

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	T-5224 の関節リウマチ患者を対象とした臨床前期第 II 相試験
	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	RA 患者を対象に T-5224 の 12 週間投与後の有効性および安全性を検討する
試験の内容	試験薬剤名	T-5224
	対象疾患（症状）名	関節リウマチ
	主たる薬効群名とコード	399 (他に分類されない代謝性医薬品)
	用法	経口投与
	対照薬剤名	プラセボ
	主たる薬効群名とコード	---
	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 2
	試験デザイン	二重盲検，ランダム化，多施設共同
	対象基準	選択基準 <ul style="list-style-type: none"> ・ 性別は問わず ・ ACR の診断基準で RA と診断された患者 ・ 20 歳以上 65 歳未満の患者 ・ Steinblocker の機能障害度分類が Class1~3 の患者 除外基準 <ul style="list-style-type: none"> ・ RA 及びシェーグレン症候群以外の自己免疫性疾患，悪性腫瘍の合併・既往のある患者 ・ 妊婦及び治験中に妊娠を希望する患者
	エンドポイント	有効性，安全性
	試験の現状	実施中
	予定試験期間	2010 年 11 月 1 日～2012 年 5 月 31 日
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