



2018年6月6日

各 位

会 社 名 株 式 会 社 ジ ー エ ヌ ア イ グ ル ー プ  
代 表 者 名 取 締 役 代 表 執 行 役 イ ン ・ ル オ  
社 長 兼 C E O  
(コード番号:2160 東証マザーズ)  
問 合 せ 先 取 締 役 代 表 執 行 役 ト ー マ ス ・ イ ー ス ト リ ン グ  
C F O  
(TEL. 03-6214-3600)

### アイスーリュイの中国におけるCTD-ILDを適応症とした 第3相臨床試験開始に関するお知らせ

本日、当社の子会社である北京コンチネント薬業有限公司は、アイスーリュイの結合組織疾患を伴う間質性肺疾患（CTD-ILD）の一種類である皮膚筋炎を適応症とした第3相臨床試験において、最初の患者様への投与を開始したことを発表いたしました。本試験は無作為、二重盲検、プラセボ・コントロール、52週間の試験です。本試験には、152名の被験者が参加する予定で、2019年半ばまでに被験者登録が完了する見込みです。

加えて、CTD-ILDの別の種類である強皮症を適応症とした第3相臨床試験も後に計画されており、別途144名の被験者が参加する予定です。両試験の主要エンドポイントは、アイスーリュイ投与開始から52週間後における強制肺活量（FVC）の変化です。

CTD-ILDとは、結合組織疾患（CTD）を持つ患者様の肺が、炎症及び線維症、又はいずれか一方の症状を引き起こす状態のことを指します。CTDは、全ての体細胞の支持構造体である結合組織の障害で、その典型的な症状は、肺などの体内の複数の臓器や組織の炎症と癒痕化です。間質性肺疾患（ILD）は、CTDに伴う最も重篤な肺の合併症で、死に至る疾病です。全世界でも、現在、CTD-ILDについて承認された治療法がないため、当社は、アイスーリュイがCTD-ILD治療薬として承認された場合には、中国におけるアイスーリュイの市場拡大に寄与するものと期待しております。

なお、本件による2018年12月期連結業績への影響はございません。

以 上