



平成28年12月期 第1四半期決算短信〔日本基準〕(非連結)

平成28年5月10日 東

シンバイオ製薬株式会社 上場取引所 上場会社名 コード番号 4582 URL http://www.symbiopharma.com/

代 者 代表取締役社長兼CEO (氏名) 吉田 文紀 表 (役職名)

(氏名) 丸山 哲也 問合せ先責任者 (役職名) 財務経理部長 (TEL) 03-5472-1125

配当支払開始予定日 平成28年5月11日 四半期報告書提出予定日

四半期決算補足説明資料作成の有無 :無 四半期決算説明会開催の有無 : 無

(百万円未満切捨て)

1. 平成28年12月期第1四半期の業績(平成28年1月1日~平成28年3月31日)

(1)経営成績(累計)					(%	表示は、対	付前年同四半期	朝増減率)
	売上高		営業利益		経常利益		四半期純利益	
	百万円	%	百万円	%	百万円	%	百万円	%
28年12月期第1四半期	193	△52. 7	△518	_	△655	_	△652	-
27年12月期第1四半期	408	135. 0	△332	_	△418	_	△420	_
	1 # 44 #	:- I.I	潜在株式詞	周整後				

2/年12月期第1四半期	408	135.0	△332		
	1 株当/ 四半期純		潜在株式調 1 株当た 四半期純	<u>-</u> り	
		円銭		円	銭
28年12月期第1四半期		△20. 15			-
27年12月期第1四半期		△12.98			_

⁽注) 潜在株式調整後1株当たり四半期純利益は、潜在株式は存在するものの1株当たり四半期純損失であるため記 載しておりません。

(2) 財政状態

	総資産	純資産	自己資本比率
28年12月期第1四半期	百万円 4, 438	百万円 3,804	
27年12月期	4, 984	4, 431	82. 9

(参考) 自己資本 28年12月期第1四半期 3,479百万円 27年12月期 4,131百万円

2. 配当の状況

		年間配当金					
	第1四半期末	第2四半期末	第3四半期末	期末	合計		
	円 銭	円銭	円 銭	円 銭	円 銭		
27年12月期	_	0.00	_	0.00	0. 00		
28年12月期	_						
28年12月期(予想)		0. 00	_	0. 00	0. 00		

⁽注) 直近に公表されている配当予想からの修正の有無 : 無

3. 平成28年12月期の業績予想(平成28年1月1日~平成28年12月31日)

(%表示は、対前期増減率)

	売上	高	営業	利益	経常	利益	当期紅	柜利益	1株当たり 当期純利益
	百万円	%	百万円	%	百万円	%	百万円	%	円 銭
通期	2, 339	21. 0	△2, 778	_	△2, 811	_	△2, 815	_	△83. 22

(注) 直近に公表されている業績予想からの修正の有無 : 無

※ 注記事項

(1) 四半期財務諸表の作成に特有の会計処理の適用 : 無

(2) 会計方針の変更・会計上の見積りの変更・修正再表示

① 会計基準等の改正に伴う会計方針の変更 : 無② ①以外の会計方針の変更 : 無③ 会計上の見積りの変更 : 無

④ 修正再表示 : 無

(3)発行済株式数(普通株式)

① 期末発行済株式数(自己株式を含む)

② 期末自己株式数

③ 期中平均株式数(四半期累計)

28年12月期 1 Q	32, 390, 923株	27年12月期	32, 390, 923株
28年12月期 1 Q	75株	27年12月期	75株
28年12月期 1 Q	32, 390, 848株	27年12月期 1 Q	32, 390, 848株

※ 四半期レビュー手続の実施状況に関する表示

この四半期決算短信の開示時点において、金融商品取引法に基づく四半期財務諸表のレビュー手続が実施中です。

※ 業績予想の適切な利用に関する説明、その他特記事項

本資料に記載されている業績見通し等の将来に関する記述は、当社が現在入手している情報及び合理的であると判断する一定の前提に基づいており、実際の業績等は様々な要因により大きく異なる可能性があります。業績予想の前提となる条件及び業績予想のご利用にあたっての注意事項等については、添付資料3ページ「1. 当四半期決算に関する定性的情報(3)業績予想に関する定性的情報」をご覧ください。

○添付資料の目次

1.	当四	9半期決算に関する定性的情報	2
	(1)	経営成績に関する説明	2
	(2)	財政状態に関する説明	3
	(3)	業績予想などの将来予測情報に関する説明	3
2.	四当	半期財務諸表	4
	(1)	四半期貸借対照表	4
	(2)	四半期損益計算書	6
		第1四半期累計期間	6
	(3)	四半期財務諸表に関する注記事項	7
		(継続企業の前提に関する注記)	7
		(株主資本の金額に著しい変動があった場合の注記)	7
		(重要な後発事象)	7

1. 当四半期決算に関する定性的情報

(1) 経営成績に関する説明

当第1四半期累計期間における当社事業の進捗状況は以下のとおりです。

① 国内

[抗がん剤 SyB L-0501 (一般名:ベンダムスチン塩酸塩、商品名:トレアキシン®)]

トレアキシン® については、再発・難治性の低悪性度非ホジキンリンパ腫及びマントル細胞リンパ腫を適応症として、業務提携先のエーザイ株式会社(以下「エーザイ」という)を通じ国内販売を行っており、当社からエーザイへの製品売上は、概ね計画通りに推移しました。

本剤については、新しい治療を必要としている患者様や製品価値の最大化のために、3つの適応症の追加に 取り組んでいます。

初回治療の低悪性度非ホジキンリンパ腫及びマントル細胞リンパ腫については、平成27年12月に医薬品医療機器総合機構 (PMDA) に対し国内における製造販売承認申請を行っています。欧州において、アステラス・ファーマ社 (本社:ドイツ)より、平成28年1月に承認申請を取り下げた旨の通知を受領しましたが、当社は引き続き、医薬品医療機器総合機構 (PMDA) と相談のうえ、国内における承認手続きを進めています。

慢性リンパ性白血病についても、平成27年12月に国内製造販売承認申請を行っており、早期の承認取得に向け引き続き承認審査が進行中です。なお、本剤は平成24年6月に、慢性リンパ性白血病を対象とするオーファンドラッグ(希少疾病医薬品)の指定を受け、さらに「医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議」からの開発要請も受けています。

再発・難治性の中高悪性度非ホジキンリンパ腫については、引き続き適応症追加へ向けた検討を進めています。

[抗がん剤 SyB L-1101 (注射剤) / SyB C-1101 (経口剤) (一般名:rigosertib<リゴサチブ>)]

リゴサチブ (注射剤) については、本剤の導入元であるオンコノバ・セラピューティクス社 (本社:米国ペンシルバニア州) が実施している国際共同第Ⅲ相試験の日本における臨床開発を、当社が担当しており、国内では平成27年12月に試験が開始されています。本国際共同第Ⅲ相試験は、現在の標準治療である低メチル化剤による治療において効果が得られない(HMA不応)または治療後に再発した高リスク骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象とし、全世界から10ヶ国以上が参加して実施されています。当社は、症例登録に向けての手続きを進めています。

リゴサチブ (経口剤) については、高リスクMDSを目標効能とした国内第 I 相臨床試験 (アザシチジン^(出)との併用試験) を、平成27年12月に開始しており、症例登録に向けての手続きを進めています。当社は、本併用試験を早期に終了させ、その後はオンコノバ社が実施を計画している国際共同試験への参加を検討しています。

(注)アザシチジン (ビダーザ®:販売元 日本新薬株式会社):高リスクMDSに対する海外第Ⅲ相臨床試験にて初めて生存期間の延長が認められた薬剤で、本邦においては平成23年に承認されており、現在、造血幹細胞移植が難しいMDS患者に対する第1選択薬として使用されている。

[自己疼痛管理用医薬品 SyB P-1501]

当社は、平成27年10月に、ザ・メディシンズ・カンパニー社(本社:米国ニュージャージー州、契約の相手 先は同社完全子会社であるインクライン・セラピューティクス社)との間で、手術後の自己疼痛管理用医薬品 SyB P-1501の開発・商業化に関するライセンス契約を締結し、日本における独占的開発権・販売権を取得して おり、引き続き国内第Ⅲ相臨床試験開始に向けての準備を進めています。

[新規開発候補品]

当社は、今後新規開発候補品の中長期的な視点に立ち当社の成長性を確保し、かつ持続性と収益性を兼ね備えた製薬企業へ転換するために、積極的に新規開発候補品のグローバル権利取得に向け、有望な新薬開発候補品の探索・評価を継続して行っています。

② 海外

SyB L-0501については、韓国、台湾、シンガポールにおいても販売されております。各国の販売提携先への 出荷計画が第2四半期以降に計画されているため、当第1四半期累計期間における海外製品売上はありません でした。

③ 経営成績

以上の結果、当第1四半期累計期間の売上高は、SyB L-0501の国内向けの製品販売により、193,183千円となりました。トレアキシン®の国内売上高が、エーザイへの出荷計画が第2四半期以降に集中していること、及び海外製品売上が第2四半期以降に計画されていることにより、売上高全体では前年同期比52.7%の減少となりました。

一方、販売費及び一般管理費は、リゴサチブ(注射剤)の国際共同第Ⅲ相試験の日本における臨床試験費用、リゴサチブ(経口剤)の国内第Ⅰ相臨床試験(アザシチジンとの併用試験)費用、SyB P-1501の国内第Ⅲ相臨床試験の準備に関する費用が発生したこと等により研究開発費223,560千円(前年同期比8.4%増)を計上したことから、合計で574,911千円(前年同期比27.0%増)となりました。

これらの結果、当期の営業損失は518,404千円(前年同期は営業損失332,295千円)となりました。また、為替差損を主とする営業外費用138,890千円を計上したこと等により、経常損失は655,445千円(前年同期は経常損失418,875千円)、四半期純損失は652,631千円(前年同期は四半期純損失420,496千円)となりました。

なお、当社の事業は医薬品等の研究開発及び製造販売並びにこれらの付随業務の単一セグメントであるため、 セグメント別の記載を省略しています。

(2) 財政状態に関する説明

当第1四半期会計期間末における総資産は、商品及び製品が307,441千円増加した一方、現金及び預金が573,609千円、売掛金が300,742千円、立替金が16,769千円、それぞれ減少したこと等により、前事業年度末に比べ546,089千円減少し、4,438,199千円となりました。

負債の部については、買掛金が117,907千円増加したことを主な要因として、前事業年度末に比べ80,771千円増加し、633,248千円となりました。

純資産の部については、四半期純損失652,631千円の計上を主な要因として、前事業年度末に比べ626,860千円減少し3,804,950千円となりました。

この結果、自己資本比率は78.4%と前事業年度末に比べ4.5ポイント減少しました。

(3) 業績予想などの将来予測情報に関する説明

平成28年12月期の業績予想については、現時点で変更はありません。

2. 四半期財務諸表

(1) 四半期貸借対照表

		(単位:千円)
	前事業年度 (平成27年12月31日)	当第1四半期会計期間 (平成28年3月31日)
資産の部		
流動資産		
現金及び預金	4, 261, 438	3, 687, 828
売掛金	300, 742	_
商品及び製品	133, 029	440, 471
前払費用	38, 591	39, 836
立替金	79, 639	62, 869
その他	13, 337	57, 182
流動資産合計	4, 826, 778	4, 288, 189
固定資産		
有形固定資産		
建物(純額)	22, 208	21, 690
工具、器具及び備品(純額)	30, 747	29, 047
有形固定資産合計	52, 956	50, 738
無形固定資産		
ソフトウエア	50, 506	45, 527
ソフトウエア仮勘定	900	900
リース資産	594	432
無形固定資産合計	52, 001	46, 859
投資その他の資産		
長期前払費用	1, 227	1,065
敷金及び保証金	51, 326	51, 346
投資その他の資産合計	52, 553	52, 411
固定資産合計	157, 510	150, 010
資産合計	4, 984, 289	4, 438, 199
負債の部		
流動負債		
買掛金	319, 866	437, 774
未払金	183, 690	149, 297
未払法人税等	14, 183	11,864
為替予約	14, 999	18, 710
その他	18, 200	14, 318
流動負債合計	550, 940	631, 964
固定負債		
退職給付引当金	1,537	1, 284
固定負債合計	1, 537	1, 284
負債合計	552, 477	633, 248

		(単位:千円)_
	前事業年度 (平成27年12月31日)	当第1四半期会計期間 (平成28年3月31日)
純資産の部		
株主資本		
資本金	8, 330, 775	8, 330, 775
資本剰余金	8, 300, 775	8, 300, 775
利益剰余金	$\triangle 12, 499, 609$	△13, 152, 240
自己株式	△17	$\triangle 17$
株主資本合計	4, 131, 924	3, 479, 292
新株予約権	299, 887	325, 658
純資産合計	4, 431, 811	3, 804, 950
負債純資産合計	4, 984, 289	4, 438, 199

(2)四半期損益計算書 (第1四半期累計期間)

		(単位:千円)
	前第1四半期累計期間 (自 平成27年1月1日 至 平成27年3月31日)	当第1四半期累計期間 (自 平成28年1月1日 至 平成28年3月31日)
	408, 221	193, 183
売上原価	287, 805	136, 676
売上総利益	120, 416	56, 506
販売費及び一般管理費	452, 711	574, 911
営業損失 (△)		△518, 404
営業外収益		
受取利息	3, 967	1, 849
有価証券利息	895	_
その他	18	_
営業外収益合計	4, 880	1, 849
営業外費用		
支払利息	4	1
支払手数料	2, 213	2, 243
株式交付費	160	_
為替差損	88, 501	136, 644
その他	581	<u> </u>
営業外費用合計	91, 460	138, 890
経常損失 (△)	△418, 875	△655, 445
特別利益		
新株予約権戻入益	366	4, 903
特別利益合計	366	4, 903
特別損失		
固定資産除却損	1, 037	1, 139
特別損失合計	1,037	1, 139
税引前四半期純損失 (△)	△419, 546	△651, 681
法人税、住民税及び事業税	950	950
法人税等合計	950	950
四半期純損失 (△)	<u>△</u> 420, 496	△652, 631

(3) 四半期財務諸表に関する注記事項

(継続企業の前提に関する注記)

該当事項はありません。

(株主資本の金額に著しい変動があった場合の注記)

株主資本の金額は、前事業年度末日と比較して著しい変動はありません。

(重要な後発事象)

1. 第37回新株予約権 (ストックオプション) の発行について

当社は、平成28年3月30日開催の取締役会決議に基づき、当社の取締役6名に対して下記の通りストックオプションとしての新株予約権を発行し、平成28年4月14日に割り当てられました。

新株予約権の数	2,365個
新株予約権の目的となる株式の種類及び数	普通株式 236,500株
新株予約権の発行価額及び発行価額の総額	発行価額 27,200円 発行価額の総額 64,328,000円
新株予約権の払込金額	1株当たりの払込金額 272円 なお、新株予約権の割当てを受ける者は、金銭による払込みに代え て、当社に対して有する報酬債権と新株予約権の払込債務とを相殺 するものとする。
新株予約権の行使価額	1株当たりの行使価額 1円
新株予約権の行使期間	平成31年3月31日から 平成38年3月30日まで
新株予約権の行使条件	(1) 新株予約権の割当を受けた者は、権利行使時において、当社または当社の関係会社の取締役、または従業員の地位を有していなければならない。ただし、当社または当社の関係会社を任期満了により退任した場合、または定年により退職した場合、または円満に退任または退職したものと取締役会が認めた場合はこの限りではない。 (2) その他の条件については、当社と取締役との間で締結する「新株予約権割当契約書」に定めるところによる。
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価額のうちの資本組入額	新株予約権の行使により株式を発行する場合における増加する資本金の額は、会社計算規則第17条に従い算出される資本金等増加限度額の2分の1の金額とし、計算の結果生じる1円未満の端数は、これを切り上げるものとする。
新株予約権の譲渡に関する事項	取締役会の承認を要する。

2. 第38回新株予約権(ストックオプション)の発行について

当社は、平成28年3月30日開催の取締役会決議に基づき、当社の従業員73名に対して下記の通りストックオプションとしての新株予約権を発行し、平成28年4月14日に割り当てられました。

新株予約権の数	3,950個
新株予約権の目的となる株式の種類及び数	普通株式 395,000株
新株予約権の発行価額及び発行価額の総額	発行価額 発行価額の総額 107,440,000円
新株予約権の払込金額	1株当たりの払込金額 272円 なお、新株予約権の割当てを受ける者は、金銭による払込みに代え て、当社に対して有する報酬債権と新株予約権の払込債務とを相殺 するものとする。
新株予約権の行使価額	1株当たりの行使価額 1円
新株予約権の行使期間	平成31年3月31日から 平成38年3月30日まで
新株予約権の行使条件	(1)本新株予約権の割当を受けた者は、権利行使時において、当社または当社の関係会社の取締役、または従業員の地位を有していなければならない。ただし、当社または当社の関係会社を任期満了により退任した場合、または定年により退職した場合、または円満に退任または退職したものと取締役会が認めた場合はこの限りではない。 (2)その他の条件については、当社と従業員との間で締結する「新株予約権割当契約書」に定めるところによる。
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格のうちの資本組入額	新株予約権の行使により株式を発行する場合における増加する資本 金の額は、会社計算規則第17条に従い算出される資本金等増加限度 額の2分の1の金額とし、計算の結果生じる1円未満の端数は、こ れを切り上げるものとする。
新株予約権の譲渡に関する事項	取締役会の承認を要する。

3. 第3回無担保転換社債型新株予約権付社債及び第39回新株予約権の発行

当社は、平成28年4月6日開催の取締役会において、第3回無担保転換社債型新株予約権付社債及び第39回新株予約権の発行を決議し、平成28年4月22日に払い込みが完了しております。なお、その詳細は下記のとおりであります。

(1) 第3回無担保転換社債型新株予約権付社債

新株予約権の数	40個
発行価額	各本社債の発行価額は75百万円(額面100円につき金100円) 本転換社債型新株予約権の発行価額は無償
発行価額の総額	30億円
当該発行による潜在株式数	14, 218, 009株
転換価額	211円
募集又は割当方法 (割当先)	第三者割当の方法により、次の者に割り当てる。 ウィズ・ヘルスケア日本2.0投資事業有限責任組合 業務執行組合員:株式会社ウィズ・パートナーズ
利率	本社債には利息を付さない。
償還期限	平成31年4月22日
担保	本新株予約権付社債には物上担保及び保証は付されておらず、また 本新株予約権付社債のために特に留保されている資産はない。
資金使途	(1) 新薬候補品保有企業の買収及び買収後の新薬候補品の開発に係る費用 (2) 新薬候補品の権利取得及び権利取得後の新薬候補品の開発に係る費用 (3) SyB P-1501及びSyB C-1101の高リスク骨髄異形成症候群 (MDS) (アザシチジンとの併用) の開発に係る費用

当社の行使指示 割当予定先は、自由に本転換社債型新株予約権の行使を行うことが できるが、

(1) 当社は、 払込期日以降、本転換社債型新株予約権の行使可能期間 (1) 当社は、私込期日以降、本転換社頃空和休予別権の行使可能期間 の最終営業日から2営業日前までの期間いつでも、割当予定先に対 して、行使請求日以前に、(i)当社がその事業(研究開発、使用許 諾、販売、仕入、製造を含み、これらに限定されない。)に関する拘 束力のある業務提携契約書又はこれと同等の内容の書面(秘密保持 契約、又はこれに類似するものは除く。)(以下、「業務提携契約 等」)を株式会社ウィズ・パートナーズが事前に同意した第三者との 等」)を株式会社ウィズ・パートナーズが事前に同意した第三者との間で締結した場合であって、かつ、(ii)業務提携契約等上の義務として当社が行う事業に関し、当社が10億円以上の資金を必要とする場合に限り、本転換社債型新株予約権の行使を書面による通知を日から2営業日以内に行使を行う。但し、本(1)に基づき当社が行使を指示することのできる本転換社債型新株予約権の個数は、累積で13個(元本総額9.75億円、新株予約権の目的となる株式4,620,853株。)を上限とする。(本(2)の規定に基づいて行使指示できる本転換社債型新株予約権の個数は、本(1)の規定に基づいて行使指示できる本転換社債型新株予約権の個数は、本(1)の規定に基づいて行使指示できる本転換社債刑新株予約権の個数は、上限に今またい)

室利株了約権の個数は、本(1)の規定に基づいて行使指示できる本転換社債型新株予約権の個数の上限に含まない。)なお、当社が割当予定先に対して、本(2)に基づく本転換社債型新株予約権の行使の指示により行使を請求した日から5営業日以内、割当予定先が本転換社債型新株予約権力に変別の対策を対した日から5営業日以内、割当予定先が本転換社債型新株予約権力が増展といる。 請求した日から5営業日以内及び割当予定先又は株式会社ウィズ・ パートナーズが当社の未公表のインサイダー情報を持っている期間 は、本転換社債型新株予約権の行使の指示をできないものとする。

- (2)当社は平成30年4月22日以降、本転換社債型新株予約権の行使可 能期間の最終営業日から2営業日前までの期間いつでも、次の場合には当社から割当予定先に対して、本転換社債型新株予約権の行使を指示することができる。割当予定先は、かかる指示のあった日(以下、「行使指示日」)から2営業日以内に行使を行う。
- ①行使指示日を含めた10連続取引日(終値のない日が当該期間内にあった場合には、当該日を除いた10取引日。以下同じ。)の株式 あった場合には、当該日を除いた10取引日。以下同じ。)の株式会社東京証券取引所(以下、「東京証券取引所」)における当社普 云社東京証券取引所(以下、「東京証券取引所」における当社管通株式の終値が転換価額の150%を超過した場合、割当予定先に対して、累計(本(1)に規定する本転換社債型新株予約権を除く)で本転換社債型新株予約権の10個(元本総額7.5億円、新株予約権の目的となる株式3,554,502株分)を上限として本転換社債型新株予が展の行会とおいます。ことができる。
- なる株式7,109,004株分)を上限として本転換社債型新株予約権の行使を指示することができる。

いずれの場合においても当該行使指示目において行使を指 ただし、いずれの場合においても当該行使指示日において行使を指示できる本転換社債型新株予約権は、当該期間の1日平均出来高の20%を上限とする。

2000を上限とりる。 なお、当社が割当予定先に対して、本(1)に基づく本転換社債型新株 予約権の行使の指示により行使を請求した日から5営業日以内、割 当予定先が本転換社債型新株予約権又は本新株予約権の行使を請求 した日から5営業日以内及び割当予定先又は株式会社ウィズ・パー トナーズが当社の未公表のインサイダー情報を持っている期間は、 本転換社債型新株予約権の行使の指示をできないものとする。

<u>i予定先による償還請求</u> i予定先は、以下①乃至⑤のいずれかの場合に限り、払込期日以

- 当社の組織再編行為
- 当社の事業の全部若しくは重要な一部の譲渡
- 当社の解散又は破産、会社更生手続開始、民事再生手続開始、特別清算開始若しくはその他の倒産手続開始の申立て当社の普通株式の上場廃止又はその決定
- 当社による本投資契約の重大な違反があった場合、又は軽微な違反について株式会社ウィズ・パートナーズから是正を求める通告があり、2週間以内に違反状態が改善されない場合

上記各号については、金融商品取引法に基づく届出の効力発生を条 件とする。

その他

(2) 第39回新株予約権

新株予約権の数	104個 (新株予約権1個につき43,000株)
新株予約権の目的となる株式の種類及び数	普通株式 4,472,000株
新株予約権の発行価額及び発行価額の総額	発行価額 94,000円 発行価額の総額 9,776,000円
新株予約権の行使価額	1株当たりの行使価額 211円
募集又は割当方法 (割当先)	第三者割当の方法により、次の者に割り当てる。 ウィズ・ヘルスケア日本2.0投資事業有限責任組合 業務執行組合員:株式会社ウィズ・パートナーズ
新株予約権の行使期間	平成28年4月23日から 平成33年4月22日まで
新株予約権の行使条件	各本新株予約権の一部行使はできない。
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価額のうちの資本組入額	新株予約権の行使により株式を発行する場合における増加する資本金の額は、会社計算規則第17条に従い算出される資本金等増加限度額の2分の1の金額とし、計算の結果生じる1円未満の端数は、これを切り上げるものとする。
新株予約権の譲渡に関する事項	取締役会の承認を要する。
資金使途	(1)新薬候補品保有企業の買収及び買収後の新薬候補品の開発に係る 費用 (2)新薬候補品の権利取得及び権利取得後の新薬候補品の開発に係る 費用 (3)SyB P-1501及びSyB C-1101の高リスク骨髄異形成症候群 (MDS) (アザシチジンとの併用) の開発に係る費用

4. 新株予約権の権利行使による新株発行

当社は、平成28年4月1日から平成28年5月10日までの間に、第34回新株予約権の一部について、権利行使に基づく 新株発行をいたしました。当該新株予約権の権利行使の概要は、以下のとおりであります。

発行された株式の種類及び株式の数 普通株式 2,054,600株

発行総額 685, 044千円

発行総額のうち資本金へ組み入れた額 342,522千円