

2022年1月4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 加登住 眞  
IR@canbas.co.jp

### CBP501臨床第2相試験 月間進捗状況の公表について

当社は抗がん剤候補化合物・免疫着火剤CBP501臨床第2相試験を実施しており、2021年10月に最初の実施施設オープン・2021年12月17日（米国現地時間）に最初の被験者登録に至った以降も、新たな実施施設オープンや被験者登録が進んでいます。

CBP501は当社の最先行化合物であり、この臨床開発の進捗状況は投資家皆様の投資判断への影響が大きいと考えられます。

臨床試験の被験者登録等の進捗は適時開示規則等で開示を義務づけられてはませんが、投資家の皆様の投資判断に役立つ情報を迅速・正確かつ公平に開示する観点から、当社は今後、毎月末（米国現地時間）時点までの進捗状況を取りまとめ、翌月最初の営業日にTDnetで公表いたします。

#### 1. 被験者登録進捗状況

2021年12月の新規被験者登録数	3名
2021年12月末までの累計被験者登録数	3名

※本試験はITT解析\*を採用しているため、被験者登録後の離脱等があっても数値の減少はありません。

#### 2. 臨床試験実施施設数の推移

2021年12月に新たにオープンした実施施設数	1施設
2021年12月末までの累計オープン施設数	15施設

#### 《ご参考》CBP501臨床第2相試験の概要

対象：	膵臓がん3次治療
実施地域：	米国
投与群数：	4群 CBP501+シスプラチン+ニボルマブ（オブジーボ）3剤併用投与群×2、 CBP501を含まない2剤併用投与群×2
症例数：	ステージ1 各9例、ステージ2（必要となった場合）各14例
特徴：	ステージ1の終了後に中間解析を実施 より詳細な内容は2021年2月16日公表資料をご参照ください。 <a href="https://ssl4.eir-parts.net/doc/4575/tdnet/1936063/00.pdf">https://ssl4.eir-parts.net/doc/4575/tdnet/1936063/00.pdf</a>
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。 <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04953962">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04953962</a>	

#### \*ITT解析（Intention to Treat analysis）

被験者登録後の投与中止・投与中断なども含めてすべて投与とみなして解析する手法。

実際の臨床での有効性をより良く反映すると考えられることから、後期臨床試験の解析手法として推奨されています。

「投与開始前の離脱」「投与中断」「評価不能」も1症例とカウントするので、これらの発生があっても臨床試験の進捗ペースに影響がありません。

以上