



2025年4月1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 取締役執行役副社長COO兼CFO 松井 亮介
(TEL. 03-6214-3600)

がん関連肺合併症への適応拡大に向けたピルフェニドンの 臨床試験申請承認のお知らせ

株式会社ジーエヌアイグループ（以下「当社」子会社、関連会社を含め「当社グループ」）は、当社の主要子会社であるGyre Therapeutics, Inc.（以下「GYRE」）が、中国において製造販売しているピルフェニドン（商品名：アイスーリュイ）のがん関連肺合併症を対象とした適応拡大に関して、NMPA（中国国家薬品监督管理局）より臨床試験開始の申請承認を取得しましたので、お知らせいたします。

当社グループは患者の皆様に対して更なる治療法の選択肢を提供してまいります。

GYREのプレスリリースは以下よりご確認ください。

[Gyre Therapeutics Announces NMPA Approval for Clinical Trial Evaluating Pirfenidone Capsules in Oncology-Related Pulmonary Complications | Gyre Therapeutics, Inc](#)

本プレスリリースによると、ピルフェニドンが特発性肺線維症（IPF）の治療にとどまらず、がんの支持療法としても活用できる可能性があり、放射線療法や免疫療法を受けるがん患者に対し、革新的な肺を保護する治療法として期待されていることが記載されております。

GYREはNMPAの承認に従って、有効性の確認を伴う投与量の探索を行うアダプティブ・デザイン第2相/3相により、新たなピルフェニドンの適応症の可能性を効率的に評価することとなります。

今後、GYREは2025年下半期に本臨床試験を開始する予定であり、本件による当社グループの今年度の連結業績への影響は軽微です。

（上記参考訳と原文の間に内容の相違がある場合は、原文の内容が優先しますことをご了承下さい。）

以上