

2019年11月29日

各位

株式会社ティムス
代表取締役社長 若林 拓朗

**TMS-007 第II相臨床試験
第2コホート患者投与完了のお知らせ**

当社開発品 TMS-007（適応症：急性期脳梗塞）について、日本で実施中の第II相臨床試験の第1コホート（低用量群）、第2コホート（中用量群）で予定していた被験者への投与が完了いたしましたので、お知らせいたします。

本試験は発症12時間以内の脳梗塞患者に投与したときの安全性を主要目的とした無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験です。

今後、約1か月の期間で、Data Monitoring Committeeの審議を経て、第3コホート（高用量群）の開始を予定しております。

以上

お問い合わせ先 管理部 042-306-5078
