



2021年12月期第 2 四半期決算説明資料

Company

株式会社ヘリオス（東証マザーズ：4593）

Date

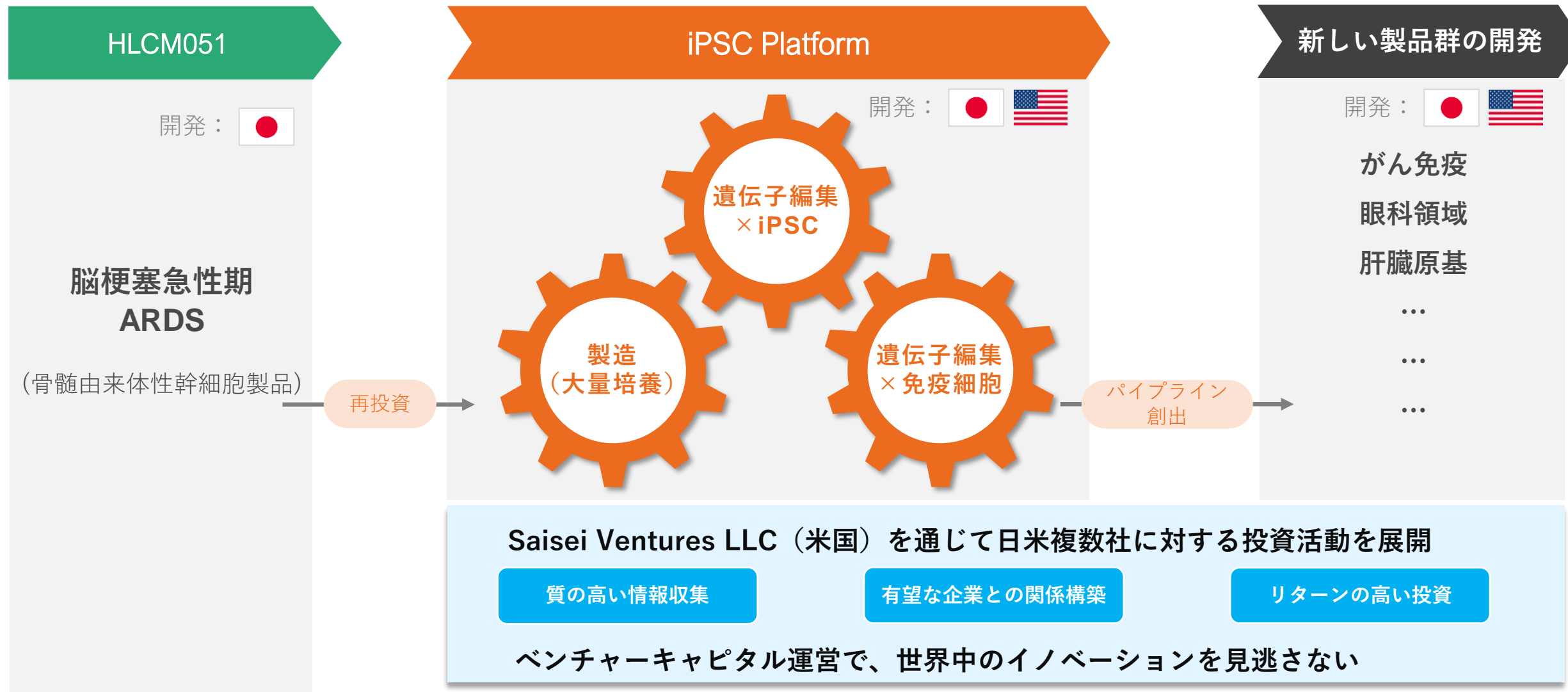
2021/8/10





1. 戦略／パイプライン	02
2. HL051 ARDS	09
3. HL051 Stroke	16
4. iPSC Platform	21
5. HL061 次世代がん免疫細胞 (NK)	32
6. HL011 AMD／ HL041 LIVER Organ Bud Platform	42
7. 決算概況	46
8. 参考資料	51

先行するマルチシステムの利益を、iPSC Platformに再投資し、「生きる」を増やす。爆発的に。



炎症 /Inflammatory Conditions	開発 コード	対象疾患	地域	前臨床 試験	治験（再生医療等製品）	承認申請 準備中	申請 /承認	上市	進捗状況	
	HLCM051	脳梗塞急性期	日本	Phase2/3 非臨床/CMCパッケージ提出済					先駆け審査指定	患者組み入れ完了 先駆け審査指定制度における PMDA事前評価実施中
		急性呼吸窮迫 症候群	日本	Phase2					希少疾病用再生 医療等製品指定	申請準備中

がん免疫 /Immuno- Oncology	開発 コード	対象疾患	地域	前臨床 試験	第I相 試験	第II相 試験	第III相 試験	申請 準備中	申請 /承認	上市	進捗状況
	HLCN061	固形がん	日本 欧米	→							

細胞置換 /Replacement Therapies	開発 コード	対象疾患	地域	前臨床 試験	第I相 試験	第II相 試験	第III相 試験	申請 準備中	申請 /承認	上市	進捗状況	
	HLCR011	Wet AMD ^(*2)	日本	→								大日本住友製薬と共同開発
	HLCR012	Dry AMD ^(*3)	欧米	→								
	HLCL041	代謝性肝疾患	日本	→								横浜市立大学と共同研究

*1) NK細胞：ナチュラルキラー細胞 *2) Wet AMD: 滲出型加齢黄斑変性 *3) Dry AMD: 萎縮型加齢黄斑変性

ONE-BRIDGE試験概況



* 希少疾患用再生医療等製品に指定 患者データの解析・評価継続中
申請に向けて規制当局との相談を継続中

本製品は、厚生労働省よりARDSで希少疾患用再生医療等製品指定（脳梗塞急性期では先駆け審査指定）を受けており、早期の承認を目指し関係当局と相談を進めて参ります。

肺炎を原因疾患とするARDS患者を対象にHLCM051の有効性及び安全性を検討する第II相試験

ONE-BRIDGE試験 Cohort詳細

	Cohort1	Cohort 2
患者組み入れ	2019年4月～2021年3月	2020年4月～2020年8月
被験者	肺炎を原因疾患 とするARDS患者 (挿管人工呼吸器を行った患者)	COVID-19肺炎由来 ARDS患者 (挿管人工呼吸器を行った患者)
症例数	30例 (HLCM051投与20例、 標準治療10例に無作為割り付け)	5例 (全員にHLCM051投与)
目的	有効性および安全性評価	安全性評価
主要評価項目	投与後28日間のうち 人工呼吸器装着しなかった日数 (VFD: Ventilator Free Days)	安全性
副次評価項目 (一部抜粋)	死亡率 (28日、60日、90日、180日)	1) VFD 2) 死亡率
経過観察期間	投与後180日	同左

Cohort 1 HLCM051投与群において、安全性に問題は認められず、標準治療群と比べ、**VFDで9日（中央値）、死亡率で約39%（減少率）**の改善が示された。

Cohort 2 安全性に問題は認められず。死亡例を一例も出すことなく、投与後に5名全員が28日以内に人工呼吸器から離脱。うち3名は3日以内の早期に離脱を確認。

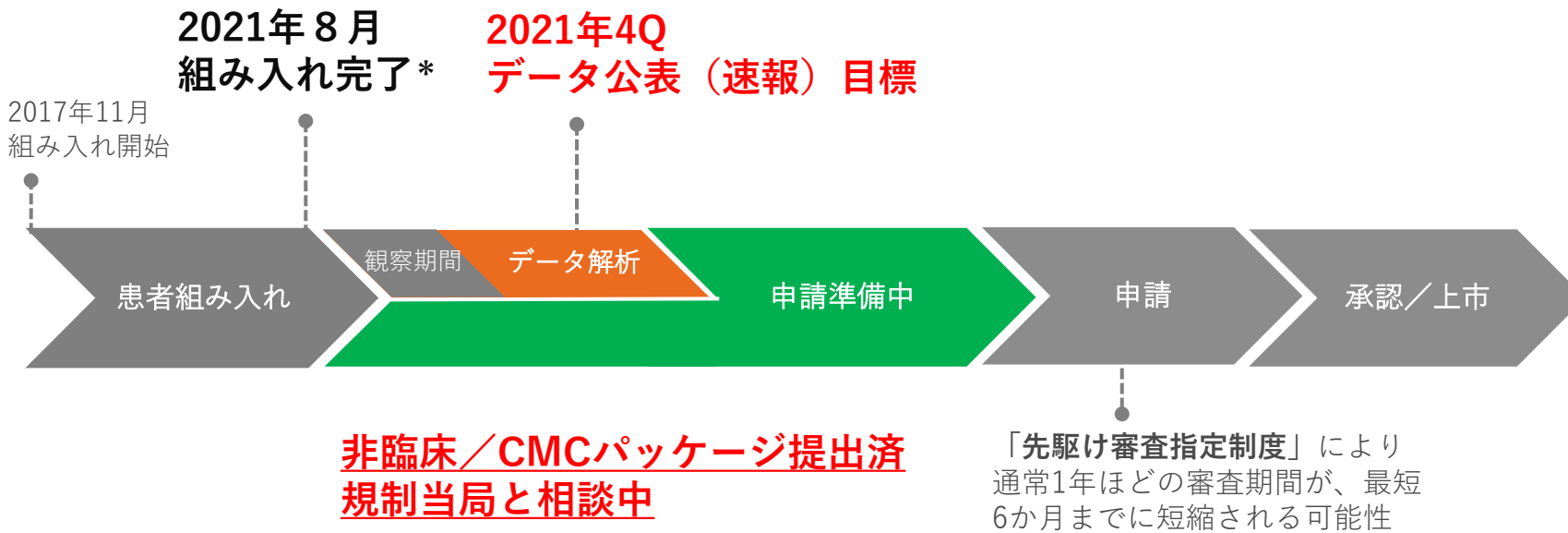
	Cohort 1	
	HLCM051投与群	標準治療群
主要評価項目		
VFD（投与後28日間のうち、人工呼吸器を装着しなかった日数）	20日	11日
副次評価項目		
死亡率（投与後90日以内）	26.3%	42.9%

	Cohort 2
	HLCM051投与
主要評価項目	
安全性	安全性に問題は認められず
副次評価項目	
VFD	25日
死亡率（投与後90日以内）	0%

* 上記データは現時点での結果をもとにした速報値であり、全患者の経過観察期間（180日）後、最終データとして確定します。

脳梗塞急性期患者を対象に、HLCM051 (MultiStem®) の有効性及び安全性を検討する
第II/III相試験 (TREASURE試験) を2017年11月より実施、2021年8月に患者組み入れを完了

TREASURE試験概況



*組み入れ完了：患者への投与後一定期間、有効性解析からの脱落が無いことを確認後確定。

詳細

治験名	脳梗塞患者を対象としたHLCM051 (MultiStem) の有効性及び安全性を検討するプラセボ対照二重盲検第II/III相試験 (TREASURE試験)
被験者	脳梗塞発症から18~36時間以内の患者
組み入れ	二重盲検、プラセボ対照
症例数	220 (HLCM051投与110例、プラセボ110例) 無作為割り付け
主要評価項目	90日後の機能評価で、Excellent Outcome (優れた転帰) を達成した被験者の割合

※Excellent Outcomeとは
脳卒中患者の機能評価に使われる主要な指標、mRS、NIHSS、BIの3つにおいて、mRS 1以下、NIHSS 1以下かつBI 95以上の場合を“Excellent Outcome (優れた転帰)”と定義

- ライセンス契約に関する内容を変更し、商用化に向けた新たなライセンス権等を取得
- アサシス社へのさらなる戦略的投資を可能にする新株予約権（ワラント）の引き受けを決定

概要

①製造ライセンス

-脳梗塞急性期およびARDSに対する日本国内における治療薬の商用製造に関して、医薬品製造受託機関（CMO）を当社が直接コントロールする権利を取得

②製造に関する投資およびマイルストンの調整

-日本国内向け治療薬の商用製造に関わる試験費用および製造キャパシティの拡張等に際し、その費用の一部を負担

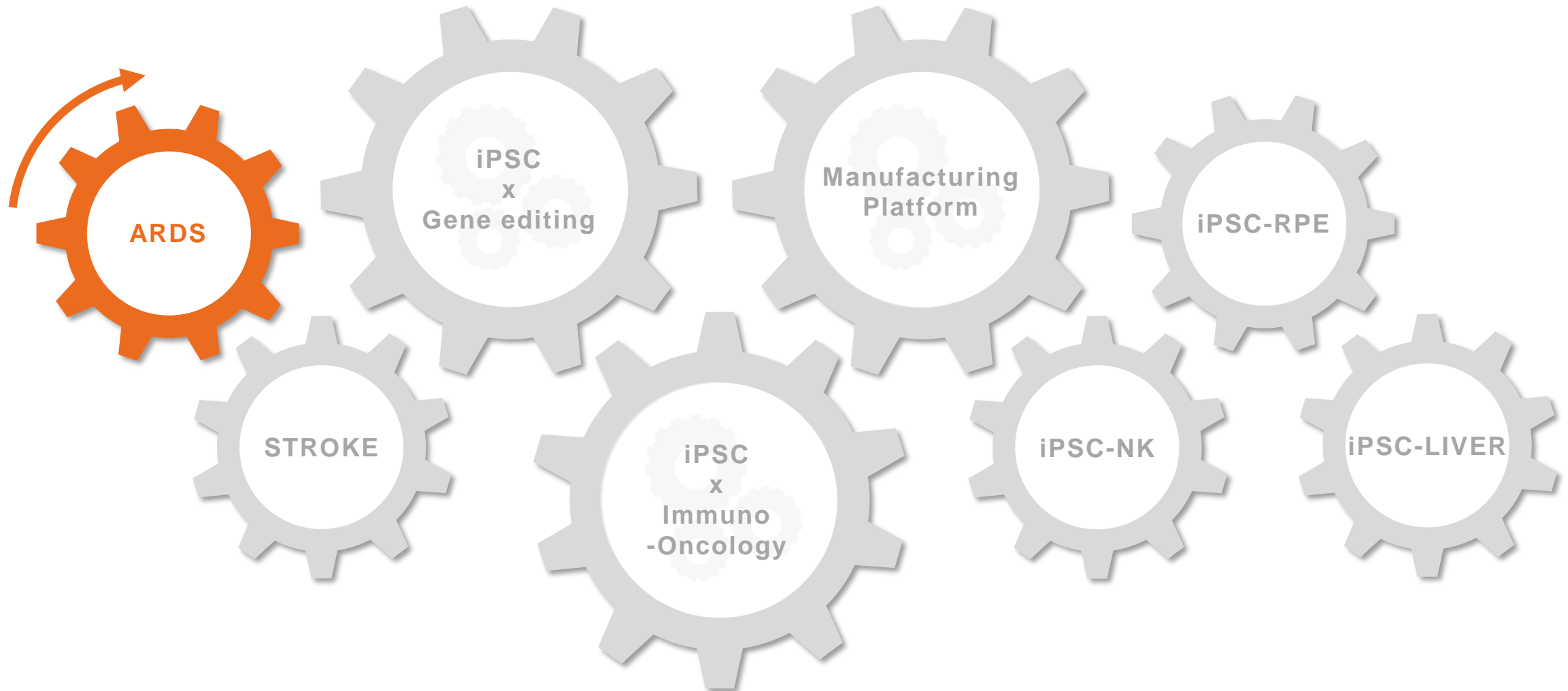
-製造に関する投資負担額の一部は、将来脳梗塞急性期および ARDS に関して開発が成功した際に当社からアサシス社への支払い義務の発生するマイルストーン金等から減額

③両社間の相互インセンティブと連携の強化

-日本国内における、脳梗塞急性期および ARDS 以外の新たな適応疾患（最大2疾患）を対象とした治療薬の研究・開発・製造・販売に関するライセンスを取得するオプション権を取得

-新たな製造体制確立に応じた製造マイルストーンとして、アサシス社に対して今後最大で合計8百万米ドルを支払う

- ARDS治療薬および脳梗塞急性期治療薬それぞれの承認取得後、アサシス社の普通株式を最大10百万株新たに購入する権利を取得



極めて予後不良の疾患で、生命予後を改善できる新規の治療法が望まれている
日本国内でのARDS発症患者数は、およそ**7,000～12,000人**と推定^{*1}

| ARDSとは^{*2}

急性呼吸窮迫症候群（ARDS：Acute Respiratory Distress Syndrome）とは、
様々な**重症患者に突然起こる呼吸不全の総称**

発症後の**死亡率は全体の30～58%**^{*2}、
新型コロナウイルス感染症の重症患者においても併発することが確認されている

| 現在の治療法

生命予後を直接改善できる**薬物療法は無く**、人工呼吸管理による呼吸不全の対処療法のみ



（出所）Athersys社提供資料

（出所）

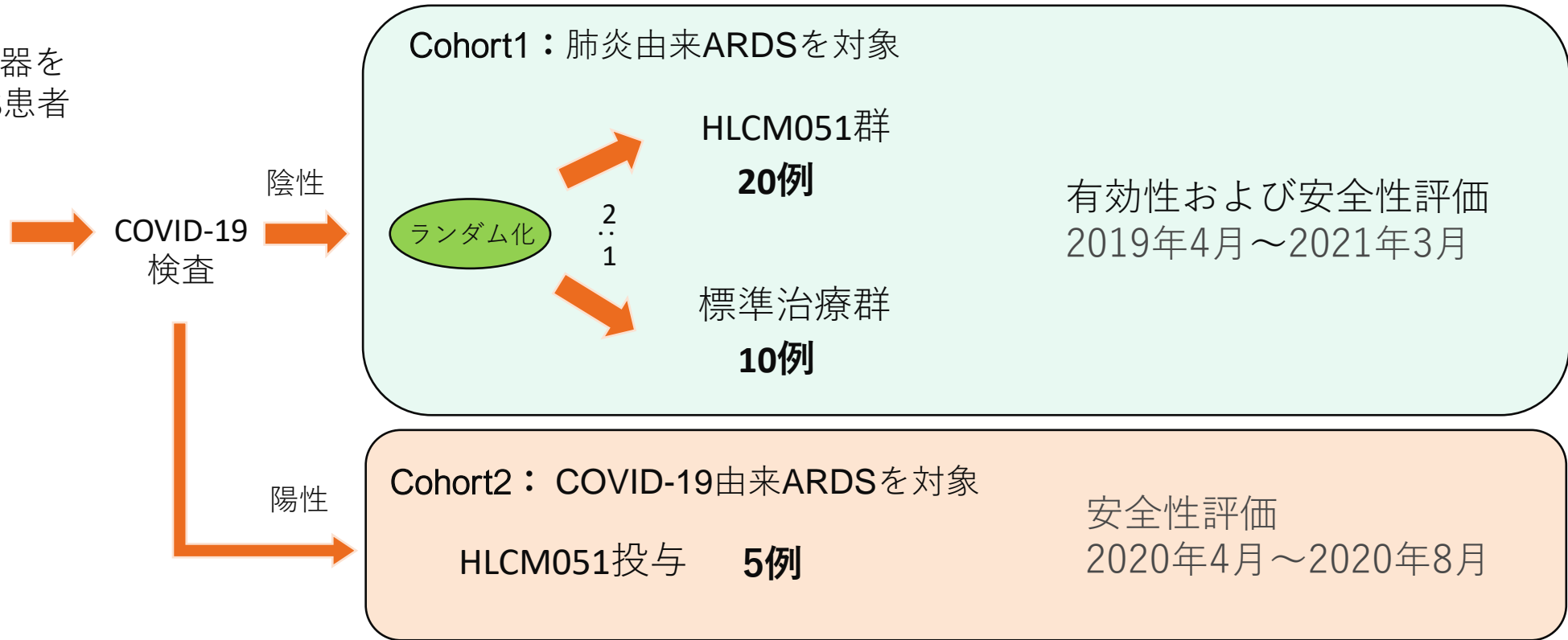
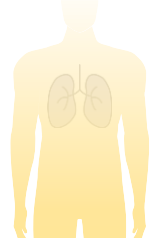
^{*1} 日本のARDS患者数は、疫学データの発症率と人口統計の日本総人口を基に当社推定

^{*2} ARDS診断ガイドライン2016

肺炎を原因疾患とするARDS患者を対象にHLCM051の有効性及び安全性を検討する第II相試験

ONE-BRIDGE試験 Cohort概略

挿管人工呼吸器を使用中のARDS患者



COVID-19肺炎由来症例の患者組み入れ(Cohort2)は、従来実施してきた治験の投与群(Cohort1)とは区別して実施

日本国内でのARDS発症患者数は、**およそ7,000~12,000人**と推定される
原因疾患は多岐にわたるが、およそ**1/3は肺炎が原因**疾患である

疫学データ

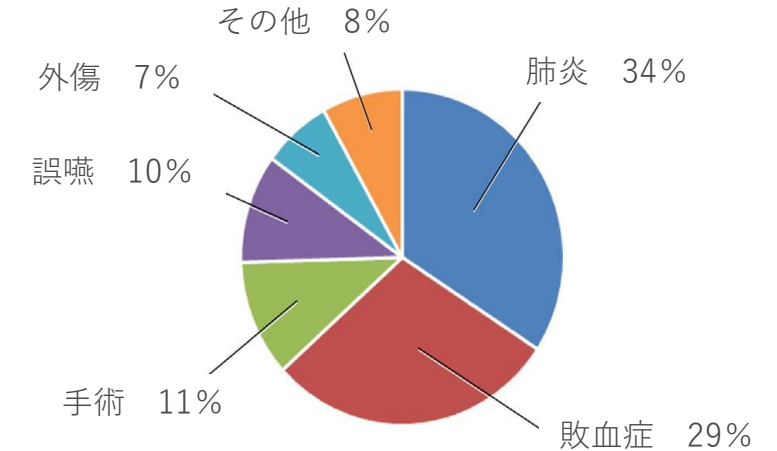
疫学データ	発症率	推定される国内ARDS患者数*1
50カ国のICU利用を調べた分析結果 出所：JAMA.2016; 315(8): 788-800	ICU 1床当たり0.42症 ICU入室の10.4% 機械的人工呼吸を要する患者の23.4%	11,937人
千葉県における急性肺障害(ALI)/ 急性呼吸窮迫症候群(ARDS)に関する疫学調査 出所：日本救急医学会雑誌2007; 18(6): 219-228	6.1/10万人	7,320人

ARDSの約1/3は肺炎が原因であるが、季節性の感染症では肺炎からARDSへ進行しやすく、鳥インフルエンザA (H7N9)で約71%*2がARDSを発症したというデータもある。

*1 (出所) 日本のARDS患者数は、疫学データの発症率と人口統計の日本総人口を基に当社推定

*2 (出所) Gao HN. et al., *N Engl J Med.* 2013 Jun 13;368(24):2277-85.

ARDSの原因疾患



(出所) Respiratory Investigation; 55(4): 257-263

アサシス社による二重盲検試験結果 <ARDS>

投与後1年間のフォローアップの結果では、MultiStem®投与群の患者の1年後のQOL（クオリティオブライフ）は、非投与群と比較しARDS患者の社会復帰を早め、MultiStemが投与された患者に重篤な副作用はみられなかった

二重盲検試験全体解析結果

	MultiStem	プラセボ群
死亡率	25%	40%
投与後28日間のうち、人工呼吸器を装着しなかった日数	12.9日	9.2日
投与後28日間のうち、ICU（集中治療室）にいる必要がなかった日数	10.3日	8.1日

重症かつ肺炎を原因疾患とするARDS患者の解析結果

	MultiStem	プラセボ群
死亡率	<u>20%</u>	<u>50%</u>
投与後28日間のうち、人工呼吸器を装着しなかった日数	14.8日	7.5日
投与後28日間のうち、ICU（集中治療室）にいる必要がなかった日数	12.0日	5.0日

投与後90日後のデータを元に解析された上記の結果では、MultiStem投与群ではプラセボ群に比べて死亡率、投与後28日間のうち人工呼吸器を装着しなかった日数（VFD）などで改善傾向が見られた。なお投与後1年間のフォローアップの結果においても同様な傾向を示している。

詳細

治験	アサシス社により米英にて実施された探索的臨床試験（第Ⅰ/Ⅱ相試験）（MUST-ARDS試験）
対象患者	ARDSと診断された後、MultiStemあるいはプラセボを投与された患者（第Ⅱ相試験では、MultiStem投与群20名、プラセボ群10名）
評価項目	死亡率 VFD: 投与後28日間のうち人工呼吸器を装着しなかった日数 ICU-Free Days: 投与後28日間のうち、集中治療室にいる必要がなかった日数

【参考】

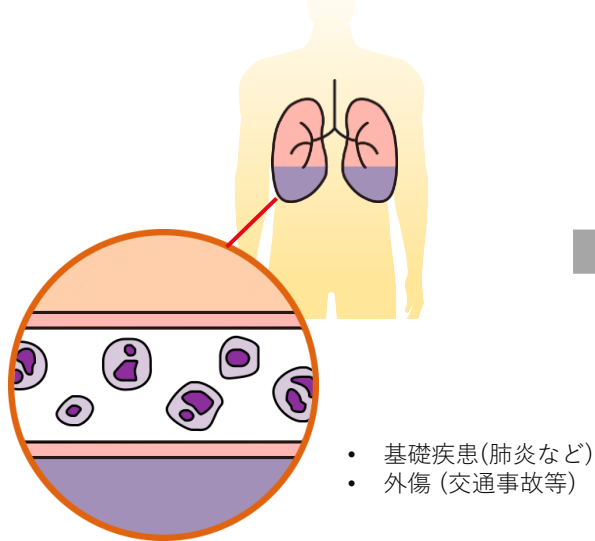
アサシス社が重症疾患治療におけるMultiStemの炎症反応調節の作用機序に関する研究内容を発表（2021年6月30日アサシス社ホームページへリンク）
自然科学と臨床科学のあらゆる領域を対象とした国際的な査読付きジャーナルである **Scientific Reports** に掲載



骨髄由来間葉系幹細胞 HLCM051 に期待される効果

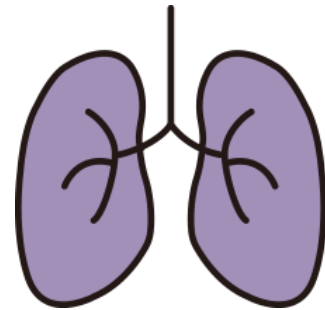
- 炎症の軽減、免疫機能の調節
- 血管新生の促進
- 傷害を受けた細胞及び組織の保護・修復の促進
- 肺組織や呼吸機能の改善

炎症性細胞が大量放出



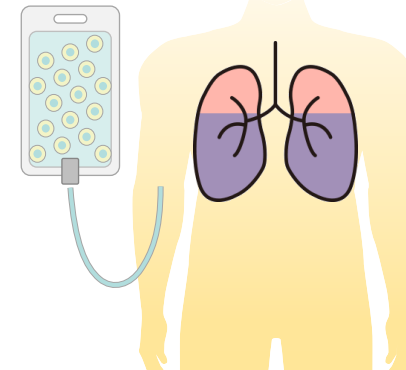
組織がダメージを受けると
炎症性細胞が大量に放出される

炎症性細胞が肺を攻撃



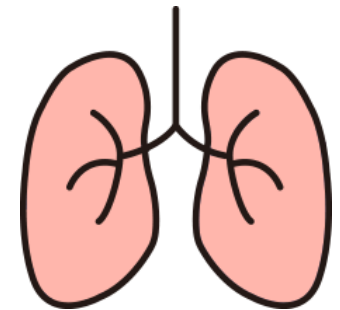
炎症性細胞が肺を攻撃する
その結果、低酸素状態になり
重度の呼吸不全におちいる

HLCM051投与



- **肺における過剰炎症を抑制**
 - **組織の保護、修復の促進**
- 静脈投与により、肺に集積

肺機能が改善



人工呼吸器の早期脱却、
死亡率の低下が期待できる

HLCM051は薬物治療のないARDS初の再生医療等製品となり得る可能性

- 現在は人工呼吸器およびECMOによる呼吸不全への対処療法のみ。
- ECMOは重症呼吸不全に対する究極の対処療法ではあるが、血栓予防に抗凝固薬が必須であり、出血リスクを伴う。また特別な技能をもつ複数の医療従事者が必要で管理コストも高い。

患者への貢献 ⇒ 新たな治療の提供 死亡率、QOLの改善

- 患者救命率、QOLの向上
- 治療期間の短縮（ICU使用や入院の日数等）

医療への貢献 ⇒ 医療従事者・病院負担軽減

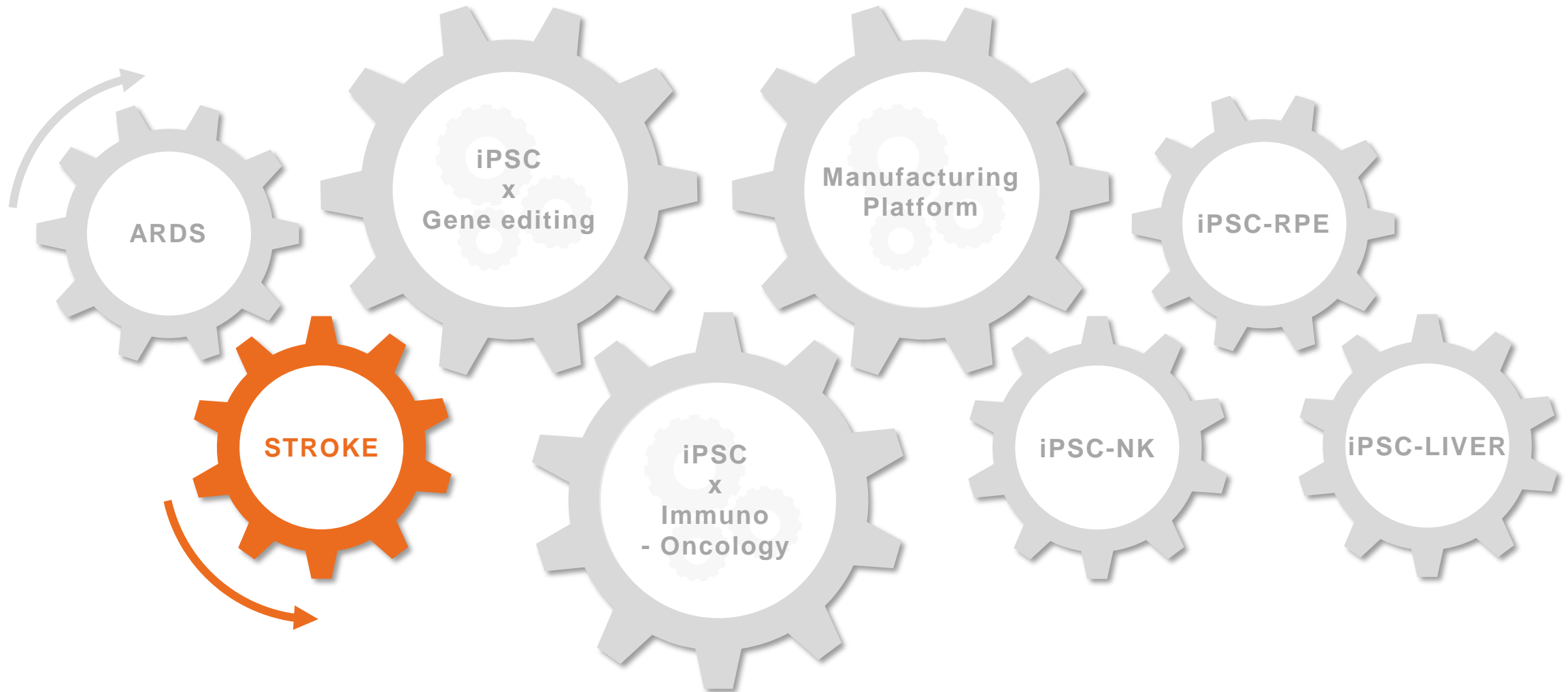
- ECMOを含む人工呼吸器の効率的使用
- 患者一人あたりの医療資源の抑制



人工呼吸管理



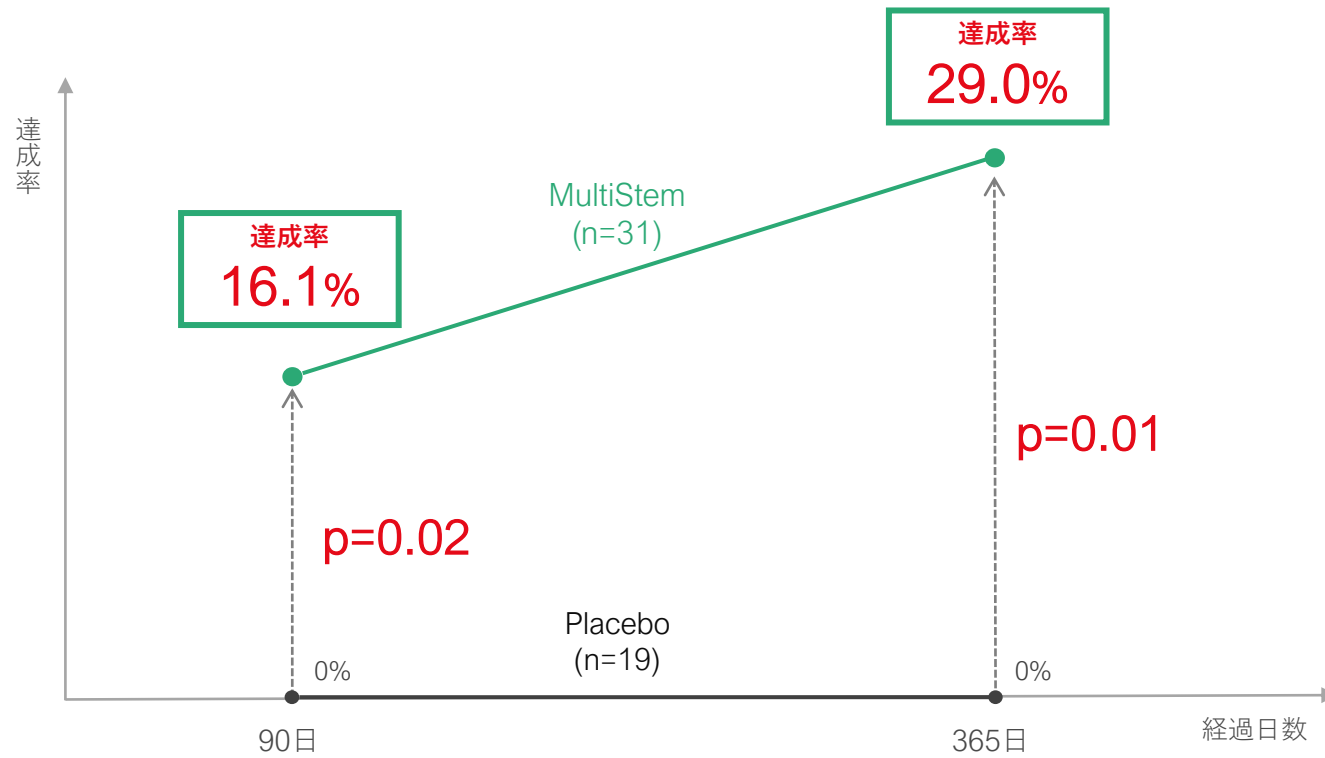
ECMO



第Ⅱ相試験追加解析の結果、Excellent Outcomeを達成した割合のプラセボ群との比較は、MultiStemを脳梗塞発症後36時間以内に投与された患者群で90日後、365日後ともに統計学的に有意であった

二重盲検試験結果

詳細



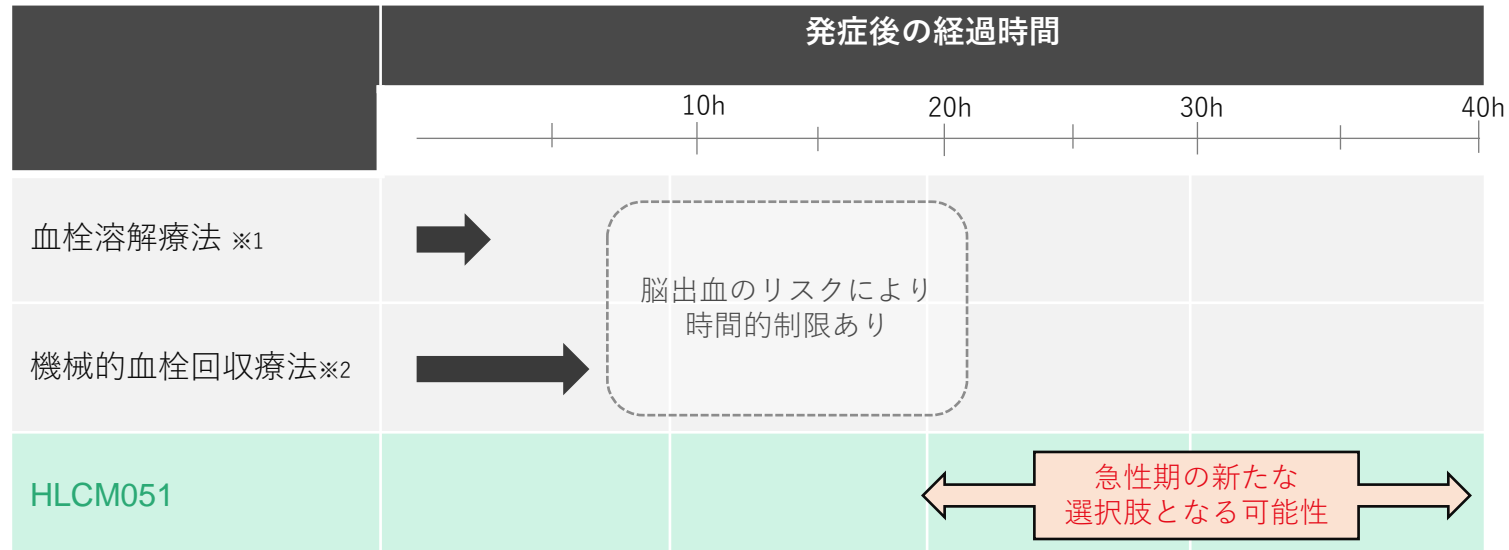
治験	アサシス社により米英にて実施されたプラセボ対照二重盲検第Ⅱ相試験 (MASTERS-1 trial)
対象患者	脳梗塞発症後36時間以内にMultiStemあるいはプラセボを投与された患者
評価項目	投与90日後、365日後にExcellent Outcome*を達成した割合

※Excellent Outcomeとは
脳卒中患者の機能評価に用いられる主要な指標、mRS、NIHSS、BIの3つにおいて、mRS 1以下、NIHSS 1以下かつBI 95以上の場合を“Excellent Outcome (優れた転帰)”と定義

(出所) Lancet Neurol. 2017 May;16(5):360-368; 16 360-68のSupplementary appendix Table5を基に作成

脳梗塞発症後に、「治療できる時間がより長い新薬の開発」が待たれる疾患領域

発症後経過時間に応じた治療



注) 本資料では、脳梗塞急性期に対する主だった治療法と、一般的な発症後の各治療可能時間を簡略に示すことを目的としております。治療については、患者の状況や症状分類に応じて実施され、上記以外の治療法も実施されております。

脳梗塞とは

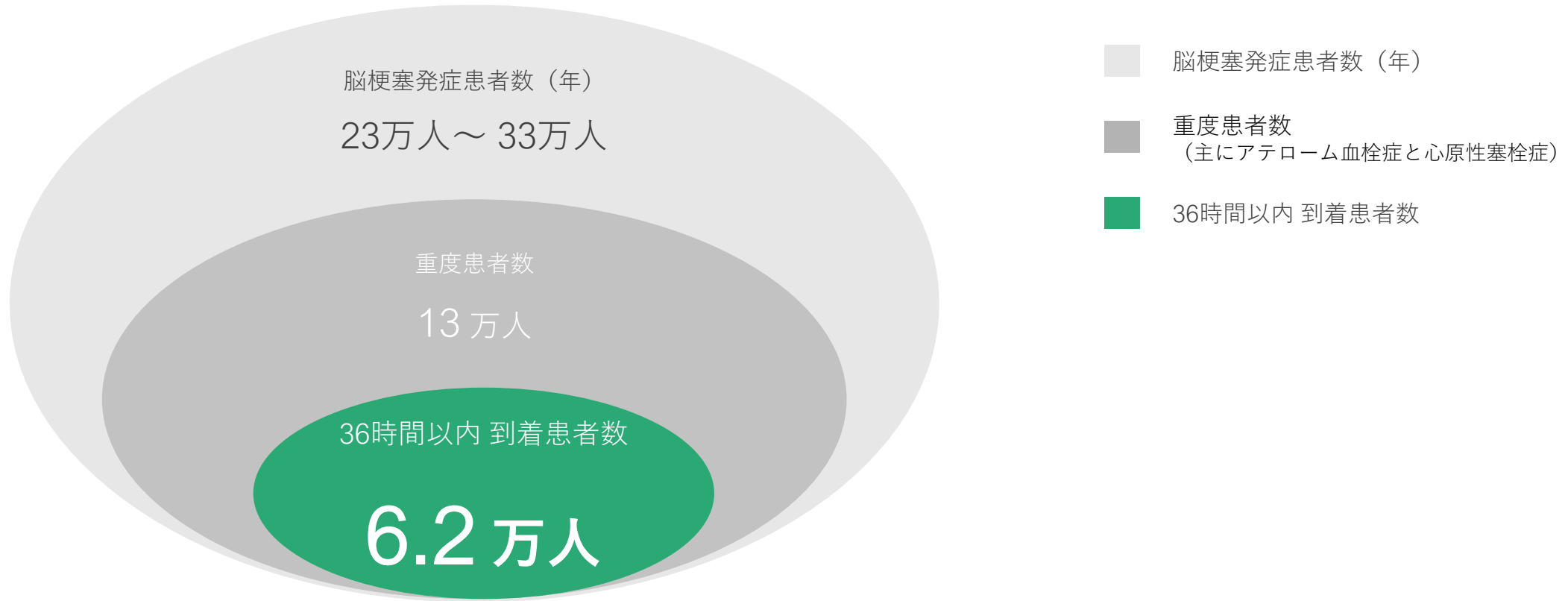
脳に酸素と栄養を供給する動脈が閉塞し、虚血症状になることで脳組織が壊死する病気。脳卒中には、脳出血と脳梗塞が含まれ、70～75%が脳梗塞と言われる。



感覚障害や言語障害など壊死した部位により症状は異なるが、後遺症を残し、65歳以上の寝たきりの37.9%、介護が必要になった者の21.7%が脳梗塞が原因と言われる。

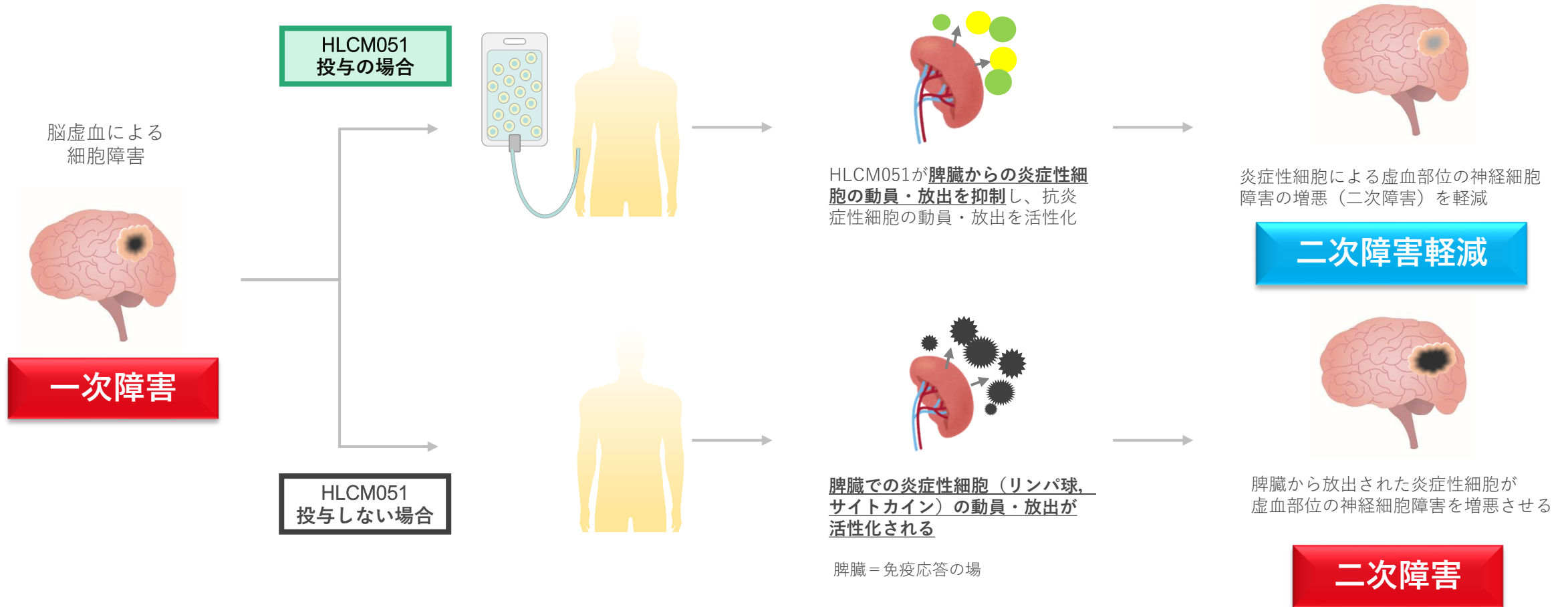
(出所) Athersys社提供資料

本製品の国内対象患者数は年間6.2万人と推定

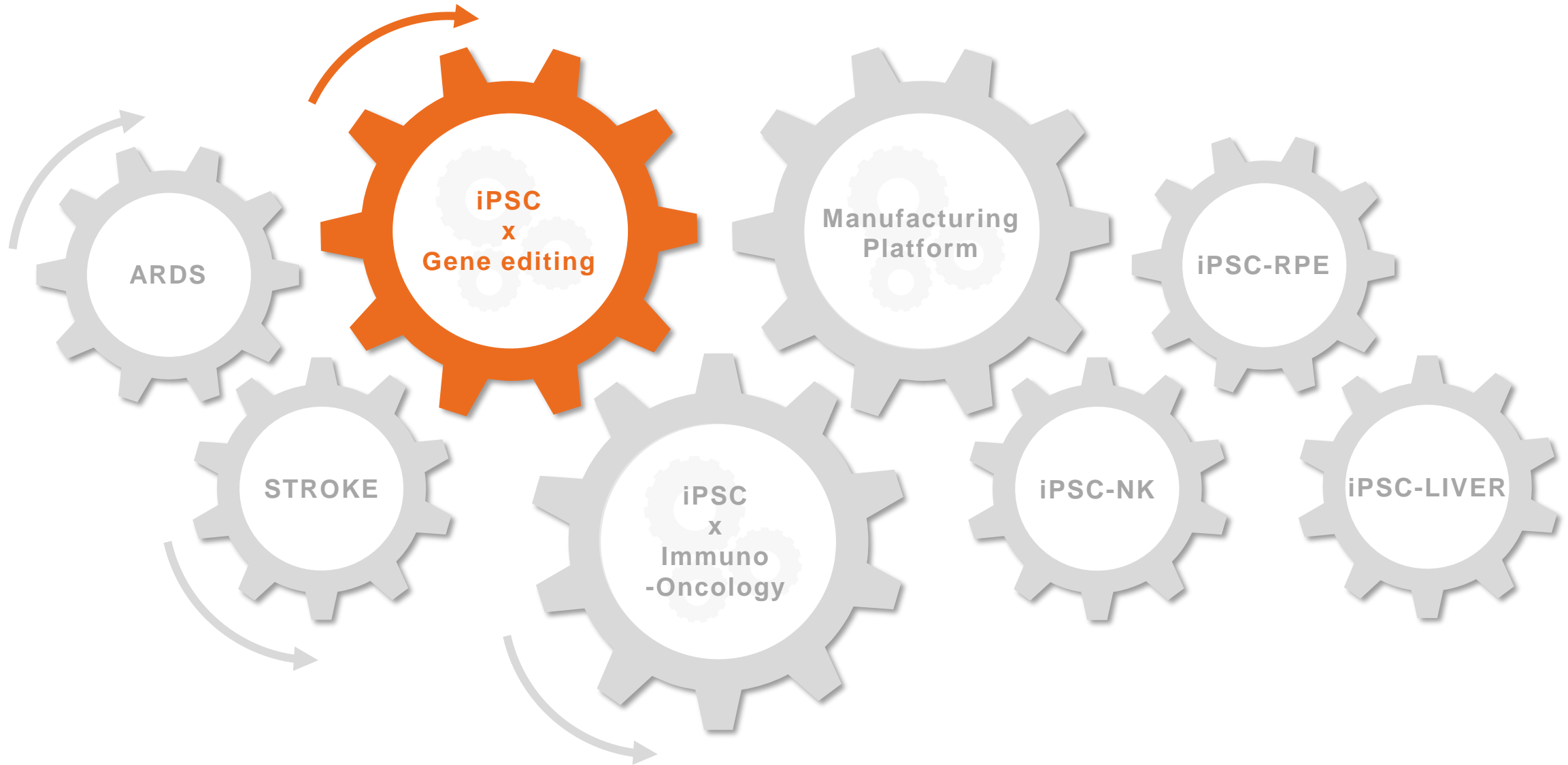


（出所）日本の年間発症患者数は、総務省消防庁、厚生労働省資料及びDatamonitor等を基に当社推定。

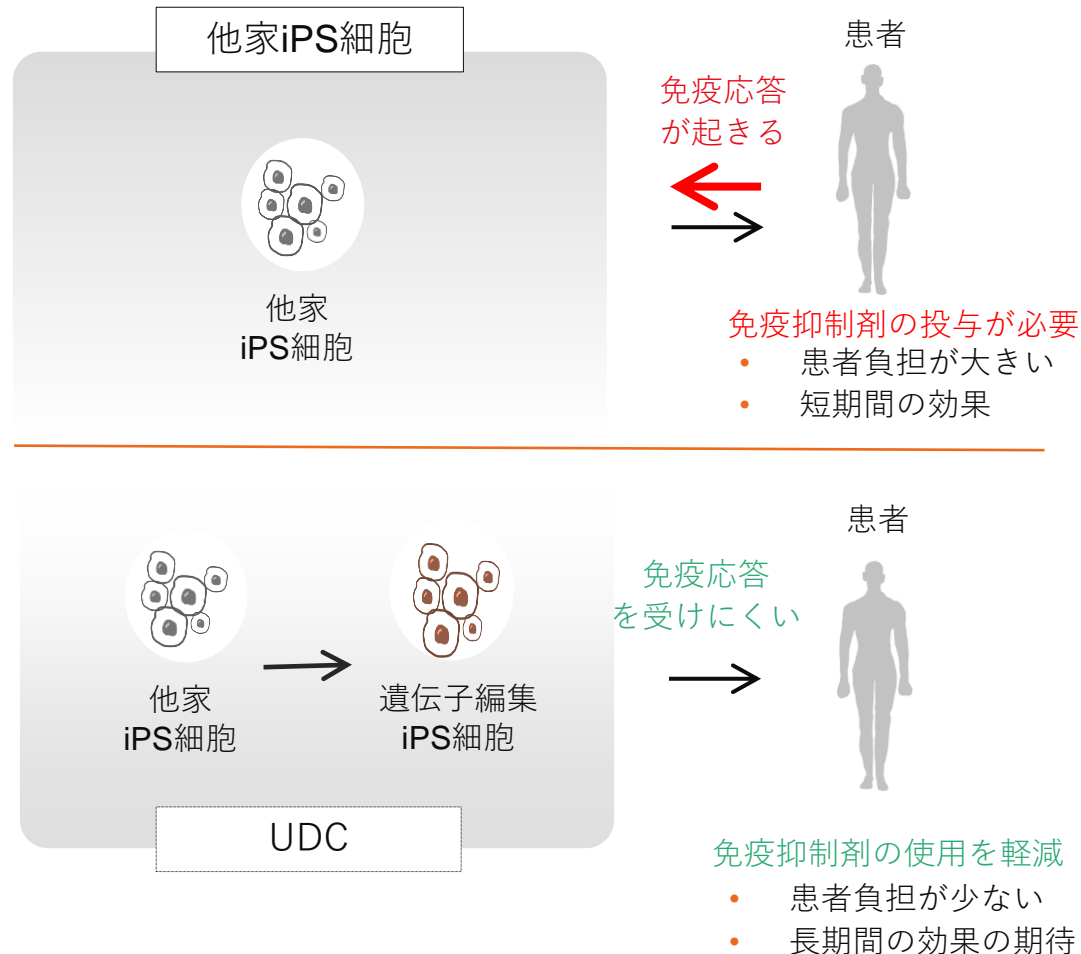
（出所）36時間以内の到着患者割合47%は、当社実施市場調査を基に推定。



(出所) Stroke. 2018 May;49(5):1058-1065.Fig.2を基に図式化



遺伝子編集技術を用いてヘリオス独自の免疫拒絶反応を抑えた他家iPS細胞(Universal Donor Cell : UDC) の作製



- 2020年10月、日米欧を含む国内外でのヒトへの臨床応用も可能なレベルの臨床株が完成
- FDA・PMDAと相談の結果、現時点では臨床使用に関して問題は認められず
- **UDCを用いて、様々な目的細胞への分化誘導を自社で確認（NK細胞、肝前駆細胞、血管内皮細胞など）**
- **複数の企業、アカデミアと様々な疾患に対する適応可能性を評価中**

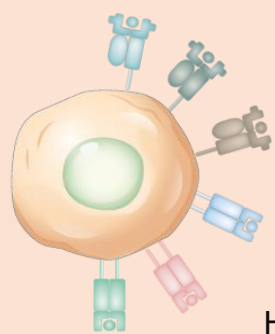
	自家iPS細胞	他家iPS/ES細胞	UDC
免疫拒絶	なし	あり（免疫抑制剤必要）	なし
製造期間	数か月～1年 （患者ごとに 製造する必要がある）	Ready-to-use （1ラインでよい）	Ready-to-use （1ラインでよい）
コスト	非常に高い	低い	低い

Universal Donor Cell 作製技術

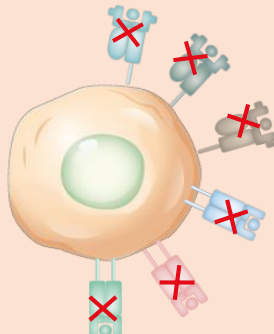
臨床用の
マスターセルバンク

HLA Class I/IIを
ノックアウトした細胞

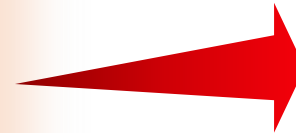
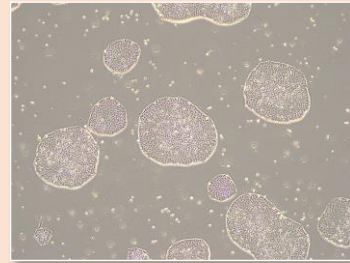
ヘリオス独自の
Universal Donor Cell



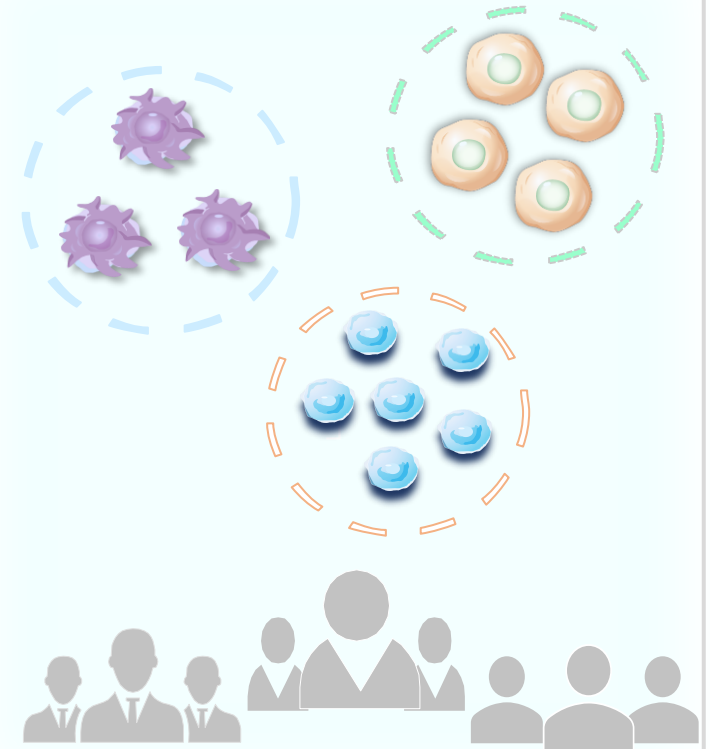
Knock-out
HLA Class I
HLA Class II



Knock-in
gene X,Y,...
suicide gene



様々なiPSC再生医薬品



- Off-the-Shelf
- 治療薬の効能と持続効果の向上が期待
- より多くの患者へ治療薬の提供が期待

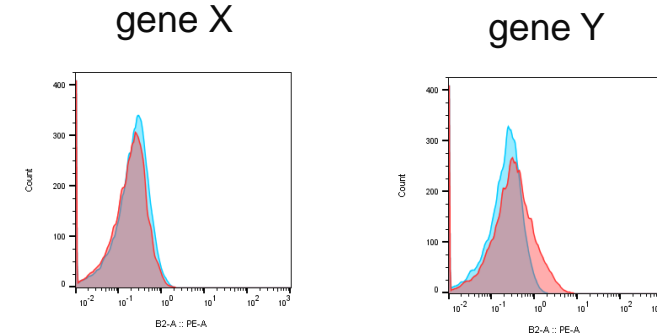
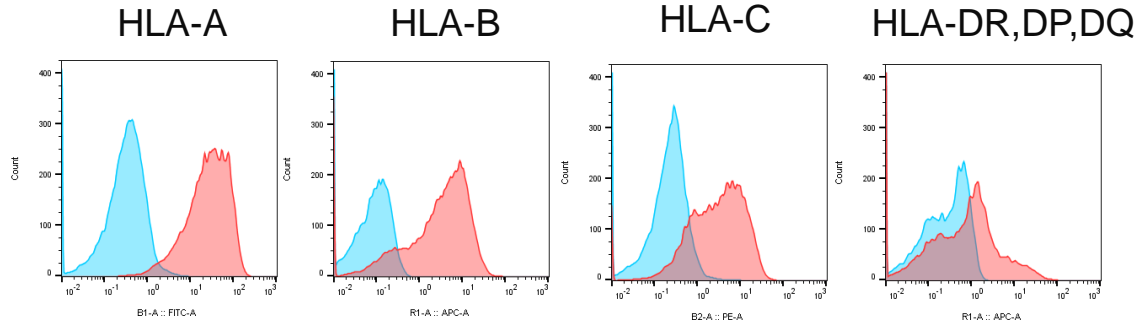
(出所)自社データ

UDC臨床株における遺伝子編集

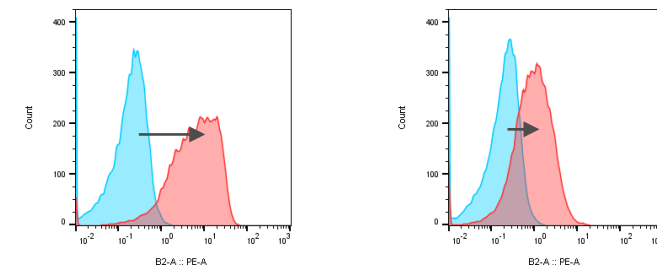
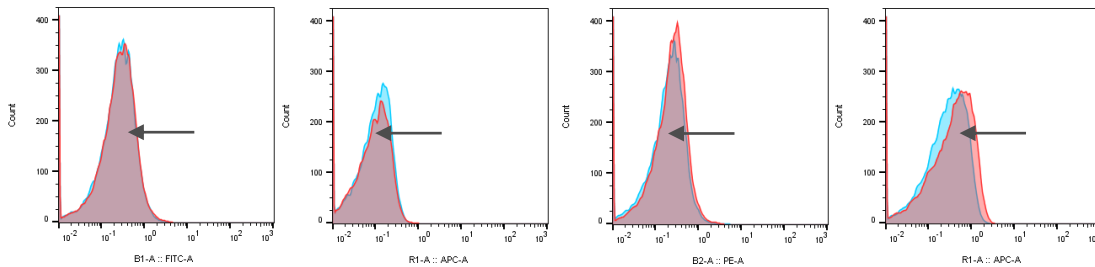
HLAタンパク質 Knock-out

免疫抑制関連遺伝子 Knock-in

親iPSC



UDC臨床株
クローン



少 ← 発現 → 多

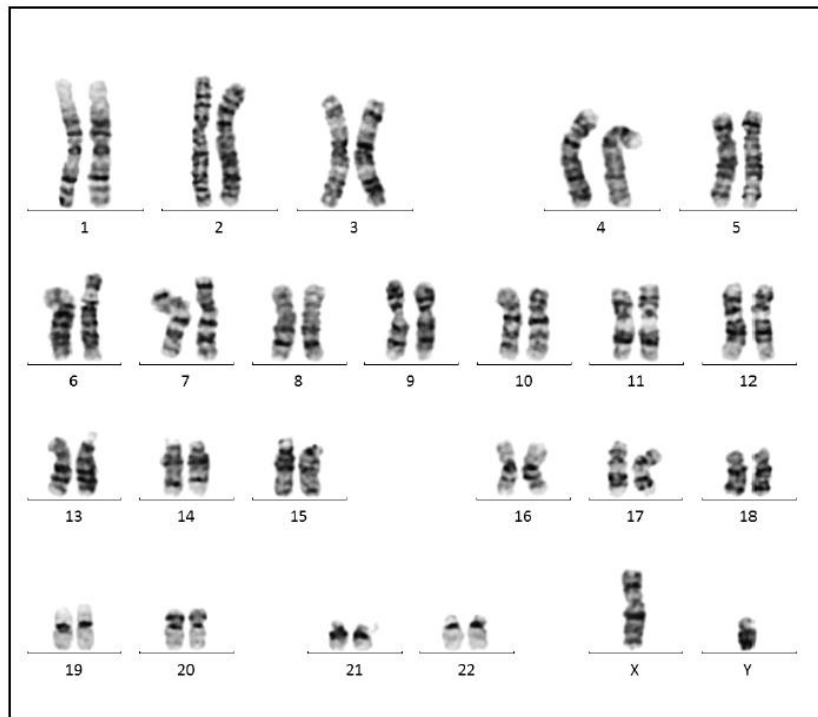
■ コントロール
■ 標的タンパク抗体

遺伝子編集後、HLAタンパク質の消失と免疫抑制関連遺伝子の発現増強を確認

(出所) 自社データ

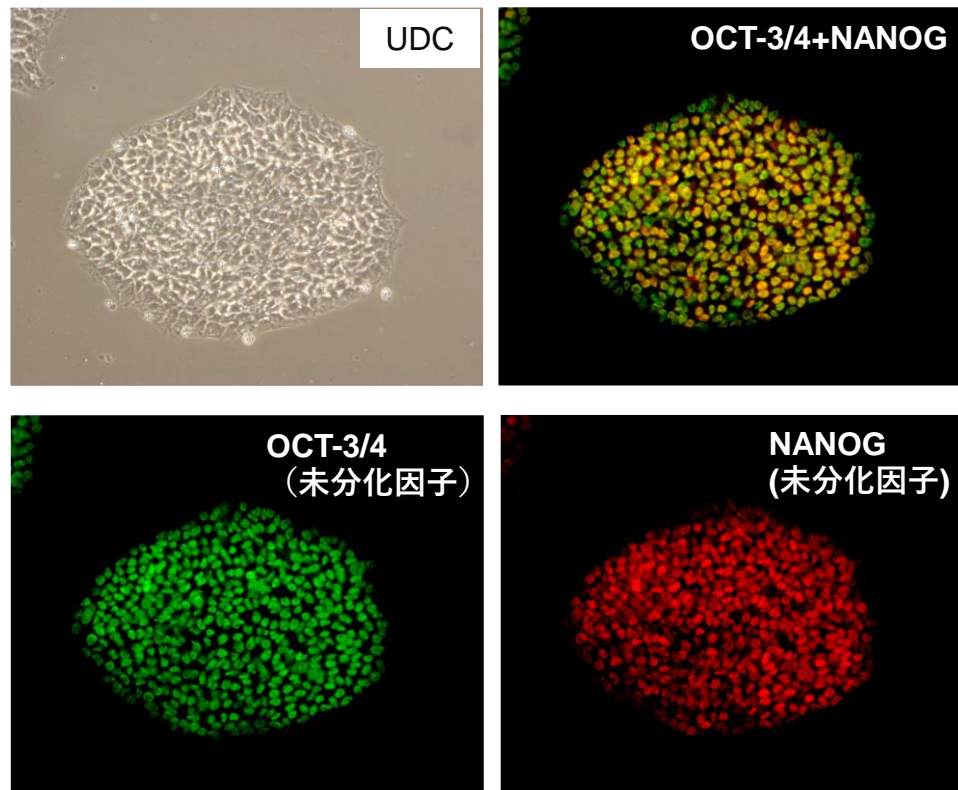
UDC臨床株の特性

46 (X,Y)



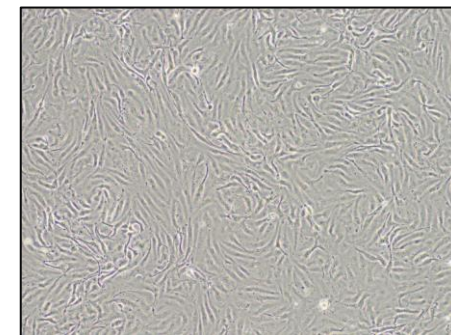
遺伝子編集後、
細胞における核型異常を認めず

多能性マーカーの発現例

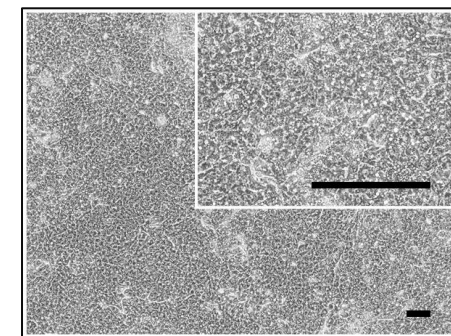


iPS細胞としての多能性を維持

分化・誘導例

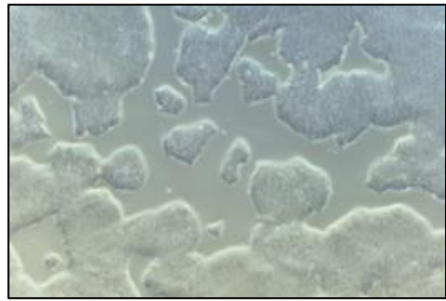


血管内皮細胞



肝細胞

視細胞の作製



UDC

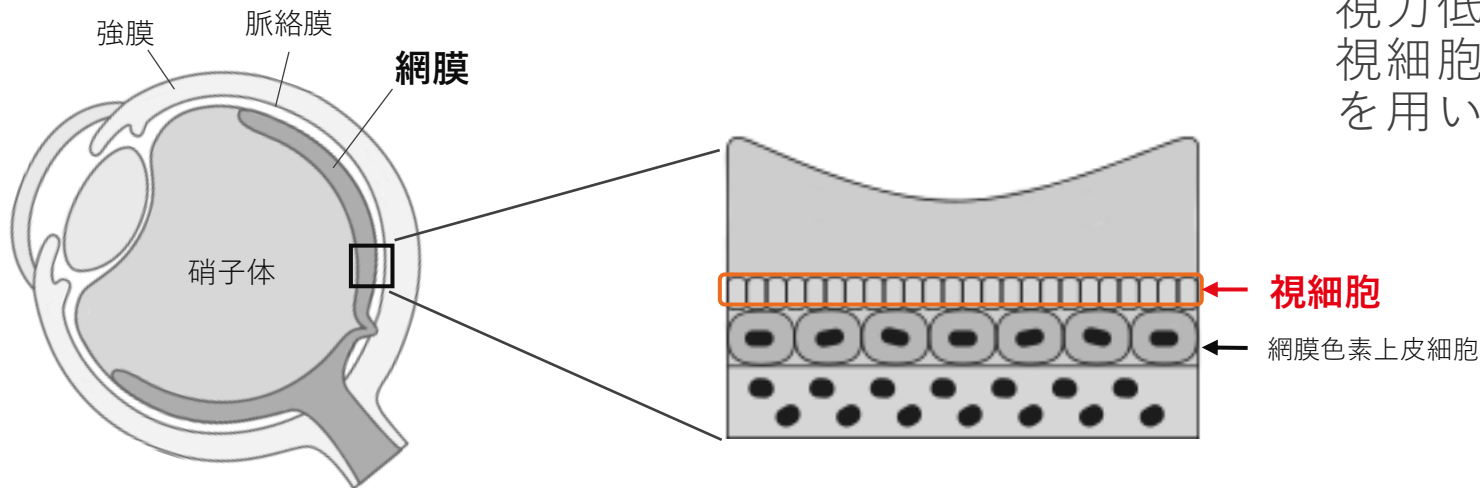


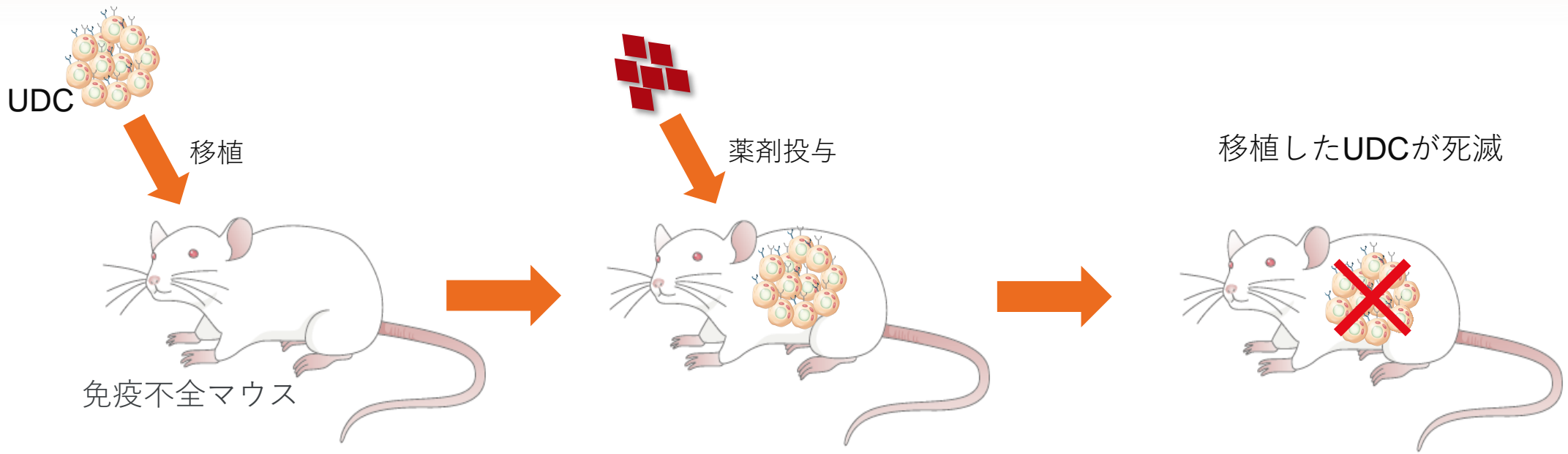
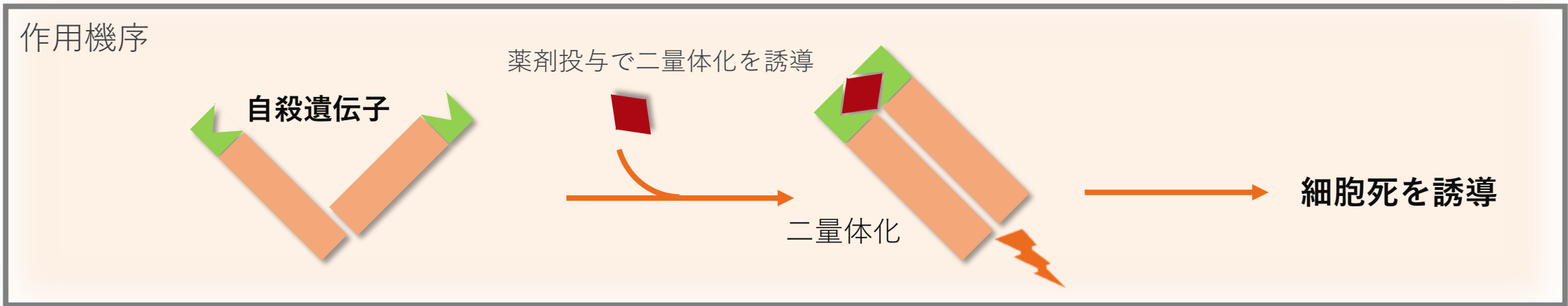
UDC由来視細胞

視細胞は網膜を構成する細胞の1つで、特に光に反応する細胞

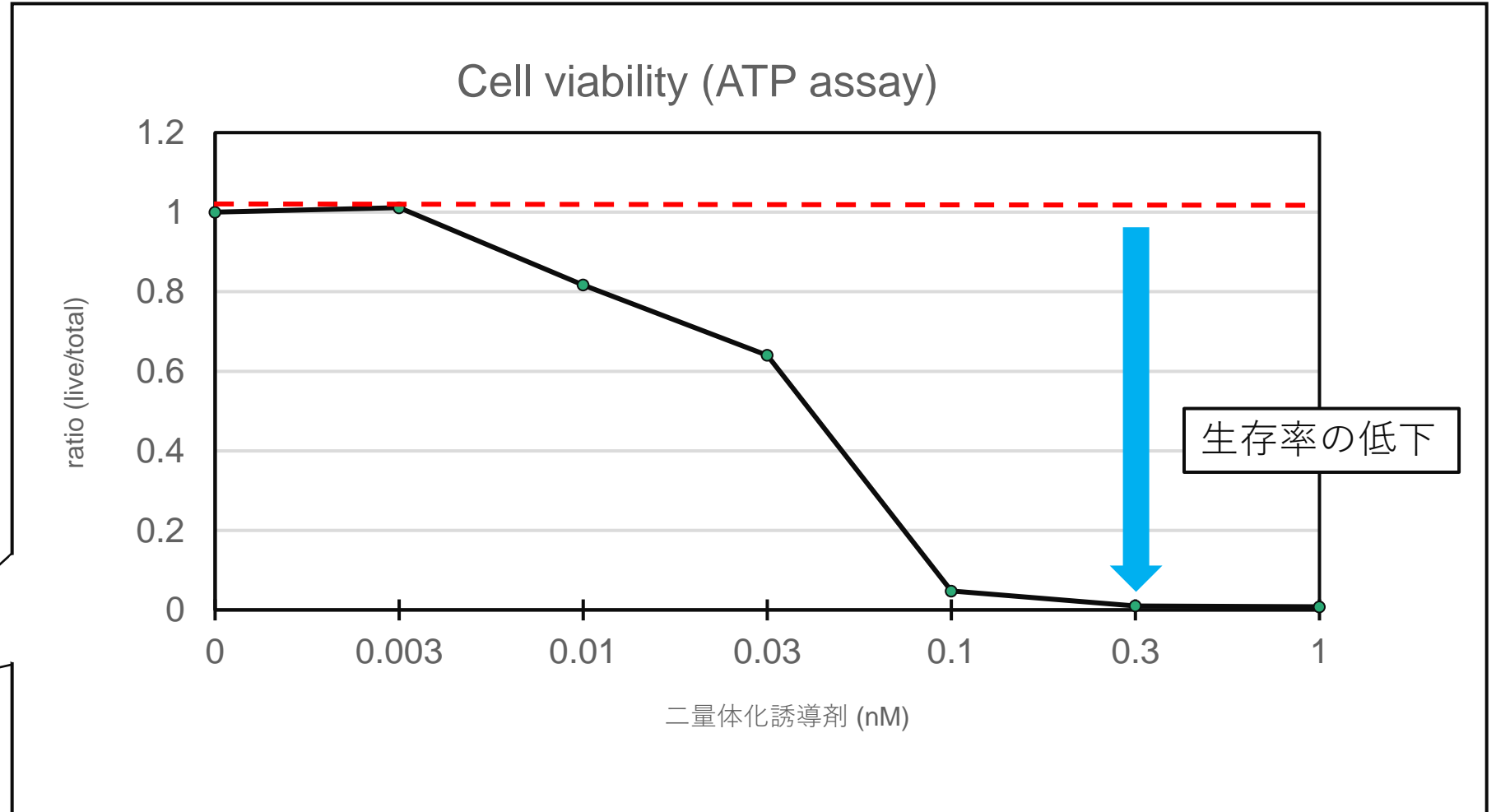
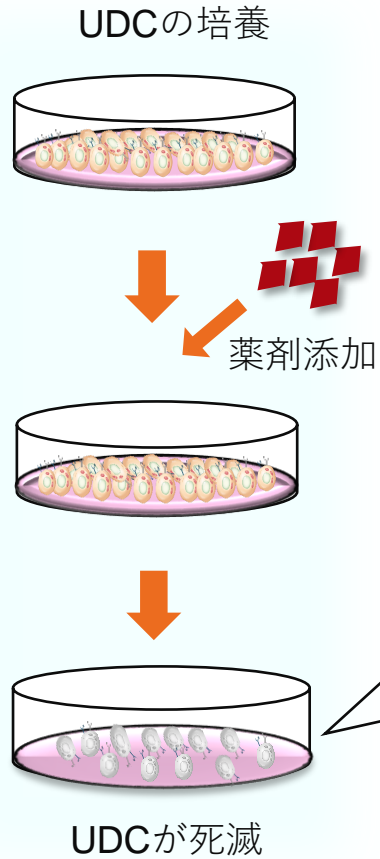
共同研究を通じて、iPS細胞から視細胞の培養に成功。さらに、UDCからの分化・誘導が可能であることを確認

視力低下や失明などの原因の1つとして、視細胞が傷害されている疾患動物モデルを用いて現在評価中





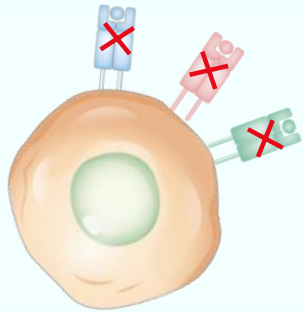
免疫不全マウスを用いて、自殺遺伝子が働くことを確認



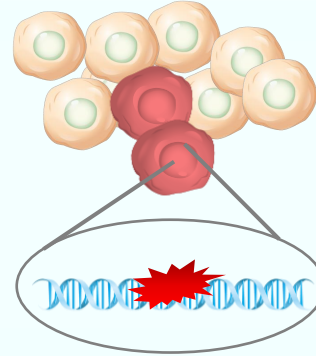
自殺遺伝子の誘導後は、目的細胞はアポトーシスにより死滅

(出所)自社データ

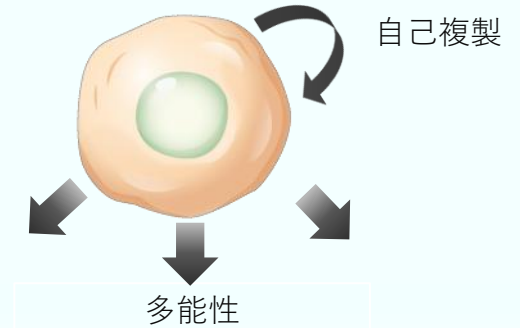
①遺伝子編集の確認



②悪性変異がないこと



③iPS細胞の性質を保持

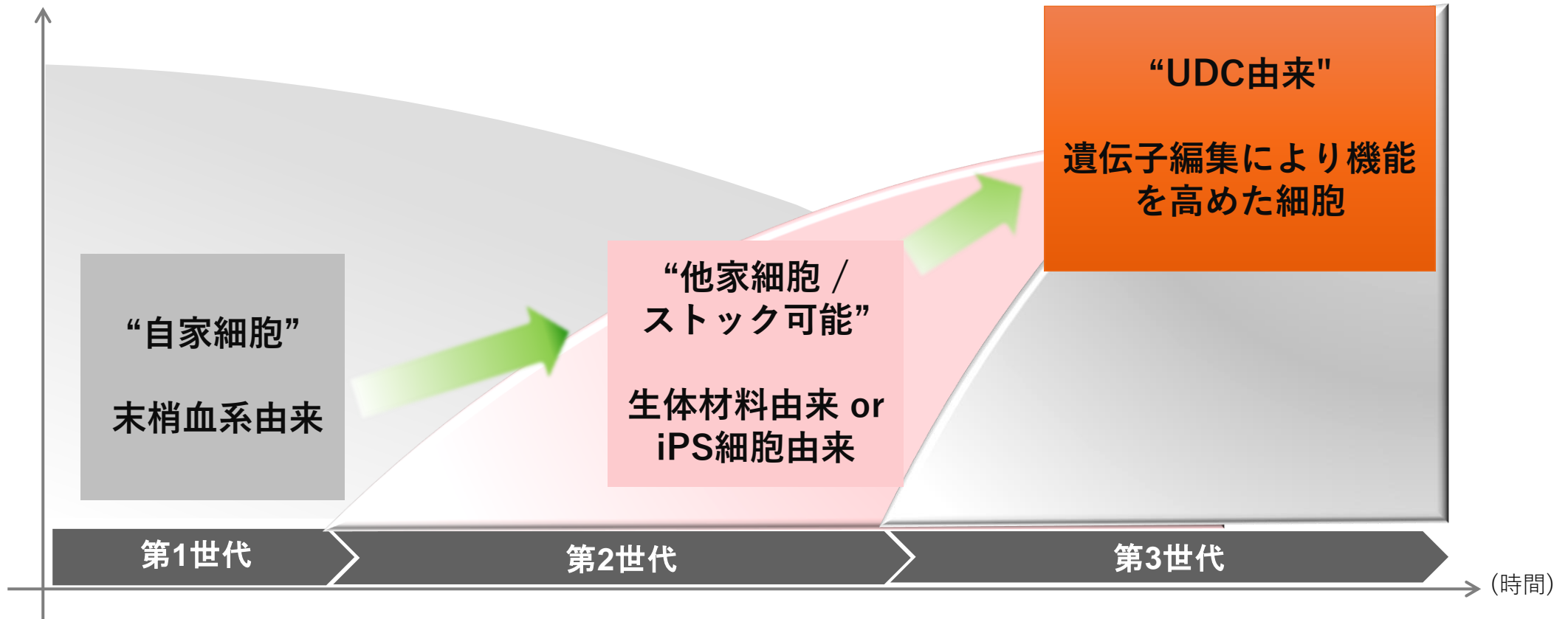


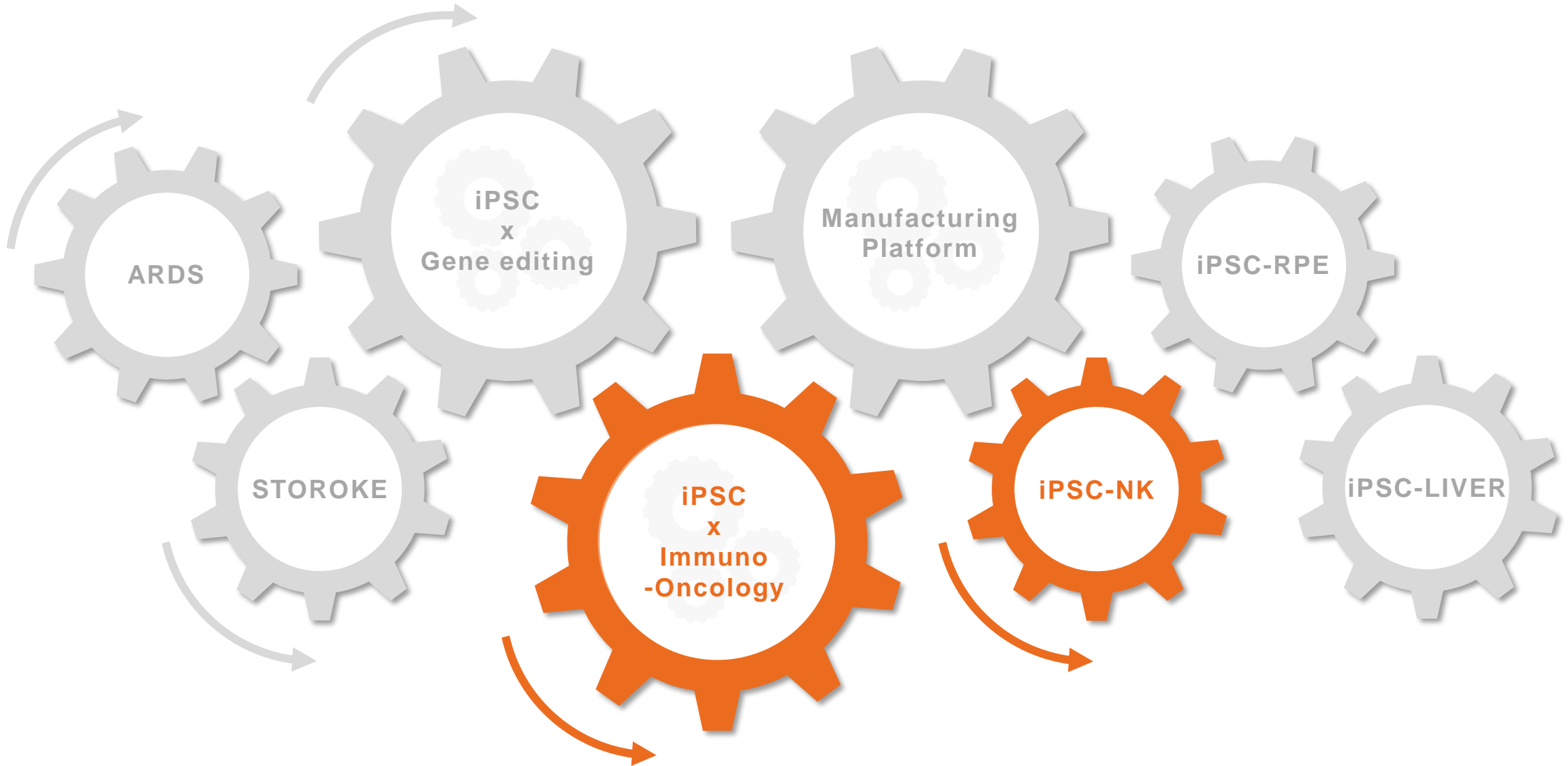
品質チェック項目	確認内容
遺伝子編集されていることの確認	ターゲット領域塩基配列の確認
HLAタンパク質の発現	HLA Class I発現の消失
	HLA Class II発現の消失
導入遺伝子の発現	免疫抑制関連遺伝子の発現
	自殺遺伝子の発現
遺伝子変異	問題となるオフターゲットが無いこと
	核型が正常であること
	がん関連遺伝子に変異が無いこと
特質	無菌であること
	エンドトキシンフリーであること
	マイコプラズマフリーであること
	遺伝子発現解析 (親株との比較)
	未分化性マーカー発現
	多分化能 (三胚葉分化)
	免疫原性がないこと
自殺遺伝子が機能すること	

UDCの使用により免疫拒絶反応の抑制や効力の持続が期待される

iPS細胞を用いることで**安価**に安定した製造と**品質**を確保できることが期待される

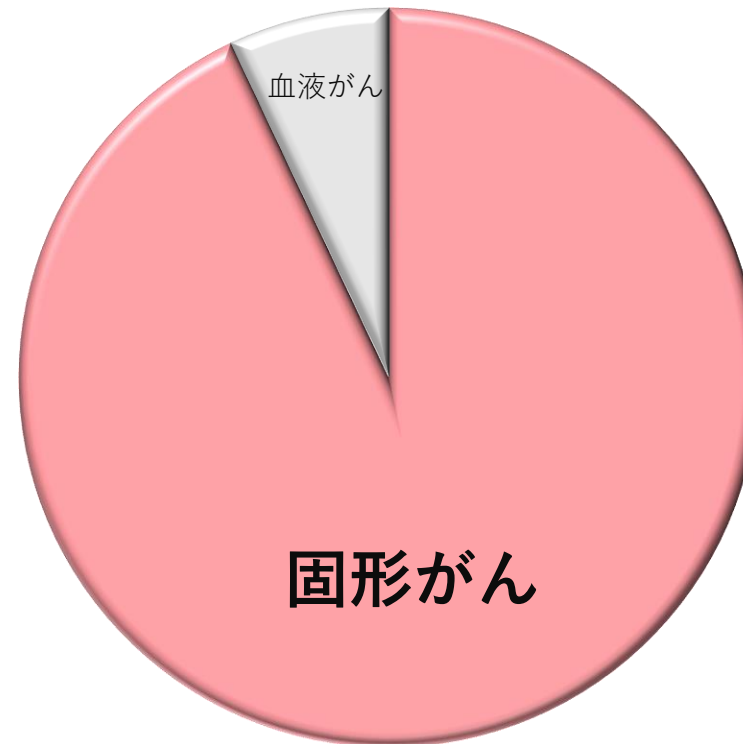
(技術開発)





日本人の死因NO.1 = がん
(約90%が固形がん)

死亡数割合

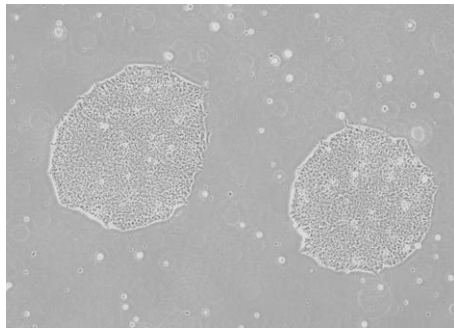


(出所)国立がん研究センターがん情報サービス「がん登録・統計」(人口動態統計) .2018を基に当社作成

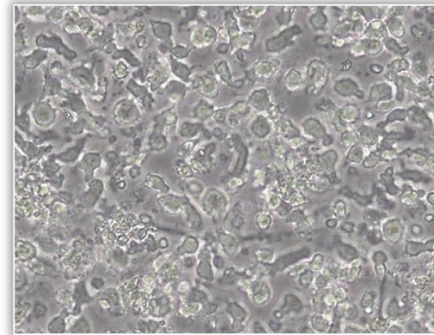
NK (Natural Killer: ナチュラルキラー) 細胞は人間の体に生まれながらに備わっている防衛機構であり、がん細胞やウイルス感染細胞などを攻撃する白血球の一種

- 遺伝子編集技術でNK細胞の**抗がん活性を増強**
- **特定のがん抗原に限定されず**、幅広いがん疾患への効果期待

NK細胞の作製

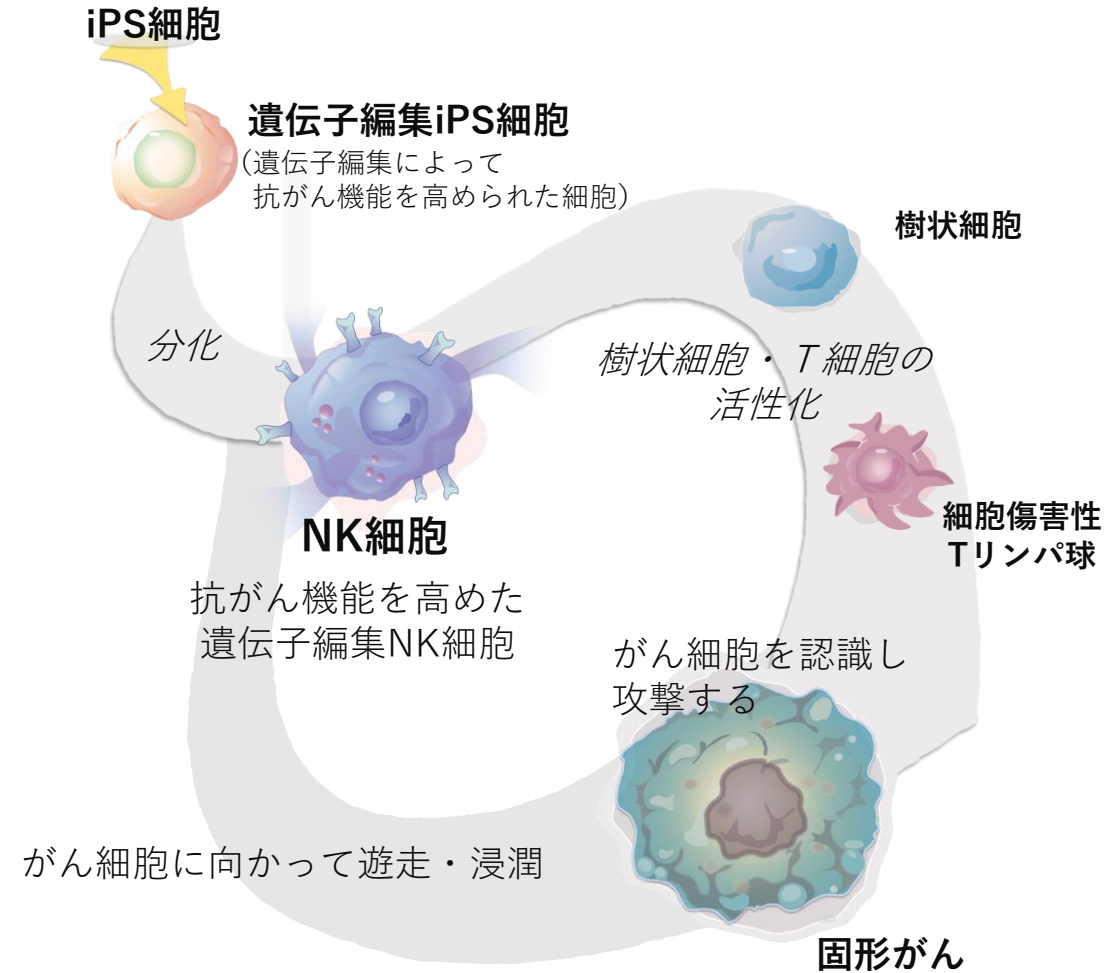


遺伝子編集iPS細胞



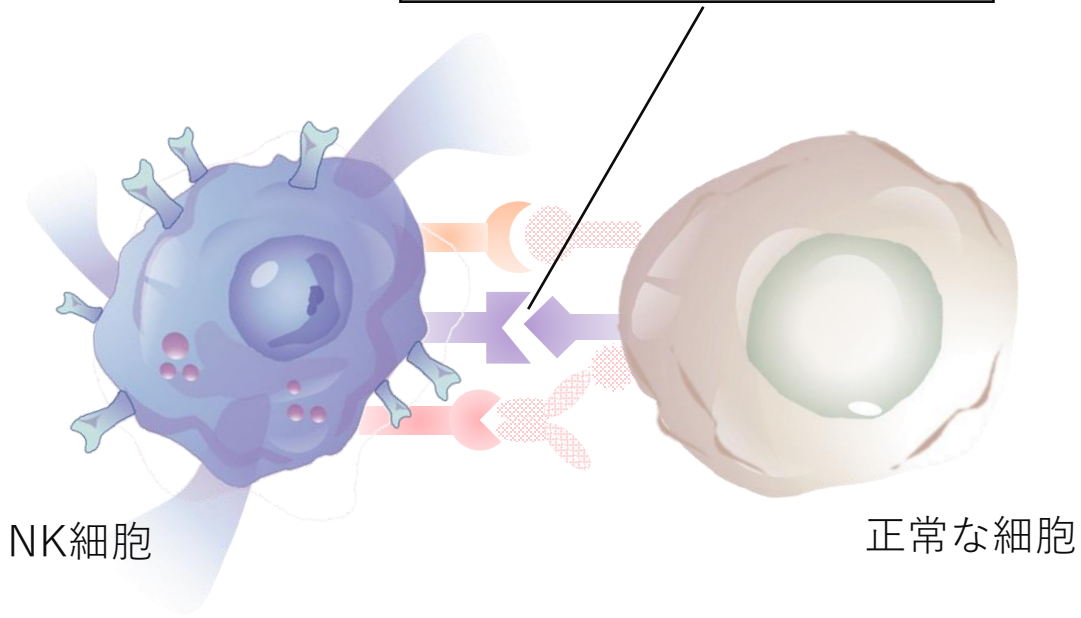
NK細胞

(出所)自社データ



通常時

ブレーキがかかっており正常な細胞は攻撃しない



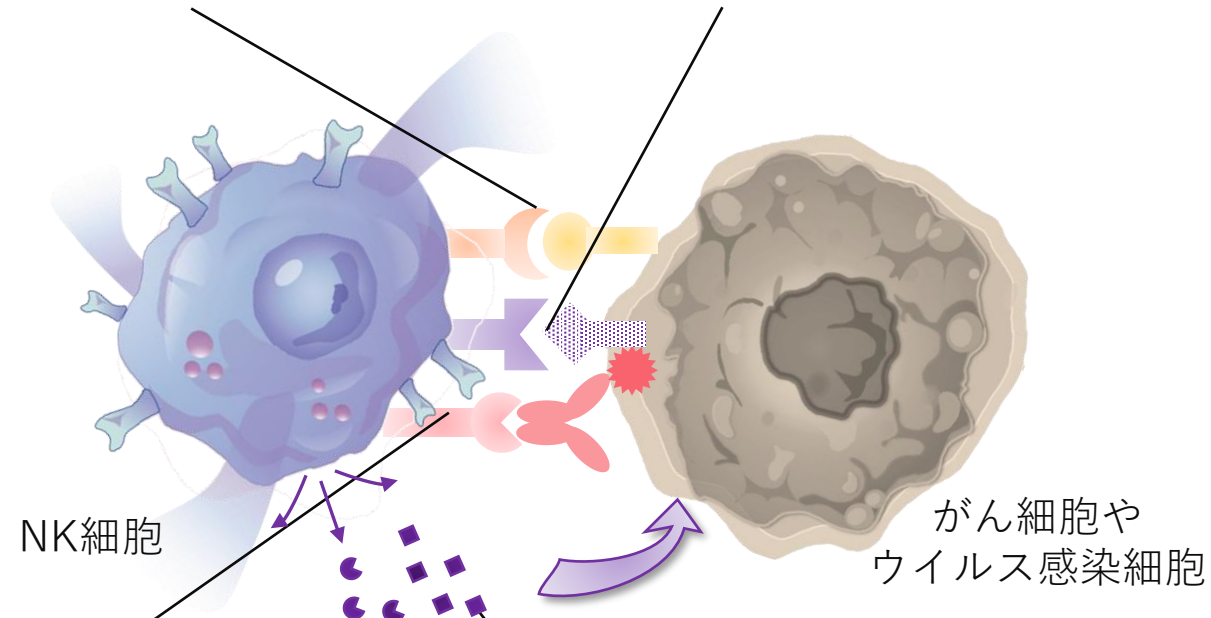
細胞がウイルスに感染、がん化した時

①細胞の異常を感じ活性化

②攻撃のブレーキが外れる

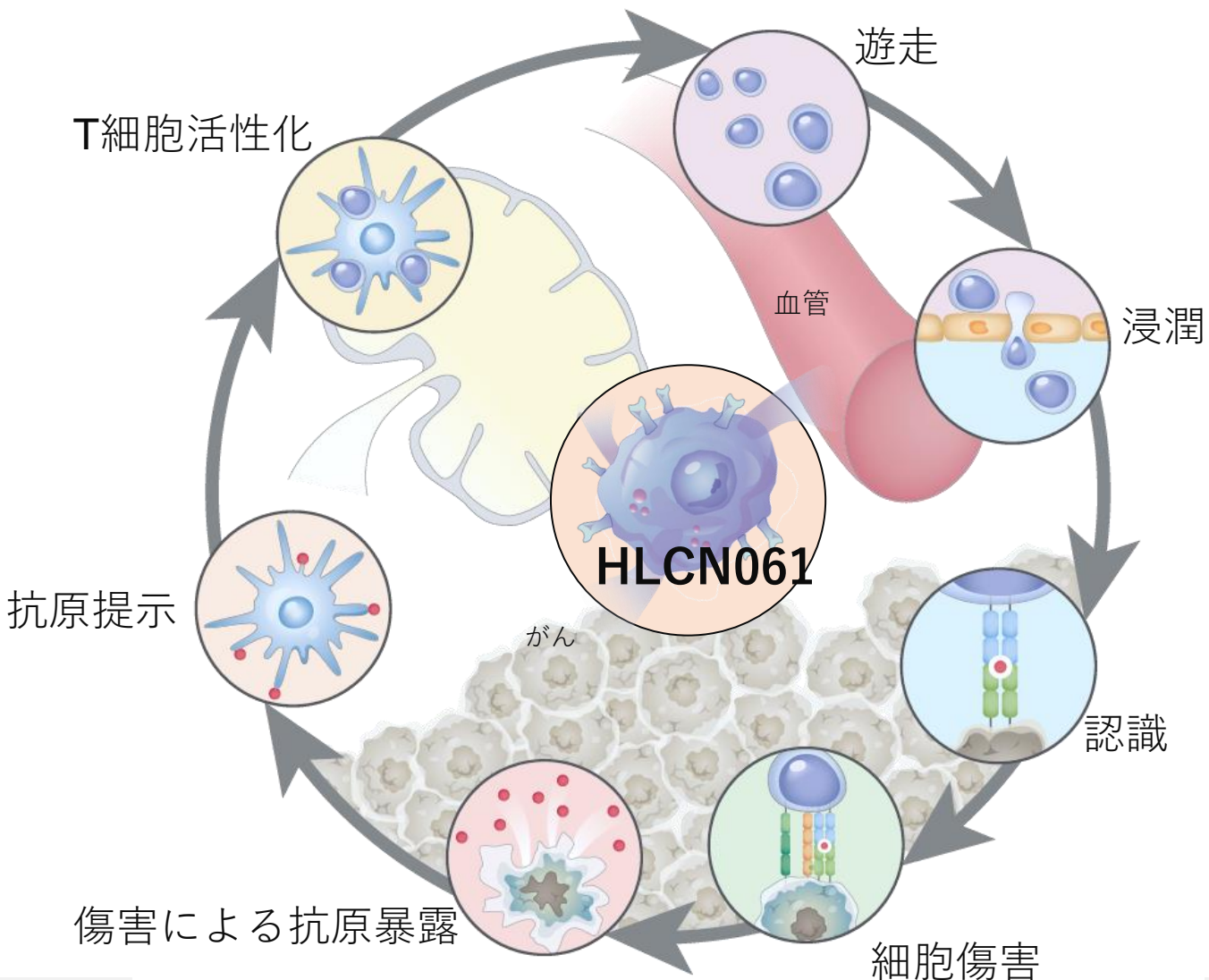
③がんを攻撃している抗体を認識し更に活性化

④分解酵素を放出しがん細胞を破壊

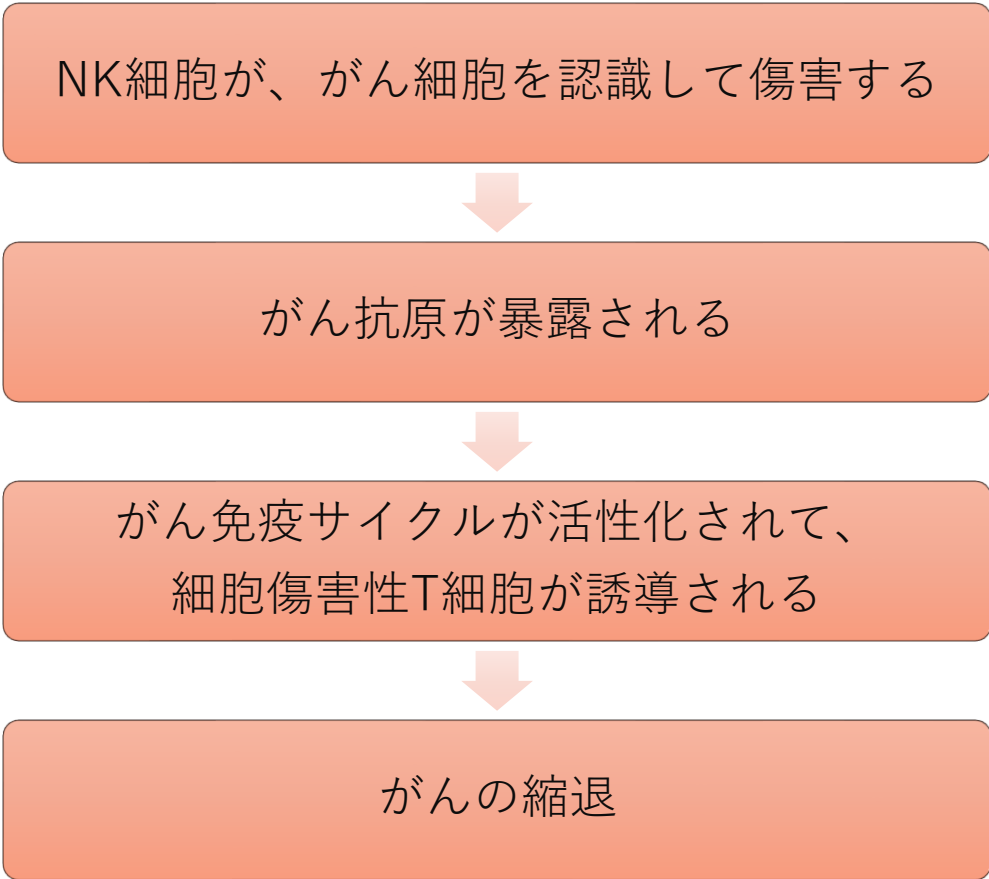


* Appendixに追加説明あり

がん免疫サイクルの各ステージで抗がん機能を増強

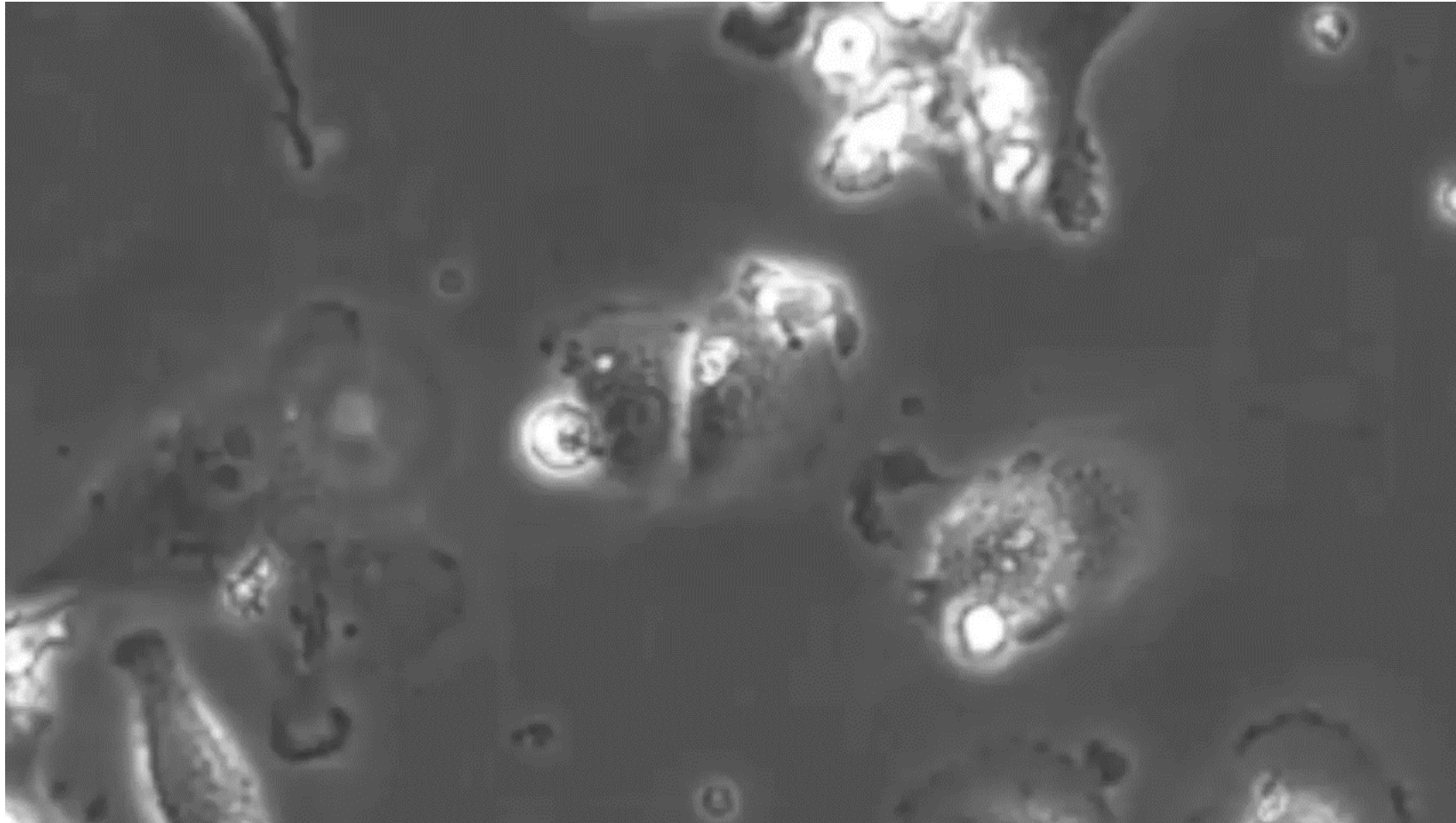


がん免疫サイクル (Cancer-Immunity Cycle)



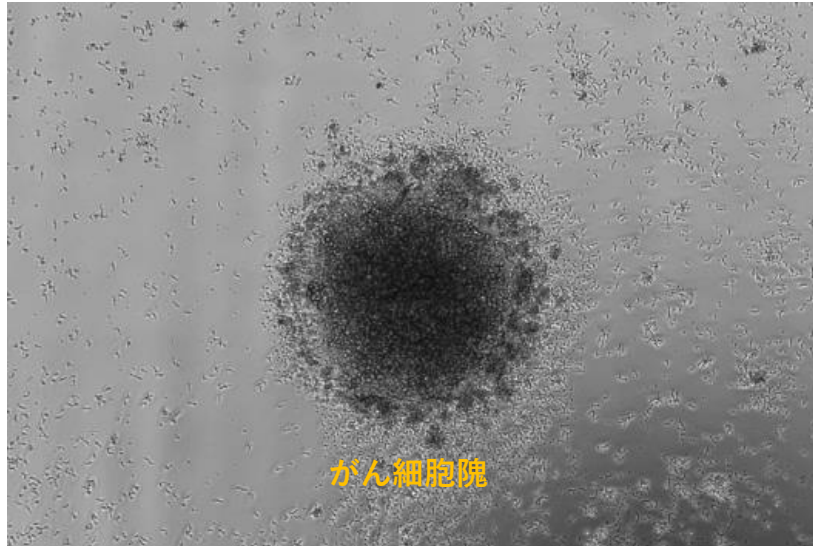
(出所) Daniel S.Chen and Ira Mellman.,Immunity. 2013;39(1):1-10.を基に当社作成

iPS細胞由来NK細胞が肺がんを傷害（動画）



(出所)自社データ

ヘリオスiPS細胞由来NK細胞の機能評価

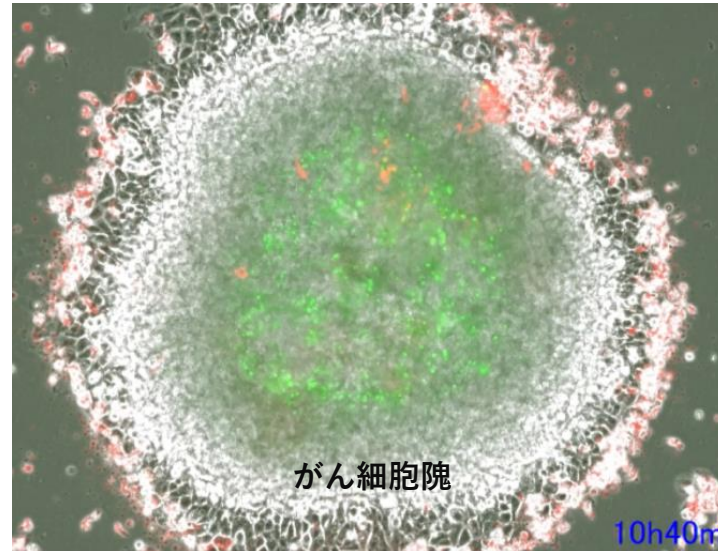


iPS細胞由来NK細胞ががん細胞塊に向かって集まっていくことを確認

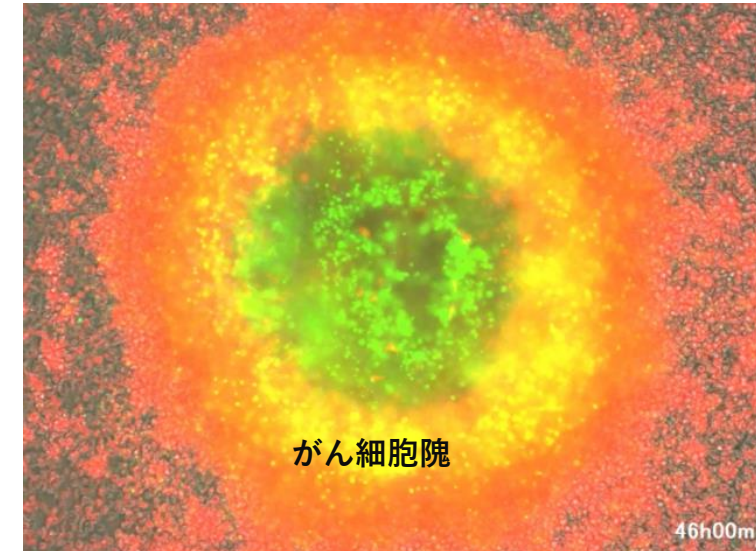
ヘリオスiPS細胞由来NK細胞によるがん細胞の傷害活性

赤色蛍光：ヘリオスiPS細胞由来NK細胞

緑色蛍光：細胞死を検出



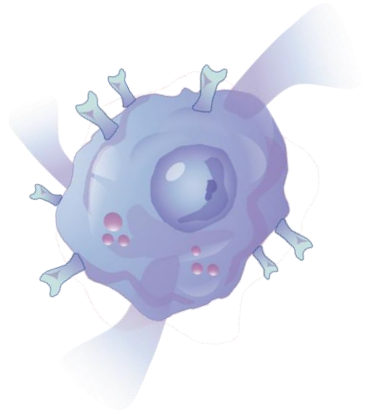
iPS細胞由来NK細胞が、がん細胞塊に集まり内部まで侵入し攻撃することを確認



(出所)自社データ

	ヘリオス iPS細胞	A社 iPS細胞		B社 細胞株		C社 臍帯血
	iPS細胞	iPS細胞 ①	iPS細胞 ②	細胞株 ①	細胞株 ②	臍帯血
がん細胞認識能力	✓		✓		✓	✓
抗体併用による機能強化能力	✓	✓	✓	✓	✓	
がん細胞への遊走能力	✓					
共に戦う免疫細胞を呼び込む能力	✓					
共に戦うT細胞、樹状細胞活性化能力	✓		✓			✓
自らの活性化・生存維持能力	✓		✓			✓
長い間留まるステルス化能力	✓					

(出所) 公開情報を基に当社にて作成



遺伝子編集
NK細胞



PDX

PDX (Patient-Derived Xenograft) を用いた検討

- HLCN061が、
- 認識する数種類の分子の発現状況を検討
 - 抗腫瘍効果が期待される固形がんの特徴の確認



複数種類の臓器に由来するPDXにおいて、
NK細胞が認識する特定の分子の発現を確認

これらの結果を踏まえて



PDXモデル*¹にてどのようながん腫で効果があるか、
複数のPDXモデルで有効性を検証予定

* 1 PDXモデル
患者がん組織を、免疫不全マウスに移植したモデル
治験成功率を大幅に上げる事が可能である。

iPSC再生医薬品の治験製品の自社製造に向け準備開始

2021年5月 神戸医療産業都市推進機構が新設を予定している細胞加工製造用施設（CPC）での整備を決定

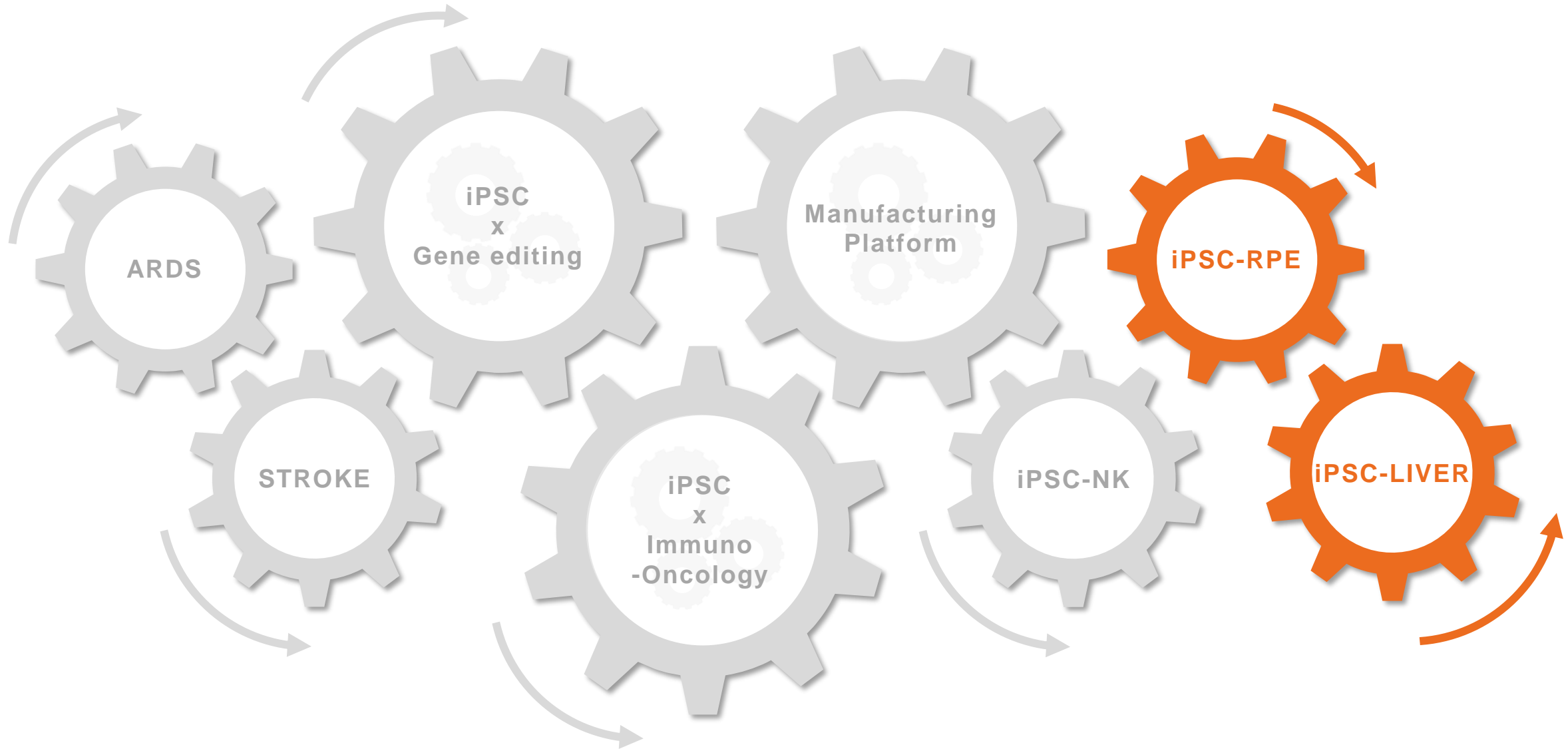
固形がんを対象としたHLCN061の治験製品を含む
GCTP/GMPに準拠した
iPSC再生医薬品の治験製品の製造準備を開始予定



ヘリオス自身による治験製品製造により
“スケジュール”と“品質”を
自らコントロールすることが可能

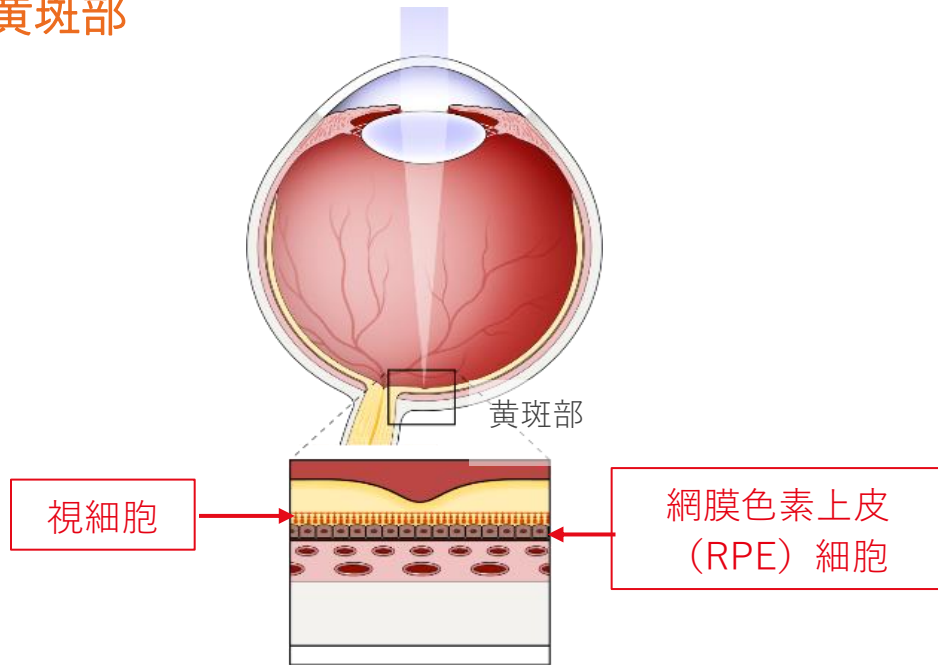


CPCを設置予定の
KCMC（神戸医療イノベーションセンター）



加齢黄斑変性を発症すると、網膜色素上皮（RPE）細胞が変性し機能が損なわれる

正常黄斑部



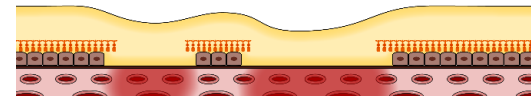
共同開発体制

日本国内において、大日本住友製薬株式会社とiPS細胞由来RPE細胞を用いた治療法の共同開発

- ・大日本住友製薬が主体となって治験実施に向け準備中

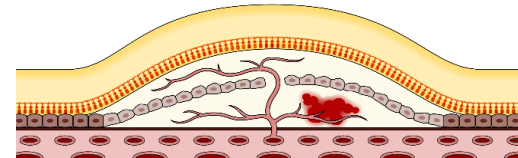
進行した萎縮型加齢黄斑変性（Dry AMD）

免疫バリアは維持 → 視細胞変性 → Dry AMD



滲出型加齢黄斑変性（Wet AMD）

免疫バリア破壊 → 免疫細胞侵入 → 炎症 → Wet AMD



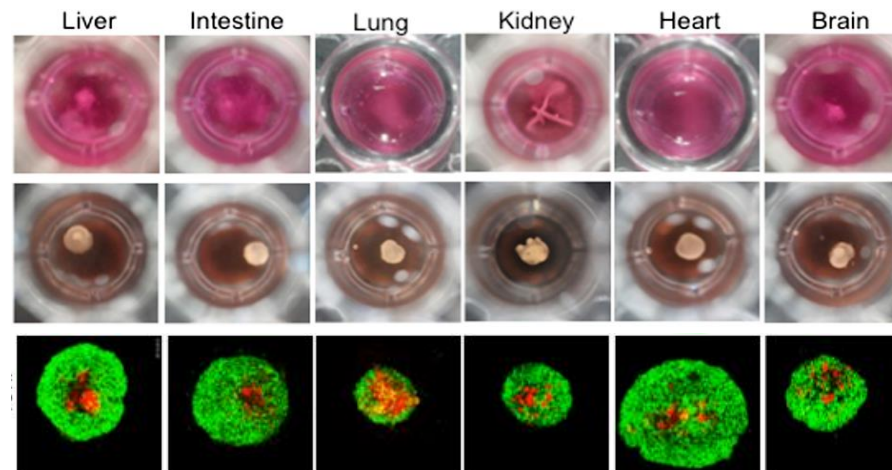
iPS細胞から各臓器の「モト（臓器原基）」を作る事で、展開可能性が広がる
ユニバーサル細胞との併用で本格的な臓器置き換えの時代へ



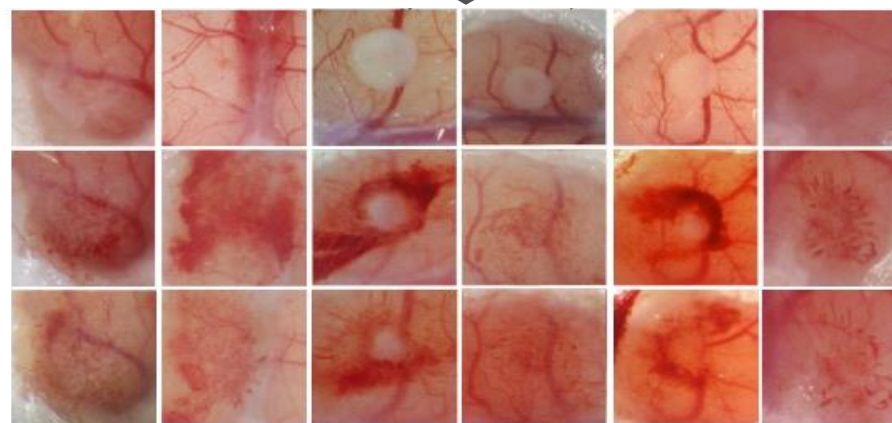
72時間を短縮した映像



マウスに移植し生体内での血管化を確認



血管網を構築し生着

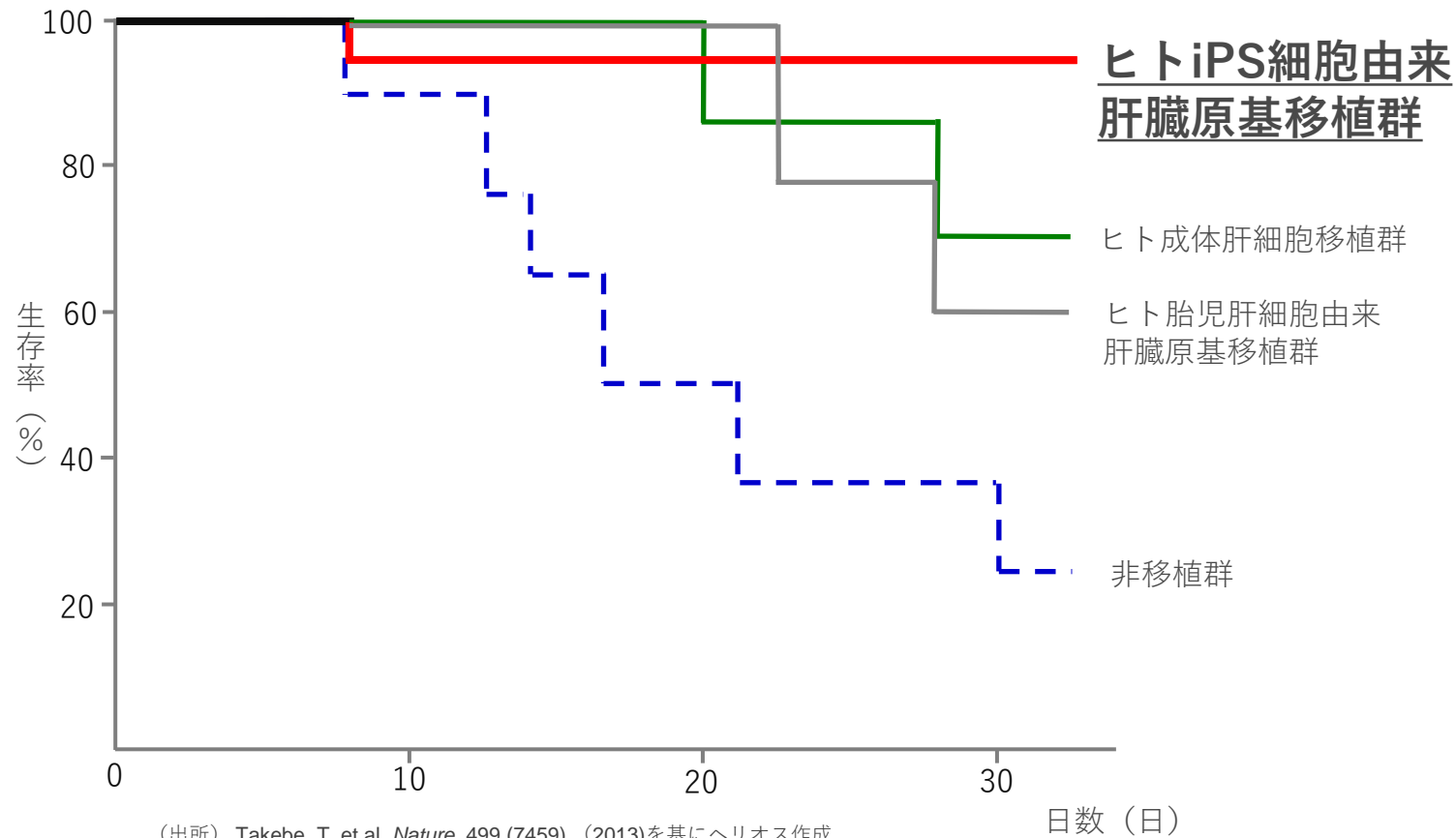


(出所) 科学技術振興機構：サイエンスニュース「細胞から組織・臓器へ再生医療の多様なアプローチ」
(2013年10月3日配信) <https://sciencechannel.jst.go.jp/M130001/detail/M130001005.html>

(出所) Modified from Takebe T. et al., *Cell Stem Cell*, 2015

移植実験では生存率が有意に改善
血管網の形成が鍵

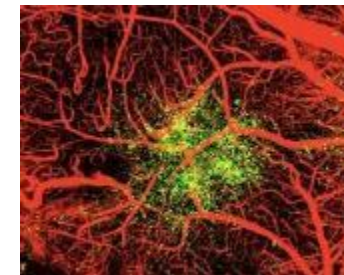
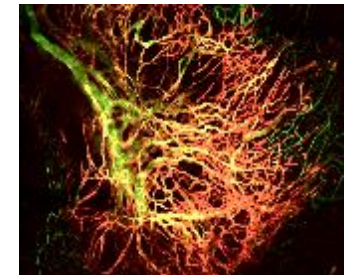
ヒトiPS細胞由来肝臓原基移植のマウスでの治療効果




(出所) Takebe, T, et al. *Nature*, 499 (7459), (2013)を基にヘリオス作成

詳細

臓器原基から形成された臓器が
マウスの血管網と自律的に繋がる過程



(出所) Takebe, T., et al. *Nature Protocols*, 9, 396-409 (2014)



決算概況

前年同期比では研究開発費が2.4億円増加し、当期利益は▲18.9億円となりました。

（単位：百万円）

	2020年12月期 第2四半期	2021年12月期 第2四半期		主な増減要因
			前年比増減額	
売上収益	14	20	6	
営業利益	▲1,849	▲2,443	▲595	販売費及び一般管理費の増加 ▲340 研究開発費の増加 ▲244
当期利益	▲2,609	▲1,892	716	金融収益の増加 +922 金融費用の減少 +474 (金融収益・金融費用に関する説明は次頁参照)
研究開発費	1,297	1,541	244	
従業員数 (社員のみ)	109名	113名	4名	

（注）財務数値の詳細につきましては、本日公表している第2四半期決算短信 p7をご参照ください。

金融収益・金融費用の内容

当第2四半期連結累計期間において、金融収益922百万円、及び金融費用285百万円を計上いたしました。

金融収益の主な内訳はデリバティブ評価益※¹ 922百万円の計上であり、金融費用の主な内訳は社債利息※² 264百万円、及び支払利息20百万円 の計上であります。

金融収益の前年同期比の増加額は922百万円であり、主な内訳はデリバティブ評価益※¹の増加 922百万円となります。金融費用の前年同期比の減少額は474百万円であり、主な内訳はデリバティブ評価損※¹の減少 494百万円、及び社債利息※²の増加 19百万円となります。

※1 デリバティブ評価損益

デリバティブ評価損益とは、当社が2019年7月に海外投資家向けに発行しております転換社債型新株予約権付社債の新株予約権相当額を、当第2四半期末時点の公正価値で評価したことに伴い発生した評価損益です。2020年12月期第1四半期より導入している国際会計基準（IFRS）の規則に従い計上しております非現金損益項目です。

※2 社債利息

当第2四半期連結累計期間に計上した社債利息264百万円のうち、244百万円は償却原価法により計上した費用です。※1と同様に2020年12月期第1四半期より導入している国際会計基準（IFRS）の規則に従い計上しております非現金支出費用です。

日本基準においては、転換社債の発行額を全額負債として計上し、発行手数料を費用として計上しておりましたが、IFRSにおいては、転換社債の発行額から発行手数料を控除した手取り収入額を、一定の基準に基づいて負債と資本とに区分して計上します。その結果、転換社債の額面金額と負債として計上される金額とに差異が生じるため、その差額を社債利息として每期償却（費用化）しております。

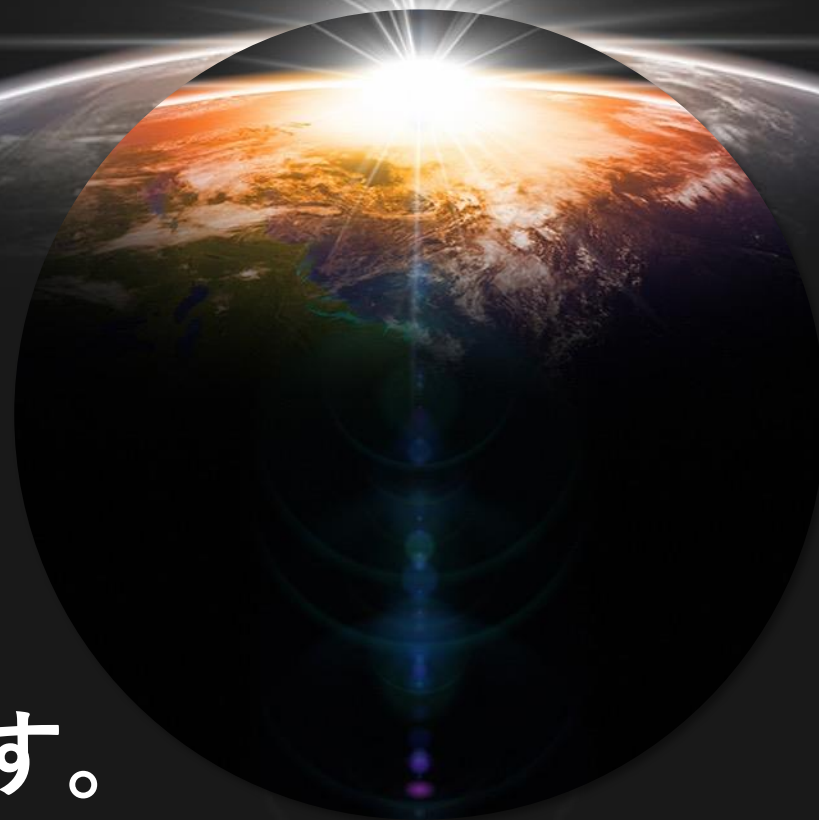
2021年6月末の流動資産は121億円（前期末比：▲29億円）となり、**資産合計が202億円**となりました。

（単位：百万円 / 下段：構成比）


	2020年12月期末	2021年12月期第2四半期末	
		前年増減額	主な増減要因
流動資産	15,007 (64.8%)	12,123 (60.0%)	▲2,884 現金及び現金同等物 ▲2,691 (現金及び現金同等物残高 11,233)
非流動資産	8,165 (35.2%)	8,080 (40.0%)	▲84
資産合計	23,171 (100.0%)	20,203 (100.0%)	▲2,968
流動負債	2,686 (11.6%)	1,532 (7.6%)	▲1,154 その他の金融負債 ▲922
非流動負債	12,634 (54.5%)	12,970 (64.2%)	336 社債及び借入金 +244
負債合計	15,320 (66.1%)	14,503 (71.8%)	▲817
資本合計	7,851 (33.9%)	5,700 (28.2%)	▲2,151 当期利益 ▲1,892 その他の資本の構成要素 ▲338 (主にAthersys, Inc. 株式の値下がりによる減少)
負債及び資本合計	23,171 (100.0%)	20,203 (100.0%)	▲2,968

（注）財務数値の詳細につきましては、本日公表している第2四半期決算短信 p5-6をご参照ください。

Our Mission



「生きる」を増やす。
爆発的に。



参考資料

会社概要

会社情報

会社名	株式会社へリオス HEALIOS K.K.
代表者	代表執行役社長CEO 鍵本 忠尚(かぎもと ただひさ)
創業	2011年2月24日
資本金	27億77百万円(2021年6月末現在)
所在地	東京都千代田区有楽町1-7-1 有楽町電気ビル北館19階
従業員数	113名(2021年6月末現在)
事業内容	細胞医薬品・再生医療等製品の研究・開発・製造
研究所	神戸研究所 (83名 : Ph.D. 取得者 30名以上、2021年6月末現在) 横浜研究所
関連会社	株式会社サイレジエン (大日本住友製薬との合併会社)
子会社	<ul style="list-style-type: none"> ・ Healios NA, Inc. (2018年2月設立。米国子会社) ・ 株式会社器官原基創生研究所 (2018年6月設立。臓器原基の研究開発に関する子会社) ・ Saisei Ventures LLC (2021年1月設立。再生医療分野のファンド運用) ・ Saisei Capital Ltd.(2021年1月設立。再生医療分野のファンド運営) ・ Saisei Bioventures, L.P. (2021年1月設立。再生医療分野のファンド実行)

企業体

iPSC 再生医薬品分野

体性幹細胞再生医薬品分野

2011	・ 会社設立		
2013		・ 理化学研究所と特許実施権許諾契約締結 大日本住友製薬と共同開発契約締結	
2014		・ 横浜市立大学とヒト臓器原基に関する 共同研究を開始	
2015	・ 東証マザーズ上場		
2016		・ ユニバーサルドナーセルの研究開始	・ AthersysよりHLCM051（脳梗塞）導入 ・ 脳梗塞急性期の治験開始
2017	・ ニコンとの業務・資本提携 化合物医薬品分野の事業譲渡		
2018	・ 米国にHealios NA設立 (株) 器官原基創生研究所設立	・ 米国眼科研究所（NEI）と共同研究開発 契約を締結 ・ サイレジェンがSMaRTに製造施設を設立	・ Athersysへの戦略的投資・提携拡大 HLCM051（ARDS）導入 ・ ARDSの治験開始
2019	・ ニコンとの業務・資本提携拡大	・ 大日本住友製薬との共同開発契約変更	
2020	・ 営業/マーケティング部の新設 ・ 神戸バイオメディカルセンターに 研究施設を設置	・ 遺伝子編集NK細胞（HLCN061） の自社開発の発表 ・ UDC研究株・臨床株の完成 ・ 国立がん研究センターとの共同研究開始	・ COVID-19肺炎由来のARDS患者の 組入れ完了
2021	・ 米国Saisei Ventures LLC含め、再生 医療分野のファンド子会社設立		・ ARDSの治験、データ公開（速報値） ・ 脳梗塞急性期、患者組み入れ完了

Management
経営陣



<p>成松 淳</p>	<p>リチャード キンケイド</p>	<p>デイビッド スミス</p>	<p>マイケル アルファント</p>	<p>グレゴリー ボンフィリオ</p>	<p>松田 良成</p>	<p>樫井 正剛</p>
<p>会計士 ヘルスケア・ITベン チャーの社外役員を重任</p>	<p>執行役CFO 投資ファンド Nezu Asia Capital Management 経営</p>	<p>ロンザ社にて細胞製品製 造における豊富な経験</p>	<p>連続起業家 Fusion Systems, CEO ACCJ名誉会頭</p>	<p>弁護士 Proteus, LLC創業パート ナー（再生医療への投 資）</p>	<p>弁護士 弁護士法人漆間法律事務 所 所長</p>	<p>元アステラス製薬 監査役</p>

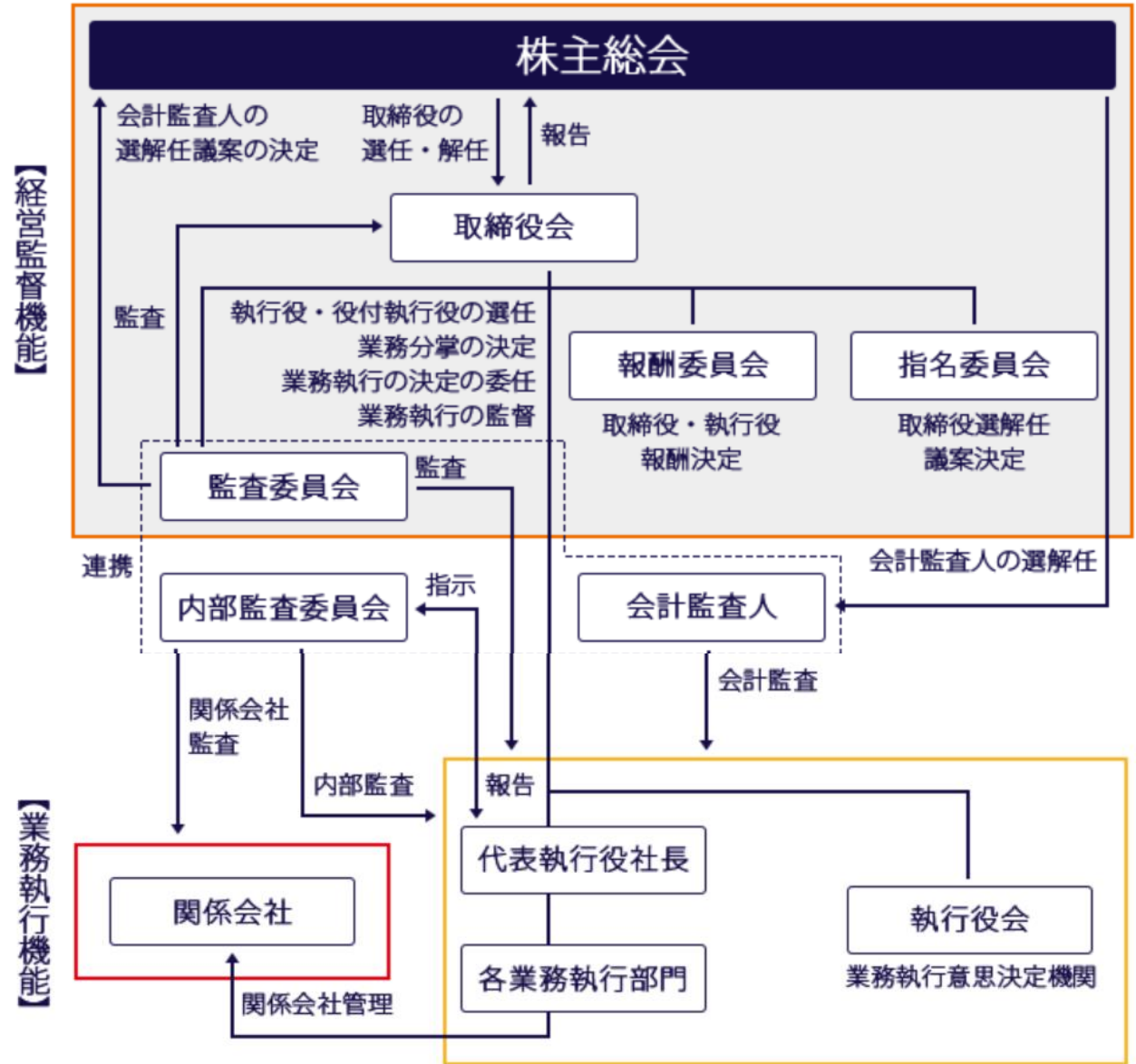
指名委員会等設置会社

2018年3月より移行

2021年年4月時点で、国内上場企業3770社のうち、会社法が定める指名委員会等設置会社はいまだ**77社にとどまる***

*一般社団法人日本取締役協会調べ

- 指名委員会・監査委員会・報酬委員会の3つの委員会をもつ株式会社
- 経営全般を監督する取締役と、業務を執行する執行役を分離した組織形態
- 3つの委員会は、委員の過半数が社外取締役で構成
- 経営監督機能の強化、権限・責任の明確化及び経営の透明性の向上を目指す



条件及び期限付き承認制度では治験期間・症例数は大幅に減少
条件及び期限付き承認時から保険収載される

再生医療等製品の特性に配慮した制度導入

これまでの開発プロセス

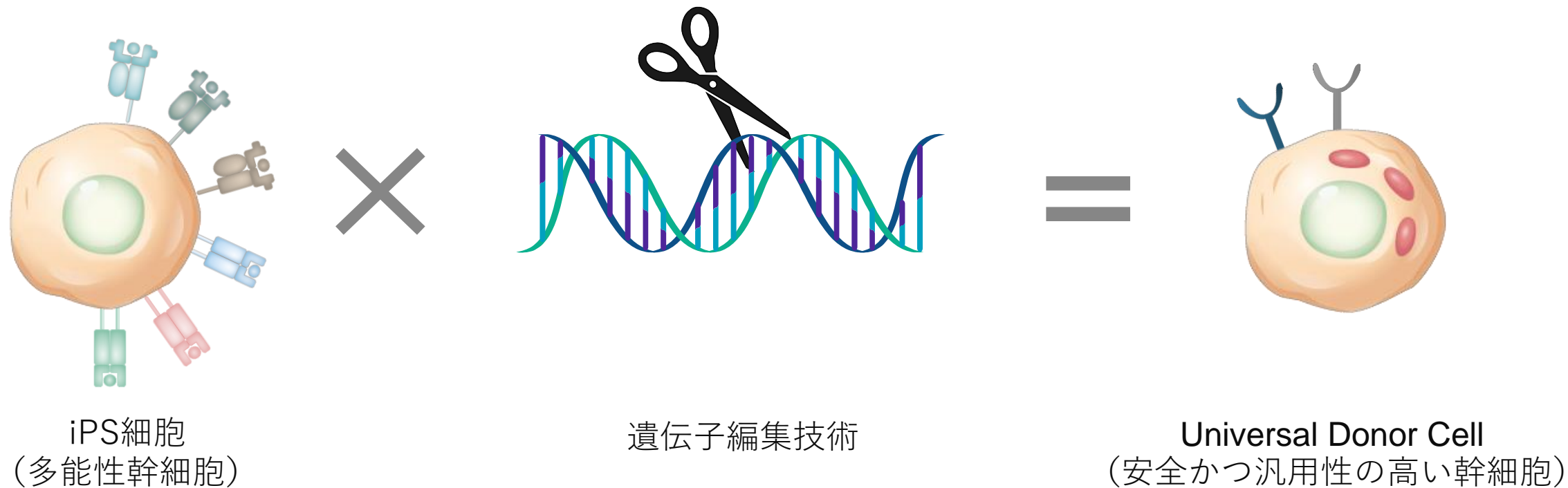


早期承認制度を導入した開発プロセス





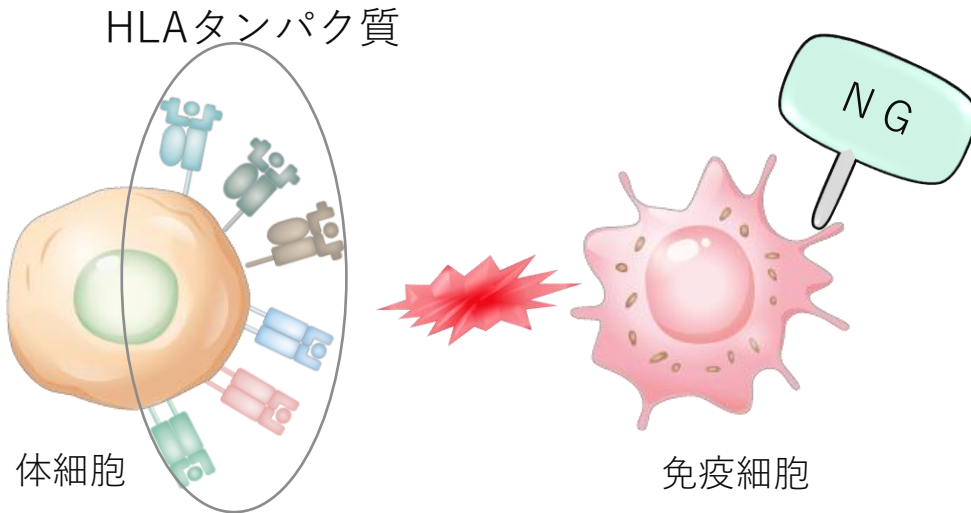
iPSC Platformについて



遺伝子編集技術を用いて、免疫拒絶を回避したiPS細胞を作製することで、“One for all patients”に対応可能な**Universal Donor Cell**の実現が可能となる

HLA (Human leukocyte antigen) タンパク質 :

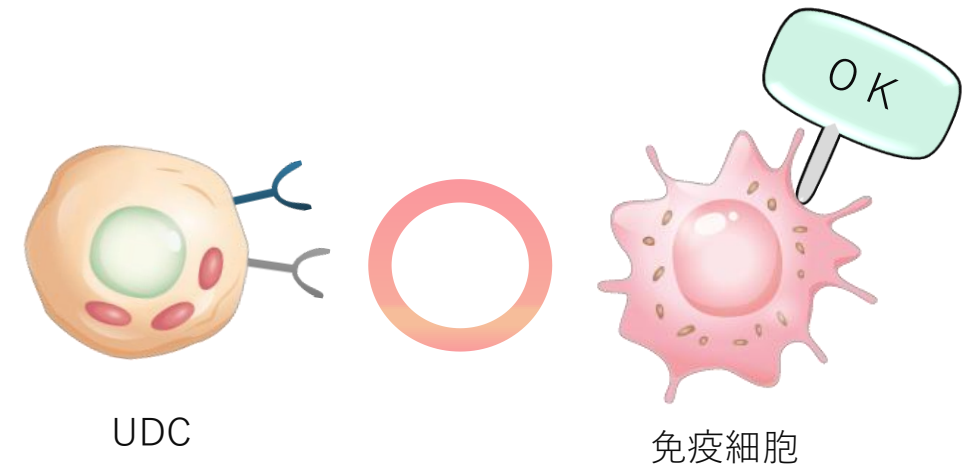
- ・白血球の血液型で、HLAはほぼすべての細胞と体液に分布しており、数種類のHLAが存在
- ・HLAの組み合わせより、無数の多様性を持つ
- ・免疫細胞により自身と他人の細胞や組織を区別



HLAタンパク質の不適合が免疫拒絶を引き起こす

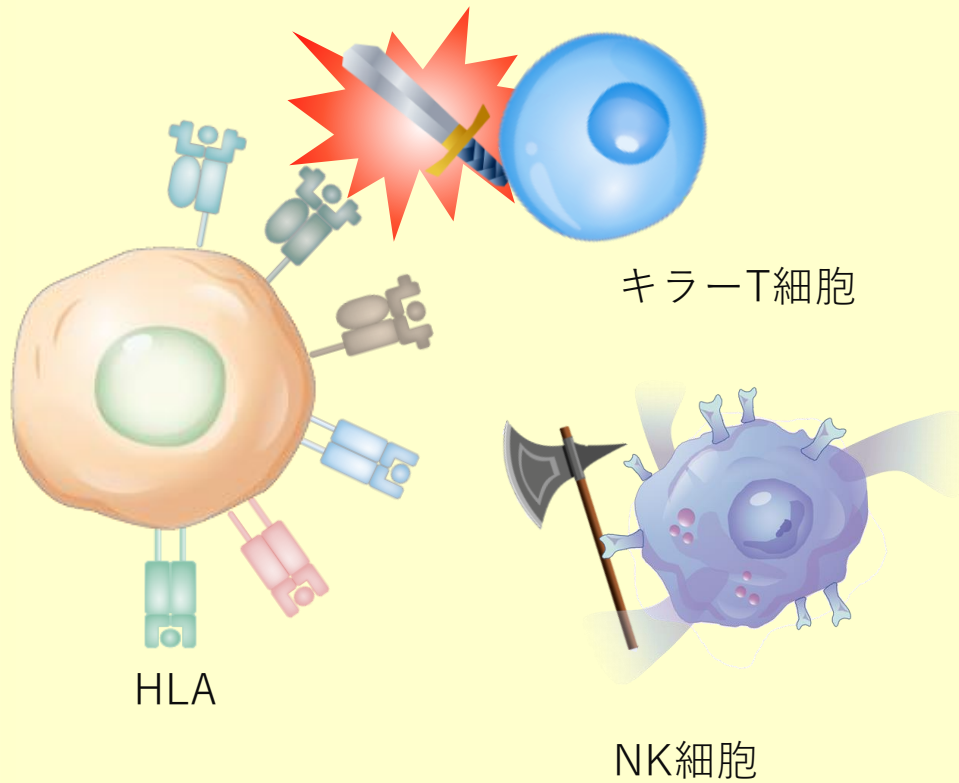
UDC :

- ・ HLAタンパク質を除去
- ・ 免疫抑制関連分子の追加
- ・ 安全装置としての自殺遺伝子の追加

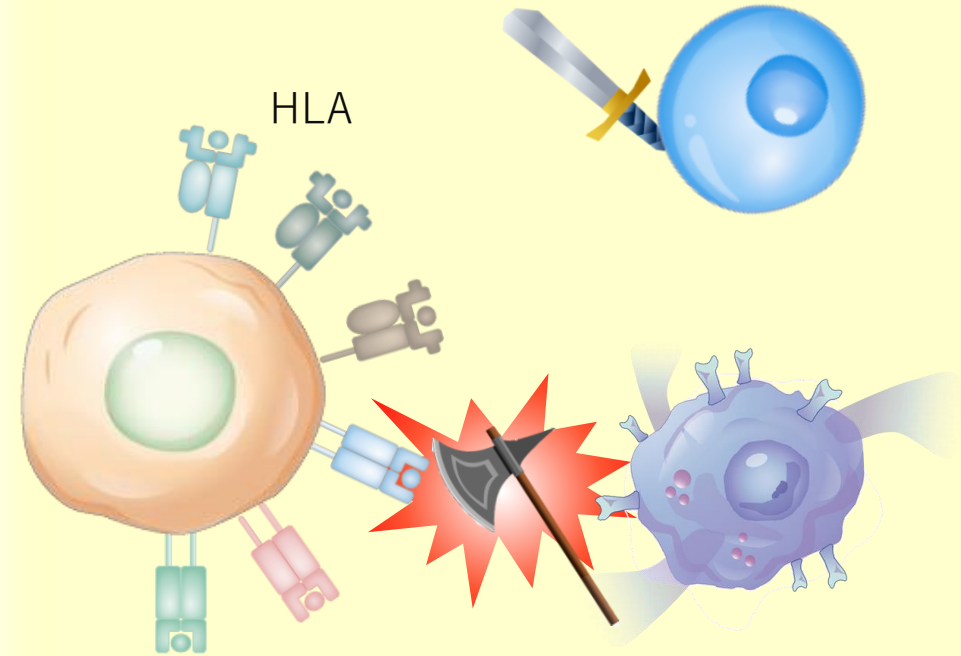


より安全で汎用性の高いiPS細胞

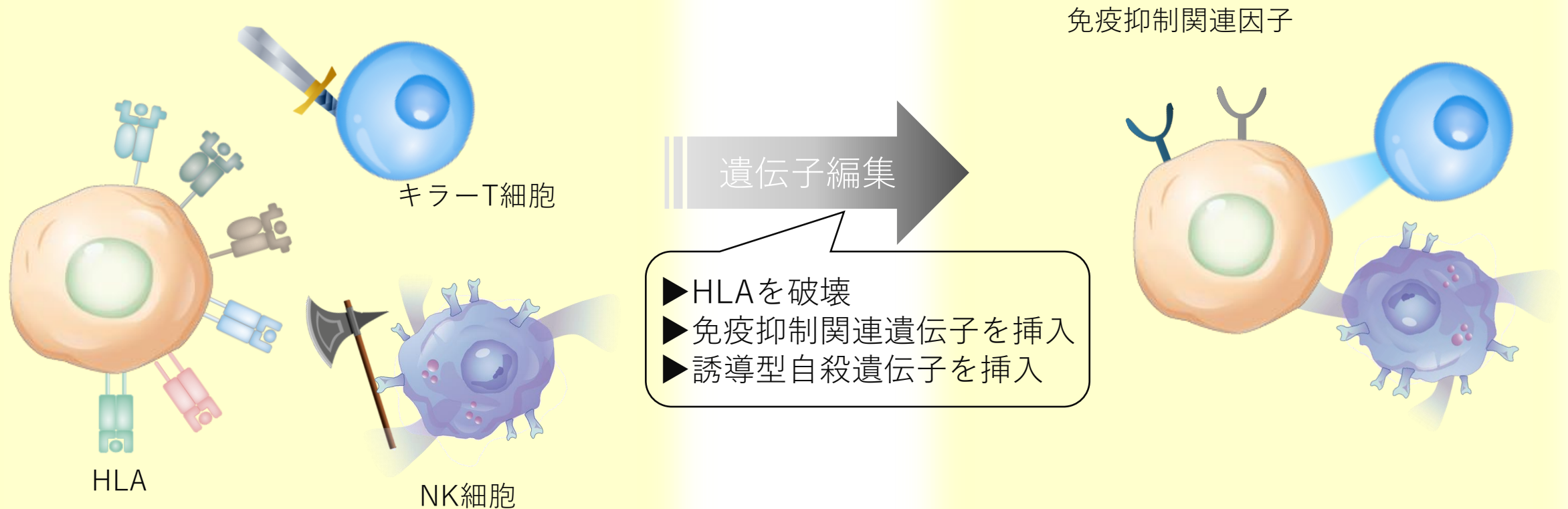
HLA型の不一致




HLA遺伝子の欠損



拒絶反応を引き起こす

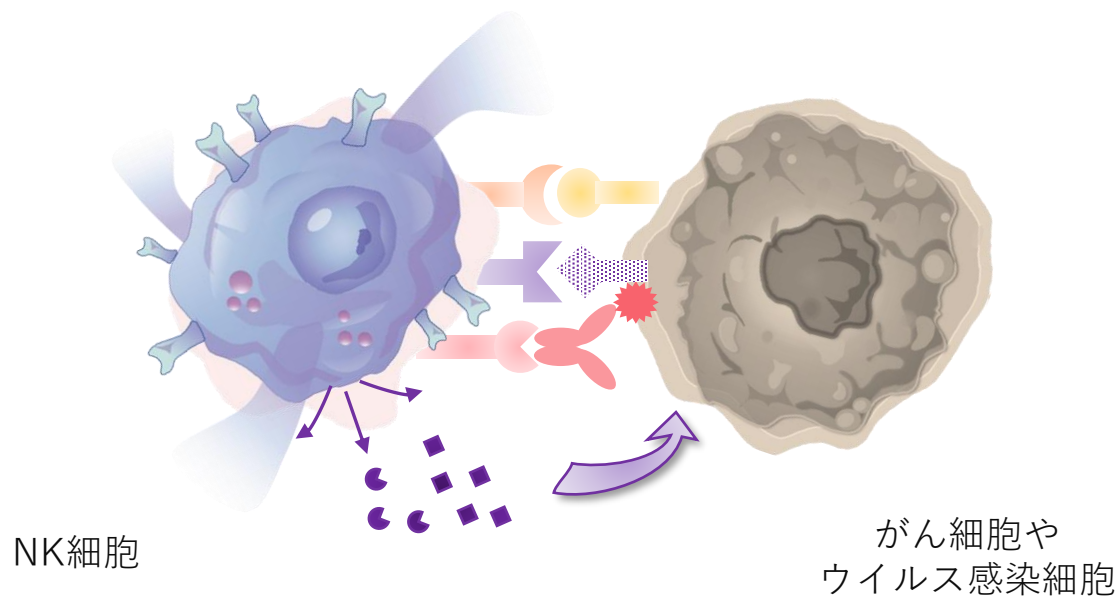


➡ 免疫反応を回避して、安全な細胞医薬品の基盤となる細胞作製を目指す



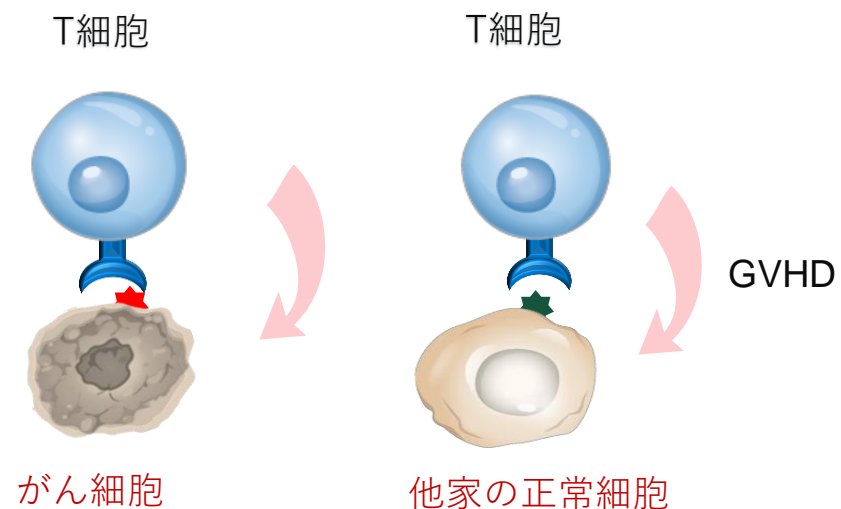
NK細胞について

NK (Natural Killer : ナチュラルキラー) 細胞 :

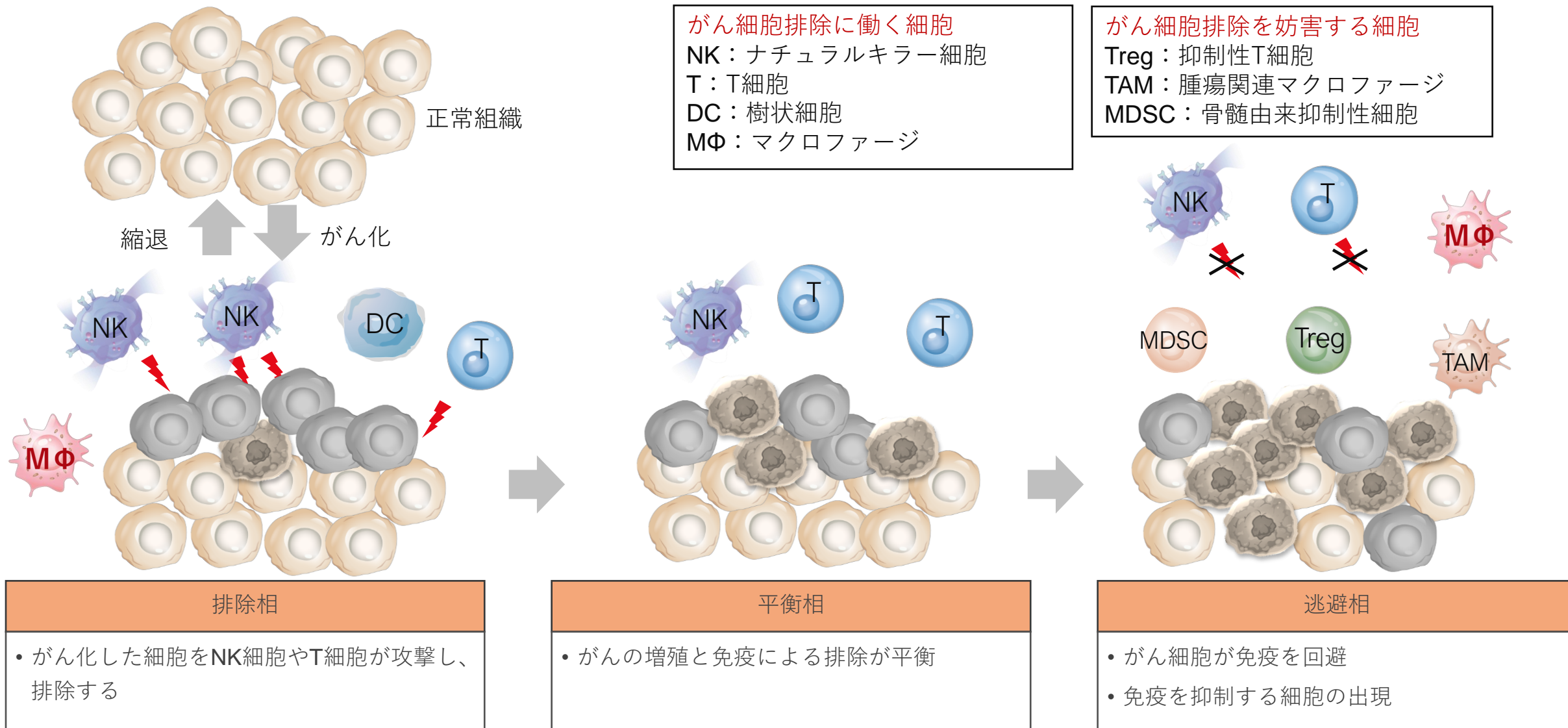


- ・がん細胞やウイルス感染細胞などの異常細胞を認識して傷害・排除するリンパ球

NK細胞のT細胞に対する優位性



- ・他家T細胞の場合は移植片対宿主病 (GVHD) が起こりやすい
- ・固形がんは不均質で標的となる妥当ながん抗原が少ない
- ・T細胞ではサイトカインシンドロームのリスクが高い



(出所) Schreiber et al., Science 2011, 331 (6024): 1565を元に作成

本資料は、株式会社ヘリオス（以下「当社」といいます）の企業情報等の提供のために作成されたものであり、国内外を問わず、当社の発行する株式その他の有価証券への勧誘を構成するものではありません。

本資料に、当社または当社グループに関連する見通し、計画、目標などの将来に関する記述がなされています。これらの記述には、「予想」、「予測」、「期待」、「意図」、「計画」、「可能性」やこれらの類義語が含まれますが、それらに限られません。これらの記述は、本資料の作成時点において当社が入手できる情報を踏まえた、前提および当社の考えに基づくものであり、不確実性等を伴います。その結果、当社の実際の業績または財政状態等は将来に関する記述と大きく異なる可能性があります。

本資料における記述は、本資料の日付時点で有効な経済、規制、市場その他の条件に基づくものであり、後発する事象により本資料における記述が影響を受ける可能性があります。当社は、法令または取引所規則により開示をする義務を負う場合を除き、その記述を更新、改訂または確認する義務も計画も有しておりません。本資料の内容は、事前の通知なく大幅に変更されることがあります。なお、本資料の全部または一部を書面による当社の事前承諾なしに公表または第三者に伝達することはできません。

本資料に記載されている当社および当社グループ以外の企業等に関する情報は、公開情報等から引用したものであり、かかる情報の正確性・適切性等について当社は何らの検証も行っておらず、また、これを保証するものではありません。

また、本資料に記載されている再生医療等製品（開発中のものを含む）に関する情報は、宣伝広告、医学的アドバイスを目的としているものではありません。



Healios

「生きる」を増やす。爆発的に。

<お問い合わせ先>
株式会社ヘリオス
コーポレートコミュニケーション室

報道関係者の方:pr@healios.jp
投資家の方:ir@healios.jp
<https://www.healios.co.jp/contact/>