

2020年11月16日

各位

カナダ子会社における新型コロナウイルス感染症への取組みについて
—GSKのアジュバントを添加した VLP ワクチンの
第 2/3 相臨床試験を開始—

田辺三菱製薬株式会社（本社：大阪市、代表取締役社長：上野 裕明）は、連結子会社であるメディカゴ社（本社：カナダ ケベック市、代表取締役：ブルース クラーク）とグラクソスミスクライン社（本社：イギリス ロンドン、以下「GSK」）が共同で、現地時間の 11 月 12 日に、現在開発中の新型コロナウイルス感染症（COVID-19）の予防をめざした植物由来のウイルス様粒子（Virus Like Particle、以下「VLP」）ワクチン（開発番号：MT-2766）に関する第 2 / 3 相臨床試験を開始した旨、発表したことをお知らせします。

第 2 相臨床試験および第 3 相臨床試験の概要は、以下の通りです。

[第 2 相臨床試験]

- 被験者：カナダ・米国の 18-64 歳の男女健康人および 65 歳以上の高齢者 計 600 例
- 用法用量：VLP ワクチン 3.75 μ g と GSK 社のアジュバントを併用し 21 日間隔で 2 回投与
- 評価項目：安全性と免疫原性（プラセボと比較）

[第 3 相臨床試験]

- 被験者：北米、ラテンアメリカ、欧州等の計 30,000 例
- 用法用量：VLP ワクチン 3.75 μ g と GSK 社のアジュバントを併用し 21 日間隔で 2 回投与
- 評価項目：発症予防に対する有効性と安全性（プラセボと比較）
- 開始時期：2020 年 12 月中を予定

田辺三菱製薬グループは、社会の皆さまに一日も早くお届けできるよう、MT-2766 の開発を着実に推進し、喫緊の社会課題である COVID-19 の感染予防に、より一層貢献してまいります。

- メディカゴ社リリース（現地時間 2020 年 11 月 12 日付）

Medicago and GSK announce start of Phase 2/3 clinical trials of adjuvanted COVID-19 vaccine candidate.

田辺三菱製薬株式会社 広報部

（お問合せ先） 報道関係者の皆様

TEL：06-6205-5119