

2023年2月1日

## ご質問・ご意見に対する回答 (2023年2月1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	イブジラストのアルコール使用障害を対象とした臨床治験がペンシルベニア大学にて実施されているようですが、この治験とメディシノバは関係があるのでしょうか？
A1	ご質問いただきました臨床治験は、当社とペンシルベニア大学との共同プロジェクトでございます。当社は治験薬の提供、薬事関連・安全性フォローアップのサポートを担当しております。
Q2	グリオブラストーマやアルコール使用障害の患者登録完了のお知らせを拝見しました。今後、治療期間が終了した後にデータ解析が行われると思うのですが、臨床治験の結果などはどのように発表されるのでしょうか？
A2	当社が主導する臨床治験の結果に関しましては、プライマリーエンドポイント（主要評価項目）に関する結果が判明した場合、速やかに報告するスタンスです。 タイミングが合えば、該当する学会で発表し、それを改めてプレスリリースでお伝えする場合がありますが、そうでない場合はプレスリリースで速やかにトップラインデータを発表するようにしております。 また、更なる解析により興味深い結果が得られた場合、あるいは安全性の観点から発表すべきデータが明らかになった場合は、必要に応じて、改めて追加の結果発表を行うこともあります。 治験結果について学術発表を行う場合（例：学会発表、論文発表）は、その都度、皆様にもご報告するようにしております。 また、医師主導型治験の場合においては、治験を主導する治験責任医師らとの協議の上で治験結果の発表を行います。

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](mailto:infojapan@medicinova.com)

URL <https://medicinova.jp/>