



2026年12月期 第2四半期（中間期）決算短信〔日本基準〕（連結）

2026年8月14日

上場会社名 株式会社ファンペップ 上場取引所 東
 コード番号 4881 URL <https://funpep.co.jp/>
 代表者 （役職名）代表取締役社長 （氏名）三好 稔美
 問合せ先責任者 （役職名）取締役 管理部長兼CFO （氏名）林 毅俊 TEL 03-5315-4200
 半期報告書提出予定日 2026年8月14日 配当支払開始予定日 —
 決算補足説明資料作成の有無：有
 決算説明会開催の有無：有（機関投資家・アナリスト向け）

（百万円未満切捨て）

1. 2026年12月期第2四半期（中間期）の連結業績（2026年1月1日～2026年6月30日）

（1）連結経営成績（累計）

（％表示は、対前年中間期増減率）

	売上高		営業利益		経常利益		親会社株主に帰属する 中間純利益	
	百万円	％	百万円	％	百万円	％	百万円	％
2026年12月期中間期	1	—	△538	—	△535	—	△566	—
2025年12月期中間期	0	△90.2	△909	—	△897	—	△894	—

（注）包括利益 2026年12月期中間期 △566百万円（－％） 2025年12月期中間期 △894百万円（－％）

	1株当たり 中間純利益	潜在株式調整後 1株当たり 中間純利益
	円 銭	円 銭
2026年12月期中間期	△12.66	—
2025年12月期中間期	△25.15	—

（注）当社は、連結損益計算書において「事業収益」として記載しているものを「売上高」と読み替えて表示しております。

（2）連結財政状態

	総資産	純資産	自己資本比率
	百万円	百万円	％
2026年12月期中間期	2,109	1,675	78.1
2025年12月期	1,980	1,464	72.7

（参考）自己資本 2026年12月期中間期 1,647百万円 2025年12月期 1,440百万円

2. 配当の状況

	年間配当金				
	第1四半期末	第2四半期末	第3四半期末	期末	合計
	円 銭	円 銭	円 銭	円 銭	円 銭
2025年12月期	—	0.00	—	0.00	0.00
2026年12月期	—	0.00			
2026年12月期（予想）			—	0.00	0.00

（注）直近に公表されている配当予想からの修正の有無：無

3. 2026年12月期の連結業績予想（2026年1月1日～2026年12月31日）

当社グループの業績に影響を与える主要な要因についての将来予測情報を添付資料P. 6「1. 経営成績等の概況（3）将来予測情報に関する説明」に記載しております。

当社グループの事業収益は新規提携候補先との交渉状況等に依存しており、その不確定要因を考慮すると現時点では合理的に算定することが困難なため、業績予想は記載しておりません。

※ 注記事項

(1) 当中間期における連結範囲の重要な変更：無

(2) 中間連結財務諸表の作成に特有の会計処理の適用：無

(3) 会計方針の変更・会計上の見積りの変更・修正再表示

① 会計基準等の改正に伴う会計方針の変更：無

② ①以外の会計方針の変更：無

③ 会計上の見積りの変更：無

④ 修正再表示：無

(4) 発行済株式数（普通株式）

① 期末発行済株式数（自己株式を含む）

2026年12月期中間期	50,666,700株	2025年12月期	40,563,800株
--------------	-------------	-----------	-------------

② 期末自己株式数

2026年12月期中間期	12株	2025年12月期	12株
--------------	-----	-----------	-----

③ 期中平均株式数（中間期）

2026年12月期中間期	44,788,819株	2025年12月期中間期	35,551,206株
--------------	-------------	--------------	-------------

※ 第2四半期（中間期）決算短信は公認会計士又は監査法人のレビューの対象外です

※ 業績予想の適切な利用に関する説明、その他特記事項

（将来に関する記述等についてのご注意）

本資料に記載されている将来予測情報等の将来に関する記述は、当社が現在入手している情報及び合理的であると判断する一定の前提に基づいており、その達成を当社として約束する趣旨のものではありません。また、実際の業績等は様々な要因により大きく異なる可能性があります。将来予測情報等のご利用に当たっての注意事項等については、添付資料P. 6「1. 経営成績等の概況 (3) 将来予測情報に関する説明」をご覧ください。

（決算補足説明資料及び決算説明会内容の入手方法）

当社は、2026年8月26日に機関投資家及びアナリスト向け説明会を開催する予定です。

この説明会の動画については、当日使用する決算説明資料とともに、開催後速やかに当社ウェブサイトに掲載する予定です。

○添付資料の目次

1. 経営成績等の概況	P. 2
(1) 当中間期の経営成績の概況	P. 2
(2) 当中間期の財政状態の概況	P. 6
(3) 将来予測情報に関する説明	P. 6
2. 中間連結財務諸表及び主な注記	P. 7
(1) 中間連結貸借対照表	P. 7
(2) 中間連結損益計算書及び中間連結包括利益計算書	P. 8
中間連結損益計算書	P. 8
中間連結包括利益計算書	P. 8
(3) 中間連結財務諸表に関する注記事項	P. 9
(セグメント情報等の注記)	P. 9
(株主資本の金額に著しい変動があった場合の注記)	P. 9
(継続企業の前提に関する注記)	P. 9

1. 経営成績の概況

(1) 当中間期の経営成績の概況

医薬品業界では新薬の研究開発の難易度が上昇しており、製薬会社は、従来の主役であった低分子医薬に加え、抗体医薬品、遺伝子医薬品、細胞医薬品・再生医療等の新しいタイプの創薬シーズ・モダリティ（創薬技術）を創薬系ベンチャー等から導入して研究開発パイプラインの強化を図っております。

当社グループが取り組んでいる抗体誘導ペプチド等の機能性ペプチドも新しいタイプの創薬シーズ・モダリティであり、当社グループは、大学等のシーズをインキュベーションして製薬会社に橋渡しすることで、医薬品業界における大学発創薬系ベンチャーの役割を果たしていきたいと考えております。この役割を担うため、当社グループは、大阪大学をはじめとする大学等の研究機関との間で、共同研究等により連携を図り、大学の技術シーズを生かした基礎研究を実施しております。更に、当社グループは、開発品の開発規模（試験規模及び必要資金規模）を踏まえ、医薬品の研究開発プロセスのうち、基礎研究から、一定段階の臨床試験や薬事承認までを実施して技術シーズのインキュベーションを行う方針です。

一方、医薬品の研究開発は期間が長く必要資金も大きいことから、当社グループは、研究開発段階から製薬会社等との提携体制を構築し、その提携収入等により、研究開発遂行上の財務リスクの低減を図っていく方針です。医薬品の研究開発段階においては、契約一時金、研究開発協力金及び開発マイルストーンを受け取り、当社グループの開発品が将来上市に至った場合には、提携製薬会社からのロイヤリティ収入等によって本格的な利益拡大を実現する計画です。

このような業界環境及びビジネスモデルのもと、当社グループは、大阪大学大学院医学系研究科の研究成果である機能性ペプチド「AJP001」を強みとして展開する抗体誘導ペプチドプロジェクトと機能性ペプチド「SR-0379」を中心に研究開発を進めております。

① 抗体誘導ペプチドプロジェクト

当社グループの創薬活動の強みは、機能性ペプチド「AJP001」を利用した抗体誘導ペプチドの創薬プラットフォーム技術「STEP UP (Search Technology of Epitope for Unique Peptide vaccine)」を保有していることです。機能性ペプチド「AJP001」は、通常は免疫反応が起こらない体内の疾患関連タンパク質（自己タンパク質）に対して免疫反応を引き起こして抗体を産生させる機能をもっており、当社グループは、この機能を活用して、慢性疾患に対するペプチド治療ワクチン「抗体誘導ペプチド」の研究開発を進めています。

難治性の慢性疾患に対しては、バイオテクノロジーを活用した抗体医薬品が有効な治療薬として臨床の現場で広く使用されています。体外で人工的に製造する抗体医薬品と異なり、体内で抗体を産生させる抗体誘導ペプチドは、（抗薬物抗体を原因とする）効果の減弱が起こらず、長期にわたって治療効果を維持することが期待されます。さらに免疫細胞が一定期間抗体を産生するため、薬剤の投与間隔（数ヶ月に1回の注射）が長くなり投薬の頻度が少なくなるため、服薬アドヒアランス（服薬遵守）及び利便性の改善により患者様のQOL（Quality of life）の向上が見込まれます。また当社グループは、化学合成で製造可能な抗体誘導ペプチドを、高額な抗体医薬品に対して医療費を抑制する代替医薬品として開発することで、先進国で深刻化する医療財政問題の改善にも貢献できるものと考えております。

(A) 抗体誘導ペプチド「FPP004X」（標的タンパク質：IgE）

FPP004Xは、標的タンパク質IgEに対する抗体誘導ペプチドの開発化合物です。

花粉症は、スギやヒノキ等の植物の花粉に対する過剰なアレルギー反応を起こすアレルギー疾患です。代表的な症状は、くしゃみ、鼻水、鼻づまりや目のかゆみなどです。

日本国内の全国疫学調査による有病率ⁱは、2019年に花粉症全体で42.5%、患者数の多いスギ花粉症で38.8%と高く、またそれぞれ10年前（2008年）と比較して10%以上上昇しています。花粉症を含むアレルギー性鼻炎の医薬品（内服薬）市場は約1,700億円（2019年）ⁱⁱです。

このため、政府は、国民病とも言われ、多くの国民を悩ませ続けている花粉症を社会問題として捉え、花粉症対策に取り組んでいます。

IgE（Immunoglobulin E）は、体内に入った異物を排除する働きを持つ抗体の一種で、花粉等の原因物質（アレルゲン）に結合するとアレルギー反応を引き起こします。FPP004Xは、免疫細胞に抗IgE抗体を一定期間産生させることから、各種アレルギー疾患に対する持続的な効果が期待されます。この特長を活かし、当社グループは、国民病と言われ社会問題となっている花粉症を第一の適応症として、花粉飛散前に投与することでシーズンを通して症状を緩和できる、患者様にとって利便性の高い新しい治療選択肢を提供することを目指しています。

当社グループは、2026年7月にFPP004Xの第Ⅰ相臨床試験の速報結果を公表しております。本試験の速報結果の詳細については、2026年7月27日公表の「抗体誘導ペプチド「FPP004X」の第Ⅰ相臨床試験の速報結果に関するお知らせ」をご参照ください。FPP004Xに関しては、2024年3月に塩野義製薬株式会社との間でオプション契

約を締結しており、当社は、FPP004Xの今後の開発方針について塩野義製薬株式会社と協議を進めてまいります。

- i 松原 篤他. 鼻アレルギーの全国疫学調査2019(1998年, 2008年との比較): 速報 - 耳鼻咽喉科医およびその家族を対象として - . 日耳鼻 2020;123:485-490.
- ii 花粉症に関する関係関係会議「花粉症対策(厚生労働省)」

(B) 抗体誘導ペプチド「FPP003」(標的タンパク質: IL-17A)

FPP003は、標的タンパク質IL-17Aに対する抗体誘導ペプチドの開発化合物です。

当社グループは、2019年4月からFPP003の尋常性乾癬を対象疾患とする第Ⅰ/Ⅱa相臨床試験をオーストラリアで実施しました。また、強直性脊椎炎を対象とする開発については、医師主導治験による第Ⅱa相臨床試験が行われました。

FPP003に関しては、既に完了している初期臨床試験結果等に基づいて、現在、新たな開発パートナー確保に向けたアライアンス活動を行っております。

(注) オーストラリアでの臨床試験データは米欧等での承認申請に使用可能であり、次相以降は米国等での臨床試験を想定しております。

(C) 抗体誘導ペプチド「FPP005」(標的タンパク質: IL-23)

FPP005は、標的タンパク質IL-23に対する抗体誘導ペプチドの開発化合物で、前臨床試験の段階にあります。IL-23に対する抗体誘導ペプチドについては、現在、開発品プロファイルの向上を目指した改良化合物の探索研究に取り組んでおります。

(D) 抗体誘導ペプチドの研究テーマ

抗体誘導ペプチドの探索研究は、大阪大学大学院医学系研究科との共同研究により実施しております。

抗体医薬品の代替医薬品として、片頭痛を対象とする抗体誘導ペプチドの研究を行っており、アンメットメディカルニーズが高い疾患のアルツハイマー病を対象とする研究も実施中です。更に生活習慣病の高血圧及び抗血栓を対象とする抗体誘導ペプチドの研究、熊本大学との共同研究により脂質異常症を対象とする抗体誘導ペプチドの研究、東京大学大学院医学系研究科が採択された国立研究開発法人日本医療研究開発機構(AMED)の研究開発プログラムの研究テーマとして心不全を対象とする抗体誘導ペプチドの研究に取り組んでおります。

新規開発化合物の探索研究と並行して、アジュバント技術を含めて強力な抗体産生を誘導する様々な製剤技術の研究にも取り組んでおります。2024年10月からは塩野義製薬株式会社と新規ワクチンアジュバントに関する共同研究を実施中です。

② 機能性ペプチド「SR-0379」

SR-0379は、皮膚潰瘍を対象疾患とする開発化合物です。皮膚のバリア機能が欠損して様々な細菌が創面に付着している皮膚潰瘍の治療には、細菌、感染のコントロールが重要です。SR-0379は、血管新生や肉芽形成促進による創傷治癒促進作用に加え、抗菌活性を併せ持つことが強みです。当社グループは、SR-0379の開発により、高齢化社会を迎え重要性が増している褥瘡や糖尿病性潰瘍等の皮膚潰瘍の早期回復を促進し、患者様のQOL向上に貢献することを目指しております。SR-0379の開発は、複数のアカデミア主導の医師主導治験、更に企業治験を経て、現在、塩野義製薬株式会社と当社グループの共同開発により日本での開発を進めております。

当社グループは、2021年6月から皮膚潰瘍患者を対象とする第Ⅲ相臨床試験(SR0379-JP-SU-01試験、以下、「01試験」という。)を実施いたしました。その結果、本試験の事後部分集団解析(潰瘍サイズ(長径×短径)36cm²未満)において、SR-0379群はプラセボ群と比較して、主要評価項目(「外科的処置に至るまでの日数」)の統計学的有意な改善を確認することができました。安全性に関しては、治験薬と因果関係がある有害事象はなく、SR-0379の高い安全性が確認されました。本試験結果の詳細は、2024年7月5日公表の「機能性ペプチド「SR-0379」の追加第Ⅲ相臨床試験実施のお知らせ」をご参照ください。

当社グループは、上記の01試験で効果がみられた皮膚潰瘍患者(潰瘍サイズ(長径×短径)36cm²未満)を対象に、有効性の再現性を確認するための追加の第Ⅲ相臨床試験(SR0379-JP-SU-02試験、以下、「02試験」という。)を2024年12月に開始しました。2025年12月に目標被験者数の半数の症例登録を完了しております。本試験の被験者登録が順調に進捗した場合には、本試験の結果について、2027年上半期(1月～6月)に得られる見込みです。

③ その他の研究テーマ

当社グループは、ペプチド技術を用いた次世代モダリティとして期待されている特殊ペプチド(非天然アミノ酸を含む環状ペプチド)創薬の研究を行っております。

④ 医薬品以外の事業分野

(A) 機能性ペプチドの販売

医薬品以外の事業分野においては、2024年8月に株式会社アルビオンからスキンケア化粧品シリーズ「アンフィネス」(リニューアル製品)、2018年3月に株式会社ファンケルから「マイルドクレンジングシャンプー」、2020年4月に株式会社SMV JAPANから「携帯アルコール除菌スプレー」等が発売され、当社グループの機能性ペプチドを含有する商品が販売されております。

これらの商品販売等に関し、当社グループは化粧品原料商社又は販社に対して機能性ペプチドを販売しております。

(B) 機能性ペプチド配合製品の共同開発

当社グループは、事業会社との間で機能性ペプチド配合製品の共同開発に取り組んでおります。株式会社サイエンスと共同開発中の創傷用洗浄器は、医療機器(クラスⅠ)としての届出が完了しており、同機器に用いる機能性ペプチド配合洗浄液等の検討を進めております。また、2023年2月に株式会社サンレイ・インターナショナルとフェムテック化粧品の共同開発契約を締結しております。

この結果、当中間連結会計期間の業績は、事業収益1百万円(前年同期は事業収益0百万円)、営業損失538百万円(前年同期は営業損失909百万円)、経常損失535百万円(前年同期は経常損失897百万円)、親会社株主に帰属する中間純損失566百万円(前年同期は親会社株主に帰属する中間純損失894百万円)となりました。

なお、当社グループは医薬品等の研究開発事業の単一セグメントであるため、セグメントごとの情報は記載しておりません。

・事業収益

化粧品分野向け等の機能性ペプチド販売額1百万円を計上いたしました。

・事業費用、営業損失、経常損失及び親会社株主に帰属する中間純損失

事業費用は、前年同期に比べ369百万円減少し、540百万円となりました。

研究開発費は、FPP004Xの開発費の減少により、前年同期に比べ357百万円減少の368百万円となりました。また、その他の販売費及び一般管理費は前年同期に比べ13百万円減少の171百万円を計上いたしました。

この結果、営業損失538百万円(前年同期は営業損失909百万円)、経常損失535百万円(前年同期は経常損失897百万円)、親会社株主に帰属する中間純損失566百万円(前年同期は親会社株主に帰属する中間純損失894百万円)となりました。

(研究開発パイプライン)

当社グループの研究開発パイプラインのうち、本書提出日現在、進行中の医薬品プロジェクトは以下のとおりであります。

<開発品>

種類	開発品	対象疾患	事業化 想定地域	臨床試験 実施地域	探索研究	前臨床 試験	臨床試験			導出先等	
							第Ⅰ相	第Ⅱ相	第Ⅲ相		
機能性 ペプチド	SR-0379	皮膚潰瘍	全世界	日本	第Ⅲ相臨床試験（02試験）						塩野義製薬㈱ （全世界のライセンス契約）
抗体誘導 ペプチド	FPP003 （標的：IL-17A）	乾癬	全世界	豪州	第Ⅰ／Ⅱa相臨床試験						未定
		強直性脊椎炎（注）1		日本	医師主導治験 第Ⅱa相						
		FPP004X （標的：IgE）	花粉症 （季節性アレルギー 性鼻炎）	全世界	日本	第Ⅰ相臨床試験					
	FPP005 （標的：IL-23）	乾癬（注）2	全世界	—	前臨床試験						未定

- (注) 1. 大阪大学大学院医学系研究科が採択された国立研究開発法人日本医療研究開発機構(AMED)の令和3年度「難治性疾患実用化研究事業(2次公募)/希少難治性疾患に対する画期的な医薬品の実用化に関する研究分野」の研究開発テーマです。
医師主導治験(第Ⅱa相臨床試験)は、体軸性脊椎関節炎(強直性脊椎炎及びX線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎)患者を対象に実施いたしました。
2. 国立研究開発法人新エネルギー・産業技術総合開発機構(NEDO)「研究開発型ベンチャー支援事業/橋渡し研究開発促進による事業化支援」の支援の成果に基づき、開発を進めています。

<研究テーマ>

種類	対象疾患	提携大学	提携企業
抗体誘導 ペプチド	片頭痛	大阪大学大学院医学系研究科 (抗体誘導ペプチドに関する共同研究) 熊本大学 (脂質異常症に関する共同研究) 東京大学 (心不全に関する研究)	株メディパルホールディングス (研究開発支援)
	高血圧		
	抗血栓		
	脂質異常症		
	アルツハイマー病		
	心不全(注)		

- (注) 東京大学大学院医学系研究科が採択された国立研究開発法人日本医療研究開発機構(AMED)の令和5年度「ゲノム研究を創薬等出口に繋げる研究開発プログラム」の研究テーマです。

(2) 当中間期の財政状態の概況

(資産)

当中間連結会計期間末における流動資産は2,093百万円となり、前連結会計年度末に比べ158百万円増加いたしました。これは主に、現金及び預金が126百万円、前渡金が32百万円増加したことによるものであります。固定資産は15百万円となり、前連結会計年度末に比べ30百万円減少いたしました。これは主に、投資有価証券評価損29百万円を計上したことによるものであります。

この結果、資産合計は2,109百万円となり、前連結会計年度末に比べ128百万円増加いたしました。

(負債)

当中間連結会計期間末における流動負債は433百万円となり、前連結会計年度末に比べ82百万円減少いたしました。これは主に、未払金が73百万円減少したことによるものであります。

この結果、負債合計は433百万円となり、前連結会計年度末に比べ82百万円減少いたしました。

(純資産)

当中間連結会計期間末における純資産合計は1,675百万円となり、前連結会計年度末に比べ211百万円増加いたしました。これは主に、親会社株主に帰属する中間純損失566百万円を計上した一方、第三者割当による新株式の発行及び新株予約権の行使に伴う新株式の発行により資本金及び資本剰余金がそれぞれ386百万円増加したことによるものであります。なお、2026年3月26日開催の定時株主総会決議に基づき、資本金及び資本剰余金を減少し、その減少額をその他資本剰余金に振り替えた後、その他資本剰余金を繰越利益剰余金に振り替え、欠損填補を行っております。

この結果、自己資本比率は78.1%（前連結会計年度末は72.7%）となりました。

(3) 将来予測情報に関する説明

2026年12月期においては、花粉症を対象疾患として開発中の抗体誘導ペプチド「FPP004X」及び皮膚潰瘍を対象疾患として開発中の機能性ペプチド「SR-0379」の臨床試験を進めております。さらに大阪大学大学院医学系研究科や他大学との共同研究により新規開発パイプラインの創出に向けた抗体誘導ペプチドの探索研究に取り組んでおります。

また、研究開発の進捗にあわせて、製薬会社とのライセンス契約や共同研究契約等の締結に向けたアライアンス活動も進めております。

これらの事業展開を踏まえ、当社グループは、現時点において2026年12月期に以下の費用及び収益を見込んでおります。なお、2026年2月12日に「2025年12月期 決算短信」で公表いたしました費用及び収益の見込みから変更はありません。

- ・研究開発費は800百万円を見込んでおります。
- ・その他の販売費及び一般管理費は300百万円を見込んでおります。
- ・事業収益は製薬会社からの提携収入等が発生する可能性があります。

なお、2026年12月期の業績予想につきましては、当社グループの事業収益が新規提携候補先との交渉状況等に依存しており、その不確定要因を考慮すると現時点では合理的に算定することが困難なため、記載しておりません。

2. 中間連結財務諸表及び主な注記

(1) 中間連結貸借対照表

(単位：千円)

	前連結会計年度 (2025年12月31日)	当中間連結会計期間 (2026年6月30日)
資産の部		
流動資産		
現金及び預金	1,768,476	1,894,935
売掛金	—	57
商品及び製品	4,700	3,700
貯蔵品	13,529	11,300
前渡金	108,957	141,540
前払費用	11,881	23,913
その他	27,409	18,194
流動資産合計	1,934,954	2,093,641
固定資産		
有形固定資産		
工具、器具及び備品(純額)	—	217
有形固定資産合計	—	217
無形固定資産		
契約関連無形資産	8,752	8,303
無形固定資産合計	8,752	8,303
投資その他の資産		
投資有価証券	29,970	—
長期前払費用	500	327
差入保証金	6,683	6,683
投資その他の資産合計	37,154	7,010
固定資産合計	45,906	15,531
資産合計	1,980,860	2,109,172
負債の部		
流動負債		
未払金	114,403	41,329
未払費用	46,154	49,948
未払法人税等	18,702	6,823
前受金	336,500	332,600
その他	967	3,224
流動負債合計	516,727	433,925
負債合計	516,727	433,925
純資産の部		
株主資本		
資本金	3,716,168	1,827,650
資本剰余金	1,480,701	386,715
利益剰余金	△3,755,934	△566,956
自己株式	△1	△1
株主資本合計	1,440,933	1,647,407
新株予約権	23,199	27,840
純資産合計	1,464,133	1,675,247
負債純資産合計	1,980,860	2,109,172

(2) 中間連結損益計算書及び中間連結包括利益計算書
(中間連結損益計算書)

(単位：千円)

	前中間連結会計期間 (自 2025年1月1日 至 2025年6月30日)	当中間連結会計期間 (自 2026年1月1日 至 2026年6月30日)
事業収益	52	1,854
事業費用		
事業原価	—	1,052
研究開発費	725,787	368,058
その他の販売費及び一般管理費	184,203	171,009
事業費用	909,990	540,120
営業損失(△)	△909,938	△538,266
営業外収益		
受取利息	1,138	2,037
為替差益	865	—
補助金収入	13,933	3,545
その他	86	138
営業外収益合計	16,023	5,720
営業外費用		
株式交付費	3,342	2,902
為替差損	—	215
営業外費用合計	3,342	3,118
経常損失(△)	△897,258	△535,663
特別損失		
投資有価証券評価損	—	29,970
特別損失合計	—	29,970
税金等調整前中間純損失(△)	△897,258	△565,633
法人税、住民税及び事業税	1,712	1,322
法人税等調整額	△4,937	—
法人税等合計	△3,224	1,322
中間純損失(△)	△894,033	△566,956
親会社株主に帰属する中間純損失(△)	△894,033	△566,956

(中間連結包括利益計算書)

(単位：千円)

	前中間連結会計期間 (自 2025年1月1日 至 2025年6月30日)	当中間連結会計期間 (自 2026年1月1日 至 2026年6月30日)
中間純損失(△)	△894,033	△566,956
中間包括利益	△894,033	△566,956
(内訳)		
親会社株主に係る中間包括利益	△894,033	△566,956

(3) 中間連結財務諸表に関する注記事項

(セグメント情報等の注記)

【セグメント情報】

当社グループは、医薬品等の研究開発事業の単一セグメントであるため、記載を省略しております。

(株主資本の金額に著しい変動があった場合の注記)

当社は、2026年3月9日に第三者割当による新株式352,900株の発行及び同日に発行した第13回新株予約権(行使価額修正条項付)の行使による新株式9,750,000株の発行により、資本金及び資本剰余金がそれぞれ386,715千円増加しております。

また、2026年3月26日開催の定時株主総会決議に基づき、資本金及び資本剰余金を減少し、その減少額をその他資本剰余金に振り替えた後、その他資本剰余金を繰越利益剰余金に振り替え、欠損填補を行っております。

この結果、当中間連結会計期間末において、資本金が1,827,650千円、資本剰余金が386,715千円となっております。

(継続企業の前提に関する注記)

該当事項はありません。