



平成31年 1 月 23 日

各位

会社名 株式会社 リボミック
代表者名 代表取締役社長 中村 義一
(コード番号：4591 東証マザーズ)
問合せ先 取締役執行役員経営企画部長 中村 恵美子
TEL. 03-3440-3745

RBM-007 の米国治験における第 1 コホートの安全性確認と 第 2 コホート開始のお知らせ

当社開発品 RBM-007 (抗 FGF2 アプタマー、適応症：滲出型加齢黄斑変性症) の米国での第 I /IIa 相臨床試験について、第 1 コホート (低用量群) の安全性が確認され、第 2 コホート (第 1 コホートより投与量が増加) の最初の患者への投与が行われましたので、お知らせいたします。

これは、外部の安全性評価チームが、第 1 コホートで投与された 3 名の患者データを評価し、いずれの患者においても安全性について問題となる事象は認められないとして、第 2 コホートの開始を推奨したことに基づくものです。

本第 I /IIa 相臨床試験は、オープンラベル (非盲検)、非無作為化 (ランダム化しない)、無対照 (対照薬を置かない) の試験で、3 用量 (3 コホート) を設定し、各 3 名ずつの患者 (予定) に対して、RBM-007 を単回投与 (硝子体内注射) し、主に安全性及び忍容性を確認いたします。

本治験の概要は、ClinicalTrials.gov (臨床試験に関する情報を提供する米国の公式サイト) をご参照ください。

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03633084>

※本ウェブサイトの情報更新にはタイムラグがございます。

なお、本件による当事業年度の業績に対する影響はありません。

以上