

# NEWS RELEASE



2022年3月11日  
日本新薬株式会社  
広報部

各位

## デュシェンヌ型筋ジストロフィー治療剤「NS-089/NCNP-02」の 医師主導治験 (First In Human 試験) の結果発表に関するお知らせ

日本新薬株式会社（本社：京都市南区、代表取締役社長：中井 亨、以下「当社」）は、デュシェンヌ型筋ジストロフィー（DMD）治療剤（開発番号：NS-089/NCNP-02、以下、「本剤」）に関する医師主導治験（First In Human 試験）の結果について、共同研究を進めている国立研究開発法人 国立精神・神経医療研究センター（小平市、理事長：中込 和幸、以下、「NCNP」）が2022年3月13日～16日（米国時間）に開催される Muscular Dystrophy Association カンファレンスで発表することをお知らせします。

本発表は、ポスターにて日本時間、3月14日（月）8時（米国中部時間、3月13日（日）18時）より、また、バーチャルは日本時間、3月17日（木）（米国時間、3月16日（水））よりカンファレンス参加者に公開されます。なお、本発表をご確認される場合は、Muscular Dystrophy Association のウェブサイトにて登録（有料）が必要となります。詳細につきましては、以下のウェブサイトをご覧ください。

<https://mdaconference.org>

本剤は、当社と NCNP の共同研究により見出した核酸医薬品であり、ジストロフィン遺伝子のエクソン 44 スキップに応答する遺伝子変異を有する DMD 患者に対する治療薬として期待されています。

以上