



2022年10月28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 東証グロース)
問い合わせ先 執行役員経営管理部長 角谷 芳広
(TEL. 03-6264-3481)

第三者割当による行使価額修正条項付第34回新株予約権（行使指定・停止指定条項付） の発行に関するお知らせ

当社は、2022年10月28日開催の取締役会において、以下のとおり、第三者割当による第34回新株予約権（以下「本新株予約権」という。）の発行を決議しましたので、お知らせいたします。

1. 募集の概要

(1) 割 当 日	2022年11月15日
(2) 新株予約権の総数	90,000個
(3) 発 行 価 額	新株予約権1個につき金530円（総額47,700,000円）
(4) 当該発行による 潜在株式数	潜在株式数：9,000,000株（新株予約権1個につき100株） 上限行使価額はありません。 下限行使価額は694円ですが、下限行使価額においても、潜在株式数は9,000,000株であります。
(5) 資金調達額 (差引手取概算額)	8,956,700,000円（注）
(6) 行使価額及び 行使価額の修正条件	当初行使価額 991円 行使価額は、2022年11月16日以降、本新株予約権の各行使請求の通知が行われた日の直前取引日の株式会社東京証券取引所（以下「東証」という。）における当社普通株式の普通取引の終値（同日に終値がない場合には、その直前の終値とし、以下「東証終値」という。）の90%に相当する価額に修正されます。ただし、修正後の価額が下限行使価額を下回ることとなる場合には、下限行使価額を修正後の行使価額とします。
(7) 募集又は割当方法 (割当予定先)	野村証券株式会社に対する第三者割当方式
(8) そ の 他	当社は、割当予定先である野村証券株式会社（以下「割当予定先」という。）に対して本新株予約権を行使すべき旨及び行使すべき本新株予約権の数を指定することができること、当社は、割当予定先が本新株予約権の全部又は一部につき、行使することができない期間を指定することができること、割当予定先は、一定の場合に、当社に対して通知することにより、本新株予約権の取得を請求することができ、かかる請求がなされた場合、当社は、本新株予約権の発行要項に従い、本

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

	<p>新株予約権を取得すること、割当予定先は、当社取締役会の承認を得ることなく本新株予約権を譲渡しないこと等について、金融商品取引法に基づく本新株予約権の募集に係る届出の効力発生後、当社と割当予定先との間で締結予定の買取契約において合意する予定であります。詳細については、別記「2. 募集の目的及び理由 (2) 本新株予約権の商品性」及び別記「6. 割当予定先の選定理由等 (6) その他」をご参照ください。</p>
--	--

(注) 資金調達額は、本新株予約権の払込金額の総額に本新株予約権の行使に際して出資される財産の価額の合計額を合算した金額から、本新株予約権に係る発行諸費用の概算額を差し引いた金額であります。なお、本新株予約権の行使に際して出資される財産の価額の合計額は、当初行使価額（発行決議日の直前取引日の東証終値）で全ての本新株予約権が行使されたと仮定した場合の金額であります。実際の資金調達額は行使価額の水準により増加又は減少します。また、本新株予約権の行使期間内に全部又は一部の行使が行われない場合及び当社が取得した本新株予約権を消却した場合には資金調達の額は減少します。

2. 募集の目的及び理由

(1) 資金調達の主な目的

当社グループは、2001年に創薬ベンチャーとして創業して以来、中枢神経系疾患の脳梗塞及び外傷性脳損傷を対象に当社独自の再生細胞薬（注1）SB623（注2）の開発を進めてきました。創薬ベンチャーが「事業化」に成功する鍵は、開発に踏み切る段階から「事業化」を見越した開発アプローチを選択していること、及び開発品の有効性と安全性を示すデータを獲得すること、つまりは、製品価値の確からしさを示すことです。

創業から一環して開発を進めているSB623は、アンメット・メディカルニーズ（いまだに治療法が見つからない疾患に対する医療ニーズ）領域にあり患者規模の大きい脳梗塞や外傷性脳損傷といった中枢神経領域をターゲットとしています。また、市販開始後、製品として採算性を見出せる他家移植アプローチ（注3）を採用し、この採算性を実現するための大量製造の技術も確立しています。さらに、製品化に際して中絶胎児由来等の倫理的に課題のあるものも使用していません。このように、当社グループではSB623の開発当初から「事業化」を見越して、他家移植アプローチ、製品化に際しての倫理的な配慮、患者規模が大きく競合がない薬の開発を選択し、「事業化」に向けた取り組みを進めてきました。

次に、SB623の有効性と安全性については、当社グループが最初に手掛けたSB623慢性期脳梗塞プログラムにおいて、2014年に米国にて運動機能障害を持つ慢性期脳梗塞の患者18人を対象にフェーズ1/2a臨床試験を終了し、この運動機能障害からの回復を示唆する有効性と安全性のデータを獲得しています。その後の慢性期脳梗塞に伴う運動機能障害を呈する患者163例を対象とした米国でのフェーズ2b臨床試験（以下「STR-02試験」という。）においては、安全性に問題は認められなかったものの、SB623投与6カ月後にFugl-Meyer Motor Scale (FMMS) がベースラインから10ポイント以上改善した患者の割合（主要評価項目）において、SB623投与群がコントロール群と比較して統計学的な有意差を示さず、この主要評価項目を達成していません（当該解析結果の詳細については、当社が2019年1月29日付で公表した「再生細胞医薬品『SB623』慢性期脳梗塞を対象にした米国でのフェーズ2b臨床試験の解析結果の速報について」をご参照ください。）。しかしながら、この結果に対して、当社グループは追加の詳細分析を行い、その中の詳細分析のひとつとして、2020年9月公表のSTR-02試験の追加解析では、SB623の有効性を示すデータとして、梗塞巣サイズが一定量未満の患者77名（当該試験組み入れ患者全体の47%）を対象に、複合FMMSエンドポイント（注4）を用いてSB623の投与から6カ月後における有効性を評価したところ、偽手術群26名のうち19%の改善に対し、SB623投与群51名のうち49%において改善が見られ、統計学的に有意な結果が得られました。この分析結果を受けて、当社グループでは、今後、この臨床試験をやり

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

直すことを公表しています。

並行して開発を進めていた SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムでは、2018 年 11 月に結果公表を行った日米でのフェーズ 2 臨床試験（被験者 61 名）にて、安全性に問題はなく、有効性においても、SB623 の投与群は、コントロール群と比較して、統計学的に有意な運動機能の改善を認め主要評価項目を達成しています。

このように、SB623 は、慢性期外傷性脳損傷プログラムでは、2018 年 11 月に結果公表を行った日米でのフェーズ 2 臨床試験において、有効性・安全性を示すデータを獲得しています。一方、慢性期脳梗塞プログラムでは、2019 年 1 月 29 日付の「再生細胞医薬品『SB623』慢性期脳梗塞を対象にした米国でのフェーズ 2 b 臨床試験の解析結果の速報について」で公表したとおり、STR-02 試験において有効性を示すデータを獲得できていませんが（詳細については、上記プレスリリースをご参照ください。）、フェーズ 1/2a 臨床試験で有効性・安全性を示すデータを獲得しており、また、2020 年 9 月公表の STR-02 試験の追加解析では、上記のとおり有効性を示すデータを得ていることを踏まえ（詳細については、2020 年 9 月 14 日付の「再生細胞医薬品『SB623』慢性期脳梗塞を対象とした米国でのフェーズ 2 b 臨床試験の追加解析結果及びこれに基づく脳梗塞・脳出血プログラムの国内臨床試験の開始検討について」をご参照ください。）、今後再検証をしていきます。

当社グループは、これらの進捗に照らし、SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムに経営資源を集中投下し、国内での製造販売承認の取得に取り組んできました。製造販売承認を取得するためには、有効性・安全性・品質について、科学的データに基づいて申請する必要があるため、この承認取得は、SB623 慢性期脳梗塞プログラム、ひいては、他の SB623 の有効性の確度を高めることにつながるものになると当社は考えております。当社グループとしては、日本での SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの承認取得を足掛かりに、SB623 慢性期脳梗塞プログラムや他の分野や国外への拡大を志向しております。その点において、本 SB623 外傷性脳損傷プログラムの承認取得は事業展開への「対処すべき最優先課題」と考えております。

このような取り組みのもと、当社グループは、この SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムに対して、国内の再生医療等製品に対する条件及び期限付き承認制度（注 5）を活用し、また、再生医療等製品として「先駆け審査指定制度」の対象品目の指定を受け、かかる制度のもとでの国内での製造販売承認の取得を目指してきました。この「先駆け審査指定制度」は、製造販売承認申請（以下「承認申請」という。）後の「審査」を短縮し「承認申請」から「承認」までの期間を 6 か月にすることを目標とした制度です。そのため、「先駆け指定」を受けた対象品目は、「承認申請」前に独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「PMDA」という。）との「対面助言・事前面談」を済ませ、次に「先駆け総合評価相談」を行いその過程において「申請確認文書」を受領したうえで「承認申請」を行う流れです。この「申請確認文書」は、「先駆け総合評価相談」が「臨床」「非臨床」「品質」「信頼性」「GCTP（注 6）」の 5 つのパートに分かれていることから、それぞれにおいて取得します。当社グループは、2022 年 1 月 31 日付で、PMDA よりこれら 5 つのパートすべてにおいて「申請確認文書」を受領し、これにより「先駆け総合評価相談」のプロセスが終了したため、2022 年 3 月 7 日付で国内での製造販売に係る「承認申請」を行いました。

なお、公表情報によれば、2022 年 3 月 28 日現在において、「先駆け審査指定制度」に指定された品目は当社の SB623 を含め 54 品目あり、そのうち当社において「承認申請」が確認できているものは、SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムを除き、19 品目ですが、この 19 品目はすべて承認に至っています（注 7）。

上述のとおり、SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムは、「先駆け総合評価相談」を経て「承認申請」を行いました。この状況に至るのに 3 年以上の時間を費やしました。2018 年 11 月に SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの日米フェーズ 2 臨床試験（被験者 61 名）で、安全性と有効性を確認した直後は、1 年程度で「承認申請」ができるものと見込んでいましたが、準備をしていくうちに商業用生産の安定供給のための体制強化の困難さなどいくつかの課題に直面し、予定以上に時間を費やしました。一方で、当初想定していた中期的な計画からは遅れたものの、「先駆け総合評価相談」のプロセスを終え、「承認申請」に至ったことを踏まえ、創業当初から描いていた「事業化」に向けた事業展開と中長期的な成長投資を推進

この文書は、当社の第 34 回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

してまいります。

現在の国内での製造販売承認取得の状況としては、2022年3月の承認申請の後、承認審査を受けておりますが、現在のところ、承認取得に至っておりません。2022年10月20日に公表した「国内SB623慢性期外傷性脳損傷プログラム製造販売承認取得の状況について（続報）」に記載のとおり、生産関連の審査に対する当社の従前からの対応がより具体化し、まだ時間を要することが判ったため、当社としては、今期中の承認取得は無いものと判断しております。今後の承認取得の可否及び時期については当社で決められるものではありませんが、承認審査への対応に、引き続き全社一丸となり全力で取り組み、来期中に承認取得ができることを目指しております。

今回、このタイミングで資金調達を行う理由は主に二つあります。一つ目の理由については以下のとおりです。上記のとおり、SB623慢性期外傷性脳損傷プログラムの国内販売の承認取得については、承認審査対応において、当初予定よりも時間を要しており、それに関連して発生する事業運営固定費など、追加的な費用が見込まれること、また、当社グループの主たる事業である新薬の研究開発は、現在、米国子会社を中心として活動しており、米国子会社の取引通貨は米ドルであることから、当初1ドル115円の為替レートで見積もっていた製造開発計画については、急激な為替変動による円安ドル高の状況を受けて、今後の開発関連費用の円建て予算を増額する必要があること、さらに、上市後の販売に向けた製造体制や品質管理体制の拡充を図るためのコストにおいても、世界的な物価高によるコストの増加が見込まれることから、前回は行った資金調達に追加で資金を準備する必要が生じています。このように早急に手許資金の確保と財務基盤の安定化を行うことがより重要となっていることから、前回の資金調達の充当が完了する前であっても、新規の資金調達を行い、当社のSB623の製造活動に支障が出ないように、追加的な資金を確保する必要があります。

二つ目の理由は、SB623の承認取得後の市販を見据えて、当社製品の普及体制を構築するための資金と、市販後の普及活動を推進するための資金準備についても、追加で資金を確保する必要があります。SB623は、過去に前例のない再生細胞薬の上市になることから、特に初期の販売・普及活動を滞りなく実行・推進するための資金を確実に確保する必要があります。前回の資金調達において、調達額が想定よりも約9億円不足していること、また、今後の市販後調査の費用やマーケティング活動等の費用を再度見積もったところ、前回の資金調達時の見積もりよりも更に約12億円の増加が見込まれることから、今回、不足分を補い、上市後の事業活動にむけた資金を確保する必要があります。

上記が、今回の資金調達を行う主な理由ですが、当社グループは2022年7月31日現在で8,335百万円の現金及び預金を保有しており、2023年1月期第2四半期累計期間の営業損失は4,621百万円（2023年1月期通期の営業損失は8,131百万円を予想しております。詳細については、2022年9月14日付の「2023年1月期連結業績予想の修正に関するお知らせ」をご参照ください。）となっているところ、SB623慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始を見据えた現段階において財務基盤を強化することで、今後の安定的な事業運営を図ることも目的としています。

以上のとおり、国内での事業展開に向けた成長投資資金を調達するための資金調達方法について、下記「(3)本新株予約権を選択した理由」に記載した内容に基づき検討を行った結果、財務基盤の強化に資するエクイティ性のファイナンスによる資金調達が適切であると判断し、本新株予約権の発行による資金調達（以下「本資金調達」といいます。）を実施することにしました。

上記で説明のとおり、当社グループは、本資金調達により調達する資金を、①SB623慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の製造体制の構築と在庫確保、②SB623慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の普及体制構築と普及活動の推進費用、に充当する予定です。当社グループは、本資金調達により

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

資本増強を図るとともに、この調達資金を上記の成長投資のための資金に充当することで、当社グループの中長期的な成長のために事業上重要な課題を順次解決し、企業価値の向上を図ることができると考えています。

なお、今回のエクイティ・ファイナンスにおける具体的な資金使途及び支出予定時期については、下記「3. 調達する資金の額、使途及び支出予定時期 (2) 調達する資金の具体的な使途」に記載しています。

今後も当社グループは、外傷性脳損傷を初めとする中枢神経系疾患の後遺症で苦しんでいる世界中の患者の皆さまに一日でも早く効果的な治療法を提供できるよう引き続き開発及び事業化に取り組んでいきます。

(注1) 再生細胞薬とは、病気・事故等で失われた身体機能の自然な再生プロセスを誘引ないし促進させ、運動機能、感覚機能、認知機能を再生させる効能が期待される医薬品です。

(注2) SB623 は神経機能を再生する作用を持つ治療薬であり、体の自然な再生プロセスを促進させ、失われた運動機能、感覚機能及び認知機能の再生をターゲットとしています。

(注3) 再生医療は、大きくは自家(じか)移植と他家(たか)移植に分けられます。自家移植は、患者本人ごとに細胞を処理し、本人に戻す形態の治療法であり、細胞処理に手間と時間がかかるため、費用が高額化する等、実用化に当たっての課題が指摘されております。一方、他家移植は、健康な細胞提供者(ドナー)から採取した細胞を大量培養したものを患者に投与することから、多くの患者を治療でき、量産化によるコスト削減効果も期待されます。

(注4) FMMSとはFugl-Meyer Motor Scale (FMMS)の略称であり、Fugl-Meyer Assessment (FMA)と表記されることもあります。脳卒中後に片麻痺のある患者さんの身体機能の障害の程度を臨床的に評価するための指標で、臨床試験で広く活用されています。FMMSには、動き、上肢のサブスケール(スコア0~66)および下肢のサブスケール(スコア0~34)の測定項目が含まれます。複合FMMS(Composite FMMS)とは、FMMS全項目の合計スコアだけでなく、上肢のサブスケールおよび下肢のサブスケールも個別に評価するように、FMMSに修正を加えた評価方法のことです。患者によっては、麻痺の部位が全身に及ぶ方もいれば、上肢や下肢に限定されている方もいます。複合FMMSは、そのような麻痺部位の違いを考慮に入れ、改善の程度や臨床的意義を正確に解釈するための評価方法と考えます。

(注5) 通常の医薬品を製造販売するためには、原則として、探索的臨床試験(少数の患者に投与し、医薬品の有効性・安全性を検討し、用法・用量等を設定するための試験)等の完了後に、検証的臨床試験(多数の患者に医薬品を投与し、設定した用法・用量等での医薬品の有効性・安全性を検証する試験)を経たうえで、製造販売の承認を得る必要がありますが、条件及び期限付き承認制度は、再生医療等製品について、臨床試験等で有効性が推定でき、安全性が確認されれば、製造販売後に有効性・安全性の再確認等のために必要な調査等を実施することの条件や期限を付して、再生医療等製品の製造販売を早期に承認する制度です。条件及び期限付き承認制度を活用することにより、製造販売承認の申請者は、一定の定めを遵守することを条件に、検証的臨床試験を経ることなく、特定の医療施設での再生医療等製品の投与を行なうことが可能となります。当社の製品につき条件及び期限付き承認が認められた場合、当社は、通常の手続よりも早期に製品の製造販売を開始することが可能となります。

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

(注6) 再生医療等製品の製造管理及び品質管理をいいます。

(注7) 先駆け審査指定制度は、承認申請後の審査を短縮し、承認申請から承認までの期間を6か月にすることを目標にした制度であり、承認申請後は優先審査が行われることとなりますが、承認申請時点において承認が得られることが約束されているものではありません。

(2) 本新株予約権の商品性

① 本新株予約権の構成

- ・ 本新株予約権1個あたりの目的となる株式の数(交付株式数)は100株と固定されており、本新株予約権の目的となる株式の総数は9,000,000株です。
- ・ 本新株予約権の新株予約権者はその裁量により本新株予約権を行使することができます。ただし、下記②及び③に記載のとおり、当社と割当予定先との間で締結予定の買取契約の規定により当社が行使指定(下記②に定義する。)又は停止指定(下記③に定義する。以下同じ。)を行うことができますので、当社の裁量により、割当予定先に対して一定数量の範囲内での行使を義務づける、又は行使を行わせないようにすることが可能となります。
- ・ 本新株予約権の行使価額は、当初991円(発行決議日の直前取引日の東証終値)ですが、本新株予約権の各行使請求の通知が行われた日以降、当該通知が行われた日の直前取引日の東証終値の90%に相当する価額に修正されます。ただし、行使価額の下限(下限行使価額)は694円(発行決議日の直前取引日の東証終値の70%の水準)であり、修正後の価額が下限行使価額を下回ることとなる場合には、下限行使価額が修正後の行使価額となります。
- ・ 本新株予約権の行使可能期間は、割当日の翌取引日以降約3年間(2022年11月16日から2025年11月14日まで)であります。ただし、当社普通株式に係る株主確定日、その前営業日及び前々営業日並びに株式会社証券保管振替機構が必要であると認めた日については、行使請求をすることができません。

本新株予約権の募集に係る届出の効力発生後、当社と割当予定先との間で締結予定の買取契約において、主に下記②乃至④の内容について合意する予定です。

② 当社による行使指定

- ・ 割当日の翌取引日以降、2025年10月16日までの間において、発行後の株価の状況や当社の資金調達ニーズが高まるタイミングを考慮し、臨機応変に資金調達を実現するため、当社の判断により、当社は割当予定先に対して本新株予約権を行使すべき旨及び行使すべき本新株予約権の数を指定すること(以下「行使指定」という。)ができます。
- ・ 行使指定に際しては、その決定を行う日(以下「行使指定日」という。)において、以下の要件を満たすことが前提となります。
 - (i) 東証終値が下限行使価額の120%に相当する金額を下回っていないこと
 - (ii) 前回の行使指定日から20取引日以上の間隔が空いていること
 - (iii) 当社が、未公表の重要事実を認識していないこと
 - (iv) 当社株価に重大な影響を及ぼす事実の開示を行った日及びその翌取引日でないこと
 - (v) 停止指定が行われていないこと
 - (vi) 東証における当社普通株式の普通取引が東証の定める株券の呼値の制限値幅の上限に達し(ストップ高)又は下限に達した(ストップ安)まま終了していないこと
- ・ 当社が行使指定を行った場合、割当予定先は、原則として、行使指定日の翌取引日から20取引日以内(以下「指定行使期間」という。)に指定された数の本新株予約権を行使する義務を負います。
- ・ 一度に行使指定可能な本新株予約権の数には限度があり、本新株予約権の行使により交付される

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

こととなる当社株式の数が、行使指定日の直前取引日までの 20 取引日又は 60 取引日における当社株式の 1 日あたり平均出来高のいずれか少ない方に 2 を乗じて得られる数と 5,960,580 株（ただし、当社が当社の議決権付株式の併合、分割若しくは当社の株主に対し当社の議決権付株式の無償割当てをする場合は、当該株式併合、株式分割若しくは無償割当ての割合に応じて減少または増加するものとする。）のいずれか小さい方を超えないように指定する必要があります。

- ・ ただし、行使指定後、当該行使指定に係る指定行使期間中に東証終値が下限行使価額を下回った場合には、以後、当該行使指定の効力は失われます。
- ・ 当社は、行使指定を行う際にはその旨をプレスリリースにて開示いたします。

③ 当社による停止指定

- ・ 当社は、割当予定先が本新株予約権の全部又は一部を行使することができない期間（以下「停止指定期間」という。）として、2022 年 11 月 18 日から 2025 年 10 月 14 日までの間の任意の期間を指定（以下「停止指定」という。）することができます。
- ・ 停止指定を行う場合には、当社は、2022 年 11 月 16 日から 2025 年 10 月 9 日までの間において停止指定を決定し、当該決定をした日に、停止指定を行う旨及び停止指定期間を割当予定先に通知いたします。ただし、上記②の行使指定を受けて割当予定先が行使義務を負っている本新株予約権の行使を妨げるような停止指定を行うことはできません。なお、上記の停止指定期間については、停止指定を行った旨をプレスリリースにより開示した日の 2 取引日以後に開始する期間を定めるものとします。
- ・ なお、当社は、一旦行った停止指定をいつでも取消することができます。
- ・ 停止指定を行う際には、停止指定を行った旨及び停止指定期間を、また停止指定を取消す際にはその旨をプレスリリースにて開示いたします。

④ 割当予定先による本新株予約権の取得の請求

割当予定先は、(i)2022 年 11 月 16 日以降、2025 年 10 月 14 日までの間のいずれかの 5 連続取引日の東証終値の全てが下限行使価額を下回った場合、(ii)2025 年 10 月 15 日以降 2025 年 10 月 23 日までの期間、(iii)当社が吸収分割若しくは新設分割につき当社の株主総会（株主総会の決議を要しない場合は、取締役会）で承認決議した後、当該吸収分割若しくは新設分割の効力発生日の 15 取引日前までの期間、(iv)当社と割当予定先との間で締結予定の買取契約に定める当社の表明及び保証に虚偽があった場合又は(v)当該買取契約に定める禁止行為を行った若しくは割当予定先から要求される行為を行わなかった場合、当社に対して通知することにより、本新株予約権の取得を請求することができ、かかる請求がなされた場合、当社は、本新株予約権の発行要項に従い、本新株予約権の払込金額と同額の金銭を支払うことにより残存する本新株予約権を全て取得します。

(3) 本新株予約権を選択した理由

数あるエクイティ・ファイナンス手法の中から資金調達手法を選択するにあたり、当社は、既存株主の利益に充分配慮するため、株価への影響の軽減や過度な希薄化の抑制が可能となる仕組みが備わっているかどうかを最も重視いたしました。

その結果、以下に記載した本新株予約権の特徴を踏まえ、当社は、本新株予約権が当社のニーズを充足し得る現時点での最良の選択肢であると判断し、その発行を決議いたしました。

(本新株予約権の主な特徴)

<当社のニーズに応じた特徴>

① 一定期間にわたり発生する資金調達ニーズへの柔軟な対応が可能なこと

- ・ 今般の資金調達における調達資金の支出時期は、下記「3. 調達する資金の額、使途及び支出予

この文書は、当社の第 34 回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

定時期 (2) 調達する資金の具体的な使途」に記載のとおり、一定期間にわたります。本新株予約権は、発行後の株価の状況や当社の資金調達ニーズが高まるタイミングを考慮し、行使指定や停止指定を行うことを通じて、臨機応変に資金調達を実現することが可能な設計になっております。

② 過度な希薄化の抑制が可能なこと

- ・ 本新株予約権は、潜在株式数が9,000,000株(2022年9月30日現在の発行済株式数59,605,802株の15.10%)と一定であり、株式価値の希薄化が限定されております。また、本新株予約権には上限行使価額が設定されていないため、株価上昇時には希薄化を抑制しつつ調達金額が増大するというメリットを当社が享受できることで、既存株主の利益に配慮した資金調達が可能となっております。
- ・ 本新株予約権の新株予約権者がその裁量により本新株予約権を行使することができるため、当社が行使指定を行わずとも株価が下限行使価額を上回る水準では行使が進むことが期待される一方、当社は、当社株価動向等を勘案して停止指定を行うことによって、本新株予約権の行使が行われないようにすることができます。

③ 株価への影響の軽減が可能なこと

以下の仕組みにより、株価への影響の軽減が可能となると考えております。

- ・ 行使価額は各行使請求の通知が行われた日の直前取引日の東証終値を基準として修正される仕組みとなっていることから、複数回による行使と行使価額の分散が期待されるため、当社株式の供給が一時的に過剰となる事態が回避されやすいこと
- ・ 下限行使価額が694円(発行決議日の直前取引日の東証終値の70%の水準)に設定されていること
- ・ 行使指定を行う際には、東証終値が833円(下限行使価額の120%の水準)以上である必要があり、また、上記「(2) 本新株予約権の商品性 ②当社による行使指定」に記載のとおり、一度に行使指定可能な数量の範囲は行使指定直前の一定期間の出来高等を基本として定められることとなっており、行使が発生する株価水準や株式の交付による需給悪化懸念に配慮した設計となっていること

④ 資本政策の柔軟性が確保されていること

資本政策の変更が必要となった場合、当社の判断により、残存する本新株予約権の全部をいつでも取得することができ、資本政策の柔軟性を確保できます。

<本新株予約権の主な留意事項>

本新株予約権には、主に、下記⑤乃至⑧に記載された留意事項がありますが、当社といたしましては、上記①乃至④に記載のメリットから得られる効果の方が大きいと考えております。

- ⑤ 本新株予約権の下限行使価額は694円(発行決議日の直前取引日の東証終値の70%の水準)に設定されており、株価水準によっては本新株予約権の行使による資金調達の全部又は一部ができない可能性があります。
- ⑥ 株価の下落局面では、行使価額が下方修正されることにより、調達額が予定額を下回る可能性があります。ただし、行使価額は下限行使価額を下回ることはありません。
- ⑦ 当社の株式の流動性が減少した場合には、調達完了までに時間がかかる可能性があります。
- ⑧ 本新株予約権発行後、上記「(2) 本新株予約権の商品性 ④ 割当予定先による本新株予約権の取得の請求」に記載のとおり、東証終値が5取引日連続して下限行使価額を下回った場合等には、割当予定先が当社に対して本新株予約権の取得を請求する場合があります。

(他の資金調達方法と比較した場合の本新株予約権の特徴)

⑨ 公募増資等により一度に全株を発行すると、一時に資金を調達できる反面、1株あたりの利益の希薄

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

化も一時に発生するため株価への影響が大きくなるおそれがあると考えられます。

社債、借入れによる資金調達は、一時に資金を調達できる反面、調達金額が負債となるため財務健全性指標は低下いたします。なお、2022年7月末日現在、当社の借入金額は、長期借入金1,725百万円と、1年内返済予定の長期借入金575百万円の合計2,300百万円です。

本新株予約権においては、上記③に記載のとおり、行使の分散、下限行使価額の設定等の仕組みにより株価への影響の軽減が期待されます。また、調達金額は資本となるため、財務健全性指標は上昇いたします。一方、当社株式の株価・流動性の動向次第では、実際の調達金額が当初の予定を下回る可能性があります。

(4) 前回資金調達の完了及び支出予定時期の変更

当社は、2022年2月10日付「第三者割当による行使価額修正条項付第32回新株予約権（行使指定・停止指定条項付）の発行に関するお知らせ」及び2022年2月17日付「第三者割当による行使価額修正条項付第32回新株予約権（行使指定・停止指定条項付）の発行条件等の決定に関するお知らせ」にて開示いたしましたとおり、①SB623慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の製造体制構築及び在庫確保、②SB623慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の普及体制の構築及び③慢性期外傷性脳損傷プログラム以外のSB623の適応拡大やグローバル（地域）展開に向けた脳梗塞プログラムの臨床開発、に要する費用に充当するため、第32回新株予約権による資金調達を実施いたしました。

第32回新株予約権の発行及びその行使により実際に調達された資金（発行時における発行価額の総額（51百万円）及び本新株予約権の行使に際して払い込まれた金額（7,698百万円）の合計額から発行諸費用を控除した金額）は、差引手取額約7,739百万円となりました。なお、本新株予約権については、発行した75,000個全部につき行使が完了しておりますが、本新株予約権の発行後、東証における当社普通株式の普通取引の終値が当初行使価額（1,646円）を下回って推移したため、上記の実際の資金調達総額は、条件決定日における想定調達額（差引手取概算額12,386百万円。全ての本新株予約権が当初行使価額で行使されたと仮定して算出された金額）を下回ることとなりました。

かかる結果を受けて、第32回新株予約権による調達資金については、条件決定日において開示した方針に従い、下記①及び②に優先的に充当することと致します。また、上記「(1) 資金調達の主な目的」にて記載のとおり、昨今の円安ドル高や物価上昇の影響等により、当初予定よりもコストの増加が見込まれているため、①及び②の支出予定時期を変更しております。

なお、下記③については、実施範囲を再検討し、改めて資金確保を計画する予定です。

このため、第32回新株予約権による資金調達の支出予定時期について、以下のとおり変更いたします。また、第32回新株予約権により実際に調達した資金の具体的な用途ごとの内訳、支出予定時期及び2022年9月末日時点における充当状況については、以下の通りです。

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

(変更前)

具体的な使途	金額 (百万円)	支出予定時期
① SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の製造体制構築及び在庫確保	6,609	2022年3月～2025年3月
② SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の普及体制構築	2,000	2022年3月～2025年3月
③ 慢性期外傷性脳損傷プログラム以外のSB623の新規適応拡大やグローバル(地域)展開に向けた日本での脳梗塞プログラムの臨床開発	3,777	2022年3月～2025年3月
合計	12,386	

(変更後)

具体的な使途	金額 (百万円)	支出予定時期
① SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の製造体制構築及び在庫確保	6,609 (充当済金額: 2,620)	2022年3月～ <u>2024年11月</u>
② SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の普及体制構築	<u>1,130</u> (充当済金額: 158)	2022年3月～ <u>2024年11月</u>
③ 慢性期外傷性脳損傷プログラム以外のSB623の新規適応拡大やグローバル(地域)展開に向けた日本での脳梗塞プログラムの臨床開発	—	—
合計	<u>7,739</u> (充当済金額: 2,778)	

- (注) 1. 変更箇所^①に下線を付しております。
2. 上記金額のうち、資金使途①については、SB623 外傷性脳損傷プログラムに関して、日本からグローバルに製品を展開する製造能力及び品質管理体制を構築するための費用として296百万円、市販開始後の製品安定供給を見越した在庫の製造確保の費用と製造原価低減のための研究開発費として2,324百万円を充当しております。
3. 資金使途②については、SB623 市販開始後の普及体制の構築のための費用として、医療施設へのマーケティング活動のための人材獲得費用及びシステム構築の費用として35百万円、SB623に関する医療機関からの問い合わせ対応等のサポート体制構築・拡充と医療機関への情報提供やデータ収集等の情報交換の体制構築及び人件費に123百万円を充当しております。
4. 資金使途③については、上記のとおり、第32回新株予約権の発行後、東証における当社普通株式の普通取引の終値が当初行使価額(1,646円)を下回って推移したため、実際の資金調達総額が、条件決定日における想定調達額(差引手取概算額12,386百万円。全ての第32回新株予約権が当初行使価額で行使されたと仮定して算出された金額)を下回る調達額となった結果、調達金額はありません。

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

3. 調達する資金の額、使途及び支出予定時期

(1) 調達する資金の額

払込金額の総額(円)	発行諸費用の概算額(円)	差引手取概算額(円)
8,966,700,000	10,000,000	8,956,700,000

- (注) 1. 払込金額の総額は、発行価額の総額に、本新株予約権の行使に際して払込むべき金額の合計額を合算した金額であります。
2. 払込金額の総額は、全ての本新株予約権が当初行使価額（発行決議日の直前取引日の東証終値）で行使されたと仮定して算出された金額です。行使価額が修正又は調整された場合には、本新株予約権の行使に際して払込むべき金額の合計額は増加又は減少します。また、本新株予約権の行使期間内に全部又は一部の行使が行われない場合及び当社が取得した本新株予約権を消却した場合には、本新株予約権の行使に際して払込むべき金額の合計額及び発行諸費用の概算額は減少します。
3. 発行諸費用の概算額は、弁護士費用、本新株予約権の価値評価費用及びその他事務費用（有価証券届出書作成費用、払込取扱銀行手数料及び変更登記費用等）の合計であります。
4. 発行諸費用の概算額には、消費税等は含まれておりません。

(2) 調達する資金の具体的な使途

上記差引手取概算額 8,956,700,000 円につきましては、上記「2. 募集の目的及び理由 (1) 資金調達の主な目的」に記載の内容を目的として、下記のとおり充当する予定であります。

具体的な使途	金額 (百万円)	支出予定時期
① SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の製造体制の構築と在庫確保	6,846	2022年11月～2024年11月
② SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の普及体制構築と普及活動の推進費用	2,110	2022年11月～2024年11月
合計	8,956	

- (注) 1. 本新株予約権の行使状況又は行使期間における株価推移により想定どおりの資金調達ができなかった場合には、上記②に充当する予定金額を減額し、更に上記①の充当予定金額に不足分が生じるときは手許資金から充当する予定であります。なお、本新株予約権の行使時における株価推移により上記の使途に充当する支出予定金額を上回って資金調達が出来た場合には、上記②に充当する予定であります。
2. 当社は、本新株予約権の払込み及び行使により調達した資金を速やかに支出する計画ではありますが、支出実行までに時間を要する場合には銀行預金等にて安定的な資金管理を図る予定であります。
3. 上記具体的な使途につき、優先順位はございません。支出時期の早いものより充当する予定であります。また、支出予定時期については、この期間内において、随時、資金が充当される予定の期間となっております。
4. 第32回新株予約権による調達資金を優先して充当いたします。

① SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の製造体制の構築と在庫確保

前述のとおり、当社グループは、SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムについて、「先駆け総合評価相談」のプロセスを経たうえで、2022年3月7日付で国内での製造販売に係る「承認申請」を行っておりますが、2022年3月の承認申請から6か月経過した時点において、承認取得には至っておりません。このように、SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの国内販売の承認取得については、承認審

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

査対応において、当初予定よりも時間を要しており、それに関連して発生する事業運営固定費など、追加的な費用が見込まれる状況にあります。

また、当社グループは、SB623 を生きた細胞から加工・培養して製造し窒素凍結により保存します。医療機関へは凍結保存した状態で移送し、施術直前に融解・調製を行い患者様の脳に直接投与します。これまで、この SB623 の外傷性脳損傷プログラムが、日本の早期承認制度（条件及び期限付き承認制度）下において、販売が開始されることを見込み、SB623 を安定して製造・供給するための製造体制と品質管理体制の構築を進めており、2019 年の海外募集による新株式発行で調達した資金は、この分野に全額投下してきました。また、2022 年 2 月の新株予約権の第三者割当により調達した資金も、この分野に優先的に投資しております。しかしながら、当社グループの主たる事業である新薬の研究開発は、現在、米国子会社を中心として活動しており、米国子会社の取引通貨は米ドルであることから、当初 1 ドル 115 円の為替レートで見積もっていた製造開発計画については、急激な為替変動による円安ドル高を受けて、今後の開発関連費用の円建て予算を増額する必要があること、さらに、上市後の販売に向けた製造体制や品質管理体制の拡充を図るためのコストにおいても、世界的な物価高によるコストの増加が見込まれることから、前回は行った資金調達に追加で資金を準備する必要が生じています。このように早急に手許資金の確保と財務基盤の安定化を行うことがより重要となっていることから、上記のコストの増加を考慮しても当社の SB623 の製造活動に支障が生じないようにするため、前回の資金調達の充当が完了する前であっても、本資金調達を行い、引き続き本分野に資金充当を行い、販売開始に向けた最終準備を確実に進めてまいり予定でいます。

以上より、本調達資金のうち 6,846 百万円については、市販開始後の製品安定供給を見越した製造体制や品質管理体制の拡充を図るための追加的な費用として充当することを予定しています（主に、製造委託費用、生産に使用する原料の購入、検査費用になります。）。支出予定期間は、2022 年 11 月から 2024 年 11 月までを予定しています。

② SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の普及体制構築と普及活動の推進費用

当社グループは、国内の SB623 外傷性脳損傷プログラムにおいて、早期承認制度（条件及び期限付き承認制度）を活用しております。この制度は、再生医療等製品を対象に、臨床試験等で有効性の推定と安全性が確認されることで、早期に製造販売承認をする制度です。ただし、製造販売後に有効性・安全性の再確認のための調査を実施する等の条件や期限が付される制度です。

かかる条件下においては、市販開始後も、販売先となる医療施設へのマーケティング活動のための人員増強に加えて、販売後の情報提供や問い合わせ対応等のサポート体制の構築をはじめとする、SB623 の普及体制構築が必要となります。また、市販開始後において、市販後調査の実施や医療施設へのマーケティング等、様々な普及活動を推進することも必要となります。SB623 は、過去に前例のない再生細胞薬の上市になることから、特に初期の販売・普及活動を滞りなく実行・推進するための資金を確実に確保する必要があります。前回の資金調達において、調達額が想定よりも不足していること、また、今後の市販後調査の費用やマーケティング活動等の費用を再度見積もったところ、前回の見積もりよりも更に増加が見込まれることから、今回、不足分を補い、上市後の事業活動にむけた資金を確保する必要があります。

そのため、本調達資金のうち 2,110 百万円については、上記の通り、SB623 市販開始後の普及体制の構築のための費用として、医療施設へのマーケティング活動のための費用及びシステム構築の費用として 140 百万円、SB623 に関する医療機関からの問い合わせ対応等のサポート体制構築・拡充と医療機関への情報提供やデータ収集等の情報交換の体制構築の費用に 325 百万円、市販開始後の普及活動を促進するためのマーケティング活動及び市販開始後調査の実施等の費用として 1,645 百万円を、それぞれ充当することを予定しています。マーケティング活動については、現在、計 5 名の人員を配置しておりますが、今後、社内人員の増加以外の方法として、社外の CSO（注 1）やインターネット・マーケティング会社を活用した方法も検討しております。

この文書は、当社の第 34 回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

支出予定期間は、2022年11月から2024年11月までを予定しています。

(注1) Contract Sales Organization 製薬企業から医薬品の営業やマーケティングを請け負う企業

4. 資金使途の合理性に関する考え方

今回のファイナンスにより調達した資金を、上記「3. 調達する資金の額、使途及び支出予定時期 (2) 調達する資金の具体的な使途」に記載の使途に充当することで、今後の成長基盤の確立と中長期的な企業価値の向上を図れることから、株主価値の向上に資する合理的なものであると考えております。

5. 発行条件等の合理性

(1) 発行条件が合理的であると判断した根拠及びその具体的内容

当社は、本新株予約権の発行要項及び割当予定先との間で本新株予約権の募集に関する届出の効力発生をもって締結予定の買取契約に定められた諸条件を考慮した本新株予約権の価値評価を第三者評価機関である株式会社ブルータス・コンサルティング（東京都千代田区霞が関三丁目2番5号 代表取締役：野口 真人）（以下「ブルータス・コンサルティング」という。）に依頼いたしました。ブルータス・コンサルティングは、権利行使期間、権利行使価格、当社株式の株価、株価変動率、配当利回り及び無リスク利率を勘案し、新株予約権の価値評価で一般的に使用されているモンテカルロ・シミュレーションを用いて、本新株予約権の価値評価を実施しております。価値評価にあたっては、主に①当社の取得条項（コール・オプション）については発動のタイミングを定量的に決定することが困難であるため、下記③の場合を除き評価に織り込まないこと、②当社は資金調達のために株価水準に留意しながら行使指定を行い、割当予定先は株価水準に留意しながら権利行使を行うこととして、株価が下限行使価額を上回っている場合において、資金支出計画をもとに想定される支出期間（権利行使可能な期間に限る。）にわたって一様に分散的な権利行使がされること、③株価が下限行使価額を5営業日連続して下回った場合、割当予定先は当社に本新株予約権の取得を請求する旨の通知を行うこと等を想定しております。当社は、当該評価を参考にして、本新株予約権1個あたりの払込金額を当該評価と同額となる金530円としました。当社は、上記「2. 募集の目的及び理由 (2) 本新株予約権の商品性」に記載した本新株予約権の特徴や内容、本新株予約権の行使価額の水準を勘案の上、本新株予約権の払込金額は合理的であり、本新株予約権の発行が有利発行に該当しないものと判断いたしました。さらに、当社監査役3名全員（うち社外監査役3名）から、会社法上の職責に基づいて監査を行った結果、以下の各点を確認し、本新株予約権の発行条件が有利発行に該当しない旨の取締役の判断について、法令に違反する重大な事実は認められないという趣旨の意見を得ております。

- (i) 本新株予約権の発行においては、新株予約権の発行実務及び価値評価に関する知識・経験が必要であると考えられ、ブルータス・コンサルティングがかかる専門知識・経験を有すると認められること
- (ii) ブルータス・コンサルティングと当社との間に資本関係はなく、また、同社は当社の会計監査を行っているものでもないため、当社との継続的な契約関係が存在せず、当社経営陣から一定程度独立していると認められること
- (iii) 当社取締役がそのようなブルータス・コンサルティングに対して本新株予約権の価値評価を依頼していること
- (iv) ブルータス・コンサルティングから当社実務担当者及び監査役への具体的な説明が行われたうえで、評価報告書が提出されていること
- (v) 本新株予約権の発行に係る決議を行った取締役会において、ブルータス・コンサルティングの評価報告書を参考にしつつ当社実務担当者による具体的な説明を踏まえて検討が行われていること
- (vi) 本新株予約権の発行プロセス及び発行条件についての考え方並びに新株予約権の発行に係る実務慣行について、当社法律顧問から当社の実務担当者に対して説明が行われており、かかる説明を踏まえた報告が実務担当者から本新株予約権の発行を担当する取締役になされていること

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

(2) 発行数量及び株式の希薄化の規模が合理的であると判断した根拠

本新株予約権全てが行使された場合における交付株式数は最大 9,000,000 株（議決権 90,000 個相当）であり、2022 年 9 月 30 日現在の当社発行済株式数 59,605,802 株（総議決権数 595,736 個（2022 年 7 月 31 日現在））に対して占める割合は最大 15.10%（当社議決権総数に対し最大 15.11%）に相当し、これにより一定の希薄化が生じるものと認識しております。

しかしながら、上記「2. 募集の目的及び理由（3）本新株予約権を選択した理由」に記載のとおり、本新株予約権には過度な希薄化の抑制が可能となる仕組みが備わっており、本新株予約権の発行により、上記「2. 募集の目的及び理由（1）資金調達の主な目的」に記載のとおり、今後の成長基盤の確立と中長期的な企業価値の向上を図れることから、本新株予約権の発行は株主価値の向上に資する合理的なものであると考えております。

また、①本新株予約権全てが行使された場合の最大交付株式数 9,000,000 株に対し、当社株式の過去 6 か月間における 1 日あたり平均出来高は 746,143 株であり、一定の流動性を有していること、②本新株予約権は当社の資金需要に応じて行使をコントロールすることが可能であり、かつ、③当社の判断により任意に本新株予約権を取得することが可能であることから、本新株予約権の行使により交付される株式数は市場に過度の影響を与える規模ではないものと考えております。

これらを総合的に検討した結果、希薄化の規模は合理的であると判断いたしました。

6. 割当予定先の選定理由等

(1) 割当予定先の概要 (2022年3月31日現在)

① 商号	野村証券株式会社		
② 本店所在地	東京都中央区日本橋一丁目13番1号		
③ 代表者の役職・氏名	代表取締役社長 奥田 健太郎		
④ 事業内容	金融商品取引業		
⑤ 資本金の額	10,000百万円		
⑥ 設立年月日	2001年5月7日		
⑦ 発行済株式数	201,410株		
⑧ 事業年度の末日	3月31日		
⑨ 従業員数	14,445名(単体)		
⑩ 主要取引先	投資家並びに発行体		
⑪ 主要取引銀行	株式会社三井住友銀行、株式会社みずほ銀行、株式会社三菱UFJ銀行、株式会社りそな銀行、三菱UFJ信託銀行株式会社、農林中央金庫		
⑫ 大株主及び持株比率	野村ホールディングス株式会社 100%		
⑬ 当社との関係等			
資本関係	割当予定先が保有している当社の株式の数：412,653株 (2022年7月31日現在) 当社が保有している割当予定先の株式の数：－		
人的関係	当社と割当予定先の間には、記載すべき人的関係はありません。また、当社の関係者及び関係会社と割当予定先の関係者及び関係会社の間には、特筆すべき人的関係はありません。		
取引関係	当社の主幹事証券会社であります。		
関連当事者への該当状況	割当予定先は、当社の関連当事者には該当しません。また、割当予定先の関係者及び関係会社は、当社の関連当事者には該当しません。		
⑭ 最近3年間の経営成績及び財政状態(単体)			
決算期	2020年3月期	2021年3月期	2022年3月期
純資産	652,902	642,888	618,868
総資産	13,256,479	12,121,762	12,830,957
1株当たり純資産(円)	3,241,657.16	31,191,937.74	3,072,678.67
営業収益	589,704	647,856	580,076
営業利益	68,592	122,322	74,660
経常利益	70,366	122,087	74,790
当期純利益	51,060	85,617	67,542
1株当たり当期純利益(円)	253,512.44	425,088.64	335,345.89
1株当たり配当金(円)	496,500	422,025	335,000

(単位：百万円。特記しているものを除く。)

(注) 割当予定先は、東証の取引参加者であるため、東証に対しては反社会的勢力に該当しないことに関する確認書の提出を要しません。

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

(2) 割当予定先を選定した理由

当社は、上記「2. 募集の目的及び理由 (3) 本新株予約権を選択した理由」に記載のとおり、野村證券株式会社が、株価や既存株主の利益に十分に配慮しながら必要資金を調達したいという当社のニーズを充足し得るファイナンス手法として本新株予約権を提案したことに加え、同社が、①当社の主幹事証券会社として良好な関係を築いてきたこと、②国内外に厚い投資家基盤を有しているため、当社株式に対する機関投資家をはじめとする投資家の多様な需要に基づき、今回発行を予定している新株予約権の行使により交付する株式の円滑な売却が期待されること、③同種のファイナンスにおいて豊富な実績を有しており、株価への影響や既存株主の利益に配慮しつつ円滑な資金調達が期待できること、④第32回新株予約権の発行時に全量行使している実績があること等を総合的に勘案し、同社を割当予定先として選定いたしました。

なお、本新株予約権は、日本証券業協会会員である野村證券株式会社による買受けを予定するものであり、日本証券業協会の定める「第三者割当増資等の取扱いに関する規則」の適用を受けて募集が行われるものであります。

(3) 割当予定先の保有方針

本新株予約権の割当予定先である野村證券株式会社は、当社との間で締結予定の買取契約の規定により、本新株予約権を第三者に譲渡する場合には、当社取締役会の決議による当社の承認を取得する必要があります。一方で、野村證券株式会社は、本新株予約権の行使により交付を受けることとなる当社株式を原則として長期間保有する意思を有しておらず、当社の株価及び株式市場の動向等を勘案しながら適時適切に売却する方針であることを口頭で確認しております。

(4) 割当予定先の払込みに要する財産の存在について確認した内容

当社は、本新株予約権の割当予定先である野村證券株式会社の2022年7月1日付第21期決算公告における2022年3月31日時点の貸借対照表により、同社が本新株予約権の払込みに要する十分な現金・預金及びその他の流動資産(現金・預金：1,113,060百万円、流動資産計：12,776,293百万円)を保有していることを確認したことから、当社としてかかる払込み及び行使に支障はないと判断しております。また、発行決議日現在においても、割当予定先からは、本新株予約権の払込金額(発行価額)の総額の払込み及び本新株予約権の行使に足りる十分な現金・預金を保有している旨の口頭での報告を受けております。

(5) 株券貸借に関する契約

本新株予約権の発行に伴い、当社代表取締役会長である川西徹は、その保有する当社株式について割当予定先への貸株を行う予定です。

割当予定先は、本新株予約権の行使を円滑に行うために当社株式の貸株を使用する予定であり、本新株予約権の行使により取得することとなる当社株式の数量の範囲内で行う売付け等以外の本件に関わる空売りを目的として、当社株式の貸株は使用しません。

なお、川西徹は、当社の株価や株式市場の動向、本新株予約権の行使の進捗状況等を勘案し、割当予定先へ貸株の返還を請求する可能性があり、その旨を割当予定先へ通知しております。

(6) その他

本新株予約権に関して、当社は、本新株予約権の割当予定先である野村證券株式会社との間で、本新株予約権の募集に関する届出の効力発生後に締結予定の買取契約において、上記「2. 募集の目的及び理由 (2) 本新株予約権の商品性」②乃至④に記載の内容以外に下記の内容について合意する予定であります。

<割当予定先による行使制限措置>

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

- ① 当社は、東証の定める有価証券上場規程第 434 条第 1 項及び同規程施行規則第 436 条第 1 項乃至第 5 項の定めに基づき、MSCB 等の買受人による転換又は行使を制限するよう措置を講じるため、日本証券業協会の定める「第三者割当増資等の取扱いに関する規則」に従い、本新株予約権の行使価額が発行決議日の取引所金融商品市場の売買立会における発行会社普通株式の終値（但し、本新株予約権の行使価額の調整が行われた場合は同様に調整される。）以上の場合、本新株予約権の行使可能期間の最終 2 か月間等の所定の適用除外の場合を除き、本新株予約権の行使をしようとする日を含む暦月において当該行使により取得することとなる株式数が本新株予約権の払込日時点における当社上場株式数の 10% を超えることとなる場合の、当該 10% を超える部分に係る新株予約権の行使（以下「制限超過行使」という。）を割当予定先に行わせません。
- ② 割当予定先は、上記所定の適用除外の場合を除き、制限超過行使に該当することとなるような本新株予約権の行使を行わないことに同意し、本新株予約権の行使にあたっては、あらかじめ当社に対し、本新株予約権の行使が制限超過行使に該当しないかについて確認を行います。

<割当予定先による本新株予約権の譲渡制限>

割当予定先は、当社との間で締結予定の買取契約の規定により、本新株予約権を第三者に譲渡する場合には、当社取締役会の決議による当社の承認を取得する必要があります。その場合には、割当予定先は、あらかじめ譲受人となる者に対して、当社との間で上記①及び②の内容等について約させ、また譲受人となる者がさらに第三者に譲渡する場合にも当社に対して同様の内容等を約させるものとします。ただし、割当予定先が、本新株予約権の行使により交付された株式を第三者に譲渡することを妨げません。

7. 大株主及び持株比率

募集前（2022 年 7 月 31 日現在）	
川西 徹	20.50%
森 敬太	10.06%
帝人株式会社	1.66%
松井証券株式会社	1.18%
野村信託銀行株式会社（投信口）	1.09%
楽天証券株式会社	0.97%
株式会社 SBI 証券	0.79%
BNY GCM ACCOUNTS M NOM （常任代理人 株式会社三菱UFJ銀行）	0.71%
今村 均	0.69%
野村證券株式会社	0.69%

（注）割当予定先の野村證券株式会社は、今回の募集分について長期保有を約していないため、今回の募集に係る潜在株式数を反映した「募集後の大株主及び持株比率」を表示していません。

8. 今後の見通し

今回の調達資金を上記「3. 調達する資金の額、使途及び支出予定時期（2）調達する資金の具体的な使途」に記載の使途に充当することにより、一層の事業拡大、収益の向上及び財務体質の強化につながるものと考えております。

また、今回の資金調達による、今期業績予想における影響はございません。

9. 企業行動規範上の手続きに関する事項

本新株予約権の発行は、①本新株予約権の行使により交付される普通株式に係る議決権数を発行決議日

この文書は、当社の第 34 回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

現在における当社の発行済株式数に係る議決権総数の25%未満としていること、②支配株主の異動を伴うものではないこと（本新株予約権の全てが権利行使された場合であっても、支配株主の異動が見込まれるものではないこと）から、東証の有価証券上場規程第432条に定める独立第三者からの意見入手又は株主の意思確認手続きは要しません。

10. 最近3年間の業績及びエクイティ・ファイナンスの状況

(1) 最近3年間の業績（連結）

（単位：千円。特記しているものを除く。）

	2020年1月期	2021年1月期	2022年1月期
事業収益（千円）	447,226	—	—
経常損失（△）（千円）	△5,146,544	△6,530,418	△4,579,802
親会社株主に帰属する当期純損失（△）（千円）	△5,157,716	△3,385,875	△4,677,856
包 括 利 益	△5,167,158	△2,692,935	△6,430,293
1株当たり当期純損失金額（△）（円）	△100.91	△65.38	△90.33
1株当たり配当額（円）	—	—	—
1株当たり純資産額（円）	209.05	157.07	32.99

（注）1株当たり配当額については、配当を実施していないため記載しておりません。

(2) 現時点における発行済株式数及び潜在株式数の状況（2022年9月30日現在）

	株 式 数	発行済株式数に対する比率
発行済株式数	59,605,802株	100%
現時点の行使価額における潜在株式数	549,559株	0.92%

（注）上記潜在株式数は、全てストックオプションによるものであります。

(3) 最近の株価の状況

① 最近3年間の状況

	2020年1月期	2021年1月期	2022年1月期
始 値	5,710円	2,202円	1,605円
高 値	5,710円	2,460円	2,047円
安 値	2,268円	963円	933円
終 値	2,290円	1,637円	1,083円

② 最近6か月間の状況

	2022年5月	6月	7月	8月	9月	10月
始 値	1,112円	1,106円	1,066円	1,069円	1,169円	1,230円
高 値	1,168円	1,169円	1,398円	1,273円	1,270円	1,343円
安 値	1,036円	994円	1,007円	1,050円	1,058円	960円
終 値	1,106円	1,059円	1,069円	1,183円	1,231円	991円

（注）2022年10月の株価については、2022年10月27日現在で表示しております。

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

③ 発行決議日前営業日における株価

	2022年10月27日現在
始 値	968 円
高 値	995 円
安 値	964 円
終 値	991 円

(4) 最近3年間のエクイティ・ファイナンスの状況

第三者割当による第32回新株予約権（行使価額修正条件付）の発行

割 当 日	2022年3月4日
発行新株予約権数	75,000個
発行価額	新株予約権1個につき680円（総額51,000,000円）
発行時における調達予定資金の額 （差引手取概算額）	12,386,000,000円
割 当 先	野村証券株式会社
募集時における発行済株式数	51,793,402株
当該募集における潜在株式数	7,500,000株
現時点における行使状況	7,500,000株
現時点における調達した資金の額 （差引手取概算額）	7,739,000,000円
発行時における当初の資金用途	① SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の製造体制構築及び在庫確保 6,609,000,000円 ② SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の普及体制構築 2,000,000,000円 ③ 慢性期外傷性脳損傷プログラム以外の SB623 の新規適応拡大やグローバル（地域）展開に向けた日本での脳梗塞プログラムの臨床開発 3,777,000,000円
発行時における支出予定時期	2022年3月から2025年3月まで
現時点における資金の充当状況	① SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の製造体制構築及び在庫確保 2,620,000,000円 ② SB623 慢性期外傷性脳損傷プログラムの市販開始後の普及体制構築 158,000,000円 ③ 慢性期外傷性脳損傷プログラム以外の SB623 の新規適応拡大やグローバル（地域）展開に向けた日本での脳梗塞プログラムの臨床開発 —

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

(別紙)

サンバイオ株式会社第 34 回新株予約権発行要項

サンバイオ株式会社第 34 回新株予約権（以下「**本新株予約権**」という。）の発行要項は以下のとおりとする。

1. 新株予約権の総数 90,000 個
2. 振替新株予約権 本新株予約権は、その全部について社債、株式等の振替に関する法律（以下「**社債等振替法**」という。）第 163 条の定めに従い社債等振替法の規定の適用を受けることとする旨を定めた新株予約権であり、社債等振替法第 164 条第 2 項に定める場合を除き、新株予約権証券を発行することができない。
3. 新株予約権の目的である株式の種類及び数
 - (1) 本新株予約権の目的である株式の種類及び総数は当社普通株式 9,000,000 株とする（本新株予約権 1 個あたりの目的である株式の数（以下「**交付株式数**」という。）は、100 株とする。）。ただし、本項第(2)号乃至第(5)号により交付株式数が調整される場合には、本新株予約権の目的である株式の総数は調整後交付株式数に応じて調整されるものとする。
 - (2) 当社が第 6 項の規定に従って行使価額（第 4 項第(1)号に定義する。以下同じ。）の調整を行う場合には、交付株式数は次の算式により調整されるものとする。
$$\text{調整後交付株式数} = \frac{\text{調整前交付株式数} \times \text{調整前行使価額}}{\text{調整後行使価額}}$$
4. 新株予約権の行使に際して出資される財産の価額
 - (1) 本新株予約権の行使に際して出資される財産は金銭とし、本新株予約権 1 個の行使に際して出資される財産の価額は、行使に際して出資される当社普通株式 1 株あたりの金銭の額（以下「**行使価額**」という。）に交付株式数を乗じた金額とするが、計算の結果 1 円未満の端数を生ずる場合は、その端数を切り上げるものとする。
 - (2) 行使価額は、当初 991 円とする。ただし、行使価額は、第 5 項又は第 6 項に従い、修正又は調整されることがある。
5. 行使価額の修正
 - (1) 2022 年 11 月 16 日以降、第 14 項第(1)号に定める本新株予約権の各行使請求の通知が行われた日（以下「**修正日**」という。）の直前取引日の株式会社東京証券取引所（以下「**東証**」という。）における当社普通株式の普通取引の終値

この文書は、当社の第 34 回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

(同日に終値がない場合には、その直前の終値)の90%に相当する金額の1円未満の端数を切り上げた金額(以下「**修正日価額**」という。)が、当該修正日の直前に有効な行使価額を1円以上上回る場合又は下回る場合には、行使価額は、当該修正日以降、当該修正日価額に修正される(修正後の行使価額を以下「**修正後行使価額**」という。)

ただし、かかる算出の結果、修正後行使価額が694円(ただし、第6項第(1)号乃至第(5)号による調整を受ける。以下「**下限行使価額**」という。)を下回る場合には、修正後行使価額は下限行使価額とする。

(2)前号により行使価額が修正される場合には、当社は、第14項第(2)号に定める払込みの際に、本新株予約権者に対し、修正後行使価額を通知する。

6. 行使価額の調整 (1)当社は、本新株予約権の発行後、本項第(2)号に掲げる各事由により当社普通株式数に変更を生じる場合又は変更を生ずる可能性がある場合は、次に定める算式(以下「**行使価額調整式**」という。)をもって行使価額を調整する。

$$\text{調整後行使価額} = \text{調整前行使価額} \times \frac{\text{既発行普通株式数} + \frac{\text{交付普通株式数} \times 1 \text{株あたりの払込金額}}{\text{時 価}}}{\text{既発行普通株式数} + \text{交付普通株式数}}$$

(2)行使価額調整式により本新株予約権の行使価額の調整を行う場合及びその調整後行使価額の適用時期については、次に定めるところによる。

①時価(本項第(3)号②に定義する。以下同じ。)を下回る払込金額をもって当社普通株式を交付する場合(ただし、当社の発行した取得条項付株式、取得請求権付株式若しくは取得条項付新株予約権(新株予約権付社債に付されたものを含む。))の取得と引換えに交付する場合又は当社普通株式の交付を請求できる新株予約権(新株予約権付社債に付されたものを含む。))その他の証券若しくは権利の転換、交換若しくは行使による場合を除く。)

調整後行使価額は、払込期日(募集に際して払込期間が設けられたときは当該払込期間の最終日とする。以下同じ。)の翌日以降、当社普通株式の株主(以下「**当社普通株主**」という。)に割当てを受ける権利を与えるための基準日がある場合は、その日の翌日以降、これを適用する。

②当社普通株式の株式分割又は当社普通株式の無償割当てをする場合
調整後行使価額は、当社普通株式の株式分割のための基準日の翌日以降、又は当社普通株式の無償割当ての効力発生日の翌日以降、これを適用する。ただし、当社普通株式の無償割当てについて、当社普通株主に割当てを受ける権利を与えるための基準日がある場合は、その日の翌日以降これを適用する。

③取得請求権付株式であって、その取得と引換えに時価を下回る対価(本項第(3)号⑤に定義する。以下同じ。)をもって当社普通株式を交付する定めがあるものを発行する場合(無償割当ての場合を含む。)、又は時価を下回る対価をもって当社普通株式の交付を請求できる新株予約権(新株予約権付社債に付されたものを含む。))その他の証券若しくは権利を発行する場合(無償割当ての場合を含む。))調整後行使価額は、発行される取得請求権付株式、新株予約権(新株予約権付社債に付されたものを含む。))その他の証券又は権

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

利（以下「取得請求権付株式等」という。）の全てが当初の条件で転換、交換又は行使された場合に交付されることとなる当社普通株式の株式数を行使価額調整式の「交付普通株式数」とみなして行使価額調整式を準用して算出するものとし、払込期日（新株予約権（新株予約権付社債に付されたものを含む。）の場合は割当日）又は無償割当ての効力発生日の翌日以降、これを適用する。ただし、当社普通株主に割当てを受ける権利を与えるための基準日がある場合は、その日の翌日以降これを適用する。

上記にかかわらず、転換、交換又は行使に際して交付される当社普通株式の対価が取得請求権付株式等が発行された時点で確定していない場合は、調整後行使価額は、当該対価の確定時点で発行されている取得請求権付株式等の全てが当該対価の確定時点の条件で転換、交換又は行使された場合に交付されることとなる当社普通株式の株式数を行使価額調整式の「交付普通株式数」とみなして行使価額調整式を準用して算出するものとし、当該対価が確定した日の翌日以降これを適用する。

- ④当社の発行した取得条項付株式又は取得条項付新株予約権（新株予約権付社債に付されたものを含む。）の取得と引換えに時価を下回る対価をもって当社普通株式を交付する場合、調整後行使価額は、取得日の翌日以降これを適用する。

上記にかかわらず、上記取得条項付株式又は取得条項付新株予約権（新株予約権付社債に付されたものを含む。）（以下「取得条項付株式等」という。）に関して当該調整前に本号③又は⑤による行使価額の調整が行われている場合には、上記交付が行われた後の完全希薄化後普通株式数（本項第(3)号⑥に定義する。以下同じ。）が、(i)上記交付の直前の既発行普通株式数（本項第(3)号③に定義する。以下同じ。）を超えるときに限り、調整後行使価額は、当該超過する株式数を行使価額調整式の「交付普通株式数」とみなして、行使価額調整式を準用して算出するものとし、(ii)上記交付の直前の既発行普通株式数を超えない場合は、本④の調整は行わないものとする。

- ⑤取得請求権付株式等の発行条件に従い、当社普通株式1株あたりの対価（本⑤において「取得価額等」という。）の下方修正等が行われ（本号又は本項第(4)号と類似の希薄化防止条項に基づく調整の場合を除く。）、当該下方修正等が行われた後の当該取得価額等が当該修正が行われる日（以下「取得価額等修正日」という。）における時価を下回る価額になる場合

(i)当該取得請求権付株式等に関し、本号③による行使価額の調整が取得価額等修正日前に行われていない場合、調整後行使価額は、取得価額等修正日に残存する取得請求権付株式等の全てが取得価額等修正日時点の条件で転換、交換又は行使された場合に交付されることとなる当社普通株式の株式数を行使価額調整式の「交付普通株式数」とみなして本号③の規定を準用して算出するものとし、取得価額等修正日の翌日以降これを適用する。

(ii)当該取得請求権付株式等に関し、本号③又は上記(i)による行使価額の調整が取得価額等修正日前に行われている場合で、取得価額等修正日に残存する取得請求権付株式等の全てが取得価額等修正日時点の条件で転換、交換又は行使され当社普通株式が交付されたものとみなしたときの完全希薄化後普通株式数が、当該修正が行われなかった場合の

既発行普通株式数を超えるときには、調整後行使価額は、当該超過する株式数を行使価額調整式の「交付普通株式数」とみなして、行使価額調整式を準用して算出するものとし、取得価額等修正日の翌日以降これを適用する。なお、1 か月間に複数回の取得価額等の修正が行われる場合には、調整後行使価額は、当該修正された取得価額等のうちの最も低いものについて、行使価額調整式を準用して算出するものとし、当該月の末日の翌日以降これを適用する。

- ⑥本号①乃至③の各取引において、当社普通株主に割当てを受ける権利を与えるための基準日が設定され、かつ、各取引の効力の発生が当該基準日以降の株主総会又は取締役会その他当社の機関の承認を条件としているときには、本号①乃至③にかかわらず、調整後行使価額は、当該承認があった日の翌日以降これを適用するものとする。

この場合において、当該基準日の翌日から当該取引の承認があった日までに、本新株予約権を行使した新株予約権者に対しては、次の算出方法により、当社普通株式を交付するものとする。ただし、株式の交付については第19項第(2)号の規定を準用する。

$$\text{株式数} = \frac{(\text{調整前行使価額} - \text{調整後行使価額}) \times \text{調整前行使価額により当該期間内に交付された株式数}}{\text{調整後行使価額}}$$

この場合に1株未満の端数を生じたときはこれを切り捨て、現金による調整は行わない。

- ⑦本号①乃至⑤に定める証券又は権利に類似した証券又は権利が交付された場合における調整後行使価額は、本号①乃至⑥の規定のうち、当該証券又は権利に類似する証券又は権利についての規定を準用して算出するものとする。
- (3) ①行使価額調整式の計算については、円位未満小数第2位まで算出し、その小数第2位を切り捨てる。
- ②行使価額調整式及び本項第(2)号において「時価」とは、調整後行使価額を適用する日（ただし、本項第(2)号⑥の場合は基準日）に先立つ45取引日目に始まる30取引日の東証における当社普通株式の普通取引の毎日の終値の平均値（終値のない日数を除く。）とする。この場合、平均値の計算は、円位未満小数第2位まで算出し、その小数第2位を切り捨てる。
- ③行使価額調整式及び本項第(2)号において「既発行普通株式数」とは、当社普通株主に割当てを受ける権利を与えるための基準日が定められている場合はその日、また当該基準日が定められていない場合は、調整後行使価額を適用する日の1か月前の日における、当社の発行済普通株式数から当該日における当社の有する当社普通株式数を控除し、当該行使価額の調整前に、本項第(2)号又は第(4)号に基づき「交付普通株式数」とみなされた当社普通株式のうち未だ交付されていない当社普通株式の株式数を加えるものとする。
- ④当社普通株式の株式分割が行われる場合には、行使価額調整式で使用する「交付普通株式数」は、基準日における当社の有する当社普通株式に関して増加した当社普通株式の数を含まないものとする。
- ⑤本項第(2)号において「対価」とは、当該株式又は新株予約権（新株予約権

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

付社債に付されたものを含む。)の発行に際して払込みがなされた額(本項第(2)号③における新株予約権(新株予約権付社債に付されたものを含む。)の場合には、その行使に際して出資される財産の価額を加えた額とする。)から、その取得又は行使に際して当該株式又は新株予約権の所持人に交付される金銭その他の財産(当社普通株式を除く。)の価額を控除した金額を、その取得又は行使に際して交付される当社普通株式の数で除した金額をいい、当該行使価額の調整においては、当該対価を行使価額調整式における1株あたりの払込金額とする。

- ⑥本項第(2)号において「**完全希薄化後普通株式数**」とは、調整後行使価額を適用する日の1か月前の日における、当社の発行済普通株式数から、当該日における当社の有する当社普通株式数を控除し、(i)(本項第(2)号④においては)当該行使価額の調整前に、本項第(2)号又は第(4)号に基づき「交付普通株式数」とみなされた当社普通株式のうち未だ交付されていない当社普通株式の株式数(ただし、当該行使価額の調整前に、当該取得条項付株式等に関して「交付普通株式数」とみなされた当社普通株式のうち未だ交付されていない当社普通株式の株式数を除く。)及び当該取得条項付株式等の取得と引換えに交付されることとなる当社普通株式の株式数を加え、また(ii)(本項第(2)号⑤においては)当該行使価額の調整前に、本項第(2)号又は第(4)号に基づき「交付普通株式数」とみなされた当社普通株式のうち未だ交付されていない当社普通株式の株式数(ただし、当該行使価額の調整前に、当該取得請求権付株式等に関して「交付普通株式数」とみなされた当社普通株式のうち未だ交付されていない当社普通株式の株式数を除く。)及び取得価額等修正日に残存する当該取得請求権付株式等の全てが取得価額等修正日時点の条件で転換、交換又は行使された場合に交付されることとなる当社普通株式の株式数を加えるものとする。
- (4)本項第(2)号で定める行使価額の調整を必要とする場合以外にも、次に掲げる場合には、当社は、必要な行使価額の調整を行う。
- ①株式の併合、資本金の減少、当社を存続会社とする合併、他の会社が行う吸収分割による当該会社の権利義務の全部若しくは一部の承継、他の株式会社が行う株式交換による当該株式会社の発行済株式の全部の取得、又は株式交付のために行使価額の調整を必要とするとき。
 - ②当社普通株主に対する他の種類株式の無償割当てのために行使価額の調整を必要とするとき。
 - ③その他当社普通株式数の変更又は変更の可能性が生じる事由の発生により行使価額の調整を必要とするとき。
 - ④行使価額を調整すべき事由が2つ以上相接して発生し、一方の事由に基づく調整後行使価額の算出にあたり使用すべき時価につき、他方の事由による影響を考慮する必要があるとき。
- (5)本項の他の規定にかかわらず、本項に基づく調整後行使価額を初めて適用する日が第5項第(1)号に基づく行使価額の修正日と一致する場合には、当社は、必要な行使価額の調整を行う。ただし、この場合も、下限行使価額については、かかる調整を行うものとする。
- (6)本項第(1)号乃至第(5)号により行使価額の調整を行うときは、当社は、あらかじめ書面によりその旨並びにその事由、調整前行使価額、調整後行使価額及

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

びその適用の日その他必要な事項を本新株予約権者に通知する。ただし、本項第(2)号⑥の場合その他適用の日の前日までに前記の通知を行うことができないときは、適用の日以降すみやかにこれを行う。

7. 新株予約権の行使可能期間 2022年11月16日から2025年11月14日までの期間（以下「行使可能期間」という。）とする。ただし、当社普通株式に係る株主確定日、その前営業日及び前々営業日（機構（第16項に定義する。以下同じ。）の休業日等でない日をいう。）並びに機構が必要であると認めた日については、行使請求をすることができないものとする。
8. 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及び資本準備金 本新株予約権の行使により株式を発行する場合の増加する資本金の額は、会社計算規則第17条の定めるところに従って算出された資本金等増加限度額に0.5を乗じた金額とし、計算の結果1円未満の端数を生ずる場合は、その端数を切り上げるものとする。増加する資本準備金の額は、資本金等増加限度額より増加する資本金の額を減じた額とする。
9. 新株予約権の取得条項
 - (1) 当社は、当社取締役会が本新株予約権を取得する日（当該取締役会後15取引日を超えない日に定められるものとする。）を別に定めた場合には、当該取得日において、残存する本新株予約権の全部を取得する。当社は、本新株予約権を取得するのと引換えに、当該本新株予約権の新株予約権者に対して、本新株予約権1個あたり払込金額と同額を交付する。当社は、取得した本新株予約権を消却するものとする。
 - (2) 当社は、当社が消滅会社となる合併又は当社が完全子会社となる株式交換、株式移転若しくは株式交付（以下「組織再編行為」という。）につき当社株主総会で承認決議した場合、当該組織再編行為の効力発生日以前に、当社が本新株予約権を取得するのと引換えに当該本新株予約権の新株予約権者に対して本新株予約権1個あたり払込金額と同額を交付して、残存する本新株予約権の全部を取得する。当社は、取得した本新株予約権を消却するものとする。
 - (3) 当社は、当社が発行する株式が東証により監理銘柄、特設注意市場銘柄若しくは整理銘柄に指定された場合又は上場廃止となった場合には、当該銘柄に指定された日又は上場廃止が決定した日から2週間後の日（機構の休業日等である場合には、その翌営業日とする。）に、本新株予約権を取得するのと引換えに当該本新株予約権の新株予約権者に対して本新株予約権1個あたり払込金額と同額を交付して、残存する本新株予約権の全部を取得する。当社は、取得した本新株予約権を消却するものとする。
 - (4) 本項第(1)号及び第(2)号により本新株予約権を取得する場合には、当社は、当社取締役会で定める取得日の2週間前までに、当該取得日を、本新株予約権者に通知する。
10. 各新株予約権の払込金額 本新株予約権1個あたり530円
11. 新株予約権の払込総額 47,700,000円とする。
12. 新株予約権の割当日 2022年11月15日
13. 新株予約権の払込期日 2022年11月15日
14. 新株予約権の(1)本新株予約権の行使請求は、機構又は口座管理機関（社債等振替法第2条第

この文書は、当社の第34回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。

- 行使請求及び
払込の方法
- 4 項に定める口座管理機関をいう。以下同じ。) に対し行使請求に要する手続きを行い、行使可能期間中に機構により行使請求受付場所に行使請求の通知が行われることにより行われる。
- (2) 本新株予約権を行使する場合、前号の行使請求に要する手続きとともに、本新株予約権の行使に際して出資される財産の価額の全額を機構又は口座管理機関を通じて現金にて第 18 項に定める新株予約権の行使に関する払込取扱場所の当社の指定する口座に払い込むものとする。
- (3) 本項に従い行使請求を行った者は、その後これを撤回することはできない。
15. 新株予約権の行使の条件 各本新株予約権の一部行使はできないものとする。
16. 振替機関 株式会社証券保管振替機構（以下「機構」という。）
17. 新株予約権の行使請求受付場所 三菱UFJ信託銀行株式会社 証券代行部
18. 新株予約権の行使に関する払込取扱場所 株式会社みずほ銀行 六本木支店
19. 新株予約権行使の効力発生時期等
- (1) 本新株予約権の行使請求の効力は、機構による行使請求の通知が第 17 項に定める行使請求受付場所に行われ、かつ、本新株予約権の行使に際して出資される財産の価額の全額が払込取扱場所の当社の指定する口座に入金された日に発生する。
- (2) 当社は、本新株予約権の行使請求の効力が発生した日の 2 銀行営業日後の日に振替株式の新規記録又は自己株式の当社名義からの振替によって株式を交付する。
20. 単元株式数の定め
の廃止等に伴う
取扱い
- 当社が単元株式数の定めを廃止する場合等、本要項の規定中読み替えその他の措置が必要となる場合には、当社は必要な措置を講じる。
21. 募集の方法 第三者割当の方法により、全ての本新株予約権を野村証券株式会社に割り当てる。
22. 申込期間 2022 年 11 月 15 日
23. 上記各項については、金融商品取引法による届出の効力発生を条件とする。
24. 新株予約権の払込金額及びその行使に際して出資される財産の価額の算定理由
- 一般的な価格算定モデルであるモンテカルロ・シミュレーションを基礎として、当社の株価、当社株式の流動性、割当先の権利行使行動及び割当先の株式保有動向等について一定の前提を置いて評価した結果を参考に、本新株予約権 1 個の払込金額を金 530 円とした。さらに、本新株予約権の行使に際して出資される財産の価額は第 4 項記載のとおりとし、行使価額は当初、2022 年 10 月 27 日の東証における当社普通株式の普通取引の終値に相当する金額とした。

この文書は、当社の第 34 回新株予約権の発行に関して一般に公表するための記者発表文であり、一切の投資勧誘又はそれに類似する行為のために作成されたものではありません。