



株式会社ティムス 2025年12月期 第 2 四半期(中間期)決算説明資料

本資料の取り扱いについて



- 本資料は、企業情報等の提供のみを目的として当社が作成したものであり、日本、米国、その他の一切の法域における有価証券の売付けの申し込みまたは買付けの申し込みの勧誘を構成するものではありません。当社の有価証券への投資判断は、ご自身の判断で行うようお願いいたします。
- ■本資料には、当社に関する予想、見通し、目標、計画等の将来に関する記述がなされています。 将来予想に関する記述は、現在入手可能な情報をもとにした当社の経営陣の判断に基づいています。そのため、これらの将来に関する記述は、様々なリスクや不確定要素に左右され、実際の業績は将来に関する記述に明示または黙示された予想とは大幅に異なる場合があります。したがって、将来予想に関する記述に全面的に依拠することのないようご注意ください。
- 本資料に含まれている医薬品(開発中のものを含みます)に関する情報は、当該医薬品の勧誘、宣伝または広告や、医学的アドバイスを目的とするものではありません。
- 本資料の作成にあたり、当社は当社が入手可能なあらゆる情報の真実性、正確性や完全性に依拠し、 前提としていますが、その真実性、正確性あるいは完全性について、当社は何ら表明及び保証するもの ではありません。
- 本資料に記載された情報は、事前に通知することなく変更されることがあります。



飽くなき探求心と挑戦で、世界を変えるクスリを創る

Create impactful therapeutics by the power of relentless exploration and challenge

アジェンダ



- 1. ハイライト&トピックス
- 2. 2025年12月期第2四半期(中間期)の業績概要
- 3. パイプライン
- 4. TMS-007/次世代の急性期脳梗塞治療薬候補
- 5. TMS-008/急性腎障害
- 6. JX09 /治療抵抗性高血圧
- 7. TMS-010/脊髄損傷
- 8. パイプラインの拡充
- 9. Appendix

1. ハイライト&トピックス







TMS-007 (JX10) のグローバル臨床試験ORION (Ph2/Ph3) の投与開始

- 2025年5月16日に北京でCORXELにより第1例目の投与を開始
- 当社においては、日本での投与に向けた準備が進行中

【開発の進捗状況】

※上段イベントはグローバルフェーズ、下段イベントは日本におけるフェーズ

		= .			
2025年2月期 (~2025年2月)		25年12月期 ¹ 3月~2025年12月)		2029年12月 ~2029年1	
H2	H1		H2	H2	
Ph2/3開		⁻ rials.gov ²			
	C	ORION (Ph2/Ph3) 試験			
	治験計画届 出書提出	jRCT ³ へ 登録			

- 1. 2025年度より決算期を2月末から12月に変更しました。
- 2. ClinicalTrials.gov:米国の臨床試験データベース(<u>https://clinicaltrials.gov/study/NCT06990867</u>)
- 3. jRCT: Japan Registry of Clinical Trials(https://jrct.mhlw.go.jp/latest-detail/jRCT2021250014) (日本の臨床試験データベースへ登録)



TMS-007:グローバル臨床試験「ORION」(Ph2/Ph3)¹

概 要

概要:多施設・二重盲検・プラセボ対照・無作為化・並行群間比較

実施期間:2025年5月15日(実績)~2029年12月31日(予定)

■ 予定症例数:740名(Part1、Part 2 の合計)

主要組入基準

■ 年齢18歳~90歳

■ 最終健常確認時(Last Known Well:LKW)から4.5~24時間以内の脳梗塞患者

- 画像解析にて救済可能な組織が認められる患者
- NIHSSの治療前スコア² ≥ 5 (重症患者も対象)

主要評価項目

- 90日後のmRS 0~1の患者比率
- 36時間以内の症候性頭蓋内出血(sICH)

Part1 (Ph2)

240名の患者さんを対象に用量探索 1mg/kg・3 mg/kg・プラセボ

Part 2 (Ph3)

500名の患者さんを対象にPart 1 で 選択された最適用量とプラセボ比較 にて効果を確認

- 1. CORXELによりClinicalTrials.gov(https://clinicaltrials.gov/study/NCT06990867?cond=Stroke%20Acute&term=JX10&rank=1) へ登録された内容、及び当社がjRCT (https://jrct.mhlw.go.jp/latest-detail/jRCT2021250014)へ登録した内容から抜粋し、まとめたものです。
- 2. NIHSS(National Institutes of Health Stroke Scale) は、急性期脳卒中の重症度を評価するために開発された標準化された臨床評価スケール。患者の意識レベル、運動機能、言語、視覚、構音障害など11の評価項目 から構成され、スコアが高いほど脳卒中の重症度が高いことを示す。 【判定】0~4点:軽度の脳卒中、5~15点:中等度の脳卒中、16~42点:重度の脳卒中



国内で実施したPh2aとグローバル臨床試験ORION(Ph2/Ph3)の比較1

		Ph2a	ORION (Ph2/Ph3)
基本	デザイン	1ステージ	2ステージ(Part 1、Part2)
症例	数	90	740(予定)
主な	有効性評価項目	mRS 0-1の比率	mRS 0-1の比率
	対象年齢	男性:20~88歳 女性:60~88歳	18~90歳
組	時間帯	発症後12時間以内	発症後4.5~24時間
入基	画像判定	_	救済可能な虚血領域の確認
準	血管内治療	行わない患者のみ対象	行う患者も対象
	治療前 NIHSSスコア	6~23(中程度)	≧5 (重症患者も対象)

^{1.} CORXELによりClinicalTrials.gov(https://clinicaltrials.gov/study/NCT06990867?cond=Stroke%20Acute&term=JX10&rank=1) へ登録された内容、及び当社がjRCT (https://jrct.mhlw.go.jp/latest-detail/jRCT2021250014)へ登録した内容を抜粋し、まとめたものです。



2

TMS-008のPh1臨床試験完了

- 2025年 4 月にPh1臨床試験のデータ・リードアウト
- 2025年6月に同治験総括報告書(CSR: Clinical Study Report) とりまとめ
 - ⇒ 良好な安全性・忍容性を示唆した
- 次相試験に向けて様々な角度から治験デザインを検討中

【開発の進捗状況】 ※ 2025年度より決算期を12月に変更 2025年12月期4 2024年2月期 2025年2月期 (2023年3月~2024年2月) (2024年3月~2025年2月) (2025年3月~2025年12月) H1 H 2 H1 H2 H1 H2 治験届 PMDA¹相談 最終コホート データ 投与開始 完了 リードアウト Ph1完了 IRB² GLP³試験(安全性薬理・毒性) Ph1試験 次相臨床試験デザイン検討 原薬製造 治験薬製剤製造

- 1. PMDA:独立行政法人医薬品医療機器総合機構
- 2. IRB:治験審査委員会

- 3. GLP:優良試験所基準
- 4. 2025年度より決算期を2月末から12月に変更しました。



3

JX09の状況

- CORXEL社がオーストラリアにてPh1試験を実施中
- rHTNを適応として臨床開発中のアルドステロン合成酵素阻害薬は、下記の2つとJX09を含め4つのみ(当社調べ)

JX09の作用機序である「アルドステロン合成酵素阻害」が大きな注目を浴びる

- ロルンドロスタット(米Mineralys)、バクスドロスタット(英アストラゼネカ)が、 それぞれ3月/7月に、いずれも第 $\|$ 1相試験で優れた成績を収めたことを公表 1,2
- 二種類以上の降圧剤で降圧不十分な患者(治療抵抗性/コントロール不良高血圧: rHTN)を対象
- プラセボ群と比較して8~10mm/Hg程度の降圧を達成
- アストラゼネカは、バクスドロスタットのピーク時年間売上50億ドル以上を期待して いるという情報³
- Mineralys社の株価は2倍以上に高騰し、時価総額が30億ドルに迫る (2025/9/17現在)

上記の情報には、現在入手可能な情報に基づく当社の判断による、将来に関する記述が含まれています。そのため、上記の情報は様々なリスクや不確実性に左右され、 実際の開発状況はこれらの見通しとは大きく異なる可能性があることをご承知おきください。

^{1.} Mineralys社ニュースリリースより。https://ir.mineralystx.com/news-events/press-releases/detail/60/mineralys-therapeutics-announces-positive-topline-results

^{2.} AstraZeneca社ニュースリリースより。https://www.astrazeneca.com/media-centre/press-releases/2025/baxdrostat-demonstrated-statistically-significant-clinically-meaningful-reduction-sbp-patients-hard-control-hypertension-baxhtn-phase-iii-trial.html

^{3. 2025}年8月30日付ロイターニュースより。AstraZeneca to seek approval for blood pressure drug by year-end | Reuters

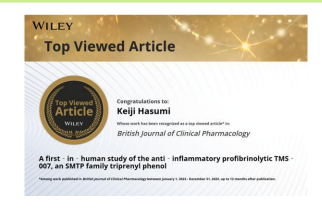


1 開発担当取締役の交代人事

- 稲村前取締役の後任として、開発担当役員として横田尚久を新たに選任(2024年11月にシニア・ディレクターとして入社)
- 横田は、サノフィ株式会社で研究開発本部長の職を7年の長きに渡って務める等、大手外 資製薬会社での経験・経歴はトップクラス。欧州製薬団体連合会の技術委員長等、業界 団体での経験も豊富。

2 TMS-007(JX10)に関する論文が「Top Viewed Article」を受賞

■ TMS-007 (JX10) のPh1に関する論文が、 2023 年に BJCP に掲載された論文の中で閲 覧回数が上位 10%以内に該当するTop Viewed Articleを受賞



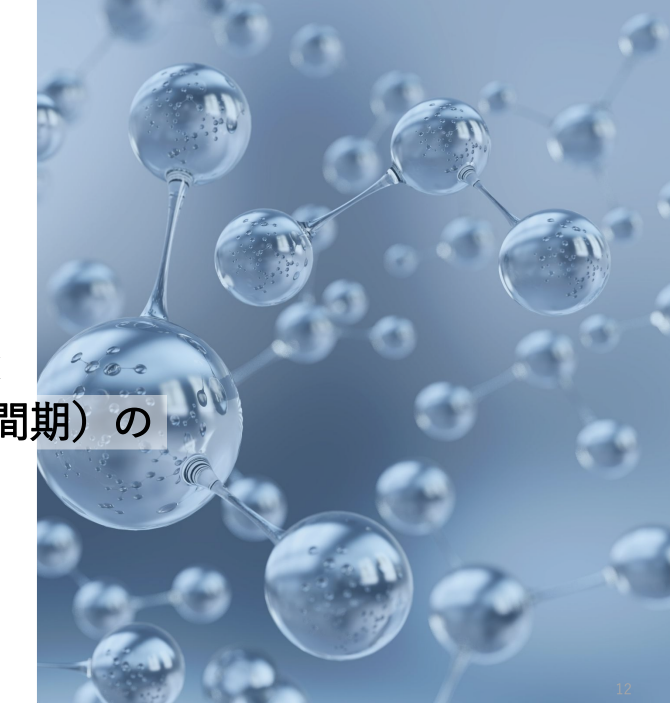
3 Pathology Associatesによるカバレッジ開始

■ 独立系の投資助言会社、Pathology Associates Co. Ltd. のアナリストDion Stéfan Büchner 氏による当社の新規カバレッジが開始されました。(当第2四半期終了後)

各プロジェクトの成果とマイルストーン



プロジェクト	成果とマイルストーン	時期
	グローバル臨床試験ORION(Ph2/Ph3) 開始	FY24.4Q
TMS-007 (急性期脳梗塞)	ORION (Ph2/Ph3)のFPI (First-Patient-In)	FY25.1Q
TMS-008 (急性腎障害)	ORION(Ph2/Ph3)の日本コホート開始	FY25.2Q
	最初の被験者へ投与(Ph1試験開始)	FY24.2Q
	Ph1試験における全てのコホートの被験者への投与を完了	FY24.4Q
	Ph1試験のデータリードアウト (安全性、忍容性、薬物動態)	FY25.1Q
	Ph1試験完了	FY25. 2 Q
	次相臨床試験のデザイン完了	FY25
JX09 (治療抵抗性または制御不能な高血圧)	CORXELによるPh1試験完了	FY25
新規シーズ探索 プロジェクト	脊髄損傷の潜在的治療薬として TMS-010 のライセンス導入に よるパイプラインの拡大	FY24.2Q



2.2025年12月期[※] 第2四半期(中間期)

業績概要

※ 決算期を変更いたしました。 当年度は2025年12月31日までの10ヵ月間となります



2025年12月期第2四半期(中間期)の業績概要__損益計算書



TMS-007のORION試験にかかる費用計上はあるものの、経常損失及び当期純損失はほぼ前年同期並みで推移

(単位:百万円)

(単位:百万円)

		2025年2月期	2025年12月期	増減	
		中間期	中間期	増減額	増減率
臣	営業収益	-	-	-	-
运	営業費用	452	471	19	4.4%
	研究開発費	314	289	△15	△5.0%
	その他の販売管理費	137	173	35	25.8%
岩	営業損失(△)	△452	△471	△19	-
Ë	営業外費用	-	13	13	-
経常損失(△)		△451	△484	△32	-
特別損失		25	2	△23	△91.1%
7	当期純損失(△)	△477	△487	△9	-

TMS-007のORION試験にか かる費用計上開始

固定資産の減損損失額の減少

主に、TMS-007(JX10)、 TMS-008をはじめとする各 パイプラインの開発費、及 びパイプライン拡充に向け た探索・導入費

2025年12月期費用の見込み※

研究開発費	550 ~ 800
その他の販売管理費	260 ~ 350

2025年12月期 第 2 四半期(中間期)の業績概要__キャッシュ・フロー



財務キャッシュ・フローの収入は資金調達によるもの その結果、現金及び同等物の期末残高は30億円(期初に比べ1.6億円増加)

(単位:百万円)

		2025年2月期 中間期	2025年12月期 中間期
営	業活動によるキャッシュ・フロー	△409	△476
	税引前当期純利益	△447	△486
投	資活動によるキャッシュ・フロー	△29	△2
財	務活動によるキャッシュ・フロー	0	640
	株式の発行による収入	0	649
	金及び現金同等物の増減 △は減少)	△437	161
現	金及び現金同等物の期首残高	3,446	2,922
現	金及び現金同等物の期末残高	3,008	3,084

資金調達実施による

2025年12月期第2四半期(中間期)の業績概要__貸借対照表



資金調達により、資産合計は前年度末に比べ増加

(単位:百万円)

	(+12 + 1731				
		2025年2月期末	2025年12月期	増減	
		20202/19/1/	第2四半期末	増減額	増減率
ij ij	流動資産	3,029	3,118	89	3.0%
	現金及び預金	2,922	3,084	161	5.5%
[2	固定資産	3	3	0	0.0%
資	隆産合計	3,032	3,122	89	3.0%
ਹੋ ਹ	流動負債	216	130	△86	△40.0%
賃	負債合計	216	130	△86	△40.0%
亲	f株予約権	23	28	4	19.6%
糸	道	2,815	2,992	176	6.3%
負	負債・純資産合計	3,032	3,122	89	3.0%

資金調達実施により増加

前年度末に計上していた未 払金の減少による 3. パイプライン







3つの臨床パイプライン



TMS-007/JX10(急性期脳梗塞)

- 急性期脳梗塞の第1選択薬となりうる新規血栓溶解薬
- Ph2a試験において、有効性・安全性ともに優れた結果を達成
- パートナーのCORXEL 主導により「ORION」と名付けられたグローバル 臨床試験(Ph2/Ph3)を開始
- 当社は日本での開発・販売権、日本以外においてはマイルストーン及び ロイヤリティを受領する権利を保有

JX09(治療抵抗性または制御不能な高血圧)

- ベスト・イン・クラスのポテンシャルを持つアルドステロン合成酵素阻害剤
- CORXELによるオーストラリアでのPh1試験が進行中
- 当社は日本での開発・販売権を保有

TMS-008 (急性腎障害)

- 承認薬が存在しない重要なアンメット・メディカル・ニーズ
- 2025年4月に国内にてPh1試験完了(安全性・忍容性を示唆)
- 当社はグローバルの開発・販売権を保有

パイプライン



開発コード	適応症	MoA	研究	非臨床・GLP	Ph1	Ph2	Ph3	開発&商業化
TMS-007 (JX10)	急性期 脳梗塞	sEH阻害 プラスミノーゲン		当社にてPh2a	まで完了		Ph2/Ph3	日本:ティムス 日本以外:CORXEL
TMS-008 ¹	急性腎障害	sEH阻害		当社にて	Ph1完了			ティムス
11012-008	他疾患	SCHEE					ステップの予定	ティムス
JX09 ²	治療抵抗性 高血圧	ASI ⁴						日本:ティムス 日本以外:CORXEL
TMS-010 ³	脊髄損傷	BB保護 SCB ⁵						ティムス
社内 プロジェクト				新規sEH 阻害化合		ポキシドハイト	`ロラーゼ)	ティムス
社外 プロジェクト				複数の社会	外プログラム	を評価中		ティムス

上記の情報には、現在入手可能な情報に基づく当社の判断による、将来に関する記述が含まれています。そのため、上記の情報は様々なリスクや不確実性に左右され、実際の開発状況はこれらの見通しとは大きく異なる可能性があることをご承知おきください。

- 1. TMS-008は、CORXELからの無償使用許諾にもとづき当社で開発中。
- 2. CORXELより日本における開発販売権の無償ライセンスを取得(2024年1月)。
- 3. 2024年7月に北海道大学より日本を含む全世界における独占的ライセンスを取得。
- 4. ASI(Aldosterone synthase inhibitor): アルドステロン合成酵素阻害剤
- 5. BBSCB(Blood-brain spinal cord barrier)保護:血液脳脊髄関門の破綻を防ぐ。

4. TMS-007

次世代の急性期脳梗塞 治療薬候補





急性期脳梗塞は重要なアンメット・メディカル・ニーズ



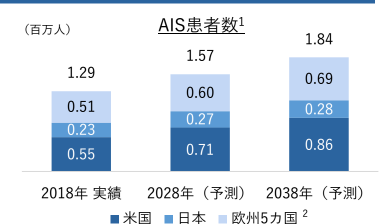
急性期脳梗塞(AIS)の概要



- 急性期脳梗塞(AIS:Acute Ischemic Stroke)は、脳への血液供給が滞ることで生じる
- 脳の永久的な損傷に繋がる可能性:

片麻痺、記憶障害、言語障害、読解力・理解力 の低下、その他の合併症

■ 脳梗塞患者数:約130万人/年(主要7ヵ国計) であり、増加が予想される



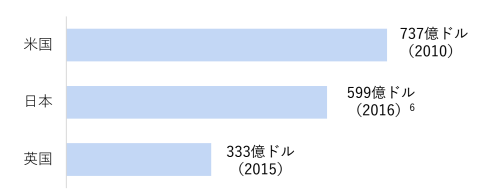
重要なアンメット・メディカル・ニーズ

米国の死亡要因³ (2019)

#	病名	割合	脳卒中の内訳 4
1	心臓病	23.1%	その他
:	:	:	13%
4	慢性下気道疾患	5.5%	
5	脳卒中	<u>5.3%</u>	急性期脳梗塞(AIS) 87%
6	アルツハイマー病	4.3%	3770

- Datamonitor Healthcare, "Stroke Epidemiology", Ref Code:DMKC0201444, Published on 07 January 2019
- 2. 欧州5カ国はドイツ、フランス、イタリア、スペイン、英国を指す。
- 3. Centers for Disease Control and Prevention, "National Vital Statistics Reports volume 70"

脳卒中による巨大な経済損失5



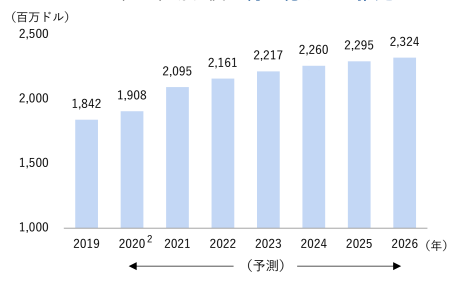
- Tsao et al. (2022) Heart Disease and Stroke Statistics—2022 Update: A Report From the American Heart Association
- National Stroke Association, Explaining stroke 101, 2011; Current, future and avoidable cost of stroke in the UK, 2017; Yamaga et al. (2016), "Cost of illness in cerebrovascular disease" Calculation based on exchange rates; USD/JPY=110, USD/GBP=1.3
- 6. 2015年11月までの1年間の脳卒中に関する直接費・間接費に基づくCOIの推計値。



FDAが承認した唯一の脳梗塞治療薬

既存薬の市場規模1

t-PAの2021年の市場規模は約21億ドルと推定



既存薬における課題

致死性頭蓋内出血の発症率 3,5



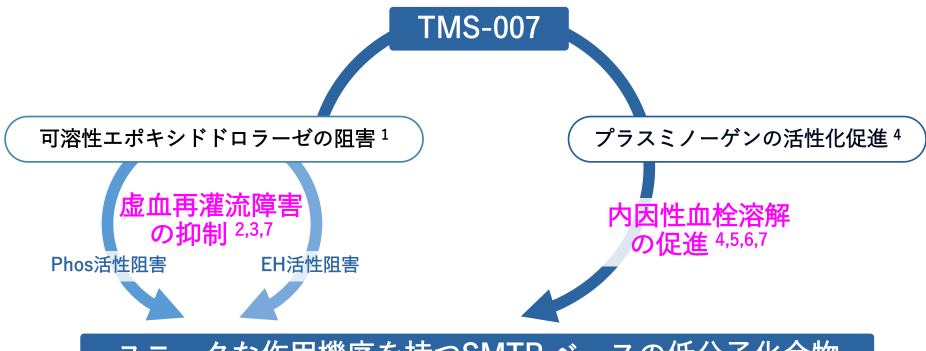
死亡率 4,5



- t-PA(組織型プラスミノーゲン・アクティベータ):FDAに承認されている唯一の急性期脳梗塞の治療薬(血栓溶解薬)
- 原則的に発症後4.5時間以内の対応が必要であり、実際に投与されているのは脳梗塞患者全体の10%未満 6
 - 1. Informa; 各年のActivase®とActilyse®の売上高を合計して推定。
 - 2. 2020年のActilyse®の売上高が不明なため、2019年のActilyse®の売上高を使用して推定。
 - 3. 7日後の発症率
 - 4. 90日後の死亡率
 - 5. Emberson et al. (2014), "Effect of treatment delay, age, and stroke severity on the effects of intravenous thrombolysis with alteplase for acute ischaemic stroke: a meta-analysis of individual patient data from randomised trials"
 - 6. Audebert et al. Nat. Rev. Neurol. 10.675-676, 2014 'Time is brain' after stroke, regardless of age and severity



2つの作用機序「血栓溶解作用」と「虚血再灌流障害抑制作用」を併せ持つ



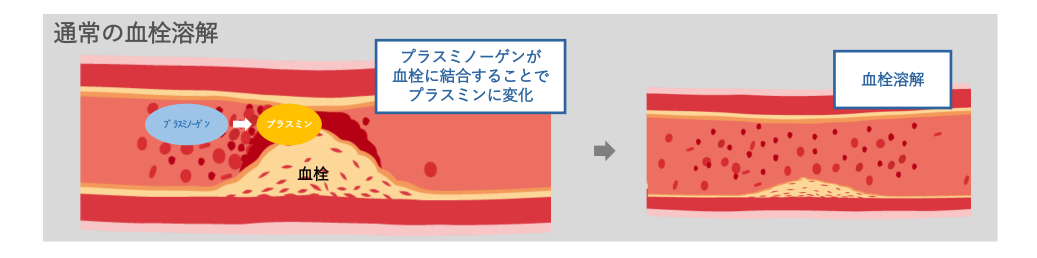
ユニークな作用機序を持つSMTP ベースの低分子化合物

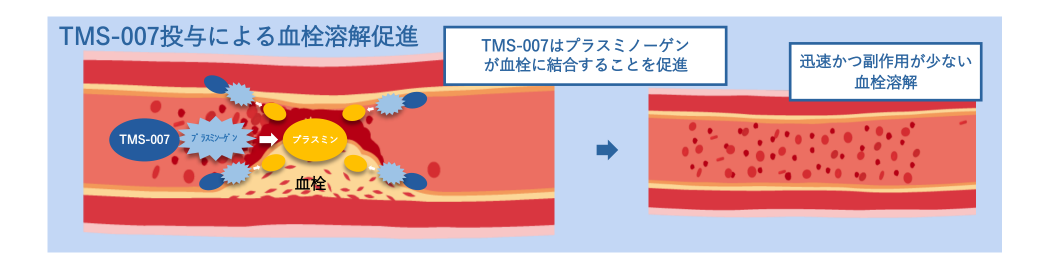
血栓溶解作用と虚血再灌流障害抑制作用(抗炎症作用に基づく) 急性期脳梗塞治療のための理想的なプロファイル

- 1. Matsumoto et al. (2014) J Biol Chem
- 2. Shibata et al. (2011) N-S Arch Pharmacol
- 3. Ito et al. (2014) Brain Res
- 4. Hasumi et al. (2010) FEBS J
- 5. Hu et al. (2012) Thrombosis J
- 6. Miyazaki et al. (2011) Stroke
- 7. Hasumi & Suzuki (2021) Int J Mol Sci

TMS-007の作用機序:血栓溶解のイメージ1







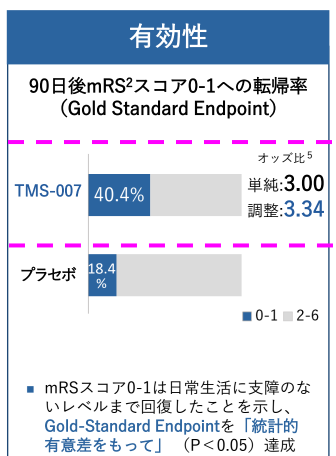
1. 上記図はイメージです

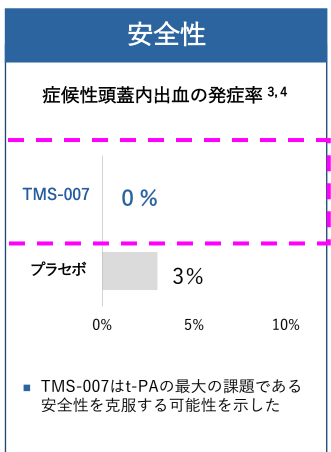
TMS-007: Ph2a 試験は良好な結果



TMS-007は、急性期脳梗塞治療の第一選択薬となる可能性がある1

治療開始までの時間 発症後投与可能時間 **TMS-007** <12 t-PA < 4.5(時間) 5 10 15 ■ 臨床試験では、TMS-007はより長い 経過時間(12時間以内)で効果が得 られる可能性があることが示された





- 上記のデータ比較は、TMS-007とt-PAを比べた臨床試験に基づくものではありません。 TMS-007は被験患者数(N)=52、t-PAはN=3,391・N=2,488
- 2. mRSはmodified Rankin Scaleの略で、日常生活自立度を指す。
- 3. BiogenのInvestor Day資料 (2021年9月21日), Q4 and Full Year 2021: Financial Results and Business Update
- 4. Wardlaw et al. (2012), "Recombinant tissue plasminogen activator for acute ischaemic stroke: an updated systematic review and meta-analysis", N=2,488

5. 各オッズ比の算出;

TMS-007: 単純オッズ比 3.0=(40.4%/59.6%)/(18.4%/81.6%)、 調整オッズ比 3.34 (他の予測変数を制御するために統計的に調整された

オッズ比。出典:ISC2022 Poster)

TMS-007: Ph2a試験結果 Gold-Standard Endpoint達成

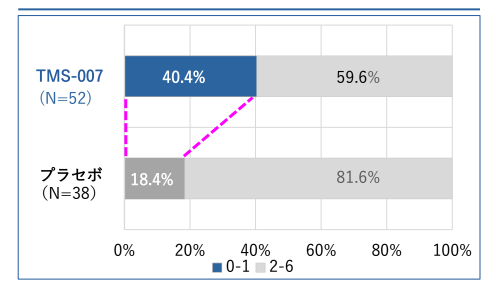


特に重視される「90日後mRS スコア」において<u>統計的有意差を伴う有効性</u>を達成

	プラセボ投与群	TMS-007投与群
被験患者数(N数)	38	52
mRSスコア0-1転帰患者数	7	21
転帰率	18.4%	40.4%

- 単純オッズ比 3.00, 調整オッズ比 3.34
- P値 < 0.05

90日後mRSでの0-1のスコア転帰率¹



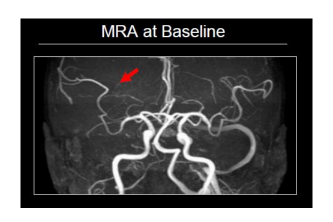


TMS-007: Ph2a 試験結果 良好な血管再開通効果



TMS-007の有望な効果は、良好な血管再開通に裏付けられる1

血管の全部、または一部閉塞が確認された患者の血管再開通効果(MRA画像)







TMS-007を投与された被験者のうち、

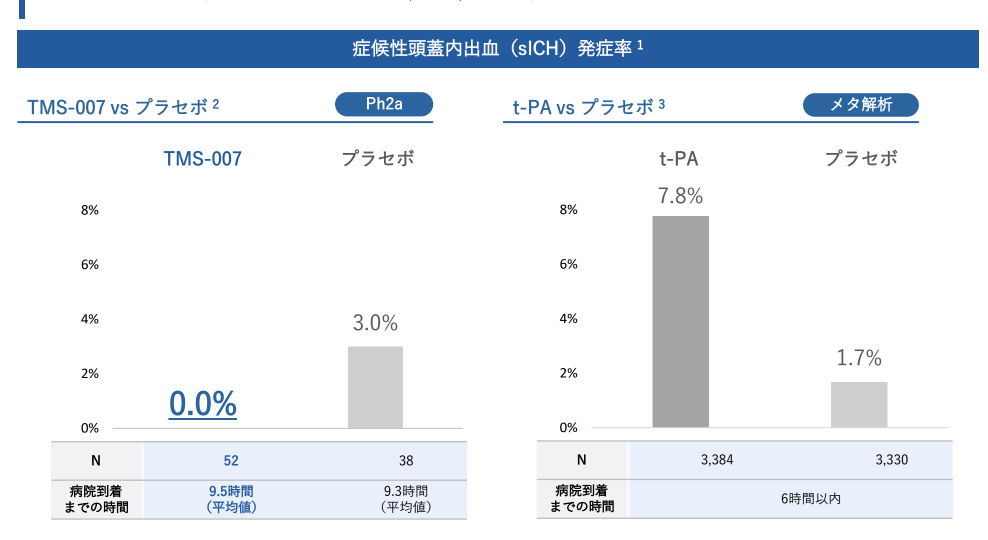
<u>再開通を達成した割合はプラセボを投与された被験者よりも高い傾向</u>を示した

	プラセボ群	TMS-007投与群
被験患者数	15 (100)	24 (100)
再開通が確認された被験患者数(%)	4 (26.7)	14 (58.3)
オッズ比の推定値 (TMS-007 vs プラセボ)	-	4.23
オッズ比の95%信頼区間	-	0.99, 18.07

TMS-007: Ph2a 試験結果 良好な安全性



t-PAの最大の課題、症候性頭蓋内出血(sICH)発症率 1 に対する安全性が示唆された



^{1.} データ比較は、TMS-007とt-PAを比べた臨床試験に基づくものではありません。TMS-007はN=52、t-PAはN=3,384

^{2.} BiogenのInvestor Day資料 (2021年9月21日), Q4 and Full Year 2021: Financial Results and Business Update

^{8.} Wardlaw et al. (2012), "Recombinant tissue plasminogen activator for acute ischaemic stroke: an updated systematic review and meta-analysis"

TMS-007: 脳梗塞治療薬候補における他社の開発品状況1-7



- 承認済のt-PA以外では、「mRSスコア 0-1転帰率」の統計的有意差を得たのはTMS-007のみ
 - ※ AISの臨床試験において、90日後mRS(modified Rankin Scale)スコア0-1の患者比率はGold-Standard Endpoint

開発会社	製品名	作用機序	モダリティ	開発状況	パートナー
Corxel/当社	JX10/TMS-007	血栓溶解 抗炎症作用 抗酸化作用	低分子	Ph2/3	-
Genentech	Activase, Actilyse, etc.	血栓溶解	タンパク質 (t-PA)	承認	Boehringer Ingelheim 等
Genentech	TNKase®	血栓溶解	タンパク質 (t-PA)	承認	Boehringer Ingelheim
Pharmazz, Inc.	Sovateltide (PMZ-1620)	血流増加、 細胞死抑制 神経修復	ペプチド	Ph3 (インドで承認)	Sun Pharmaceutical
NoNO	Nerinetide (NA-1)	細胞死抑制、 抗炎症作用	ペプチド	Ph3	-
ヘリオス	Multistem	抗炎症作用	細胞治療	Ph3	-
DiaMedica Therapeutics	DM199	抗炎症作用	タンパク質	Ph2/3	Fosun Pharma
塩野義製薬	Redasemtide (S-005151)	再生誘導、 抗炎症作用	ペプチド	Ph2b	ステムリム
Lumosa Therapeutics	Oldatrotide (LT3001)	血栓溶解・ 抗酸化作用	ペプチド + 低分子	Ph2	Shanghai Pharmaceuticals

^{1.} Polta et al. (2022), "Tenecteplase vs. alteplase for acute ischemic stroke: a systematic review"

^{2.} 各社HP

^{3.} Hill et al. (2020), "Efficacy and safety of nerinetide for the treatment of acute ischaemic stroke (ESCAPE NA1): a multicentre, double blind, randomised controlled trial"

^{4.} DiaMedicaプレスリリース(2024年4月17日)

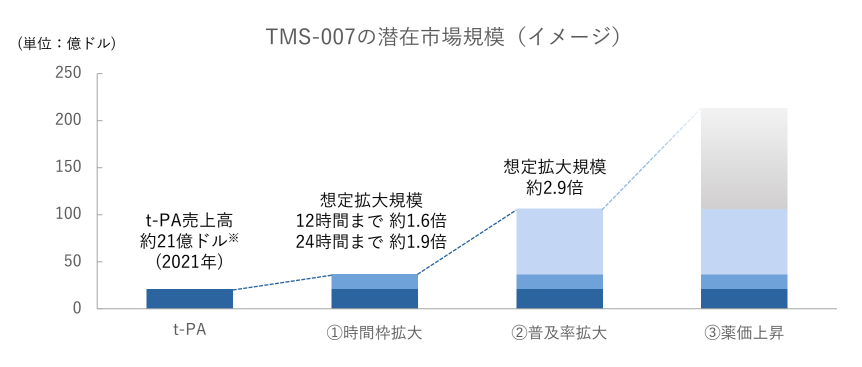
^{5.} Pharmazz, Inc. Introduction March 2024

^{6.} 塩野義製薬株式会社プレスリリース(2023年4月10日)

TMS-007の可能性:潜在的な市場規模



優れた有効性と安全性を持つ可能性のあるTMS-007の潜在的な市場規模



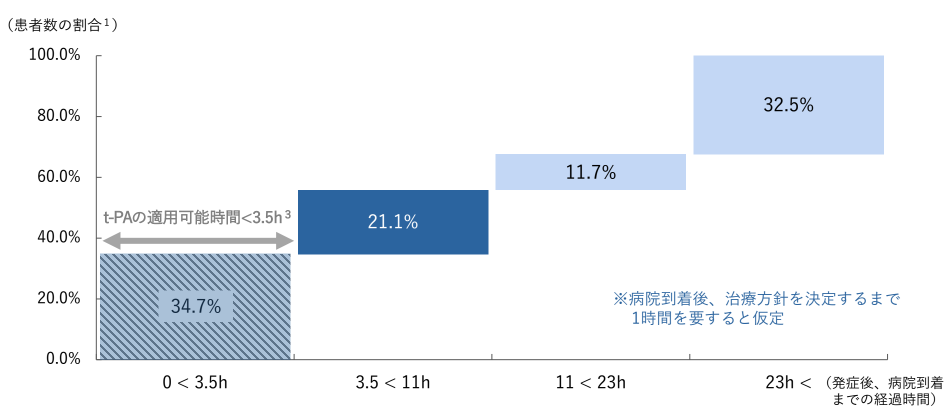
- 1. 急性期脳梗塞の第1選択薬となる可能性
 - ・発症後投与可能時間の拡大(12時間 or 24時間)
 - ・高い安全性による普及率の拡大
- 2. t-PAよりも優れた有効性と安全性を実現した場合、より高い薬価が設定される可能性

TMS-007の可能性:発症後投与可能時間の拡大



発症から病院到着までの経過時間と治療の関係 1

- t-PAの投与が可能な患者数は病院へ到着した患者全体の一部
- TMS-007の発症後投与可能時間が拡大することで、対象患者層も拡大の可能性²



I. 以下の論文に基づき、発症から病院到着までの経過時間による患者数の平均的な内訳をTMSが算出。なお、本試算は患者の適格性等の特定の条件は考慮せず、上記に記載された適用可能時間を含む前提に基づき行われており、臨床試験によって示されたものではありません。

Tong et al. (2012), "Times From Symptom Onset to Hospital Arrival in the Get With The Guidelines-Stroke Program 2002 to 2009"

Harraf (2002), "A multicenter observational study of presentation and early assessment of acute stroke" Kim (2011), "Stroke awareness decreases prehospital delay after acute ischemic stroke in Korea" Matsuo (2017), "Association Between Onset-to-Door Time and Clinical Outcomes After Ischemic Stroke"

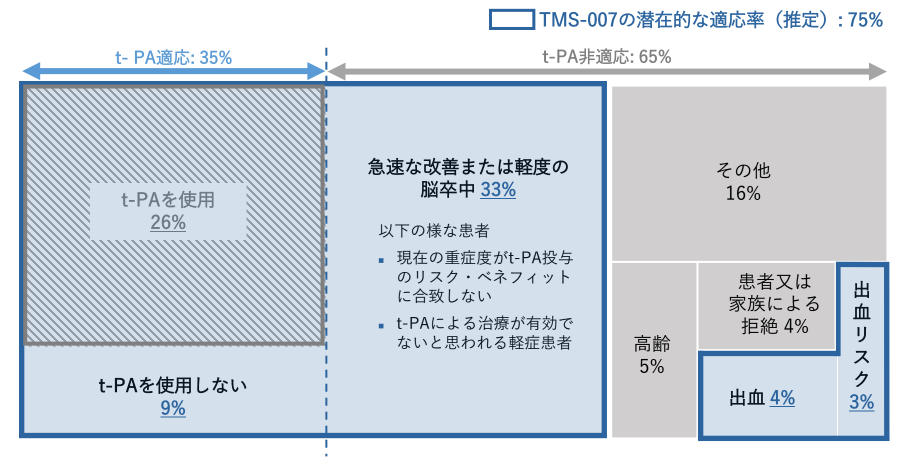
- 12時間を超える時間枠の拡大(最大24時間)は、Biogen によるClinicalTraials.govへの登録(2023年3月10日)の内容による。
- 3. 治療方針を決定するまでに必要な時間を1時間と仮定した場合。

TMS-007の可能性:普及率の拡大



発症後2時間以内に病院に到着した患者へのt-PAによる治療1

- 安全性の高さから TMS-007の<u>普及率は拡大</u>する可能性
- 最大75%の患者に使用される可能性があると推定(投与可能時間帯内)



5. TMS-008

急性腎障害

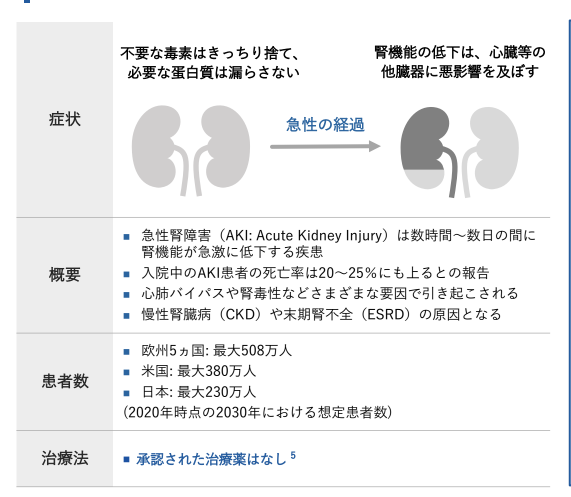


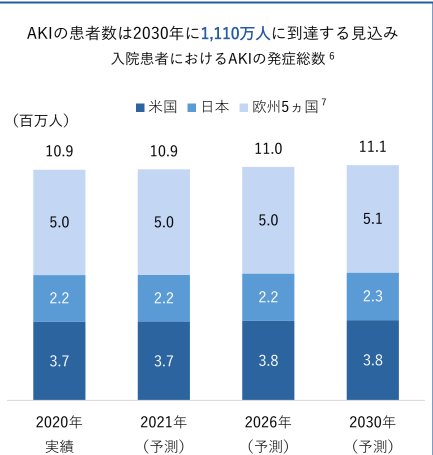


TMS-008: 適応症__急性腎障害 (AKI) 1,2,3,4



TMS-008は、強力な抗炎症作用を活かし、研究開発を進行中





- 1. Nature Reviews Nephrology volume 16, pages747–764 (2020)
- 2. Adv Chronic Kidney Dis. 2017;24(4):194-204
- 3. Nephron. 2017; 137(4):297–301
- Delveinsight, "Acute Kidney Injury Market Insights, Epidemiology, and Market Forecast— 2030"
- Perioperative renal protection, Current Opinion in Critical Care December 2021 Volume 27 -Issue 6 pages 676-685
- Delveinsight, "Acute Kidney Injury Market Insights, Epidemiology, and Market Forecast— 2030"
- 7. 欧州5カ国はドイツ、フランス、イタリア、スペイン、英国を指す。

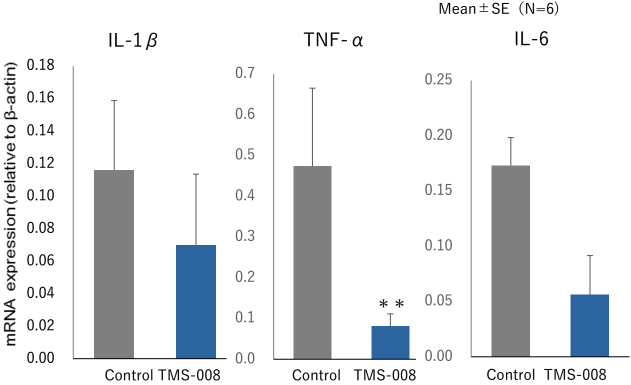
TMS-008: 広範な適応症が期待できる抗炎症作用



高い抗炎症作用および高い抗酸化活性を有する

マウス脳梗塞モデルを用いた炎症関連パラメータ1

■ 虚血開始から1時間後に10mg/kg を30分間、静脈内連続投与。 24時間後の脳スライスをRT-PCR法により評価

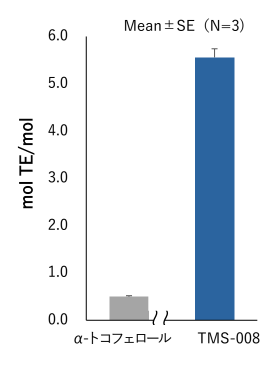


** P<0.01、 * P<0.05 (vs. control)

抗酸化作用1.2

 H-ORAC: hydrophilic oxygen radical absorbance capacity 法

(結果はトロロックス当量 (TE) で示す。 α -トコフェロールのORAC値は参考値)



参考資料

- 1. Shibata et al. (2018) Eur J Pharmacol
- 2. Hasumi & Suzuki (2021) Int J Mol Sci

TMS-008:適応症__急性腎障害(AKI)

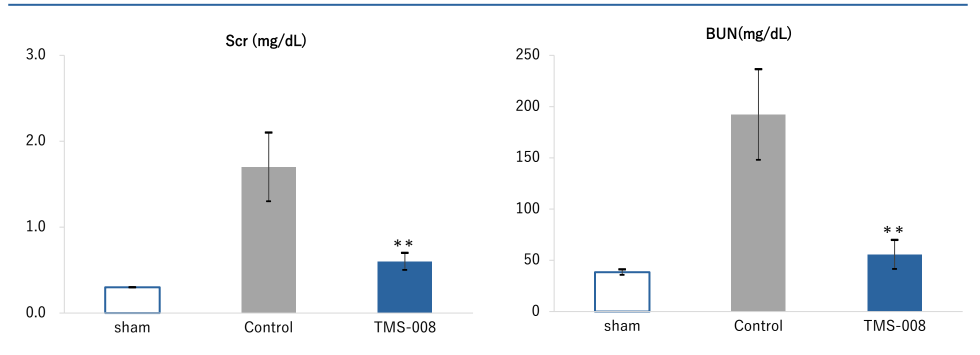


日本の大学との共同研究により、急性腎不全モデルマウスを用いた非臨床試験において急性腎不全の 新たな治療薬としての可能性を確認

非臨床試験において動物モデルにて有効性を確認、TMS-008実用化の可能性が示された

■ 腎機能パラメーターであるScr (血清クレアチニン)、BUN (尿素窒素)の改善を確認

昭和大学におけるAKIモデルマウス実験1



1. 平均値 ± 標準誤差(N=6)で表示。コントロールグループと比較した場合*:p 値 < 0.05 、 **:p 値 < 0.01で表記、初めに一元分散分析(ANOVA)を行い、 Bonferroniの検定を実施。



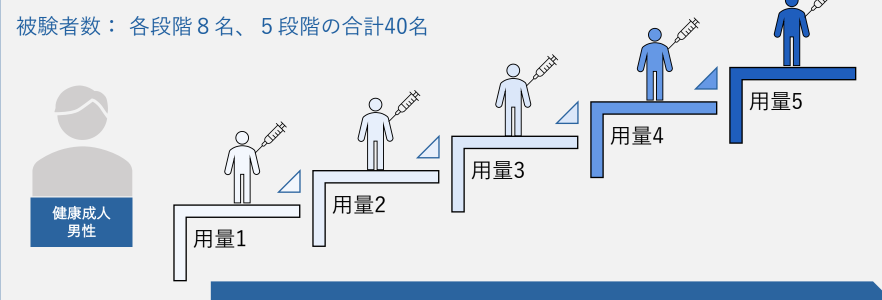
Ph1試験デザイン

◆ 目 的: First-In-Human(初めてヒトに投与する)試験として、健康成人男性

にTMS-008 を単回投与し薬物動態と忍容性・安全性を確認する

◆ デザイン: 無作為化・プラセボ対照・二重盲検・用量漸増・単回投与試験

◆ 試験結果: 良好な安全性・忍容性を示唆した



各用量で、プラセボ(偽薬)あるいは TMS-008 を単回投与し、薬物動態と安全性を確認しながら、段階的に用量を増加

6.JX09

治療抵抗性高血圧







CORXELから導入したJX09は「治療抵抗性高血圧」治療薬として「ベスト・イン・クラス」のポテンシャル

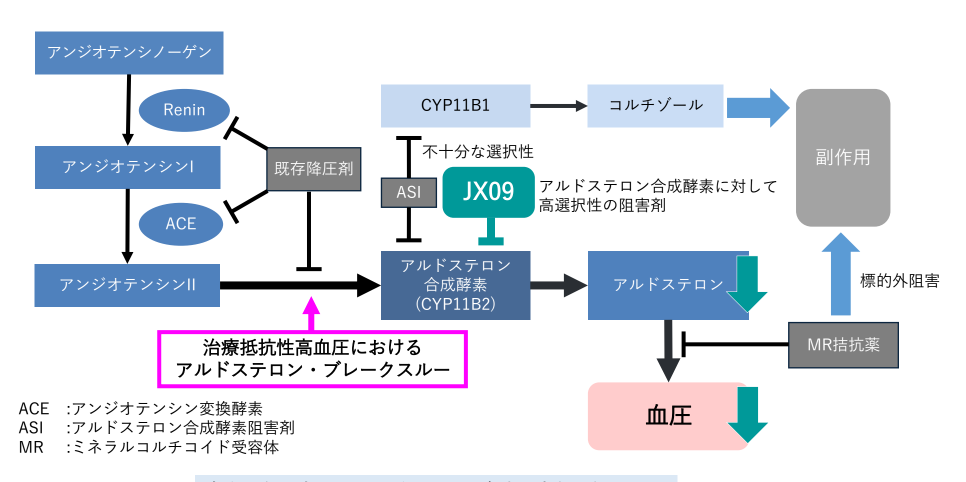
- アンメット・メディカル・ニーズである「治療抵抗性/コントロール不良の 高血圧」治療薬候補
- 治療下の高血圧患者のうち10~20%程度が治療抵抗性と考えられている¹
- 経口・低分子のアルドステロン合成阻害剤(ASI)
- ASIは、標的であるCYP11B2の類似構造を持つCYP11B1に対する選択性が 重要と考えられているが、JX09は高い選択性を有しておりベスト・イン・ クラスとしてのポテンシャルがある
 - CYP11B1に比較してCYP11B2の阻害活性が300倍以上であり、他社開発品のbaxdrostat(100倍以下)より高い選択性を有する可能性を示唆(in vitro)²
 - 動物実験(霊長類)において90%以上のアルドステロン低下を達成し、 CYP11B1に関連するタンパク質の量には変化が見られない²
- オーストラリアにおいてPh1試験実施中(CORXEL)

^{1.} Dudenbostel et al (2017): Resistant hypertension (rHTN) is relatively common with an estimated prevalence of 10-20% of treated hypertensive patients

^{2.} 出典: 2023年3月7日付のCORXELの公表情報"JIXING Presents the Latest Research Data of Cardiovascular Asset JX09 at the American College of Cardiology Annual Congress 2023"



高い選択阻害性:アルドステロン合成酵素(CYP11B2)と構造が類似するCYP11B1に対する 選択的阻害¹



高血圧剤の中でのアルドステロン合成阻害剤の位置づけ

1. Lee J, et al, Abstract 121: The Selective Aldosterone Synthase Inhibitor PB6440 Normalizes Blood Pressure In A Human Aldosterone Synthase-Transgenic Mouse Model Of Hypertension, Hypertension 2022; 79:A121



JX09がターゲットとする「治療抵抗性高血圧」は、日本だけで130~260万人の患者数が想定される



- 1: Estimated with data from Health Service Bureau, MHLW "National Health and Nutrition Survey 2019": https://www.mhlw.go.jp/english/database/compendia.html
- 2: Saito et al. (2015): We find that there are much higher rates of undiagnosed hypertension in Japan (44.3%) than in the U.S. (11.9%)
- 3: Used the same treatment rate as in China, as per Zhang (2022): diagnosed but untreated ~10% in 2018
- 4: Dudenbostel et al (2017): Resistant hypertension (RHTN) is relatively common with an estimated prevalence of 10-20% of treated hypertensive patients
- 5: Siddiqui et al (2019): Among patients with RHTN, multiple studies have reported high rates of poor medication adherence. Strauch et al (2013): Our main finding is a surprisingly low compliance with drug treatment in out-patients with resistant hypertension (23% partially noncompliant and 24% totally noncompliant in total, 47% prevalence of noncompliance).

7. TMS-010

脊髄損傷





TMS-010: 適応症__脊髄損傷 (SCI)



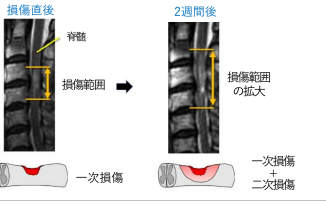
有効な治療薬がない脊髄損傷について、北海道大学より新規シーズを導入

症状

強い外力などで脊椎が折れたり、大きくずれたりすると、 その中に入っている脊髄も一緒に損傷され、運動麻痺・ 感覚麻痺・排尿排便障害などに至ることがある¹。

脊髄が損傷を受けると、およそ2週間に渡りその損傷範囲が拡大 3 する(二次損傷)。TMS-010は、二次損傷を抑制することで脊髄損傷による症状を軽減することが期待される。

概要



患者数

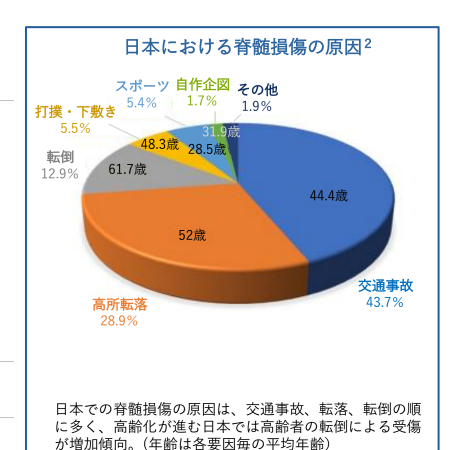
■ 日本では年間約5,000人⁴

■ 承認された治療薬はなし

■ 全世界では年間約18万人⁵

治療法

現在、標準治療としてステロイド療法が認められているが、必ずしも十分な治療効果が得られているとは言い難い状況。



- 1,2. 一般財団法人日本脊髄外科学会Webサイト(https://www.neurospine.jp/original62.html)
- 3. Ahuja CS, et al. Traumatic spinal cord injury. Nat Rev Dis Primers. 27(3), 17018 (2017)
- 4. Miyakoshi N, et al. A nationwide survey on the incidence and characteristics of traumatic spinal cord injury in Japan in 2018. Spinal Cord 59(6), 626-634 (2021)
- 5. Lee BB., et al. The global map for traumatic spinal cord injury epidemiology: update 2011, global incidence rate. Spinal Cord 52(2), 110-116 (2014)

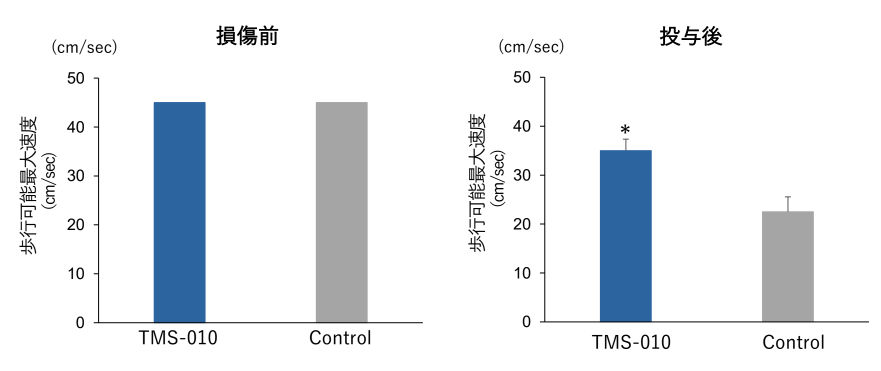
TMS-010: 適応症___脊髄損傷 (SCI)



現在、臨床試験入りを目指した取組みを進行中

■ 非臨床試験において、脊髄損傷後にTMS-010を投与したラットについては、有意に歩行可能速度が向上した。 更に、病理組織学的にも改善効果を確認している。

動物モデルにて頚椎高位の脊髄損傷後の歩行可能速度の検証



(グラフは平均値+標準誤差、n = 8、* p<0.05)

8. パイプラインの 拡充





社内と社外の両輪によりパイプラインの充実を図る



SMTP化合物の開発で培った知見・経験を活かし、社内・社外の2つの軸を追求



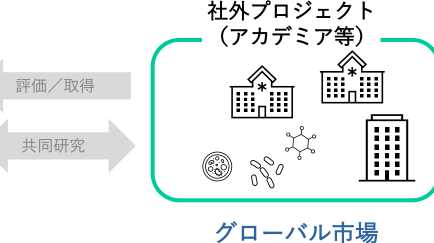
SMTP化合物で培った研究開発力と事業展開力

社内プロジェクト

- TMS-008の新たな適応症
- sEH阻害経口剤
- 新規ターゲット検討/評価
- SMTP周辺分野の研究



- 研究から臨床開発 までを一気通貫で 実施
- グローバルファーマとの提携実績



*「*ライセンス等

展開



※グローバル市場は日本市場の10倍以上



当社の実績をレバレッジし、日本のアカデミアの持つシーズをグローバル展開へ

- 優れたライフサイエンスイノベーションを、ローカルからグローバル市場につなげることによる事業機会
- 多数のシーズ評価を継続して実施

グローバルIPO: 僅か ¹



グローバル

ファーマとの

提携実績:数社2

日本のバイオベンチャー: 数百社

> 日本アカデミア発の イノベーション

日本発の世界的イノベーション

- ■スタチン
- ■オプジーボ
- アクテムラ
- ■フィンゴリモド
- イベルメクチン
- クリゾチニブ etc.

^{1. 2024}年10月末日時点において、グローバルIPOを実施したバイオベンチャーは当社の他に1社あるのみ(当社調べによる)。

^{2.} 当社調べによる(2024年2月末日時点)。

9. Appendix





会社概要&沿革

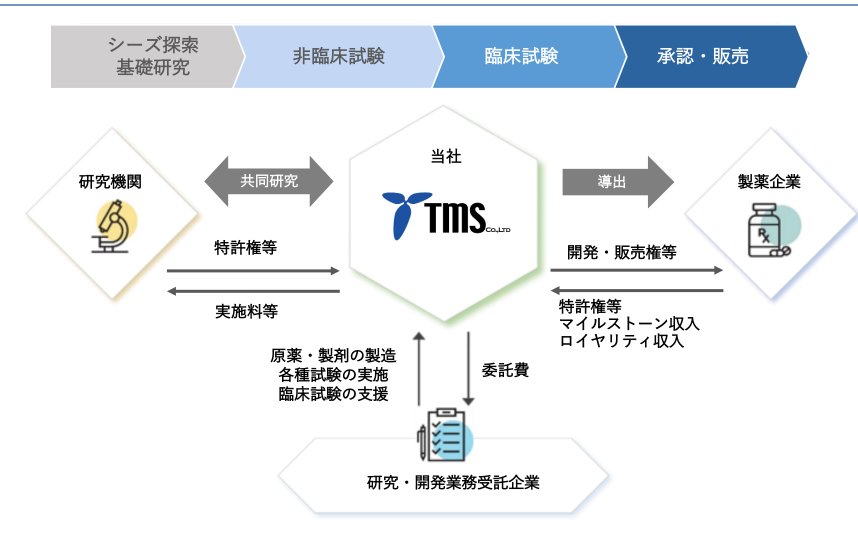


会社名	株式会社ティムス (銘柄コード:4891)
設立	2005年2月17日 (東京農工大学発ベンチャー)
決算期	12月※
代表者	代表取締役社長 若林 拓朗
所在地	東京都府中市府中町一丁目9番地
事業内容	医薬品の研究開発
役員数	取締役6名、監査役4名
従業員数	18名(2025年2月末日現在) ※臨時雇用者を除く

※2025年度より決算期を12月に変更しました。

年月	沿革
2005年2月	東京農工大学発酵学研究室(蓮見惠司教授)の医薬シーズを実用化することを 目的として、当社を設立
2011年10月	独立行政法人科学技術振興機構(JST)「研究成果最適展開支援事業 フィージ ビリティスタディ 可能性発掘タイプ(シーズ顕在化)」に採択
2014年8月	TMS-007の日本におけるPh1試験開始
2015年 9 月	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)「中堅・中小 企業への橋渡し研究開発促進事業」に採択
2015年10月	TMS-007の日本におけるPh1試験終了
2017年11月	TMS-007の日本におけるPh2a試験開始
2018年6月	TMS-007を米国バイオジェンに導出するオプション契約を締結
2020年11月	TMS-007Ph2a試験の組入完了(90症例)
2021年2月	TMS-008のGLP非臨床試験を開始
2021年5月	米国バイオジェンがTMS-007に関するオプション権を行使、TMS-007を同社 に導出
2021年8月	TMS-007の日本におけるPh2a試験終了
2022年11月	東京証券取引所 グロース市場 上場
2024年1月	TMS-007の権利がバイオジェンかCORXELへ移転 TMS-007及びJX09の日本における開発販売権を取得
2024年6月	TMS-008の日本におけるPh1試験開始
2024年7月	北海道大学より脊髄損傷治療薬候補シーズをTMS-010として導入
2025年2月	TMS-007(JX10)のグローバル臨床試験「ORION」(Ph2/Ph3試験)開始
2025年6月	TMS-008の日本におけるPh1試験終了





- アカデミア等の研究機関との共同研究や受託企業との連携により医薬品開発のシーズ探索から早期臨床試験 段階まで開発を行い、国内外の製薬会社と提携して製品化
- 疾患分野により、自社において製品化・販売まで手掛けることも視野に

SMTP化合物の沿革







Stachybotrys Microspora Triprenyl Phenol

カビの一種であるスタキボトリス・ ミクロスポラにより産出される 低分子化合物



蓮見 惠司

取締役会長 創業者

遠藤章博士と17年間にわたり研究 活動を共にし、1997年に遠藤博士 の研究所を引き継ぐ

故 遠藤 章 博十

東京農工大学 特別栄誉教授

高脂血症治療薬スタチンを発明 (HMG-CoA還元酵素阻害薬) 歴史上最も売れた医薬品の一つ

プラスミノーゲンの 修飾薬として SMTP化合物を同定

日本でPh1試験開始

TMS-007

TMS-007

急性期脳梗塞患者を 対象としたPh2a試験を開始

TMS-007 Ph2a試験完了

TMS-008

Ph1試験の投与開始

TMS-008 Ph1試験完了

TMS-007

CTN申請準備試開始

TMS-007

Ph1試験完了

TMS-008

CTN申請準備試験開始

CTN提出

TMS-007 Ph2/Ph3試験 **TMS-008**

開始2

1990s

FY2014 FY2015

FY2017 FY2018

FY2020

FY2021

FY2022

FY2023

FY2025

株式会社ティムス設立 (2005年2月17日)

東京農工大学からスピンオフ

Biogen¹とオプション契約を締結 権利対象:

TMS-007含むSMTP化合物群の全ての IPと資産の権利

Biogen¹ がオプション権を行使

TMS-007及びSMTPに係るIPと資 産を全て譲渡

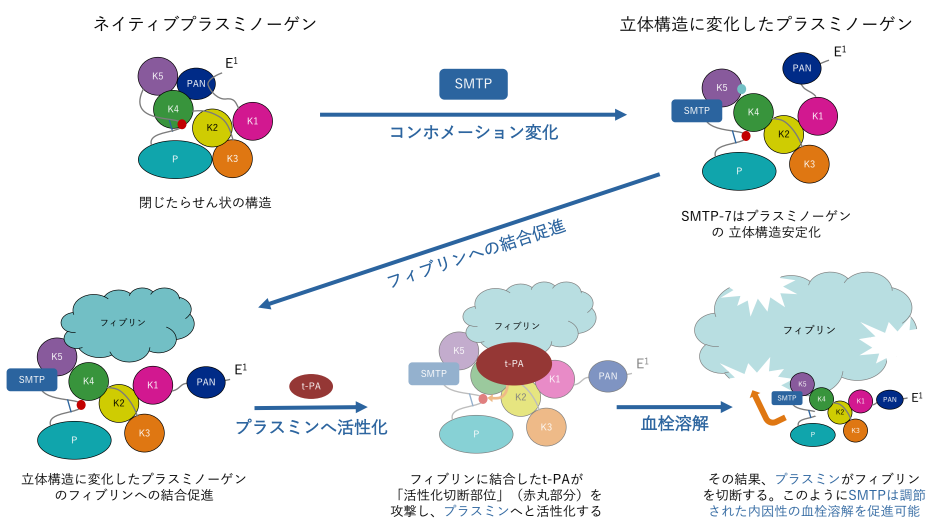
Biogen¹からCORXELへ 権利譲渡

当社はTMS-007の日本での開発 販売権を再取得

- 契約当事者はBiogen MA Inc.
- 2. 2025年2月、「ORION」と名付けられ、CORXELによって開始。



TMS-007がフィブリンと血栓の結合を促進 1



^{1.} 蓮見、鈴木(2021), "Impact of SMTP Targeting Plasminogen and Soluble Epoxide Hydrolase on Thrombolysis, Inflammation, and Ischemic Stroke" 上図は元の図より当社改変。 上記図はイメージです。





www.tms-japan.co.jp