

2019年4月22日

各 位

会社名 Delta-Fly Pharma株式会社  
代表者名 代表取締役社長 江島 清  
(コード：4598 東証マザーズ)  
問合せ先 取締役管理管掌 松枝 康雄  
(TEL：03-6231-1278)

### DFP-10917 臨床開発情報のお知らせ

現在、DFP-10917 は難治性・再発急性骨髄性白血病患者を対象として、米国 MD Anderson Cancer Center (テキサス州) を中心に臨床第Ⅲ相試験 (単剤療法) を進めておりますが、この度初発の急性骨髄性白血病患者に対する DFP-10917 と Venetoclax<sup>®</sup>の併用臨床試験の検討を開始することになりましたので、お知らせいたします。なお、この併用療法については、2019年4月16日に特許出願しております。

また、DFP-10917 の難治性・再発急性骨髄性白血病に対する臨床第Ⅰ相/第Ⅱ相試験結果の概要は、2016年12月に San Diego で開催されました「米国血液学会 (American Society of Hematology 2016 Annual Meeting)」において発表しておりますが、米国癌協会の機関誌「Cancer」へ掲載されましたので、併せてお知らせいたします。

なお、今回の臨床開発情報は、2019年4月20日「2<sup>nd</sup> Annual Global Summit on HEMATOLOGIC Malignancies」の招聘口演の中で発表いたしました。

当社は難治性・再発急性骨髄性白血病の新たな治療薬として、DFP-10917 の臨床第Ⅲ相試験を進めるとともに、初発の急性骨髄性白血病に対する Venetoclax との併用による臨床試験開始に向けて、着実に準備を進めてまいります。

※ Venetoclax:

がん細胞の自然死または自己破壊の過程を阻止する BCL-2 タンパク質に対して阻害作用を有し、難治性・再発慢性リンパ性白血病 (CLL) の治療薬です。2018年12月6日に強力な化学療法が適応とならない初発の急性骨髄性白血病 (AML) に対して、米国 FDA より迅速承認を取得した薬剤です。

以 上