

2017年8月21日

各 位

会社名 株式会社 キャンバス  
代表者名 代表取締役社長 河邊 拓己  
(コード番号:4575 東証マザーズ)  
問合せ先 取締役最高財務責任者兼管理部長  
加登住 眞(電話 055-954-3666)

### CBP501臨床試験(フェーズ1b試験)実施施設オープンのお知らせ

当社は、かねてからCBP501臨床試験(フェーズ1b試験)の準備を進めており、2017年4月に米国FDAから米国での臨床試験開始の承認を取得しておりましたが、このたび最初の実施施設がオープンされましたので、お知らせします。

今回の第1b相臨床試験は、CBP501、シスプラチン、抗PD-1免疫チェックポイント阻害抗体の3剤併用による、オープンラベル・非無作為化・非対照試験です。

固形癌に対する3剤併用時の推奨投与量の決定を主要評価項目とし、副次的評価項目として3剤併用時の安全性及び有効性の評価を行います。

用量設定相として組み入れ最大症例数18例、その後、拡大相として組み入れ最大症例数24例への投与を予定しています。

本臨床試験は米国内の複数の施設での実施を予定しており、このたび最初の施設がオープンされたものです。このあと、臨床試験被験者の登録が開始されます。

本臨床試験に関する詳細は、ClinicalTrials.govの下記ページをご参照ください。

“CBP501, Cisplatin and Nivolumab in Advanced Refractory Tumors”

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03113188>

※同ウェブサイトの情報更新にはタイムラグがあります。予めご了承ください。

当社は、今回実施する第1b相臨床試験でCBP501と免疫系抗癌剤の併用について安全性及び有効性の兆候を確認できた場合には、CBP501についてかねてから獲得努力を続けている製薬企業との提携の成立可能性が高まると考えています。

今後、米国の治験実施機関(CRO)と緊密な連携のもと、本臨床試験をできる限り迅速に進めてまいります。

また、本臨床試験の進行中も、厳格な守秘義務契約下で情報を逐次アップデートし、新規提携獲得交渉を継続いたします。

なお、本件による2018年6月期業績への直接の影響はありません。

以上