

2022年9月1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 東証グロース)
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（最終回）

当社が米国で実施しているCBP501臨床第2相試験について、2022年8月末時点の進捗状況を下記のとおり公表します。なお、ステージ1被験者登録を終了したため、月間進捗状況の公表は今回が最終回となります。

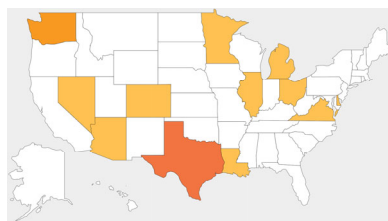
被験者登録進捗の推移

ステージ1で予定した登録数36名の被験者登録を2022年8月に完了しました。

	2021年 12月	2022年 1月	2月	3月	4月	5月	6月	7月	8月
新規被験者登録数	3	1	3	4	5	5	9	—	6
累計	3	4	7	11	16	21	30	30	36

臨床試験実施施設

予定していた実施施設数20施設すべての開設を2022年5月に完了しました。



CBP501臨床試験実施20施設の分布

テキサス州 8施設
ワシントン州 2施設
オハイオ州、ミネソタ州、ネバダ州、アリゾナ州、デラウェア州、
バージニア州、イリノイ州、ミシガン州、ルイジアナ州、コロラド州
各1施設

CBP501臨床第2相試験の進捗について、当社代表取締役社長河邊拓己は次のようにコメントしています。

「既にお知らせしているとおり8月15日（現地時間）にステージ1の登録予定数36名の登録が完了しました。8月1日の月間進捗状況公表以降、ステージ2の要否など今後の臨床試験計画を左右するような、公表すべき事象は生じていません。

安全性・有効性についても、試験開始当初に想定された範囲で順調に推移しています。

かねてから『5月中旬までに組入れられた被験者のデータが出揃う8～9月にはさらに詳細なご報告ができる』とお知らせしているスケジュールに変更はありません。9月下旬までには、各群の2/3にあたる6例前後が投与開始から3ヶ月を経過しますので、今後の臨床試験計画に関する意思決定が可能になる程度にはステージ1の趨勢が判明することも考えられます。それらの事項も含め、投資家の皆様の判断に影響を及ぼす事象が発生または決定した場合には、今後も随時すみやかに公表してまいります」

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（オプジーボ）3剤併用投与群×2、2剤併用投与群×2
症例数：	ステージ1 各9例、ステージ2（必要となった場合のみ）各14例
特徴：	ステージ1の終了後に中間解析を実施
本臨床試験に関する詳細は、 ClinicalTrials.gov 及び当社2021年2月16日公表資料をご参照ください。	

以上