

【Remudy ニュースレター第 62 号】

配信日：2015 年 1 月 20 日

**米国の Isis 社は、筋強直性ジストロフィー患者さんに対する治療薬(ISIS-DMPKRx)の第 12a 相の治験を米国内の 6 施設で開始したと発表しました。**

2014 年 12 月米国の Isis 社は、筋強直性ジストロフィー患者さんに対する治療薬(ISIS-DMPKRx)の第 1/2a 相の治験を米国内の 6 施設で開始したと発表しました。

健常人での第 1 相試験が終了したことから、今回は成人型の患者さん 36 名に対し、実薬かプラセボ（偽薬）の量を段階的に増やしながら皮下注射で 6 週間にわたり投与する計画です。薬の安全性や体内動態をおもに検討することです。

詳細については以下の英語のサイトも参照ください

◆アメリカ政府の治験登録

<https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02312011>

◆Isis 社の報道発表

<http://ir.isispharm.com/phoenix.zhtml?c=222170&p=irol-newsArticle&ID=1999820>

Remudy 筋強直性ジストロフィー ホームページ（大阪大学内）

<http://www.remudy.jp/myotonic/index.html>

〒565-0871-

大阪府吹田市山田丘 2-2 D-4

大阪大学大学院医学系研究科 神経内科学

神経・筋疾患患者登録センター Remudy 患者登録部門

TEL：06-6879-3573（火・水・金 10 時～15 時）

FAX：06-6879-3579

Mail：DM-touroku@neurol.med.osaka-u.ac.jp