



2025年1月30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 執 行 役 員 秦 耕 平
(TEL.03-5472-1578)

(訂正)「米国臨床腫瘍学会消化器がんシンポジウムでの OBP-301 の発表内容のお知らせ」の一部訂正

当社は、2025年1月24日に発表した「米国臨床腫瘍学会消化器がんシンポジウムでのOBP-301の発表内容のお知らせ」について訂正がありましたのでお知らせします。訂正箇所を下線を付して表記いたします。

1. 訂正の内容

(訂正前)

(2) 本試験結果の概要

- ①規定回数のOBP-301投与を受けた14名の患者で安全性を評価しました。主な重篤または生命を脅かすような有害事象として、中等度から高度の好中球減少が6例、およびリンパ球数減少が5例報告されました。しかし、OBP-301の試験を中止しなければならないような有害事象 (Dose Limiting Toxicity: DLT) は、報告されませんでした。

(訂正後)

(2) 本試験結果の概要

- ①登録患者15名全例で安全性を評価しました。主な重篤または生命を脅かすような副作用として、中等度から高度の好中球減少が6例、およびリンパ球数減少が5例報告されました。しかし、OBP-301の試験を中止しなければならないような有害事象 (Dose Limiting Toxicity: DLT) は、報告されませんでした。

2. 結論

本訂正以外に、2025年1月24日に開示した「米国臨床腫瘍学会消化器がんシンポジウムでのOBP-301の発表内容のお知らせ」で報告した内容に変更はありません。

以 上