



2022年8月17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 Phase 2 a 臨床試験の組み入れ完了に関するお知らせ

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 Phase 2 a 臨床試験 (以下、「本試験」) において、42 例の組み入れが行われ患者登録が完了しましたので、お知らせいたします。この臨床試験の結果公表時期は、現段階では未定です。

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 臨床試験への患者組入れを進めています。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。なお、これらの開発費用は、全額 Transposon 社が負担します。

本件による2022年12月期の当社業績への影響はありません。

以 上