



平成 29 年 12 月 22 日

各 位

会 社 名 サ ン バ イ オ 株 式 会 社
代 表 者 名 代 表 取 締 役 社 長 森 敬 太
(コード番号:4592 東証マザーズ)
問 い 合 わ せ 先 執 行 役 員 経 営 管 理 部 長 角 谷 芳 広
(T E L . 0 3 - 6 2 6 4 - 3 4 8 1)

慢性期脳梗塞フェーズ 2b(米国)の最後の被験者の組入れが完了

当社グループ(サンバイオ株式会社及びその子会社である SanBio, Inc.)は、米国・カナダ地域における共同開発パートナーである大日本住友製薬株式会社と米国において共同で実施している再生細胞薬 SB623 の慢性期脳梗塞を対象としたフェーズ 2b 臨床試験(以下、「本試験」)において、予定組み入れ患者数 156 名のところ最終的には 163 名の被験者を組入れて完了しましたので、お知らせします。

今後は、12 か月の経過観察期間を経て、トプライン結果は 2019 年に発表する予定です。

なお、本試験については、カリフォルニア州再生医療機構(CIRM)から総額 20 百万米ドルの補助金を獲得しており、下記の通り、開発の進捗に応じた補助金を受領いたします。詳細につきましては、2017 年 9 月 20 日付「補助金の受領マイルストーンについて」をご参照ください。

記

(単位:百万米ドル)

補助金受領の マイルストーン 補助金 受領状況	CIRM と の契約 締結	当社グループによる脳梗塞患者(米国)に 対する本剤の組み入れ達成度合			経過観察終了 及び その最終報告	合計
		65%	85%	100%		
補助金の額	4.5	4.9	4.1	4.5	2.0(合計)	20
マイルストーン 達成状況	達成	達成	達成	達成	未達	
補助金受領の有無	受領	受領	受領	未済	未済	

今後、未済の補助金の受領時にはお知らせする予定ですが、現時点で受領時期は未定です。

また、本補助金受領による当社グループの平成 30 年1月期における業績への影響については精査中であり、今後公表すべき事項が生じた場合には、速やかに公表いたします。

以上