

2022年7月1日

各位

会社名 株式会社キャンバス
代表者名 代表取締役社長 河邊 拓己
(コード番号：4575 東証グロース)
問合せ先 取締役最高財務責任者 加登住 眞
IR@canbas.co.jp

CBP501臨床第2相試験 月間進捗状況の公表について

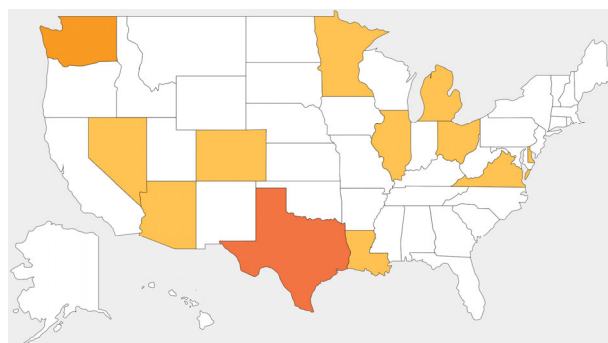
当社が米国で実施しているCBP501臨床第2相試験について、2022年6月末時点の進捗状況を下記のとおり公表します。

1. 被験者登録進捗状況

	2021年 12月	2022年 1月	2月	3月	4月	5月	6月
当月新規被験者登録数	3	1	3	4	5	5	9
被験者登録数累計	3	4	7	11	16	21	30

2. 臨床試験実施施設数

予定していた実施施設数**20施設**の開設を2022年5月に完了しました。



CBP501臨床試験実施施設の分布

テキサス州 8施設

ワシントン州 2施設

オハイオ州、ミネソタ州、ネバダ州、アリゾナ州、
デラウェア州、バージニア州、イリノイ州、
ミシガン州、ルイジアナ州、コロラド州 各1施設

※6月1日公表資料においてコロラド州の記載が欠落しておりました。お詫びして訂正します。

CBP501臨床第2相試験の進捗について、当社代表取締役社長河邊拓己は次のようにコメントしています。

「6月も順調に被験者登録が進み、ペースがさらに向上しました。ステージ1の登録予定数36例まであと6例の被験者登録を1日も早く実現できるよう努めます。

臨床試験のスケジュールが順調であることに加え、臨床第2相試験から獲得されつつあるデータに関して、既に別途お知らせしているとおり順調に推移しています。今後も、お知らせするべき事象が生じた場合には随時、速やかに公表してまいります」

CBP501臨床第2相試験の概要

対象：	臓器がん3次治療
実施地域：	米国
投与群数：	4群 CBP501+シスプラチン+ニボルマブ（オプジーボ）3剤併用投与群×2、2剤併用投与群×2
症例数：	ステージ1 各9例、ステージ2（必要となった場合のみ）各14例
特徴：	ステージ1の終了後に中間解析を実施
本臨床試験に関する詳細は、 ClinicalTrials.gov 及び当社2021年2月16日公表資料をご参照ください。	

以上