

2025年6月24日

## ご質問・ご意見に対する回答 (2025年6月24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	NIH の助成を受けて実施されている ALS を対象とした Expand Access Program に関する質問です。6 月 11 日号の質問に対する回答で、登録患者さんの予定数や試験期間等について説明いただきましたが、これは登録されなければ治験が始まらないということでしょうか？登録が完了する見込みの約二年後に治験が始まるということなのでしょうか。
A1	Expand Access Program の臨床試験は既に開始されております。 登録された患者さんは、ベースライン（投薬開始前）の血液検査などで参加基準を満たしていることを確認後、投薬が開始されます。つまり、これまで登録された患者さんのほとんどが既に投薬を開始しております。 現在は 1 施設のみがオープンしていますが、今後、新しい治験実施施設が順次オープンする予定で、各施設で患者さんの登録が進められる予定です。

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/>