

平成30年 8月10日

各 位

会 社 名 カルナバイオサイエンス株式会社
代表者名 代表取締役社長 吉野 公一郎
(コード番号：4572)
問合せ先 取締役経営管理本部長 山本 詠美
(TEL： 078-302-7075)

CDC7阻害薬SRA141に関するシエラ社からのお知らせについて

当社が平成28年5月にSierra Oncology, Inc (カナダ・ブリティッシュコロンビア州、代表者：Nick Glover, PhD, President and Chief Executive Officer、NASDAQ:SRRA、以下シエラ社) に導出したがん領域のCDC7阻害薬SRA141につきまして、同社の第2四半期決算において以下の報告がありましたので、お知らせいたします。

シエラ社は、8月9日(米国東部標準時)に発表した同社の第2四半期決算報告で、「当社はSRA141のすべての前臨床試験を完了し、2018年下期に米国FDA (Food and Drug Administration) にIND申請 (Investigational New Drug Application, 新薬臨床試験開始届) を行う予定です。臨床試験を開始し、第I相試験においてSRA141を初めて患者様に投与したときに、当社は本化合物のライセンサーであるカルナバイオサイエンスにマイルストーンとして4百万ドルを支払うこととなります。」と報告しています。

当社の代表取締役社長 吉野公一郎は、シエラ社による上記報告を受けて次のように述べています。「シエラ社によるSRA141の開発が順調に進捗しており、2018年下期にIND申請が行われることを大変うれしく思います。SRA141の臨床試験が早期に開始されることを期待しています。」

なお、上記の内容はシエラ社の2018年第2四半期報告書(FORM 10-Q)に記載されています。

詳細は下記のシエラ社のホームページをご参照ください。

<https://www.sierraoncology.com/>

また、上記の内容は当社の平成30年12月期の連結業績予想に含まれております。

以 上