



平成 18 年 6 月 5 日

各 位

会社名 株式会社メディビック
代表者名 代表取締役社長 橋本 康弘
(コード番号 2369 : 東証マザーズ)
問合せ先 取締役管理本部長 川井 隆史
(Tel: 03-5510-2407)

Threshold 社による Glufosfamide の米国第Ⅲ相臨床試験の 進捗に関するお知らせ

当社が今期から国内での開発を予定している抗がん剤 Glufosfamide (以下「グルフォスファミド」という。) について、この度 Threshold Pharmaceuticals 社 (以下 THLD 社という。) が米国の第Ⅲ相臨床試験の進捗情報を公開したことにしてお知らせいたします。

現在、当社では、米国バイオベンチャーである THLD 社と、日本を含めたアジア地域においてグルフォスファミドの開発を共同で行っています。

THLD 社は 6 月 1 日、「現在米国にて進行中の、すい臓がんを対象とした第 2 選択治療薬としての第Ⅲ相臨床試験において、本治験で設置している IDMC (独立データモニタリング委員会) によって、本剤の安全性には問題がみられず、第Ⅲ相臨床試験は試験終了まで継続することが推奨された」と公表いたしました。同社では、グルフォスファミドの臨床試験において、本決定は非常に重要なマイルストーンであるとの見解を示しています。(IDMC は、臨床試験の有効性や安全性について第三者の立場から客観的に評価しています)

なお、過日、THLD 社が開発を行っている TH-070 について一部報道がありました。が、当社が共同開発を進めているグルフォスファミドとは別の関連性のない化合物であり、直接の影響はないと考えております。当社では現在、昨年 8 月 8 日にプレスリリースでお伝えした通り、計画通りグルフォスファミドの国内臨床試験の準備を進めております。

(ご参考)

<Threshold Pharmaceuticals,Inc.>

所在地 1300 Seaport Boulevard,5th Floor Redwood City,CA 94063 USA

設 立 2001年10月

事業内容 医薬品の研究開発

URL www.thresholdpharm.com

以上