

2021年5月12日

各位

株式会社リボミック

(コード番号:4591 東証マザーズ)

軟骨無形成症治療薬(RBM-007)の第 I 相臨床試験における

最後の被験者への投与完了のお知らせ

昨年7月に開始した軟骨無形成症を対象疾患とする、RBM-007の第 I 相臨床試験において、最後の被験者への投与が完了しましたので、お知らせいたします。

試験成績については、その内容を詳細に解析した後に、あらためてお知らせする予定です。

RBM-007について

線維芽細胞増殖因子2(FGF2)の機能を阻害するアプタマーで、軟骨無形成症の発症機序に直接作用する根本的な治療法になることが期待されています。

試験デザイン

フェーズ	第I相
試験法	オープン試験
被験者	健康成人男性ボランティア、24 名
投与方法	RBM-007の単回、あるいは2回の皮下注射
	3 用量群の順次漸増
評価項目	安全性、忍容性の評価、ならびに薬物動態の検討
施設数	国内 1 施設

本試験の概要は、JapicCTI からもご確認いただけます。

https://www.clinicaltrials.jp/cti-user/trial/ShowDirect.jsp?directLink=0p52SZqEULFxxBQ0QuD.Vg--

以上

【本件に関するお問い合わせ先: 財務経理部 03-3440-3745】