



各位

会社名株式会社ジーエヌアイグループ代表者名取締役代表執行役社長兼CEOイン・ルオ間合せ先取締役執行役副社長COO兼CFO松井 亮介
(TEL. 03-6214-3600)

米国肝臓学会 The Liver Meeting® 2025におけるF351(ヒドロニドン)の 第3相臨床試験結果の発表に関するお知らせ

株式会社ジーエヌアイグループ(以下「当社」)の主力子会社であるGyre Therapeutics, Inc. (以下「GYRE」)は、慢性B型肝炎における肝線維症の治療を目的として、肝星細胞(HSC)の活性化を阻害し、HSCのアポトーシスを促進する新規開発化合物ヒドロニドン(F351)を評価した第3相臨床試験の良好な結果を2025年11月7日~10日に米国ワシントンD. C. で開催される米国肝臓学会(AASLD)年次会議「The Liver Meeting® 2025」にて発表することをお知らせいたします。

GYREのプレスリリースは、以下よりご覧ください。

Gyre Therapeutics to Present Results from Positive Phase 3 Clinical Trial Evaluating Hydronidone for the Treatment of Liver Fibrosis in Chronic Hepatitis B at AASLD—The Liver Meeting® 2025

本発表は「Poster of Distinction (優秀ポスター)」に選出されており、発表概要は以下の通りです。 Poster of Distinctionとは、AASLDにおける全てのポスター発表の上位10%に該当し、特に注目に値すると評価された演題として、選定されるものです。

- 演題名: Phase 3 Trial of Hydronidone for Liver Fibrosis in Chronic Hepatitis B
- 発表者:Lungen Lu博士(上海交通大学医学院附属上海総合病院)
- セッション:B型肝炎(1187-1367)
- 日 時:2025年11月7日(金)8:00~17:00(米国東部時間)
- 発表番号:1121

(上記参考訳と原文の間に内容の相違がある場合は、原文の内容が優先しますことをご了承下さい。)

以上