラベル, 既存対照比較試験-
	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	重症熱性血小板減少症候群を対象にファビピラビルの有効性と安全性を検証する
試験の内容	試験薬剤名	Favipiravir (T-705)
	対象疾患 (症状) 名	重症熱性血小板減少症候群
	主たる薬効群名とコード	625 抗ウイルス剤
	用法	経口反復投与
	対照薬剤名	-
	主たる薬効群名とコード	-
	用法	-
	試験の目的	SFTS を対象にファビピラビルの有効性と安全性を検証する
	試験のタイプ・フェーズ	フェーズ III
	試験デザイン	多施設共同, オープンラベル, 既存対照比較試験
	対象基準	適格基準 1) 年齢: 20 歳以上 85 歳未満 2) 性別: 不問 3) 外来・入院: 入院 4) SFTS が強く疑われる患者 除外基準 1) SFTS が強く疑われる患者 2) 既に症状の改善傾向がみられる患者 3) リバビリンを使用中又は本感染エピソードに関してリバビリンを使用した患者 4) その他
	エンドポイント	有効性及び安全性
	試験の現状	実施中
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