

入院していないSARS-Co-V2の検査陽性者が対象となる臨床研究のリスト（臨床研究実施計画・研究概要公開システムより作成）

| jRCT番号 | 研究の種別 | 研究名称 | 医薬品等の一般名称 | 販売名 | URL | 多施設共同試験等の該当の有無 |
|----------------|--------|--|--------------------------|---------------------------|---|----------------|
| jRCT2071200078 | 医師主導治験 | 重症化因子を有する軽症および中等症Ⅰの新型コロナウイルス感染症患者を対象としたコルヒチン(DRC3633)の炎症反応抑制作用を評価するプラセボ対照無作為化二重盲検比較試験(第2相試験) | DRC3633 | コルヒチン | https://jrct.niph.go.jp/detail/12740/jRCT/3 | ○ |
| jRCT2031200120 | 医師主導治験 | COVID-19患者に対するイベルメクチンの有効性及び安全性を検討するプラセボ対照ランダム化二重盲検（評価者、患者）多施設共同並行群間比較試験 | イベルメクチン | ストロメクトール錠3mg | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCT2031200120 | ○ |
| jRCTs031210183 | 特定臨床研究 | 早期軽症の新型コロナウイルス感染症（COVID-19）に対するナファモスタットメシル酸塩のウイルス抑制効果及び安全性並びに至適用量を検討する探索研究 | ナファモスタットメシル酸塩 | ナファモスタットメシル酸塩注用50mg「トローワ」 | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCTs031210183 | ○ |
| jRCT2031210148 | 企業治験 | 新型コロナウイルス感染症（COVID-19）の成人非入院患者を対象にMK-4482を投与した際の有効性、安全性及び薬物動態を評価する第Ⅱ／Ⅲ相二重盲検無作為化プラセボ対照試験 | Molnupiravir | なし | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCT2031210148 | ○ |
| jRCTs031210123 | 特定臨床研究 | スマートウォッチおよび電子日誌を用いた新型コロナウイルス感染症の後遺症を有する症例に対する5-アミノレブリン酸リン酸塩を含む健康食品の安全性試験 | 5-アミノレブリン酸リン酸塩 | 該当なし | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCTs031210123 | × |
| jRCT2031210070 | 企業治験 | 軽症又は中等症COVID-19非入院患者を対象としたRO7496998（AT-527）の有効性、安全性及び抗ウイルス活性を評価する多施設共同第Ⅲ相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験 | RO7496998（AT-527） | なし | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCT2031210070 | ○ |
| jRCT2031210063 | 医師主導治験 | 感染初期のCOVID-19患者に対するエフェドリンアルカロイド除去麻黄エキス（EFE）の有効性及び安全性を検討する探索的試験－二重盲検、ランダム化、多施設共同PhaseⅠ／Ⅱ比較試験－ | エフェドリンアルカロイド除去麻黄エキス（EFE） | なし | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCT2031210063 | ○ |
| jRCT2041210004 | 企業治験 | 重症化リスク因子をもつ発症早期COVID-19患者を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験－プラセボ対照、層別ランダム化、多施設共同、二重盲検試験－ | ファビピラビル | アビガン錠200mg | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCT2041210004 | ○ |
| jRCT2031200368 | 企業治験 | 成人非入院患者を対象に、AZD7442によるCOVID-19治療の安全性及び有効性を検討する第Ⅲ相ランダム化二重盲検プラセボ対照多施設共同試験 | D8851C00001 | なし | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCT2031200368 | ○ |

| jRCT番号 | 研究の種別 | 研究名称 | 医薬品等の一般名称 | 販売名 | URL | 多施設共同試験等の該当の有無 |
|----------------|--------|---|---|--|---|----------------|
| jRCTs041200072 | 特定臨床研究 | COVID-19無症状～軽症患者のための補中益気湯・葛根湯併用による悪化予防効果の検討 探索的オープンラベルランダム化比較試験 | 補中益気湯、葛根湯 | ツムラ補中益気湯エキス顆粒（医療用）、ツムラ葛根湯エキス顆粒（医療用） | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCTs041200072 | ○ |
| jRCTs071200048 | 特定臨床研究 | 5-アミノレブリン酸リン酸塩と鉄を含有する機能性表示食品のCOVID-19に対する安全性と効果の探索的検討 | 5-aminolevulinic phosphoric acid/sodium ferrous citrate | アミノ酸含有加工食品 | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCTs071200048 | ○ |
| jRCTs031200150 | 特定臨床研究 | COVID-19に対する漢方薬の予防に関するランダム化比較試験 | 補中益気湯 | ジュンコウ補中益気湯FCエキス錠 | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCTs031200150 | ○ |
| jRCTs021200020 | 特定臨床研究 | 軽症、中等症COVID-19患者の感冒様症状に対する漢方薬追加投与に関する多施設共同ランダム化比較試験 | 葛根湯、小柴胡湯加桔梗石膏 | ツムラ葛根湯エキス顆粒（医療用）、ツムラ小柴胡湯加桔梗石膏エキス顆粒（医療用） | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCTs021200020 | ○ |
| jRCT2071200023 | 医師主導治験 | 無症状及び軽症COVID-19患者に対するネルフィナビルの有効性及び安全性を探索するランダム化非盲検並行群間比較試験 | ネルフィナビル（Nelfinavir、治験成分記号：AG-1343）、Nelfinavir（治験成分記号：AG-1343） | ビラセプト（Viracept）、Viracept（United States of America） | https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCT2071200023 | ○ |