



2023年3月7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
筋萎縮性側索硬化症 (ALS) 及び前頭側頭型認知症 (FTD) 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「C9ORF72 リピート伸長変異を有する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 (以下、「本試験」) において、対象患者の組み入れが完了しましたので、お知らせいたします。

Transposon 社は上記の本試験に加え、「進行性核上性麻痺 (PSP : Progressive Supranuclear Palsy)」を対象とした Phase 2 a 臨床試験への患者組入れを完了しています。また、新たに「AGS (Aicardi-Goutières Syndrome)」という神経変性疾患を対象とした Phase 2 a 臨床試験の登録を開始しました (<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05613868>)。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2023年12月期の当社業績への影響はありません。

以 上