

MERCURY-3

Estudio prospectivo, aleatorizado, multicéntrico de grupos paralelos, activo, con doble enmascaramiento, de 6 meses de duración para evaluar la seguridad y eficacia hipotensiva ocular de PG324 Solución Oftálmica comparada con GANFORT® (bimatoprost 0.03%/timolol 0.5%) Solución Oftálmica en pacientes con presión intraocular elevada.

Descripción

Este es un estudio prospectivo, aleatorizado, multicéntrico de grupos paralelos, activo, con doble enmascaramiento, de 6 meses de duración, de Fase III. El estudio se lleva a cabo en 40 centros clínicos de toda Europa y se espera reclutar un total de 472 sujetos.

Criterio de inclusión principal

La población del estudio consistirá en hombres y mujeres mayores de 18 años, con diagnóstico de Glaucoma de Ángulo Abierto (GAA) o hipertensión ocular, que actualmente estén en tratamiento con gotas de medicación hipotensiva ocular.

Objetivo Principal

Evaluar la seguridad y eficacia de PG324 Solución Oftálmica comparada con GANFORT® (bimatoprost 0.03%/timolol 0.5%) Solución Oftálmica en pacientes con presión intraocular elevada.

[Más información acerca del estudio](#)