



2019年10月7日

各 位

会 社 名 アンジェス株式会社
代 表 者 名 代表取締役社長 山田 英
(コード番号 4563 東証マザーズ)
問 合 せ 先 経営企画部長 鈴木 一夫
電 話 番 号 03-5730-2641

**HGF 遺伝子治療用製品「コラテジェン®」
国内での慢性動脈閉塞症における安静時疼痛第Ⅲ相臨床試験の開始のお知らせ**

アンジェス株式会社（本社：大阪府茨木市、代表取締役社長：山田英、以下当社）は、HGF 遺伝子治療用製品ベペルミノゲン ペルプラスミド（コラテジェン®筋注用 4mg、以下本品）につき、日本国内における慢性動脈閉塞症の安静時疼痛を有する患者を対象にした第Ⅲ相臨床試験について開始致します。

本臨床試験は、慢性動脈閉塞症の安静時疼痛を有する患者を対象として実施するもので、投与後半年にわたり経過を観察し、安静時の疼痛の改善を確認します。試験期間は約2年間で、集積患者数は約40例を考えています。

本品は、2019年3月26日に、慢性動脈閉塞症の潰瘍の改善を効能効果又は性能として条件期限付き承認を受け、2019年9月10日から田辺三菱製薬株式会社が販売を開始しております。

また、海外開発につきましても米国での新試験の計画を進めております。併せて、既に販売に関する提携先が決定している国内、米国及びイスラエル以外の地域につきましても提携先の確保に努めてまいります。

なお、今年度の通期連結業績に与える影響は現在精査中であり、他の要素も含め業績予想の修正が必要と判断された場合には速やかに開示いたします。

お問い合わせ先

アンジェス株式会社 経営企画部 広報・IR担当 03-5730-2641

以 上