

2022年1月13日

ご質問・ご意見に対する回答 (2022年1月13日号)

弊社 web サイト等よりお寄せいただきました主なご質問・ご意見に対し、以下のとおり回答を公開させていただきます。

なお、以下の回答は、お寄せいただきましたご質問・ご意見の中から回答を公開すべきと弊社が判断をしたものであり、お寄せいただきましたすべてのご質問・ご意見に対するものではありませんので、あらかじめご了承ください。

Q1	貴社のホームページや決算補足説明資料において提示されているパイプラインの進捗を示す表(グラフ)の見方について教えてください。 グラフの長さが実際の臨床治験の進捗状況を表しているのでしょうか？
A1	薬の開発では、ヒトでの試験を始める前に動物で毒性や安全性を確認する「前臨床試験」、少数の健康成人で薬の安全性や薬物動態を確認する「フェーズ1(第Ⅰ相)」、患者さんを対象として安全性、薬物動態、臨床効果を評価する「フェーズ2(第Ⅱ相)」、多数の患者さんを対象に薬の有効性、安全性、使用方法を確認する「フェーズ3(第Ⅲ相)」というステージがあります。 当社がホームページ等にて掲載しているパイプラインの表(グラフ)は、各パイプラインがどの開発ステージにあるのかを判りやすくお示しするためのもので、臨床治験の進捗を詳細にお示ししているものではありません。よって、進捗状況とグラフの長さはリンクするものではありません。 ご理解を賜れば幸いです。 臨床治験の詳細な状況は、ClinicalTrials.gov (https://clinicaltrials.gov/) というサイトで確認することが出来ます。ただし、当サイトの治験に関する掲載内容は各臨床治験の主導者によって適宜更新されるものです。必ずしも最新の治験情報を示すものとは限りませんので、ご了承ください。

以上

MediciNova, Inc. (メディシノバ・インク)

東京事務所 IR担当

E-mail infojapan@medicinova.com

URL <https://medicinova.jp/>