



2024年10月23日

各 位

会社名 株式会社ジーエヌアイグループ
代表者名 取締役代表執行役社長兼CEO イン・ルオ
(コード番号: 2160 東証グロース)
問合せ先 取締役執行役CFO 北川 智哉
(TEL. 03-6214-3600)

F351 第3相臨床試験完了のお知らせ

株式会社ジーエヌアイグループ（以下「当社」、当社の子会社及び関連会社を含めて「当社グループ」）の連結子会社である Gyre Therapeutics, Inc.（以下「GYRE」）が、中国にて第3相臨床試験を行っていた慢性B型肝炎に起因する肝線維症に対するF351（ヒドロニドン）に関して、最後の患者が52週間の試験を完了したことを発表しましたので、お知らせいたします。

GYREは今後、この試験のトップラインデータを2024年12月に発表することを目指しております。

GYREのCEOであるHan Ying博士は「さらに、これらの結果を利用して、2025年に米国で代謝機能障害関連脂肪肝炎（MASH）関連線維症に対するF351を評価する第2相臨床試験の開始を促進できることを嬉しく思います。」と述べています。

詳細は、以下のリンクをご参照ください。

[Gyre Therapeutics Announces Last Patient Completed Pivotal Phase 3 Trial Evaluating F351 for CHB-Associated Liver Fibrosis | Gyre Therapeutics, Inc \(gyretx.com\)](https://www.gyretx.com/news/gyre-therapeutics-announces-last-patient-completed-pivotal-phase-3-trial-evaluating-f351-for-chb-associated-liver-fibrosis)

F351は、承認済みの抗線維症薬ピルフェニドン（中国で特発性肺線維症の治療薬として承認）の構造類似体であり、当社グループがオリジナルに開発した治療薬です。2021年に中国国家薬品监督管理局より「画期的治療薬」に指定されております。

今後、本件に関して開示すべき事項が発生した場合には、速やかに公表いたします。

以上