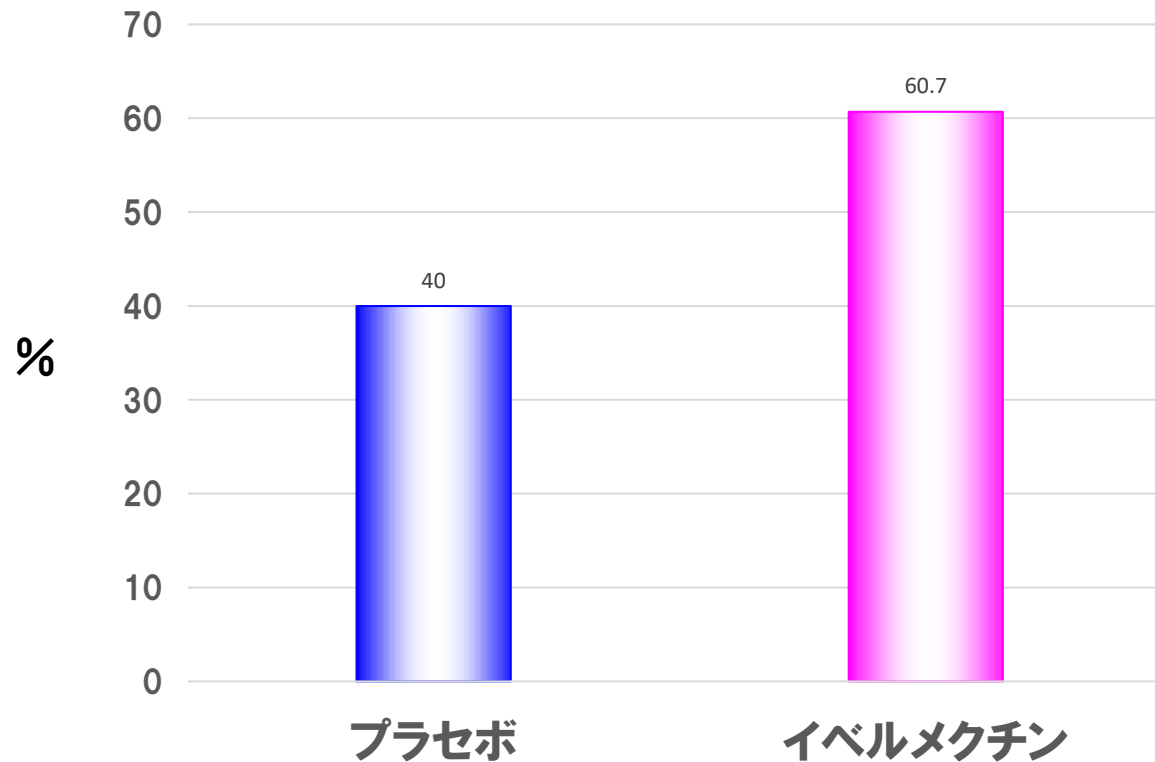


イベルメクチンの第3相臨床治験 軽症—中等症患者400名

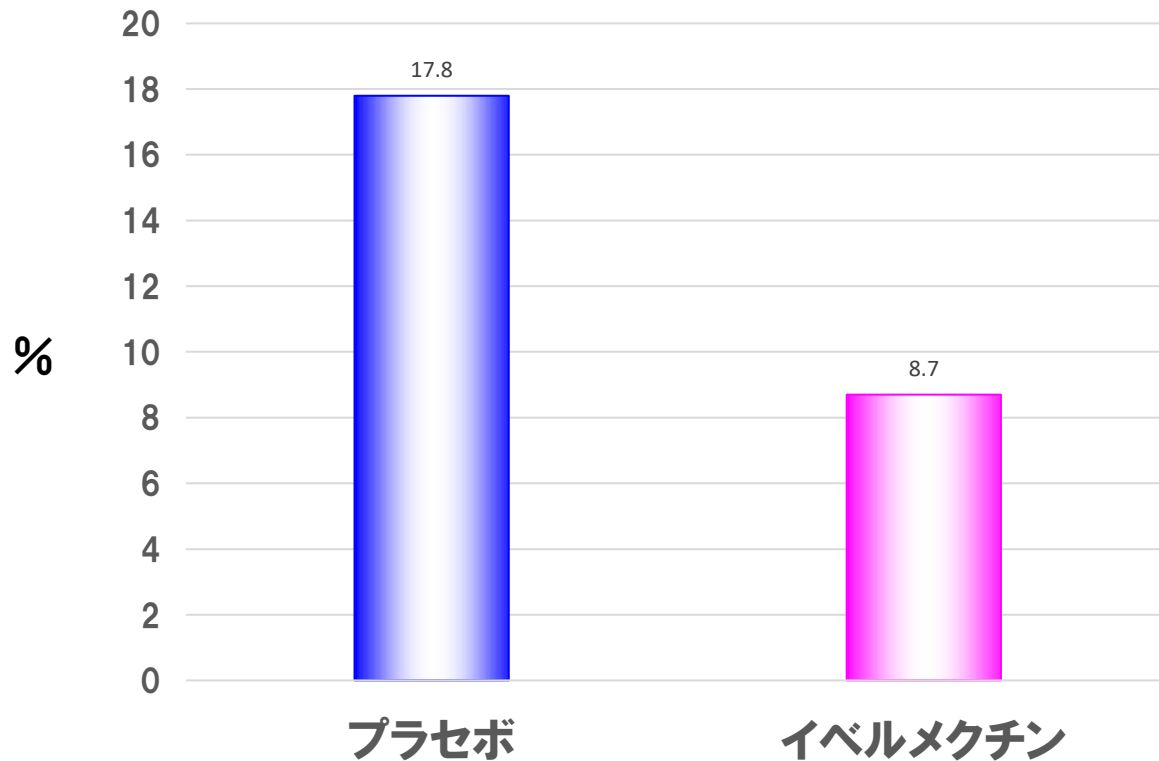
臨床症状の改善



プラセボ群が180例中80例(40.0%), 投与群が183例中111例(60.7%)

イベルメクチンの第3相臨床治験 軽症—中等症患者400名

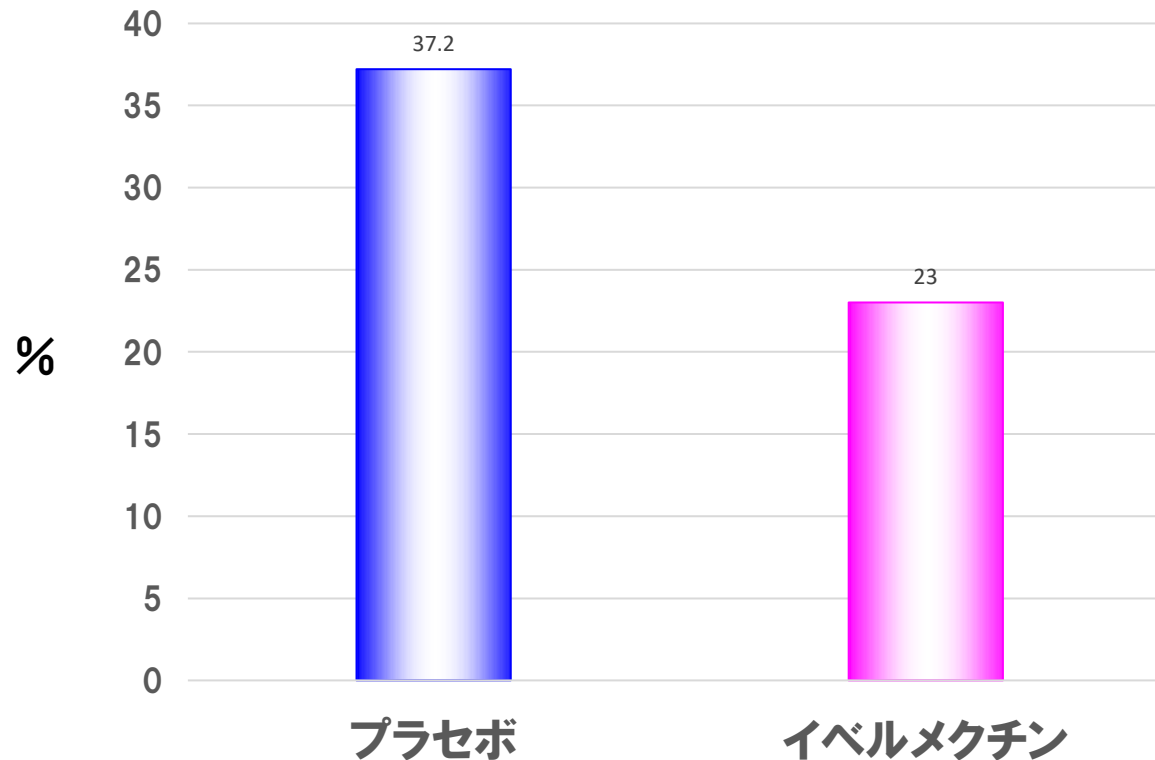
症状の悪化



プラセボ群が32/180 (17.8%) , 投与群が16/183 (8.7%)

イベルメクチンの第3相臨床治験 軽症—中等症患者400名

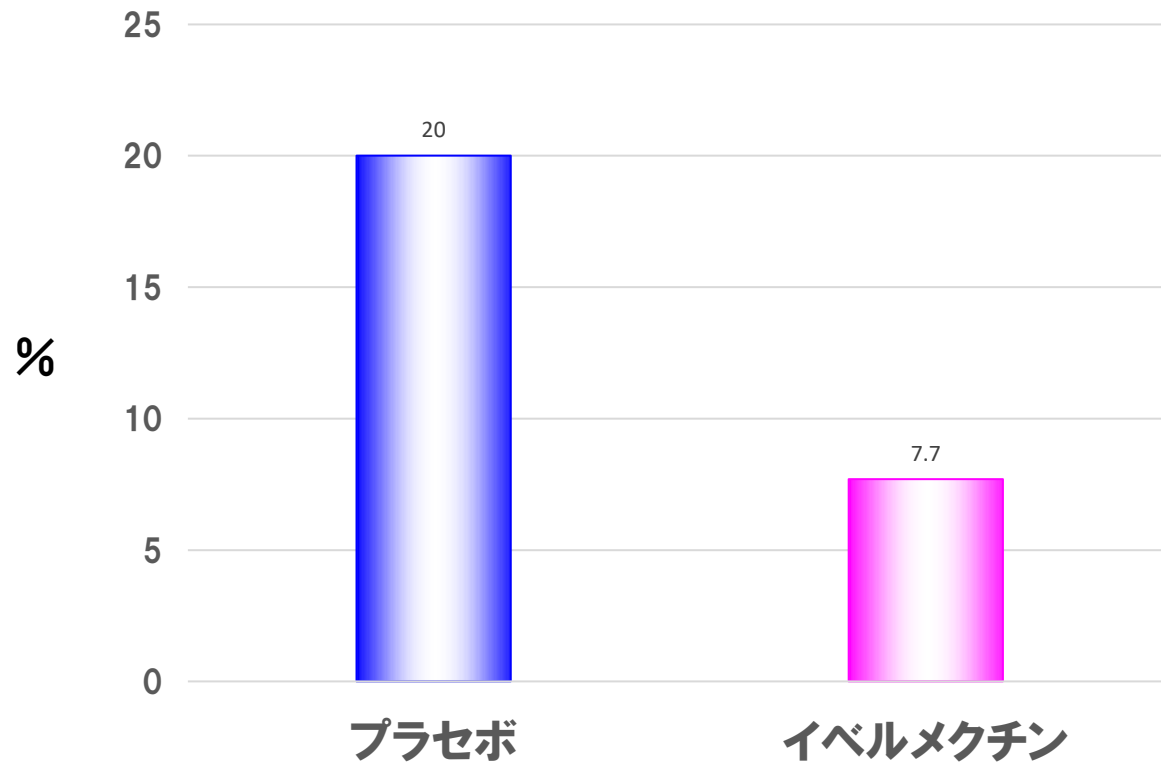
治癒の遅れ(12日以後)



プラセボ群が67/180 (37.2%) , 投与群が投与群が42/183 (23.0%)

イベルメクチンの第3相臨床治験 軽症—中等症患者400名

14日後までのRT-PCR陽性の存続



プラセボ群が36/180 (20.0%), 投与群が14/183 (7.7%)