

平成 30 年 12 月 21 日

各 位

株式会社リボミック

(コード番号 : 4591 東証マザーズ)

RBM-007 第 I /IIa 相臨床試験 第 1 コホート患者投与完了のお知らせ

当社開発品 RBM-007（適応症：滲出型加齢黄斑変性）について、米国で実施中の第 I /IIa 相臨床試験の 第 1 コホート（最低用量群）で予定していた 3 名の被験者への投与が完了いたしましたので、お知らせいたします。

本 PI/IIa 相試験は、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、用量別に 3 コホート（群）、各 3 名の被験者（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。これまでのところ、安全性について問題となる事象は発生しておりません。

今後、約 1 か月の観察期間をおいて、第 1 コホートでの安全性を再検証したうえで、第 2 コホート（第 1 コホートより投与量が増える）を開始いたします。

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。

以上

【本件に関するお問い合わせ先：経営企画部 03-3440-3745】