

2019年8月8日

**脳梗塞患者を対象とした Muse 細胞製品「CL2020」の臨床試験に関する  
お問い合わせ窓口の変更について**

株式会社生命科学インスティテュート

患者さんおよびそのご家族の方から、これまで多数のお問い合わせいただいている脳梗塞患者を対象とした Muse 細胞製品「CL2020」の臨床試験につきまして、お問い合わせの窓口を以下の専用窓口に変更いたします。

- お電話番号 : 0120-051-866
- E メールアドレス : [lsii.chiken-inq@eppharmaline.co.jp](mailto:lsii.chiken-inq@eppharmaline.co.jp)
- 運用開始日 : 2019年8月8日から

なお、報道関係者および IR 関連のご質問、取材のお申し込みは、従来通り、以下の広報窓口でお受けいたします。

株式会社生命科学インスティテュート 総務・法務部 広報担当 TEL 03-6896-8743  
株式会社三菱ケミカルホールディングス 広報・IR 室 TEL 03-6748-7140

以上

## 【よくあるお問い合わせ】

Q1： この窓口で脳梗塞の臨床試験への参加の申し込みはできますか？

A1： 脳梗塞を対象とした臨床試験については、被験者募集の仕組みを作っておりません。

Q2： 脳出血と診断されましたが、脳梗塞の臨床試験に参加できますか？

A2： 対象疾患は脳梗塞であり、脳出血は異なる疾患のため対象ではありません。

Q3： 脳梗塞発症後 3 か月が経過しましたが、臨床試験に参加できますか？

A3： 今回の臨床試験では、発症後 1 か月以内の患者さんを対象としておりますので対象となりません。

以上