

臨床結果 (0.25mg)

プラズマローゲン含有サプリメントによる 日本人の健常者に対する認知機能の改善

対象者：健康な方で認知機能に悩んでいる40～77歳の日本人男女75名

試験デザイン：無作為化プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験

試験方法：摂取前、6週間後、12週間後に検査

摂取期間：12週間

摂取量：1粒当たり0.25mg含有ソフトカプセルを1日に2粒

認知機能自己診断テスト (0.25mg vs プラセボ)

0から4までの5段階評価で2が基準点（ベースライン）。2を超えると良評価。

* :p<0.05, ** :p<0.01 against baseline.

d :p<0.1, e :p<0.05, f :p<0.01 between-group differences in 0.25mg versus Placebo.

