

2023年11月20日

各位

Chordia Therapeutics 株式会社  
<https://www.chorditherapeutics.com>

**CLK 阻害薬 CTX-712 の固形がんおよび血液がんの患者を対象とした  
日本国内第 1 相臨床試験の症例登録完了に関するお知らせ**

がん領域に特化した研究開発型バイオベンチャー企業である Chordia Therapeutics 株式会社（本社：神奈川県藤沢市、代表取締役：三宅 洋、以下「当社」）は、選択的汎 CDC2 様キナーゼ阻害薬 CTX-712 について、固形がんおよび血液がんの患者を対象とした日本国内第 1 相臨床試験において、60 名の症例登録が完了しましたことをお知らせいたします。当社は、ヘルスケア産業に属する大学や研究機関、企業との協業などを通じ、抗がん薬の研究と開発を行い、革新的な新薬を生み出すことを目指して、引き続き邁進していきます。

本試験の詳細については、[臨床研究等開発・公開システム](#)（jRCT2080224127）をご参照ください。

**CTX-712 について**

CTX-712 は、細胞増殖に重要な役割を果たす RNA スプライシング反応の主要な制御因子である CDC2 様キナーゼ（CLK）に対するファーストインクラスの選択的な経口型の低分子阻害薬です。CTX-712 は、in vitro において様々なヒト腫瘍細胞株に対し増殖抑制効果を示し、in vivo においても複数の異種移植マウスモデルに対する抗腫瘍活性を示します。日本における第 1 相臨床試験に加え、米国において第 1 / 2 相臨床試験を実施中です。米国における第 1 / 2 相臨床試験の詳細は、以下のウェブサイト：[clinicaltrials.gov/](https://clinicaltrials.gov/)（NCT05732103）をご覧ください。

**Important Notice / 重要事項の通知**

本文章において、「プレスリリース」とは、本文書、当社の口頭発表、質疑応答セッション、および本文書に関して当社によって議論または配布された書面または口頭の資料を意味します。プレスリリース（口頭による説明およびそれに関連する質疑応答を含む）は、有価証券を含む何かの購入または取得の申し出、招待、または勧誘の一部を構成、表明、または形成することを意図しておらず、また、その一部を構成するものではありません。

**Disclaimer / 免責事項**

このプレスリリースを含む当社の発表には、医薬開発品の情報を含む場合がありますが、当社の事業に関連する最新の情報を皆様にお伝えすることを目的としたもので、これらはプロモーションや勧誘、広告、または医学的なアドバイスの提供等を目的とするものではありません。

## Forward-Looking Statements / 将来予測に関する記述

このプレスリリースおよびこのプレスリリースに関連して配布される資料には、当社の将来の事業、将来の位置付け、および見積もり、予測、目標、計画などの業績に係る将来の見通しに関する記述、情報、信念、意見が含まれている場合があります。将来の見通しに関する記述には、「目標」、「計画」、「信じる」、「希望」、「継続する」、「期待する」、「意図する」、「保証する」、「will」、「may」、「should」、「would」、「could」、「expects」、「estimates」、「projects」もしくはこれらと同様の表現、またはそれらの否定の形をとっています。これらの将来の見通しに関する記述は、多くの重要な要因に関する仮定に基づいており、実際の結果は、将来の見通しに関する記述によって表明または暗示されているものとは大きく異なる可能性があります。重要な要因は、日本と米国の一般的な経済状況を含む、当社のグローバルビジネスを取り巻く経済状況、競争圧力と発展、グローバルヘルスケア改革を含む、適用される法律および規制の変更、臨床的成功の不確実性（規制当局の決定およびそのタイミングを含む）、新製品開発に固有の課題、新規および既存の製品の商業的成功の不確実性、製造上の困難または遅延、金利および為替レートの変動、市販製品または製品候補の安全性または有効性に関するクレームまたは懸念、新しいコロナウイルスのパンデミックのような健康危機が、当社とその顧客およびサプライヤー（当社が事業を行っている国の外国政府を含む）、またはその事業の他の側面に与える影響等を含みます。当社は、法律または証券取引所の規則で義務付けられている場合を除き、このプレスリリースに含まれる将来の見通しに関する記述または当社が示すその他の将来の見通しに関するいかなる記述も更新する義務を負うものではありません。過去の実績は将来の経営結果を示すものではなく、このプレスリリースにおける当社の経営結果または記述は、当社の将来の経営結果を示すものではなく、推定、予想、保証、または予測でもありません。

## Chordia Therapeutics 株式会社について

当社は、臨床開発品を有するがん領域に特化した研究開発型バイオベンチャーであり、神奈川県藤沢市に拠点を有します。

当社のリードプログラムである CLK 阻害薬 CTX-712 は日本において第 1 相臨床試験、米国において第 1 / 2 相試験を実施中です。CTX-712 はがんの持つ脆弱性を標的としており、有効な治療薬になることが期待されています。当社は、CTX-712 に加え、特定の異常を有するがんに効果が期待される CDK12 阻害薬 CTX-439、GCN2 阻害薬など複数のパイプラインの研究開発を行っています。

本リリースに関するお問い合わせ先

Chordia Therapeutics 株式会社

IR 担当 溝部

[ir@chorditherapeutics.com](mailto:ir@chorditherapeutics.com)