

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	アビガン錠 200 mg 使用成績調査
	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	ファビピラビル（アビガン錠）200 mg の投与症例を対象として、使用実態下における本剤投与 5 日間の安全性及び有効性を検討する。
試験の内容	試験薬剤名	ファビピラビル（アビガン錠）200 mg
	対象疾患（症状）名	新型又は再興型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
	対照薬剤名	-
	主たる薬効群名とコード	-
	用法	-
	試験の目的	安全性と有効性の確認
	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	新型又再興型インフルエンザ感染症患者で性別は不問
	除外基準	<ul style="list-style-type: none"> ・妊婦又は妊娠している可能性のある婦人 ・本剤の成分に対し過敏症の既往歴がある患者
	エンドポイント	有効性
	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