



2021年3月24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
(TEL. 03-6264-3481)

(訂正)「2021年1月期決算説明会資料」の一部訂正について

2021年3月18日発表の「2021年1月期決算説明会資料」について一部訂正がありましたので、お知らせします。

記

【訂正箇所】

訂正①: 本資料 20 ページ

当社の SB623 慢性期外傷性脳損傷(日本)については、国内の再生医療等製品に対する条件及び期限付承認制度を活用し、現在、フェーズ2臨床試験の結果を以て再生医療等製品としての薬事申請を目指している段階です。この進捗状況を、訂正前の本資料では、フェーズ3(Pivotal)と表現していることがわかりづらいため、従来からの表現に訂正します。

(訂正前)

パイプライン：アンメットニーズの高い疾患領域への挑戦

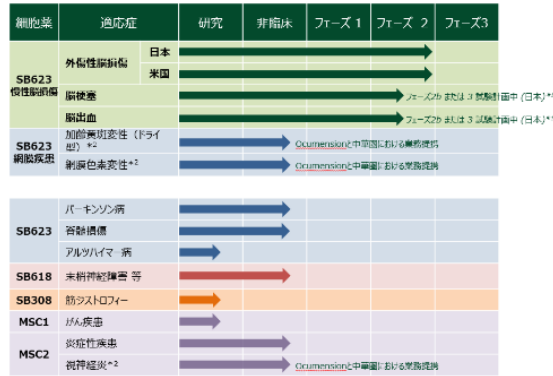


細胞薬	適応症	研究	非臨床	フェーズ 1	フェーズ 2	フェーズ 3 (Pivotal)	薬事申請
SB623 慢性期外傷性脳損傷	外傷性脳損傷	日本					
		米国					
	脳梗塞					フェーズ2b または 3 試験計画中 (日本)*1	
	脳出血					フェーズ2b または 3 試験計画中 (日本)*1	
SB623	加齢黄斑変性 (ドライ型) *2					Ocumenstonと中華薬における薬務提携	
網膜疾患	網膜色素変性*2					Ocumenstonと中華薬における薬務提携	
その他の非臨床プログラム							
	パーキンソン病						
SB623	脊髄損傷						
	アルツハイマー病						
SB618	末梢神経障害 等						
SB308	筋ジストロフィー						
MSC1	がん疾患						
MSC2	炎症性疾患						
	視神経炎*2					Ocumenstonと中華薬における薬務提携	

*1: これまでの慢性期脳梗塞及び慢性期外傷性脳損傷の臨床試験で安全性が確認できているため、フェーズ2b臨床試験以降から開始。

*2: Ocumenston (香港) との共同開発

(訂正後)



*1: 1.7までの慢性黄斑変性および急性期外傷性脳損傷の臨床試験で安全性が確認されているため、フェーズ2試験計画から開始。
 *2: Ocumenisio (薬案) との共同開発

訂正②:本資料 23 ページ

(訂正前)

信頼性・薬事部長(統括製造販売責任者)

澤口 和美

(訂正後)

信頼性・薬事部長(総括製造販売責任者)

澤口 和美

以上