

各 位

米国 Sagent 社による COVID-19 治療に対する  
カモスタットメシル酸塩の臨床試験（CAMELOT 臨床試験）完了のお知らせ

当社の連結子会社である Sagent Pharmaceuticals, Inc.（本社：米国イリノイ州、以下「Sagent」）は、COVID-19 陽性のハイリスク外来患者治療のため、カモスタットメシル酸塩の有効性および安全性を評価することを目的とした第Ⅱ相臨床試験を完了いたしましたのでご報告致します。

第Ⅱ相臨床試験において、カモスタットメシル酸塩は安全性上の懸念事項は確認されなかったものの、同試験の主要評価項目である「入院率」ならびに「死亡率」の低減に関して統計上の有意差の確認には至りませんでした。同試験の結果ならびにその他を勘案し、Sagent は COVID-19 治療を目的としたカモスタットメシル酸塩の開発中止を決定致しました。

今回の結果は誠に遺憾ではありますが、当社ならびに Sagent は同試験が COVID-19 治療法の確立のため知見の蓄積に貢献できましたことを誇りと考えております。

## 記

## 【CAMELOT 臨床試験】

Sagent は COVID-19 陽性患者重症化の高リスク要因となる少なくとも一つの基礎疾患を有する外来可能な被験者を対象とした、カモスタットメシル酸塩の多施設無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅱ相臨床試験（CAMostat Efficacy vs. pLacebo for Outpatient Treatment of COVID-19（頭文字をとって CAMELOT 試験））を実施いたしました。CAMELOT 臨床試験の詳細情報は以下の URL をご参照ください。

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04583592>

## 【Sagentについて】

日医工の100%子会社である Sagent Pharmaceuticals, Inc. は、注射薬に特化し、北米市場向けに医薬品を開発、製造、供給、販売するスペシャルティ医薬品メーカーです。Sagent は、優れた開発、製造、物流からなる、グローバルな供給ネットワークを構築し、日々発展する患者様のニーズを満たす豊富な医薬品ポートフォリオを急速に拡大させております。

以 上