



2021年11月19日

各 位

会 社 名 オンコリスバイオフーマ株式会社
代 表 者 名 代表取締役社長 浦田 泰生
(コード番号：4588)
問 合 せ 先 取 締 役 吉村 圭司
(TEL.03-5472-1578)

OBP-601 (Censavudine, TPN-101) の 進行性核上性麻痺 (PSP) を対象とした 米国 Phase 2 a 臨床試験の投与開始に関するお知らせ

当社が Transposon Therapeutics, Inc. (以下、「Transposon 社」) にライセンスを供与している核酸系逆転写酵素阻害剤 OBP-601 (Censavudine, TPN-101) に関し、同社が進めている「進行性核上性麻痺 (PSP : Progressive Supranuclear Palsy)」を対象とした米国 Phase 2 a 臨床試験 (以下、「本試験」) において、第一例目への投与が開始されましたので、お知らせいたします。

現在、Transposon 社は、上記の本試験に加え、「筋萎縮性側索硬化症 (ALS : Amyotrophic Lateral Sclerosis) 及び前頭側頭型認知症 (FTD : Frontotemporal Degeneration)」を対象とした Phase 2 a 臨床試験も投与開始に向け準備を進めています。いずれの臨床試験もプラセボを比較対象とした二重盲検試験で実施されます。

当社は今回の投与開始を、「希少な神経変性難病の治療薬を実現させる道程の重要な一歩」と捉えています。

本件による2021年12月期の当社業績への影響はありません。

以 上