

## 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	ファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験 インフルエンザ患者を対象とした薬物動態と安全性の検討
	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	介入試験(薬剤)
	試験の概要	インフルエンザ患者を対象に T-705 の薬物動態および安全性を検討する。
試験の内容	試験薬剤名	T-705a
	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	—
	主たる薬効群名とコード	—
	用法	—
	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	オープンラベル
	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	安全性
	試験の現状	終了
	予定試験期間	2009 年 10 月～2009 年 12 月
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>