



2023年02月17日

各位

会社名 ソレイジア・ファーマ株式会社
 代表者名 代表取締役社長 荒井好裕
 (コード番号: 4597 東証グロース)
 問合せ先 取締役 CFO 管理本部長 宮下敏雄
 電話 03-5843-8046

(訂正)「2022年12月期決算説明資料」の一部訂正について

本日開示いたしました「2022年12月期決算説明資料」において記載の誤りがございました。ここにお詫び申し上げますとともに、下記の通り訂正内容をお知らせいたします。

記

1. 訂正箇所・内容

「2022年12月期決算説明資料」 8頁 スライドタイトル
 (訂正前)

2. 製品・開発品パイプライン(2022年2月現在)

製品名 (開発コード)	用途・効果 (使用目的)	地域	非臨床	臨床試験			申請	承認 / 上市	進捗状況	販売提携先
				第1相	第2相	第3相				
Sancuso® (SP-01)	がん化学療法による 副作用を減少させる	中国							2019年販売開始 緊急承認/上市	Lee's Pharm
ソレジア® 点眼 薬156mg (SP-02)	がん・線状性糸状 菌性下眼炎/リンパ腫	日本							2022年3月販売開始 追加承認/検討開始	日本化薬 (日本) HB Human BioScience (韓国)
エビシム® 口錠 用薬 (SP-03)	化学療法で放射線 障害による口腔内症 候の管理及び予防	韓国							第3相試験終了 韓国承認/上市	WEPI(韓国), Sayre (インド)
		南米							日本承認/韓国、韓国国内 での承認申請準備中	
		中国、米 国、欧州							米国FDAに日本承認を基に 追加承認/検討	
		欧州 インド							日本承認/韓国、NPP制度 下での販売準備	
エビシム® 口錠 用薬 (SP-03)		日本							2018年販売開始	Meiji Seika ファルマ
		中国							2019年販売開始	Lee's Pharm
		韓国							2020年販売開始	Synex

製品名 (開発コード)	用途・効果	地域	非臨床	臨床試験			申請	承認 / 上市	進捗状況	販売提携先
				第1相	第2相	第3相				
PledOx® (SP-04)	がん化学療法に 起因する末梢神経 障害	日本等							非臨床試験実施中* (オゾン・製剤/装置) *Pre-IND承認/検討/臨床試験	マルホ (日本)

Solasia Copyright © 2023 Solasia Pharma K.K. All Rights Reserved.

(訂正後)

2. 製品・開発品パイプライン(2023年2月現在)

製品名 (開発コード)	用途・効果 (使用目的)	地域	非臨床	臨床試験			申請	承認 / 上市	進捗状況	販売提携先
				第1相	第2相	第3相				
Sancuso® (SP-01)	がん化学療法による 副作用を減少させる	中国							2019年販売開始 緊急承認/上市	Lee's Pharm
ソレジア® 点眼 薬156mg (SP-02)	がん・線状性糸状 菌性下眼炎/リンパ腫	日本							2022年3月販売開始 追加承認/検討開始	日本化薬 (日本) HB Human BioScience (韓国)
エビシム® 口錠 用薬 (SP-03)	化学療法で放射線 障害による口腔内症 候の管理及び予防	韓国							第3相試験終了 韓国承認/上市	WEPI(韓国), Sayre (インド)
		南米							日本承認/韓国、韓国国内 での承認申請準備中	
		中国、米 国、欧州							米国FDAに日本承認を基に 追加承認/検討	
		欧州 インド							日本承認/韓国、NPP制度 下での販売準備	
エビシム® 口錠 用薬 (SP-03)		日本							2018年販売開始	Meiji Seika ファルマ
		中国							2019年販売開始	Lee's Pharm
		韓国							2020年販売開始	Synex

製品名 (開発コード)	用途・効果	地域	非臨床	臨床試験			申請	承認 / 上市	進捗状況	販売提携先
				第1相	第2相	第3相				
PledOx® (SP-04)	がん化学療法に 起因する末梢神経 障害	日本等							非臨床試験実施中* (オゾン・製剤/装置) *Pre-IND承認/検討/臨床試験	マルホ (日本)

Solasia Copyright © 2023 Solasia Pharma K.K. All Rights Reserved.

以上