



2023年7月13日

各 位

会社名 株式会社テ・ウェスタン・セラビ°テクス研究所
代表者名 代表取締役社長 日高 有一
(コード番号:4576)
問合せ先 取締役 松原 さや子
TEL 052-218-8785

事業計画及び成長可能性に関する事項の更新に関するお知らせ

当社は、2023年2月13日に公表しました「事業計画及び成長可能性に関する事項」を下記のとおり更新いたしましたのでお知らせいたします。

1. 更新理由

本日開示しました「再生医療用細胞製品「DWR-2206」の開発計画決定のお知らせ」のとおり、DWR-2206の開発計画を追加いたしました。

2. 更新箇所

P57 目標達成のための開発パイプラインの進捗計画
更新内容は次ページ以降をご参照ください。

以 上

目標達成のための開発パイプラインの進捗計画

更新前

パイプラインの名称等		地域	2022	2023	2024	2025
H-1337	緑内障治療剤	米国	P2b準備	P2b		P3 ※2025年以降
DW-5LBT	帯状疱疹後の神経疼痛	米国		再申請	承認	上市
K-321	フックス角膜内皮変性症	米国	P2	P3	※2022/8よりP3開始。今後の計画は未定。	
DW-1001	眼科用治療剤	日本	P1		P2	P3
DW-1002	内境界膜染色	中国		申請	承認	上市
	内境界膜染色 水晶体前嚢染色	日本		申請	承認	上市

※上記計画のうち、ライセンスアウト済開発パイプラインについては、ライセンスアウト先が想定する開発計画と当社予想を組み合わせたものであり、実際の開発進捗と相違する可能性があります。
 ※再生医療用細胞製品「DWR-2206」は、開発計画が確定次第、公表いたします。

目標達成のための開発パイプラインの進捗計画

更新後

パイプラインの名称等		地域	2022	2023	2024	2025
H-1337	緑内障治療剤	米国	P2b準備	P2b		P3
DW-5LBT	帯状疱疹後の神経疼痛	米国		再申請	承認	上市
K-321	フックス角膜内皮変性症	米国	P2	P3	※2022/8よりP3開始。今後の計画は未定。	
DW-1001	眼科用治療剤	日本	P1		P2	P3
DW-1002	内境界膜染色	中国		申請	承認	上市
	内境界膜染色 水晶体前嚢染色	日本		申請	承認	上市
DWR-2206	水疱性角膜症	日本	非臨床		P1/P2	申請

※条件及び期限付承認制度の利用

※上記計画のうち、ライセンスアウト済開発パイプラインについては、ライセンスアウト先が想定する開発計画と当社予想を組み合わせたものであり、実際の開発進捗と相違する可能性があります。