

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	ガレノキサシンの市中肺炎を対象とした臨床第 III 相比較試験～ランダム化，多施設共同，二重盲検ダブルダミー比較試験～
	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	市中肺炎患者を対象にガレノキサシン 1日1回400mg 7～10日間投与の臨床有効性，細菌学的効果及び安全性をランダム化，多施設共同，二重盲検ダブルダミー試験で検討する。
試験の内容	試験薬剤名	ガレノキサシン 200mg 錠
	対象疾患（症状）名	市中肺炎患者
	主たる薬効群名とコード	624 (合成抗菌剤)
	用法	経口投与
	対照薬剤名	レボフロキサシン 500mg 錠
	主たる薬効群名とコード	624 (合成抗菌剤)
	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 3
	試験デザイン	ランダム化・多施設共同・二重盲検ダブルダミー・群間比較試験 A randomized, multi-center, double-blind, double-dummy and comparative study
	対象基準	選択基準 1) 市中肺炎により外来もしくは入院が必要な患者 2) 性別：不問 3) 年齢：18歳～70歳 4) 経口抗菌薬が適応となる肺炎患者 5) その他
	エンドポイント	臨床有効性，細菌学的効果及び安全性
	試験の現状	試験終了
	予定試験期間	2011年12月1日～2012年11月30日
試験実施地域	中華人民共和国	
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： https://www.toyama-chemical.co.jp/ja/form/general/input.php?id=TCClinical