

2014年6月10日

## Cardio3 BioSciences 獲許在瑞典的 III 期臨床試驗 CHART-1 中招募患者

- **CHART-1 試驗代表了再生醫學的世上首個心臟衰竭預編程處理細胞療法 III 期試驗**
- **到目前為止，已經有十個國家獲得授權，進行 Cardio3 BioSciences III 期試驗 (CHART-1)**

比利時蒙—聖吉貝爾—作為發現及發展先進的心臟疾病再生療法的領導者，Cardio3 BioSciences SA (C3BS) (布魯塞爾及巴黎歐洲交易所: CARD) 今日宣佈其已獲得瑞典醫藥產品管理局 (LÄKEMEDELSVERKET) 授權，批准其在瑞典對 C-Cure® 進行充血性心力衰竭心臟修復再生療法 (CHART-1) 的歐洲 III 期試驗。

近期，繼愛爾蘭獲得批准後、加上之前的英國、比利時、以色列、塞爾維亞、匈牙利、西班牙、意大利、波蘭和愛爾蘭，瑞典成為獲得批准進行此項獨特研究的第十個國家，其目的是治療缺血性充血性心力衰竭。

CHART-1 試驗 (充血性心力衰竭心臟修復再生療法) 是世界上首個預編程處理細胞療法治療心力衰竭的 III 期試驗。

**Christian Homsy 博士，Cardio3 BioSciences 總裁，說道：**“對於我們在 III 期臨床研究取得的進步，我們感到非常欣慰。加入另一個歐洲國家將會使我們按照我們的目標繼續進行 CHART-1 研究。”

C-Cure® 治療是一項前瞻性、多中心、隨機、設假對照、病人與評估者雙盲的 III 期試驗。此試驗將會招募至少 240 名慢性晚期症狀性心力衰竭患者。此試驗的主要終點是一個複合終點，包括細胞治療 9 個月後的死亡率、發病率、生活質量、六分鐘步行測試、左心室結構和功能。