



企業情報

市場	東証グロース市場、
業種	医薬品
代表取締役社長	森 敬太
所在地	東京都中央区明石町 8-1 聖路加タワー13F
決算月	1月末日
HP	https://www.sanbio.com/

株式情報

株価	発行済株式数(期末)		時価総額	ROE(実)	売買単位
1,665 円	72,028,331 株		119,927 百万円	-139.2%	100 株
DPS(予)	配当利回り(予)	EPS(予)	PER(予)	BPS(実)	PBR(実)
0.00 円	-	-56.17 円	-	14.97 円	111.22 倍

*株価は 12/15 終値。ROE を除く各数値は 26 年 1 月期第 3 四半期決算短信より。ROE は前期実績。

業績推移

決算期	売上高	営業利益	経常利益	当期純利益	EPS	DPS
2022年1月	-	-6,620	-4,579	-4,677	-90.33	0.00
2023年1月	-	-7,899	-4,698	-5,559	-95.99	0.00
2024年1月	-	-4,539	-2,824	-2,644	-40.48	0.00
2025年1月	-	-3,516	-3,022	-2,882	-41.86	0.00
2026年1月(予)	-	-3,920	-4,530	-4,045	-56.17	0.00

*単位:百万円、円。予想は会社側予想。当期純利益は親会社株主に帰属する当期純利益。(以下、同様)

「原点回帰」の下、改めてビジョンとして掲げている「再生医療のグローバルリーダー」を目指すサンバイオグループの業績動向、事業化の進捗、今後の事業戦略等をお伝えします。

目次

今回のポイント

- [1. 会社概要](#)
- [2. 細胞治療薬事業化の進捗](#)
- [3. 今後の事業目標と目指す姿 ～再生医療のグローバルリーダーへ～](#)
- [4. 業績動向](#)

[<参考:コーポレート・ガバナンスについて>](#)

今回のポイント

- 2025年12月、厚生労働省により、製造販売承認事項一部変更が承認され、アクーゴ®出荷可能な状態となった。今後は、薬価収載を経た後に、アクーゴ®の発売を予定している。
- 同社では、2026年1月期に、「アクーゴ®の国内承認」を終え、「米国における慢性期外傷性脳損傷の開発」においては、再開を果たした。今後、4年程度での「米国でのアクーゴ®上市」「慢性期脳梗塞開発の進展」を見込んでいる。上記の国内アクーゴ®については薬価収載と発売を待つのみとなった。「米国における慢性期外傷性脳損傷の開発再開」については、FDAから臨床試験フェーズ3の試験デザインについて合意を得ており、2027年1月期から臨床試験に向けた準備を行っていく予定。「日米における慢性脳梗塞開発準備」については、国内において、2027年1月期に、脳梗塞プログラムの臨床試験について規制当局と協議を開始する予定である。
- 一方、海外募集による600万株の新株式発行を受け株価は一段と軟調に転じているが、140億円の資金が日米両市場における慢性期外傷性脳損傷及び慢性脳梗塞開発の進展に大きく寄与することが期待される。「脳梗塞の再始動」と「米国市場への再進出」を皮切りに、エリア・適応疾患拡大による飛躍的な成長と再生医療のグローバルリーダーへの進化を目指す同社の事業化の進捗を引き続き注目していきたい。

ブリッジレポート「原点回帰」特別号

https://www.bridge-salon.jp/report_bridge/archives/2025/04/250409_4592.html

1. 会社概要

未だ有効な治療法のない慢性期外傷性脳損傷や慢性期脳梗塞など中枢神経系疾患等を治療する細胞治療薬を開発するバイオベンチャー。世界の再生医療の中心地である日本とアメリカに拠点を構え世界的な事業展開を図る。確立された量産化技術、競争優位性を高める特許戦略なども大きな強み。適応疾患と地域の拡大という掛け算による成長を目指す。

【1-1 上場までの沿革】

麒麟麦酒株式会社(現 キリンホールディングス)で研究開発を行っていた森 敬太氏(サンバイオ株式会社 代表取締役社長)は、自ら新しい事業に挑戦したいと考えていたところ、旧知の友人で、大手コンサルティング会社ボストンコンサルティング・グループのコンサルタントを経て、製薬企業向け営業支援を行う(株)ケアネット(2150、東証プライム)の創業に携り同社副社長であった川西 徹氏(サンバイオ株式会社 代表取締役会長)とアメリカで再会し、起業に関して意気投合した。

将来の方向性など様々な議論を行うなか、2人とも大学時代に農学部でバイオテクノロジーを専攻していたこともあり、「バイオの世界で、新しい分野、新しい市場を創り出す」ことに目標を定めた。具体的な分野として将来性の大きい「細胞治療薬」に注目し、その製品化・事業化を目指して、2001年2月、SanBio Inc.を米国カリフォルニア州に設立した。

創業にあたり、慶應義塾大学 岡野栄之(ひでゆき)教授(脳神経領域の再生医療、iPS研究で世界の第一人者。現在、慶應義塾大学教授 再生医療リサーチセンター センター長、ISSCR(国際幹細胞学会)President)の研究分野に着目し、協力を願い出したところ快諾を得て、同氏の紹介もあり、2002年12月、神奈川県内の国公私立大学の研究成果を企業に橋渡しする技術移転機関「よこはまティーエルオー株式会社」から、現在の開発品の基本技術となっている基本シーズに係る知的財産の譲渡を受けた。岡野氏は創業科学者としてサンバイオの創業以来、科学的な見地からのアドバイスを提供している。一方、米国では、再生医療分野での強固なネットワークを通じて、各分野の有力なアドバイザーや、優秀な研究員を獲得し、細胞治療薬の開発、製造及び大量生産技術の確立を進めてきた。

サンバイオは、同社の開発する細胞治療薬の開発・販売について、大手製薬会社との提携を模索していたが、2009年12月に主要開発品「SB623」の日本における脳梗塞用途の開発専用実施権許諾契約を帝人株式会社と締結。翌2010年5月には脳梗塞について、米国食品医薬品局(Food and Drug Administration 以下、FDA)から臨床試験開始の承認を取得した。一方、2010年9月には大日本住友製薬株式会社と米国及びカナダにおける脳梗塞用途のオプション契約を締結。

2011年1月には米国においてSB623の慢性期の脳梗塞を対象とした臨床試験(フェーズ1/2a)を開始し、2013年8月には被験者18名にSB623の投与を完了し、SB623の安全性と統計学的に有意な有効性データが確認された。

2012年12月に京都大学の山中伸弥教授がiPS細胞の開発でノーベル賞を受賞したことに加え、2014年11月に改正薬事法及び再生医療新法が施行され、再生医療等製品について早期承認制度がスタートしたのを契機に、再生医療分野での日本の存在価値が世界的に急速にクローズアップされるなか、これを絶好の機会と捉え、日本を経営の中心に米国を研究開発の拠点に世界的な事業展開を図るべく、2013年2月、日本にサンバイオ株式会社を設立。2014年1月には、サンバイオ株式会社を親会社、米国のSanBio Inc.を完全子会社とする企業再編を行い、2015年4月東証マザーズ市場に上場を果たし、日本におけるバイオベンチャーIPOとしては最大規模の73億円を調達した。

2022年4月、東証の市場再編に伴い東証グロース市場に移行。

【1-3 ミッション・ビジョン】

再生医療の開発を通して、患者をはじめとしたステークホルダーへ価値を提供することをミッションとしている。

「世界をリードする最先端の科学と技術」と「臨床試験での実績」をベースに、「グローバル市場での収益拡大」を実現し、再生医療分野でのグローバルリーダーを目指すことをビジョンとして掲げている。

【1-4 同社を理解する上でのポイント】

同社の事業内容を理解するには、細胞、脳の再生、再生医療など知っておくべきポイントがいくつかある。

＜細胞＞

ヒトの体は37兆個以上、200種類以上の細胞で構成されていると言われている。

ヒトは、もともとは1つの受精卵から始まり、分裂、増殖を繰り返しながら、神経細胞、心筋細胞、肝細胞など、成体を構成する様々な細胞に分化(変化)していく。

ヒトの体の中には、このように最終的に分化した細胞と分化途上の細胞が存在しており、前者を体細胞、後者を体性幹細胞と

言う。

体性幹細胞としては、造血幹細胞、神経幹細胞、間葉系間質細胞などがあり、これらは、限定された範囲内で各種の細胞に分化する。例えば、造血幹細胞は、骨髄に多く存在することが知られており、白血球や血小板など全ての血液系細胞を作り出しているが、通常、他の異なる細胞種には分化しない。

＜脳の再生＞

胎生期(受精から約9か月)においては、ヒトの脳には神経細胞の元となる神経幹細胞が存在し、それが活発に分裂・分化することで、新たな神経細胞が活発に生み出されている。しかし、この分裂能力は成体(成人の体)では消失し、大人の脳では新たな神経細胞は生み出されないと考えられてきた。

しかし、近年の研究で、成体の脳にも神経幹細胞は存在し、新たに神経細胞やその他の細胞を作る能力があることがわかつってきた。

これを発見したのが同社創業科学者の岡野栄之氏である。

＜ES細胞・iPS細胞 対 間葉系間質細胞(MSC)＞

ES細胞(胚性幹細胞:Embryonic stem cell)は、幹細胞に比べると、より多くの種類の細胞に分化する能力があり、理論上は、心筋、神経、肝臓、血液など体内の全ての種類の細胞に分化することが可能。

体性幹細胞は限られた範囲内でしか分化できないのに対し、ES細胞では分化できる範囲が格段に広いのが大きな特徴である。

ES細胞は、不妊治療の過程で不要になった余剰胚から作製するケースが多いようだが、受精卵を使用することに関して各国で様々な倫理的議論がなされている。中絶胎児由来の細胞を使用する場合、倫理面で問題視する声も少なくない。

2007年に、京都大学の中山伸弥教授が発明した受精卵を使用しない新たな万能細胞が、「iPS細胞(人工多能性幹細胞、induced pluripotent stem cell)」である。ヒトの皮膚細胞からiPS細胞を作製することに成功している。

iPS細胞は心筋、神経、肝臓、血液など様々な細胞に分化するという点でES細胞とほぼ同等の性質を持っているが、ES細胞のような倫理上の問題は無い反面、無制限に増殖するためがん化リスクが指摘されている。

一方、健常人の骨髓液から採取される間葉系間質細胞(MSC)は、古くから骨髄移植に使用されており、倫理面での問題はなく、他の細胞に分化する能力を持つ一方、がん化の報告もない。サンバイオが開発を手掛ける間葉系間質細胞由来のSB623は、体内に移植されると1か月以内に消失する。(サンバイオの例では)非臨床試験で成長因子を出す等して、神経細胞の回復を促す。

(細胞の種類と特長)

細胞の種類	分化能	増殖性	再生医療におけるリスク・課題
体細胞	分化しない	増殖は限定的	無し
体性幹細胞 (造血幹細胞、神経幹細胞、間葉系間質細胞など)	限定的な細胞種に分化可能	増殖は限定的	無し
ES細胞 (胚性幹細胞)	あらゆる細胞に分化可能 (多分化能)	高い増殖能	倫理上の課題(不妊治療の過程で不要になった余剰胚から作製。中絶を伴う胎児由来細胞の使用)、がん化
iPS細胞 (人工多能性幹細胞)	あらゆる細胞に分化可能 (多分化能)	高い増殖能	がん化

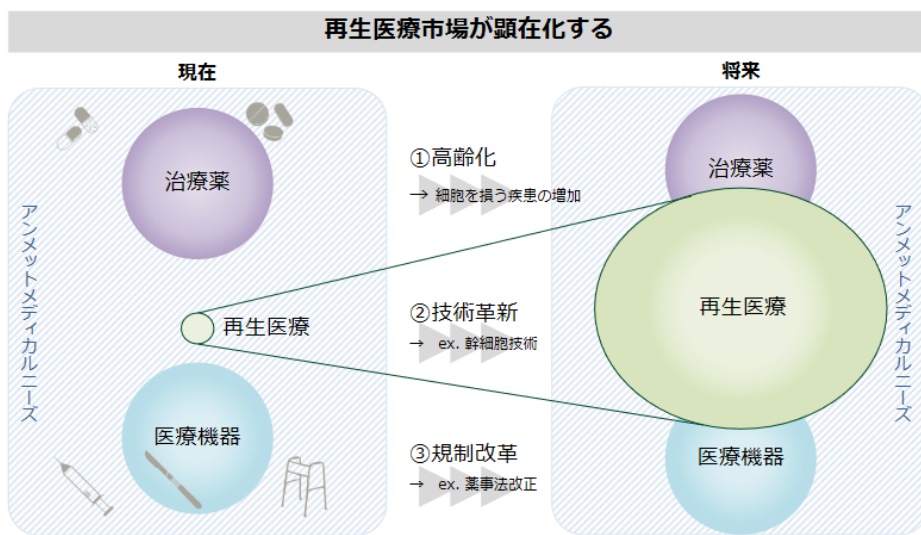
＜再生医療＞

①再生医療とは

再生医療とは、「損傷を受けた生体の機能を、細胞や、細胞外マトリクスや成長因子などを用いて復元または活性化させる医療」。

具体的には、患者に患者本人若しくはドナーの幹細胞を移植し、目的の細胞に分化したり、既存の細胞に作用したりすることで疾患を治療するもので、アンメットメディカルニーズ(※1)の高い疾患に対する根本的な治療を可能にするため、高齢化、技術革新、規制緩和といった環境の変化を受け、再生医療市場の顕在化が進むと言われている。

BRIDGE REPORT



(同社資料より)

※1 アンメットメディカルニーズ:未だ有効な治療法がない治療ニーズ。

②世界が注目する日本の事業環境

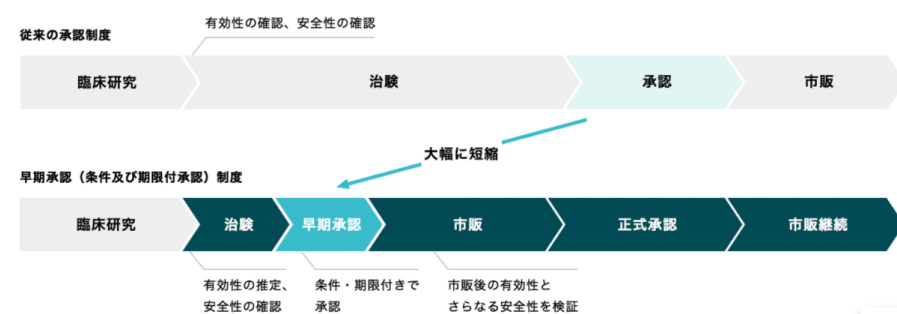
経済産業省の資料によると、2012年に国内90億円、海外1,000億円だったと推計される再生医療市場は、2050年にそれぞれ2.5兆円、38兆円規模に拡大する見込み。

2006年、2007年に中山教授がiPS細胞に関する画期的な成果を上げる一方で、米国では2009年3月にオバマ大統領が、ブッシュ政権が禁じていたES細胞への連邦政府助成を解禁する法案に署名するなど再生医療における研究競争が激化する中、日本では「激化する研究競争を勝ち抜き、患者のための臨床技術とするためには、産学官が一体となった強力な体制が必要不可欠」(「再生・細胞医療の現状及び課題 2012年9月26日 厚生労働省 医政局研究開発振興課」より)との認識が強まり、「再生医療」は日本再興戦略の重要なテーマの一つとして掲げられることとなった。

そうした動きに応じて、2014年11月25日には医薬品医療機器等法(薬事法が改正・名称変更された。以下、改正薬事法とも使用)や再生医療等安全性確保法が施行され、再生医療の承認に向けた法体系が確立された。特に、改正薬事法においては、有効性が推定され、安全性が確認されれば、条件及び期限付きで特別に早期に承認が得られる仕組みが導入され、販売までの期間が大幅に短縮されることとなった。

また、再生医療等安全性確保法においては細胞培養加工の外部委託が認められたことも極めて画期的で、多くの海外企業がアライアンス等を通じて日本での事業開始を表明するなど、日本の再生医療を取り巻く環境は世界が注目するところとなっている。

<早期承認(条件及び期限付承認)制度概要>



* 均質でない再生医療等製品については、有効性が推定され、安全性が確認されれば、条件及び期限付きで特別に早期に承認できる仕組み。

(同社資料より)

BRIDGE REPORT



【1-5 事業内容とビジネスモデル】

主に慢性期(※1)脳梗塞、外傷性脳損傷、脳出血、加齢黄斑変性、網膜色素変性、パーキンソン病、脊髄損傷、アルツハイマー病等のアンメットメディカルニーズの高い疾患を対象とした細胞治療薬の開発、製造、販売を手掛けている。

※1 慢性期:同社では、発症もしくは受傷後6か月あるいは6か月以上が経過したものを慢性期と定義している。



(同社資料より)

(1)細胞治療薬

①細胞治療薬とは

同社グループは上記疾患を対象とした再生医療において、「細胞治療薬」の投与による治療を目指している。

サンバイオが開発を進める細胞治療薬は、患者自身の細胞の再生機能を高め、病気・事故等で失われた身体機能の自然な再生プロセスを誘引ないし促進させ、運動機能、感覚機能、認知機能を回復させる効能が期待される医薬品である。

②他家移植 対 自家移植

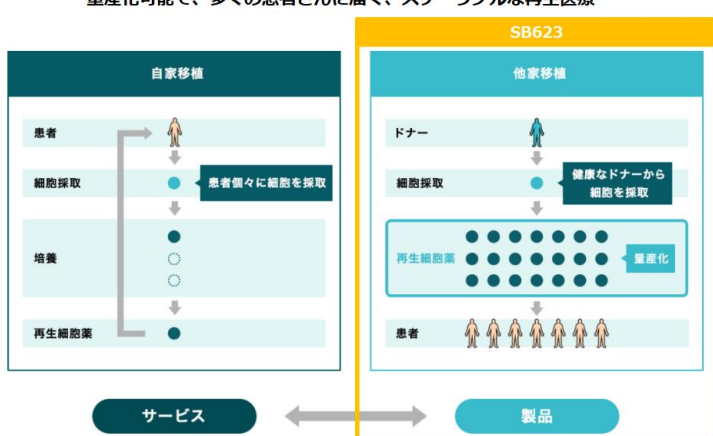
再生医療に使用される細胞としては、「自家(じか)移植」と「他家(たか)移植」の2種類がある。

「自家移植」は患者本人から細胞を採取して加工・培養し、元の患者に移植し、治療するもの。これには、移植細胞の生着と栄養分を送るための血液供給機構が必要となる。さらに必要に応じて調製、加工、培養される。

患者の大腿部より筋肉組織を採取。組織内に含まれる骨格筋芽細胞を培養してシート状にし、そのシートを元の患者の心臓表面に移植することにより、重症心不全の病態改善が期待できるというので、培養する細胞は患者自身から採取する自家細胞のため、理論的には免疫拒絶反応がないことが特徴として挙げられる。しかしながら、自家培養であっても、培養に使用される材料によっては免疫反応が起こる場合もあるという。自家移植は一般的に、「細胞調製に時間と手間がかかる」、「個人間のばらつきが大きい」などの点が指摘される。

他方、「他家移植」の場合は、健康なドナーから採取した細胞を加工・培養して量産化する。一人のドナーから多くの治療薬を製造することが可能であるため、自家移植に比べてスケーラブルな展開が期待されている。

量産化可能で、多くの患者さんに届く、スケーラブルな再生医療

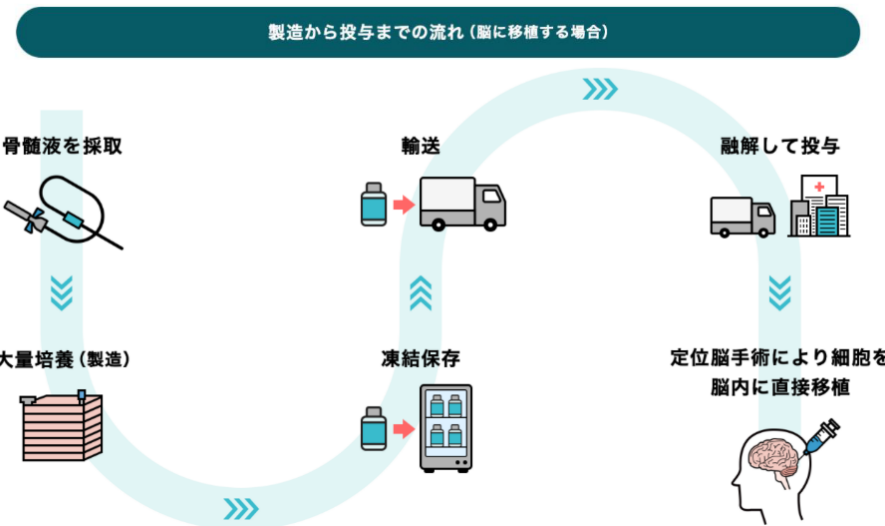


(同社資料より)

同社は「他家移植」の細胞治療薬を量産化し、「薬」として供給することを想定している。

「他家移植」採用により、従来の医薬品と同様に、「医薬品」として大量に生産し、既存の物流に乗せて患者に届けることが可能である。

従来の医薬品と同様の使用モデルが適用可能で、上市後すみやかに患者さんへお届け可能



(同社資料より)

(2) 細胞治療薬のラインアップ

現在は、SB623 の慢性期の外傷性脳損傷を対象とした開発が最も進んでいる。当面は、SB623 の適応疾患拡大に注力する模様だが、将来的には、「SB623」のほか、「SB618」、「SB308」、「MSC1」、「MSC2」といった異なる機能を持った細胞薬の開発にも取り組み、パイプラインの強化を進めている。

細胞治療薬コード	種類	適応疾患
SB623	神経再生細胞	慢性期脳梗塞、外傷性脳損傷、脳出血、加齢黄斑変性、網膜色素変性、パーキンソン病、脊髄損傷、アルツハイマー病等
SB618	機能強化型間葉系間質細胞	末梢神経障害等
SB308	筋肉幹細胞	筋ジストロフィー等
MSC1	間葉系間質細胞	がん疾患
MSC2	間葉系間質細胞	炎症性疾患

パイプライン拡大に向けては、日本医科大学、順天堂大学、旭川医科大学などとの共同研究を進めており、今後もアカデミアとのアライアンスを推進していく。

(3) 主要開発品「SB623」

①「SB623」の効能

「SB623」は神経機能を再生する作用を持つ可能性を持つ開発品で、体の自然な再生プロセスを促進させ、病気やケガで失われた運動機能、感覚機能及び認知機能の再生を目指している。具体的な発現作用としては、①神経細胞をまもる、②神経細胞をつくる、③血管をつくる、④炎症を抑える等があり、これまでの研究によると、これらが複合的に作用することが示唆されている。

②「SB623」の対象領域

再生医療に取り組んでいる他社が主に急性期を対象としているのに対し、同社では SB623 の対象領域を、既存の治療方法では予防・改善効果が限定的でアンメットメディカルニーズが高い慢性期と設定している。

BRIDGE REPORT



SB623の対象領域はアンメットメディカルニーズが高い慢性期

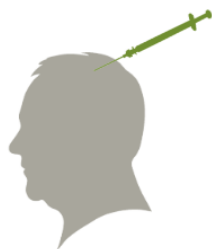
SB623は根治治療を目指す			
【既存の治療方法】			
	超急性期	急性期～回復期	SB623の対象領域
外傷性脳損傷		<ul style="list-style-type: none"> 発症後、一定の時間内に処置しないと効果がない上、時間内に処置できたとしても治癒率は決して高くない。 	<p>SB623の対象領域</p> <p>慢性期</p> <ul style="list-style-type: none"> 行動療法 リハビリ 二次障害の予防 手術 抗浮腫療法 <p>(受傷から12か月以降)</p> <ul style="list-style-type: none"> リハビリ <p>予防・改善効果は限定的</p>
脳梗塞	<ul style="list-style-type: none"> 発症後、一定の時間内に処置しないと効果がない上、時間内に処置できたとしても治癒率は決して高くない。 	<ul style="list-style-type: none"> 血栓溶解療法 血栓回収療法 抗浮腫療法 	<ul style="list-style-type: none"> 抗血小板療法 抗凝固療法 脳保護療法 血液希釈療法 リハビリ

(同社資料より)

③「SB623」の投与方法

投与方法は、慢性期の外傷性脳損傷及び脳梗塞の場合、定位脳手術と呼ばれる既に脳神経外科では広く普及した手技により、局所麻酔で安全に投与される。

SB623の投与方法



定位脳手術により細胞を脳内に直接移植

- 局所麻酔

(同社資料より)

長期入院も不要で、米国における臨床試験では被験者は一日入院し、投与翌日には退院している。投与に当たっては免疫抑制剤も不要で、通常の医薬品と同様に、同一の製品を全ての患者を対象に使用することが可能である点も大きな特徴だ。

(4)サンバイオグループと開発体制

同社グループは、サンバイオ株式会社とその連結子会社 SanBio Inc.(米国カリフォルニア州)の2社から構成されている。細胞治療薬の研究開発については、2001年の創業以来、米国 SanBio Inc.が中心になって手掛けてきたが、現在は日本をマザーポジションと位置づけ開発リソースを集約し、米国市場への再挑戦も含め、世界を見据えた事業展開を行っていく。

創業科学者の岡野栄之氏は脳神経領域の再生医療及びiPS細胞研究における世界の第一人者で、従来の「脳は再生しない」という定説を覆した。同社に対しては、創業時から科学的見地からのアドバイスを提供している。

米国においては、FDA元長官、スタンフォード大学元学長、米国国立衛生研究所(NIH)老化研究所元所長らをアドバイザーに迎え、開発に必要なアドバイスを受けている。

また、スタンフォード大学、ピッツバーグ大学、ニューヨーク大学、カリフォルニア大学ロサンゼルス校(UCLA)、ノースウェスタン大学などの先端医療を進める研究機関とも連携し、再生医療という先端分野に必要な強固なネットワークを構築している。

BRIDGE REPORT

Bridge Salon

(5)ビジネスモデル

①概要

自社開発・自社販売のケース、パートナーとなる製薬企業との事業提携によって開発および製造・販売を行うケースの2つを見込んでいる。

事業提携のケースでは、パートナー製薬会社に開発権及び販売権をライセンス許諾する。契約に応じて、①契約一時金収入、②開発マイルストン収入、③開発協力金収入、④ロイヤルティ収入、⑤製品供給収入、⑥販売マイルストン収入等を得るビジネスモデルとなっている。④ロイヤルティ収入、⑤製品供給収入、⑥販売マイルストン収入は製品売上の一定割合として支払われるため、製品売上に比例して増加することとなる。

技術導入、研究開発・試験、製品製造については、委託先である大学等研究機関、研究受託機関、製造受託機関等に対し適宜委託費用を支払う。

国内慢性期外傷性脳損傷プログラムについては、自社販売を目指している。その他のプログラムについては、状況に応じて、自社販売又は製薬企業との事業提携の選択を検討する。

収入形態	内容
①契約一時金収入	ライセンス許諾の契約時の一時金として得られる収入。
②マイルストン収入	開発進捗に応じて設定したいくつかのマイルストンを達成することに一時金として得られる収入。上市後は予め設定した売上マイルストンの達成ごとに一時金として得られる収入。
③開発協力金収入	開発費用のうち、ライセンスアウト先負担分として得られる収入。
④ロイヤルティ収入	製品売上のうち、ロイヤルティとして一定割合を得られる収入。
⑤製品供給収入	製品供給の対価として得られる収入。

* 上記は、提携先であった大日本住友製薬株式会社との間の契約を例に、いくつかの収入形態をまとめたもの。

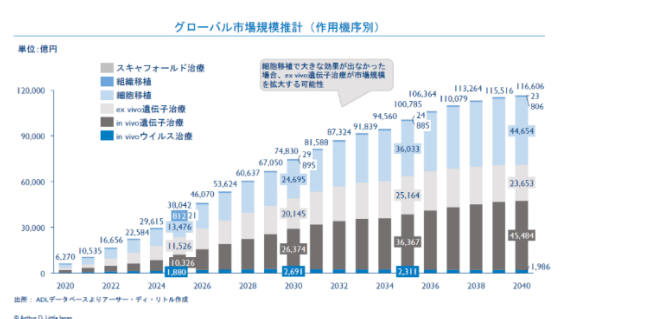
②事業提携状況

現時点では開発・製造・販売に関して事業提携しているパートナー製薬会社は無い。自社での開発や新たなパートナーとの提携など、複数の選択肢の中から、最速で患者に治療薬を提供できる方策を検討している。

【1-6 特徴と強み】

(1)巨大なターゲットマーケット

疾患別に見ると、同社が注力する中枢神経系及び眼科領域はがんに次いで大きく市場拡大することが予測されている。また、作用機序別でも、同社が開発を進める細胞移植治療は、大きな市場拡大が予測される。



(同社資料より)

また、同社の細胞治療薬の対象となる疾患は、世界的に旧来の医療では対応できなかった中枢神経系領域を中心であるため、対象患者数が多いことが見込まれる。

同社の調べによれば、脳梗塞患者数は日・米・欧・中国・豪合計で約2,600万人。外傷性脳損傷で同約2,300万人。

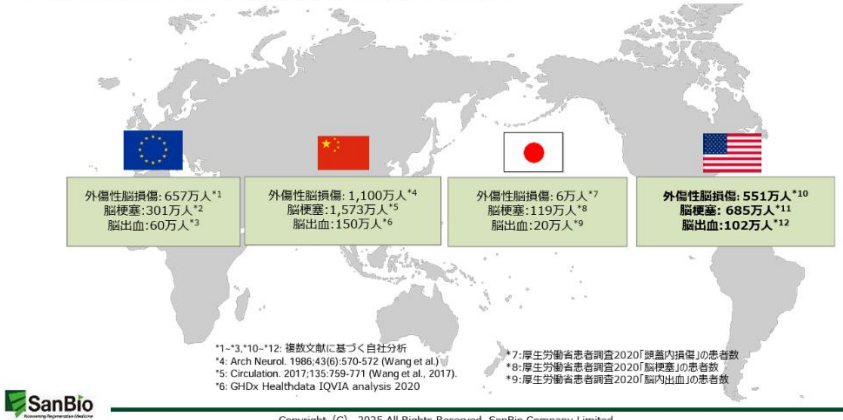
日本における慢性期外傷性脳損傷プログラムが順調に進展していることを受け、「原点回帰」の下、再度巨大な米国市場における事業展開に注力する考えだ。

BRIDGE REPORT



米国事業の再始動の背景

■ 米国市場は日本と比べてはるかに大きい規模をもつ



Copyright (C) 2025 All Rights Reserved, SanBio Company Limited

(同社資料より)

この他、アルツハイマー病、パーキンソン病、加齢黄斑変性、網膜色素変性等、既存の医療・医薬品では対処できない多くの神経系疾患に対する細胞治療薬の有効性が広く認められれば、同社は世界的な巨大マーケットを開拓するとともに、多大な社会貢献を果たすこととなろう。

(2) 競争優位性を高める特許戦略

開発及び製品販売に伴う収入の極大化を目指すため、細胞治療薬の開発に必要な知的財産を全て自社で取得することを特許戦略の基本方針としており、開発を進めている細胞治療薬(SB623、SB618、SB308)の基本特許は全て取得済みだ。

現在、主要市場全てで基本特許を取得済みであり、地域ごとの特性を考慮して、自社単独もしくは有力なパートナー製薬企業との契約締結も検討しつつ、世界各地における臨床試験、製造開発、製品販売に向けた基盤の整備を進めていく考えだ。

医薬品の特許には「物質特許」、「製法特許」、「製剤特許」、「用途特許」の4つがある。

このうち物質特許は物質そのものを保護する特許で、医薬品の特許のなかで最も重要で権利範囲の広い特許として取得に大きな費用と時間がかかる。物質特許を取得できれば、開発した医薬品を独占的に製造・販売することができるため、同社グループでは「物質特許」の取得に最も力を注いでいる。

(3) 製品供給権を確保

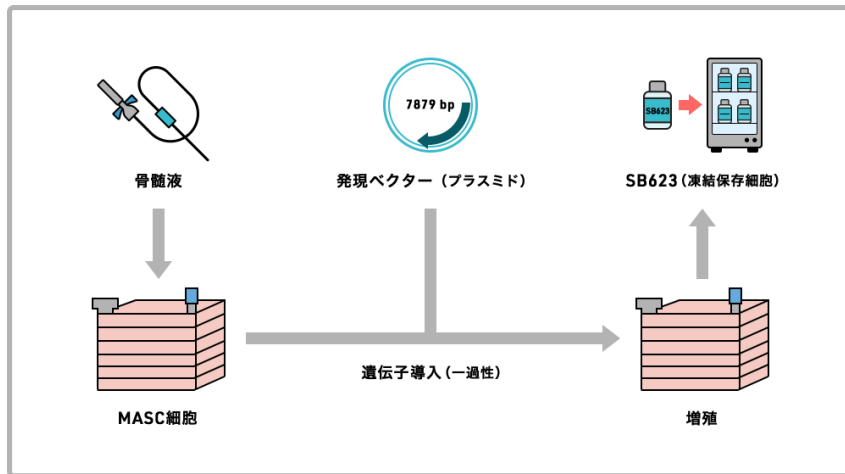
他社からライセンス導入して研究開発を行う創薬ベンチャー企業の場合、多くはパートナー製薬会社が製造を担い創薬ベンチャー自らが製品供給権を保有していないため、製品販売後の売上は製品販売に伴うロイヤルティ収入のみとなってしまう。

これに対し同社の場合、細胞治療薬は、他社からのライセンス導入品ではなく、基礎段階から自社で研究開発を行ってきた独自製品である。そのため、パートナー製薬会社との関係においては、細胞治療薬の製造を同社が担うため、製品販売後は製品販売に伴うロイヤルティ収入に加え、製品供給の対価として製品供給収入も獲得することができる、収益源がより多角化している点も注目される。

(4) 確立された量産化技術&細胞治療薬の安全性

細胞治療薬は、健常者ドナーの骨髓液から採取した細胞に、神経再生能力を高めるため遺伝子を導入し、それを大量に増殖して作られている。

健常者の骨髓液を大量培養して製品を製造する



(同社HPより)

加工培養、製造、保存、輸送、投与までの技術は既に確立されており、製品販売後の量産に対応できる段階に達している点は同社の大きなアドバンテージとなっている。

また、倫理上の問題を指摘される ES 細胞や、がん化リスクのある iPS 細胞に比べ安全性が高いと考えられる点からも、臨床現場から受け入れられやすいと想定できることも同社の差異化要因である。

2. 細胞治療薬事業化の進捗

【2-1 開発】

現在は、外傷性脳損傷を対象とした SB623 の開発が最も進んでいる。今後は、SB623 の対象疾患の拡大や地域の拡大に加え、「SB618」、「SB308」、「MSC1」、「MSC2」といった異なる機能を持った細胞薬の開発にも取り組み、パイプラインの強化を進めていく。そのため、日本における再生医療等製品製造販売承認の取得は重要なステップである。

① 外傷性脳損傷プログラム

2024年7月、厚労省よりヒト体性幹細胞加工製品「アクーゴ®脳内移植用注」(一般名:バンデフィテムセル)が、「外傷性脳損傷に伴う慢性期の運動麻痺の改善」を効能・効果として、日本における条件及び期限付き製造販売承認を取得した。

アクーゴ®は、世界で初めて誕生した脳再生治療薬。英語の Active Movement と日本語の動く(UGOKU)を組み合わせた造語であり、同社では、再生、太陽の抱擁、生活の変化、良好な回復と発展の意味を込めた。

◎外傷性脳損傷概要

外傷性脳損傷は、交通事故や転倒などで頭に強い衝撃が加わり脳が傷つくことによって起こる疾患で、半身の麻痺や感覚障害、記憶障害等の他、行動や感情のコントロールが困難になる高次脳機能障害といった深刻な後遺症が残る。改善を期待できる期間は脳梗塞よりもやや長いものの損傷後半年から1年程度にとどまり、それを超えると有効な治療法が存在しないとされている。

なお、米国で救急受診する患者数は年間約 250 万人で、後遺障害を抱える人の数は米国だけでも 530 万人に上り、毎年 28 万人以上の新規患者が慢性的な障害に苦しんでいるとされている。

米国以外でも、患者数は多数に上る。

外傷性脳損傷向け医薬品の臨床段階の競合品は限られている上、急性期を対象としており、慢性期を対象とする SB623 の競争優位性が高いことは同製品の特徴の一つとなっている。

BRIDGE REPORT



◎承認取得に向けた開発状況

* 日本

2015年	4月	外傷性脳損傷は、損傷部位や症状が脳梗塞に似ているほか、SB623の投与方法も同様であることから、SB623の適応疾患としてフェーズ1をスキップし、フェーズ2から治験を開始することでFDAと合意し、承認を取得。
2016年	7月	フェーズ2を「外傷性脳損傷受傷後12か月以上が経過した運動機能障害がある慢性期の患者」を対象とした日米グローバル治験として、日米約40施設で実施することとし、米国で最初の被験者の組入れを実施。
	10月	日本で最初の被験者の組入れを実施。
2018年	4月	予定(52名)を上回る被験者数61名(二重盲検試験)の患者組入れを完了。
	11月	6か月の経過観察および解析期間を経て、2019年1月期中という会社側の予定通り、以下のような主要評価項目達成との解析結果を得た。 (解析結果) 日米グローバル第2相試験の主要評価項目 Fugl-Meyer Motor Scale(以下、FMMS)において、運動障害を伴う慢性期外傷性脳損傷患者にSB623を投与した群は、コントロール群と比較して、統計学的に有意な運動機能の改善を認め、主要評価項目を達成した。 24週時点のFMMSのベースラインからの改善量は、SB623投与群で8.7点に対し、コントロール群では2.4点であった。 安全性についても、SB623のこれまでの試験の安全性プロファイルと一致しており、新たな安全性の懸念は認められなかった。
2019年	4月	厚生労働省より、慢性期外傷性脳損傷を対象にしたSB623が再生医療等製品として「先駆け審査指定制度(先駆的医薬品指定制度)」の対象品目の指定を受ける。
2020年	6月	SB623が外傷性脳損傷における後遺症の改善を効能として希少疾病用再生医療等製品に指定。
2022年	3月	外傷性脳損傷後の運動機能障害の改善を効能、効果として、厚生労働省に対して再生医療等製品製造販売承認を申請。
2024年	7月	厚生労働省よりヒト体性幹細胞加工製品「アクーゴ®脳内移植用注」(一般名:バンデフィームセル)が、「外傷性脳損傷に伴う慢性期の運動麻痺の改善」を効能・効果として、日本における条件及び期限付き製造販売承認を取得。
2025年	6月	一部変更承認申請が完了。
	12月	製造販売承認事項一部変更について承認され、承認条件が変更された。

2019年4月に対象品目として指定を受けた「先駆け審査指定制度」とは、2014年6月に厚生労働省における「世界に先駆けて革新的医薬品等の実用化を促進するための省内プロジェクトチーム」において発表された「先駆けパッケージ戦略」に基づき新たに設けられた制度。

早期の治験段階で著明な有効性が見込まれる革新的な医薬品について優先審査するというもので、世界で初めて日本が制度化した。

2022年3月の再生医療等製品製造販売承認申請後、継続的な審議を経た後、2024年7月、厚生労働省よりヒト体性幹細胞加工製品「アクーゴ®脳内移植用注」(一般名:バンデフィームセル)が、「外傷性脳損傷に伴う慢性期の運動麻痺の改善」を効能・効果として、日本における条件及び期限付き製造販売承認を取得した。

<今後の取組み、進行>

2025年6月の一部変更承認申請を経て、同年12月には承認を取得した。承認条件が変更されたことで、アクーゴ®は出荷可能な状態となった。今後は、薬価収載を経た後に、アクーゴ®の発売が開始される予定である。

* 承認条件について

2024年7月に条件及び期限付き製造販売承認を得た際、以下の4つの条件が付された。今回、厚生労働省より、出荷の制限が示された条件①を解除する変更について承認された。なお、アクーゴ®は、条件及び期限付承認の枠組みで承認されており、2024年の承認から7年間の期限内に本承認を取得する計画に変更はない。

<2024年7月に付された承認条件>

1	本品の製造実績が限られていることを踏まえ、あらかじめ定めた計画に基づき、本品の品質に関する情報を速やかに収集するとともに、治験製品と本品との品質の同等性／同質性を評価し、結果を報告すること。また、当該結果を踏まえ、必要な承認事項一部変更承認申請を行うこと。承認事項一部変更承認申請が承認されるまでの間、本品の出荷を行わないこと。
2	緊急時に十分対応できる医療施設において、外傷性脳損傷の診断・治療及び定位脳手術手技に十分な知識・経験を持つ医師が、本品の臨床試験成績及び有害事象等の知識を十分に習得した上で、本品が使用されるようにすること。
3	条件及び期限付承認後に改めて行う本品の製造販売承認申請までの期間中は、本品を使用する症例全例を対象として製造販売後承認条件評価を行うこと。
4	条件及び期限付承認後に改めて行う本品の製造販売承認申請までの期間中、本品の作用機序を反映する生物学的特性に関する情報を収集し、品質管理戦略の改良等の必要な措置を講じること。

<2025年12月に変更された承認条件>

1	緊急時に十分対応できる医療施設において、外傷性脳損傷の診断・治療及び定位脳手術手技に十分な知識・経験を持つ医師が、本品の臨床試験成績及び有害事象等の知識を十分に習得した上で、本品が使用されるようにすること。
2	条件及び期限付承認後に改めて行う本品の製造販売承認申請までの期間中は、本品を使用する症例全例を対象として製造販売後承認条件評価を行うこと。
3	条件及び期限付承認後に改めて行う本品の製造販売承認申請までの期間中、本品の作用機序を反映する生物学的特性に関する情報を収集し、品質管理戦略の改良等の必要な措置を講じること。

<本承認に向けた条件に対して>

今後は、国内でのアクーゴ®の普及を活発化させる中で、7年間の製造販売承認の期限内に製造販売後臨床試験等を実施し、本承認を取得する計画である。

製造販売後臨床試験は、外傷性脳損傷による慢性期の運動麻痺を有する患者における、アクーゴ®の有効性を検証するもの。アクーゴ®移植とリハビリテーションを併用する群(本品群)又はリハビリテーションのみを実施する群(対照群)の2群に2:1で割付する多施設共同無作為化非盲検無処置群対照並行群間比較試験を実施する。

2024年8月にはHPに臨床試験ページを設置し、コールセンターでの問い合わせを開始している。

<資金調達>

アクーゴ出荷を見据え、製造・物流・販売体制構築等のための資金調達にも積極的に取り組んでいる。

2025年にりそな銀行、みずほ銀行、三菱UFJ銀行とコミットメントライン契約を締結したほか、海外募集による新株式も発行した。

*米国

日本における慢性期外傷性脳損傷の実績をベースに、FDAとフェーズ3の試験デザインについて協議を続けていたが、この度合意した。FDAと詳細を詰め、試験の準備を進める。多くのKOL(Key Opinion Leader)とのネットワークを活かし、フェーズ3試験を推進していく考えだ。

◎学会発表など研究開発の成果

2019年	4月	日米グローバルフェーズ2臨床試験(STEMTRA試験)の有効性及び安全性に関する詳細結果を、米国サンディエゴで行われた米国脳神経外科学会(American Association of Neurological Surgeons:AANS)の年次総会で発表し、良好な結果を公表。 (公表内容) このSTEMTRA試験では、SB623投与群46名、コントロール群15名の合計61名の被験者によって行われた。主要評価項目であるベースラインからの改善量(運動機能障害の変化を測定するFMMSにおいて、10点以上の改善は外傷性脳損傷における臨床的に意味のある改善量とされる。)とした。その結果、24週時点のFMMSのベースラインからの改善量が、SB623投与群8.7点、コントロール群2.4点
-------	----	--

BRIDGE REPORT



		<p>となり、主要評価項目を達成した。</p> <p>また、10点以上の改善は、SB623投与群18名(39.1%)、コントロール群1名(6.7%)であったことから、統計学的な有意差が認められた。さらに、本試験において、試験中止に至った TEAE (Treatment-Emergent Adverse Event:外科的手技施行後に発言した有害事象、以下 TEAE) 及び死亡に至った TEAE は認められなかった。</p> <p>STEMTRA 試験の結果はその後も、日本(4月、8月)、米国(8月)、中国(9月)等で開催されてた学会で公表され、世界でも類を見ない臨床試験結果が高く評価されている。</p>
	4月	<p>欧州医薬品庁(European Medicines Agency、以下 EMA)が SB623 を、先端医療医薬品(Advanced Therapy Medicinal Product:ATMP)に指定。</p> <p>ATMP とは、遺伝子、組織、または細胞に基づいたヒト用の薬で指定については EMA の先進療法委員会によって決定される。ATMP の指定を受けた治療は、その病気や怪我の治療に対し画期的で新しい好機を提供する。</p>
	9月	<p>FDA が、SB623 を「RMAT:Regenerative Medicine Advanced Therapy、以下 RMAT」の対象品目に指定。</p> <p>RMAT は米国 21st Century Cures Act(21世紀治療法)のもとに設立された制度で、RMAT 指定を受けた企業は、指定品目に関する優先審査と迅速承認の機会を得る。</p>
2021年	1月	<p>STEMTRA 試験中間解析結果が米国神経学会(American Academy of Neurology)の学会誌 Neurology® オンライン版に掲載された。</p> <p>(主要評価項目) SB623投与群と偽手術群において、6ヶ月後の FMMS のベースラインからの変化量に統計学的な有意差が認められた。</p> <p>(副次評価項目 & 安全性評価) <ul style="list-style-type: none"> * 6ヶ月後の DRS(Disability Rating Scale)や Action Research Arm Test (ARAT), GV (Gait Velocity), Global Rating of Perceived Change (GRPC)において、ベースラインからの改善傾向が認められた。 * SB623投与群と偽手術群において有害事象に差は認められなかった。 * SB623治療の容忍性は高く、有害事象のために離脱した患者はいなかった。 <p>と、良好な結果であった。</p> <p>この結果については、脳神経領域の世界的権威である Masha Savelieff 博士、Eva Feldman 医師により Neurology® Editorial でも取り上げられ、その他複数の媒体で紹介されるなど高く評価されている。</p> <p>また、3月に開催された日本脳神経外傷学会においても発表され、脳神経外傷の日本での権威である北海道大学大学院医学研究院脳神経外科講師の川堀真人氏が「有効な治療法が無かった外傷性脳損傷による運動機能障害に対して、コントロール群を設定し二重盲検にて間葉系間質細胞の脳内投与の有効性を証明した報告はこれが初めてである」と報告した。</p> </p>
	11月	<p>慢性期の運動機能障害を有する外傷性脳損傷患者を対象とした評価指標の比較データを Expert Review of Neurotherapeutics 誌に発表した。</p> <p>Center For Neurotrauma Research の共同責任者でありイスコシン医科大学脳神経外科教授でもある本論文の筆頭著者マイケル・A・マクレー氏は、次のように述べ、高く評価している。 「慢性期における外傷性脳損傷の臨床試験の成功を定義する指標は確立していないため、外傷性脳損傷による運動機能障害を有する患者の評価に関する本論文発表は、この研究分野における大きな前進です。本研究結果は、外傷性脳損傷に起因する慢性期運動機能障害を有する患者を対象とした今後の臨床試験において、長期的な機能的転帰と運動機能障害の評価に Disability Rating Scale (DRS) および FMMS を用いて評価することが適切であることを裏付けるものです」</p>

BRIDGE REPORT



		また、サンバイオグループの執行役員、チーフ・メディカル・オフィサーおよび研究開発ヘッドを務めていたビジアン・ネジャドニクは次のように述べている。 「サンバイオでは、外傷性脳損傷または脳卒中による慢性期の運動機能障害を有する患者さんの生活の質の向上に熱意をもって取り組んでいます。本論文は、臨床研究における最も難しい分野の一つである、慢性期運動機能障害を有する患者さんにおける臨床的に有益であると解釈できる最小の変化値の定義につながるものです。この重要な研究を支援してくださった医師やリハビリ専門家の皆様に感謝を申し上げます」
	4月	慢性期の運動機能障害を有する外傷性脳損傷患者を対象に、偽手術と比較した SB623 の有効性と安全性を評価した STEMTRA 試験の 1 年間の最終解析結果において主要評価項目を達成し、運動機能と日常生活動作に改善傾向が認められたと発表した。 (米国神経学会(American Academy of Neurology, AAN)年次総会のプレナリーセッションで発表)
2022 年	4月	STEMTRA 試験の最終解析結果が米国神経学会 2022 年次総会 Clinical Trials Plenary Session の演題に採択され発表された。
	5月	同じく、最終解析結果が A*STAR Advances in Cell and Gene Therapy(A*CGT) Symposium で発表された。
	6月	第 59 回日本リハビリテーション医学学会学術集会、The 39th Annual Symposium of the National Neurotrauma Society で最終解析結果が発表された。
2023 年	3月	第 14 回世界脳損傷学会で、STEMTRA 試験の最終解析結果が発表された。

2021 年 1 月に発表された STEMTRA 試験の解析結果は良好で国内外で高く評価されており、今後への期待が膨らんでいる。

同社では以上のような研究開発と並行して、外傷性脳損傷と共に生きる患者や家族を支援する制度の構築にも注力している。2021 年 12 月に、全米外傷性脳損傷レジストリ協会(National TBI Registry Coalition:NTRC)の発足にあたり、設立会員として参画した。

同協会は、全米の外傷性脳損と共に生きる患者や家族のレジストリ(データベース)を創設するという目的のために米国政府と連携していくことに特化した団体で、複数の非営利団体と企業組織により構成されている。

同協会では、外傷性脳損傷の発生動向の監視と予防や新たな治療法やサービスに関する情報量を拡大し、また患者や家族がそうした情報により容易にアクセスすることができる環境を構築することを目指している。

②慢性期脳梗塞プログラム

「SB623」の対象疾患の一つである脳梗塞は、脳の血管が詰まることで、その先の神経組織に栄養が届かなくなり、細胞が機能を失ったり死んでしまう病気である。脳梗塞は、発作後数時間までの急性期には血栓溶解剤も有効だが、それを過ぎるとリハビリ以外に対処方法はなく、さらに 6~12 か月を過ぎた慢性期に入ると多くの場合、リハビリによる改善効果も期待できないと言われる。

◎開発状況

*米国

2014 年	6月	SB623 のフェーズ 1/2a 臨床試験の結果を受けて、FDA から次のフェーズ 2 の臨床試験実施承認を取得。
	9月	大日本住友製薬株式会社が先に締結したオプション契約行使し、米国及びカナダにおける SB623 の脳梗塞用途の共同開発をスタート。
2015 年	8月	フェーズ 1/2a の 2 年間の経過観察期間が終了。
	9月	フェーズ 2 へ進むに当たり、最初の治験施設との契約締結により共同開発パートナーである大日本住友製薬からマイルストン収入 5 百万米ドルを受領。
	12月	「脳梗塞発症後 6 か月から 90 か月が経過した運動機能障害がある慢性期の患者」を対象にフェーズ 2 (被験者数 156 名、二重盲検試験) の被験者募集を開始。
2016 年	3月	最初の被験者の組入れを実施した、大日本住友製薬から 5 百万米ドルのマイルストンを受領。
2017 年	6月	フェーズ 2 試験(STR-02 試験)に対しカリフォルニア州再生医療機構より、総額 20 百万米ドルの補助金を獲得。開発の進捗に応じて、補助金を受領し、2019 年 3 月までに 19 百万米ドルを受領済。

BRIDGE REPORT



	12月	約3か月前倒しで予定(156名)を上回る163名の組入れを完了。経過観察および解析へ。
2019年	1月	解析結果速報が公表。 投与6カ月後にFMMSがベースラインから10ポイント以上改善した患者の割合(主要評価項目)について、SB623投与群は、コントロール群(SB623を投与せずSham手術を実施)と比較して、統計学的な有意差を示さず、安全性の問題は認められなかったもの的主要評価項目を達成することができなかつた。
	12月	米国子会社SanBio Inc.と大日本住友製薬株式会社において共同開発を中止し、ライセンス契約を解消することで合意。
2020年	9月	フェーズ2臨床試験の追加解析結果を報告。次のSB623脳梗塞プログラムや脳出血プログラムの後期臨床試験の準備を開始。
2024年	7月	SB623の慢性期脳梗塞を対象にした米国でのフェーズ2臨床試験を基に出願した特許が許可通知を取得。

2020年9月発表のフェーズ2臨床試験の追加解析結果概要は以下の通り。

- * 追加解析にあたり、Minimal Clinically Important Difference (MCID:患者における変化が臨床的に有益であると解釈できる最小の変化値)の観点および、外傷性脳損傷を対象としたSTEMTRAの結果を踏まえ、複合FMMSという評価方法を用いて解析を実施。
- * 試験組み入れ患者(163名)のうち、梗塞巣サイズが一定量未満の患者77名(試験組み入れ患者全体の47%)を対象に、「FMMS上肢スコア(≥6ポイント)、FMMS下肢スコア(≥4ポイント)、FMMS総スコア(≥9ポイント)の3つのFMMS改善基準(ベースラインからの改善)のうち、投与後6カ月時点で少なくとも1つを達成した患者の割合」を複合FMMSエンドポイントとして評価。
- * 偽手術群26名のうち19%の改善に対し、SB623投与群51名のうち49%において改善が見られ、統計学的に有意な結果を示した(P=0.02)。
- * この複合FMMSのエンドポイントは、試験の主要評価項目「投与6カ月後にFMMSがベースラインから10ポイント以上改善した患者の割合」と比較しても、治療効果の臨床的意義を説明できるとサンバイオグループでは考えている。

開発リソースの観点から、当初対象としていた慢性期脳梗塞ではなく慢性期外傷性脳損傷プログラムの開発を優先してきた同社だが、「アクーゴ®」が条件及び期限付き製造販売承認を取得したことから、慢性期脳梗塞の適応疾患拡大についても再度チャレンジする考えだ。

2024年7月、SB623の慢性期脳梗塞を対象にした米国でのフェーズ2臨床試験を基に出願した特許が許可通知を取得した。この特許はSB623の慢性期脳梗塞を対象にした米国でのフェーズ2臨床試験(STR-02試験)を基に出願した特許であり、同試験の追加解析の結果、脳梗塞サイズが50cc以下の患者群において(77名/163名)、複合FMMSを達成した患者の割合が、偽手術群と比較して治療群では統計学的に有意に高いことが示された。

同特許は、この追加解析結果に基づき、50cc以下の脳梗塞を有する慢性期脳梗塞のSB623を用いた細胞治療に関するもの。同社は企業価値の最大化の一環として特許ポートフォリオの構築・維持を図っているが、今回の特許取得により、最大市場である米国におけるSB623の慢性期脳梗塞治療に対する用途特許の期間を大幅に延長することができた。

同社では、STR-02試験の後付け解析により、次の治験への展望が得られたと見ており、慢性期脳梗塞の適応追加を目的とした治験について、日米の規制当局との協議を開始する予定である。

* 日本

開発権及び販売権を帝人(株)にライセンスアウトしていたが、SB623に対する患者の期待の声がますます強まる中、両社協議の結果、開発および上市を更にスピードアップさせるためにはサンバイオが単独で取り組むことが適当であるとの判断に至り、2018年2月付で両権利はサンバイオに返還されている。

米国フェーズ2臨床試験の追加解析結果及び慢性期外傷性脳損傷の治験結果を踏まえ、フェーズ2またはフェーズ3からの開始に向け、2027年1月期より独立行政法人医薬品医療機器総合機構(PMDA)との協議を開始する予定である。

◎研究

2022年8月、CNS Neuroscience & Therapeuticsが、「Transplantation of modified human bone marrow-derived stromal cells

affords therapeutic effects on cerebral ischemia in rats」と題する論文を発表した。

カプセル化した SB623 細胞の移植による治療効果を急性期脳梗塞モデルラットにおいて確認した結果、mNSS 評価において、SB623 細胞群およびカプセル化 SB623 細胞群は他の群に比べ有意に改善した。組織学的評価では、SB623 細胞群およびカプセル化 SB623 細胞群において梗塞面積の減少が認められた。カプセル化 SB623 細胞群では脳室下帯で高い細胞生存率および神経新生がみられ、それらは他の全群と比較して有意に増加した。

この結果、「SB623 細胞はカプセル化・非カプセル化とともに脳梗塞に対する治療効果を示した。カプセル化した SB623 細胞は、より強力な神経新生の促進作用及びカプセル内での高い生存率を示した。この研究は、移植された SB623 細胞による細胞間相互作用というより SB623 細胞の有する分泌機能が、SB623 が脳梗塞の治療効果を発揮する上での主要なメカニズムとなっていることを明らかにした」との考察を発表し、脳梗塞に関し SB623 の新たな可能性を示唆するデータを取得した。

また、2023年1月にジャーナル Stem Cell Research & Therapyに掲載された論文「Synergistic therapeutic effects of intracerebral transplantation of human modified bone marrow-derived stromal cells (SB623) and voluntary exercise with running wheel in a rat model of ischemic stroke」では、以下のような結果が得られたと発表した。

脳梗塞モデルラットを、SB623 投与群、自発運動群(ランニングホイール)、SB623 投与+自発運動群、対照群に振り分け、行動テスト(modified neurological severity score(mNSS)、シリンダー試験)、組織学的分析及び mRNA 発現解析を実施したところ、SB623 投与+自発運動群は、mNSS において対照群に比べ有意な神経学的回復を示し、脳梗塞面積は他の全群に比べ有意に減少し、脳室下帯(SVZ)および歯状回(DG)の BrdU/Doublecortin(Dcx)二重陽性細胞数、虚血境界域(IBZ)の laminin 陽性領域、脳由来神経栄養因子(BDNF)と血管内皮増殖因子(VEGF)の mRNA レベルは他の全群に比べ有意に増加した。

のことから、「SB623 の脳内移植と自発的運動の併用療法が、BDNF と VEGF の発現亢進を含むであろうメカニズムを通じて、脳虚血後の強固な神経学的回復と内因性の神経新生および血管新生を相乗的に促進することが示唆された」との考察を発表。SB623 の新たな可能性を示唆するデータをさらに取得することができたと同社では考えている。

③慢性期脳出血プログラム

2019年1月、SB623 の新規適応症として、慢性期脳出血プログラムを追加することを決定した。

脳出血は、血管が詰まって引き起こされる脳梗塞に対して、血管が破れることで引き起こされる疾患で、半身麻痺、感覚障害又は記憶障害等の症状が起こるが、現状では根治治療は存在していない。

同社では、慢性期脳出血は外傷性脳損傷と類似性があることから SB623 の新規適応症として追加することとし、国内でのフェーズ 2b またはフェーズ 3 からの開始を見込み、慢性期脳梗塞同様、PMDA との協議を開始する予定である。

グローバル試験については、こちらも慢性期脳梗塞同様、自社開発あるいはパートナーリング等のオプションも視野に入れ、来期以降の開始を検討している。

④加齢黄斑変性

SB623 は強い神経保護作用を持つと考えられることから、網膜疾患への適応可能性が期待されている。

黄斑(おうはん)とは網膜の中央にあり、ものを見るために一番重要な部分。ものの形、大きさ、色、立体性、距離などの光の情報の大半を識別している。加齢とともに徐々に網膜の細胞が死滅する結果、視力が低下したり、ものの見え方に支障が出るのが加齢黄斑変性症である。そのなかでも患者数の多いドライ型については、根本的な治療法が存在しない。

患者数が多く、新たな治療法の確立が待たれている同疾患に対して、同社は、特に加齢黄斑変性(ドライ型)および網膜色素変性をパイプラインに入れ開発を進めている。

2020年3月には、眼科用医薬品の研究開発を行い豊富な経験と高い専門性を持つ OCUMENSION (HONG KONG) LIMITED と、網膜疾患における細胞治療薬の研究開発及び事業化に関する業務提携契約を締結した。

網膜色素変性症及び加齢黄斑変性症(ドライ型)を対象疾患とした SB623 細胞と視神経炎を対象疾患とした MSC2 細胞を対象にして共同開発を進める考えで、加齢黄斑変性症の非臨床試験(In Vivo 試験)を開始した。

眼科領域でアンメットメディカルニーズが高く巨大な人口を有する中華圏(中国本土、香港、マカオ、台湾を含む)における事業展開に向け一步を踏み出した。

⑤がん疾患、炎症性疾患

開発品の拡大を目指し、2018年9月、間葉系間質細胞由来の細胞治療薬に関する特許ポートフォリオを取得した。

間葉系間質細胞(※)の細胞膜上に存在する特定の Toll 様受容体(※)を刺激することで、間葉系間質細胞の特徴である安全性及び忍容性を維持したまま抗炎症機能を増強する技術及び炎症機能を増強する技術に関するもの。

この技術により得られる抗炎症機能を増強した細胞「MSC2」及び炎症機能を増強した細胞「MSC1」は、通常の間葉系間質細胞と比較して、高い安全性と有効性が期待できる。

高い抗炎症作用を有する「MSC2」は、視神經炎、多発性硬化症やクラッベ病といった脱髓疾患、糖尿病性神経障害、関節リウマチ、クローム病等の炎症性疾患に対する治療薬として、炎症機能を高めた「MSC1」は、通常の間葉系間質細胞が腫瘍の成長に促進的に働くのに対し、腫瘍の成長を減衰させることができ非臨床試験で確認されており、がん治療薬としてそれぞれ開発が期待できる。

「MSC2」に関しては、21年11月、米国に本社を置く再生医療企業 D&P Bioinnovations, Inc.と、サンバイオの MSC2 細胞を利用したヒトの食道組織の再生を目的とする食道再生インプラントの開発及び商業化に関する業務提携契約を締結した。

※間葉系間質細胞

自己再生能力をもつ多能性細胞。骨細胞、心筋細胞、軟骨細胞、腱細胞、脂肪細胞など、間葉系に属する細胞への分化能をもつ。

※Toll 様受容体

外因性の危険信号(細菌やウイルスなどの構成成分など)や内因性危険信号(組織障害に伴い放出されるタンパク質など)を認識する受容体で、主にマクロファージや樹状細胞などの自然免疫系の細胞膜に存在する。ヒトでは現在までに、認識する構造が異なる 10 種類の TLR の存在が確認されている。

⑥アルツハイマー型認知症

2022年11月、慶應義塾大学医学部と、開発品 SB623 のアルツハイマー型認知症を対象とした共同研究に関する契約を締結した。

(アルツハイマー型認知症概要)

脳内での老人斑(アミロイド β の斑状蓄積)及び神経原線維変化(タウの線維状凝集体)の多発を特徴とし、これらの影響で脳の神経細胞の働きの阻害や神経細胞の死滅が引き起こされると考えられている進行性の病気。

病気の進行に伴い、記憶、言語、計算、判断といった認知機能障害が症状として現れ、日常生活や社会生活に支障をきたす。日本において、アルツハイマー型認知症は認知症の原因疾患として最も多く、アルツハイマー型認知症の患者数は、2025年には約 450~500 万人に達し、その後も年々増加すると推計されている。

(共同研究の概要)

アルツハイマー型認知症の特徴である神経原纖維変化を再現した、ヒト iPS 細胞由来の 3 次元培養脳モデルを活用して、アルツハイマー病患者の病態に対する SB623 の有効性評価およびそのメカニズム解析を行い、臨床試験に進む為に必要なデータの取得を目指す。

【2-2 製造・販売体制】

今後の事業化を見据え、製造・流通・販売体制構築を進めている。

①量産化体制

細胞治療薬の実用化にあたっては、まず量産化技術の確立がカギを握るが、サンバイオはすでにその点をクリアしている。

シニア・プロダクション・デベロップメント・フェローであるマイケル・マクグローガン氏は、前職において世界で初めて細胞治療薬の量産化に成功し FDA の治験承認を獲得した実績を持つ人物である。

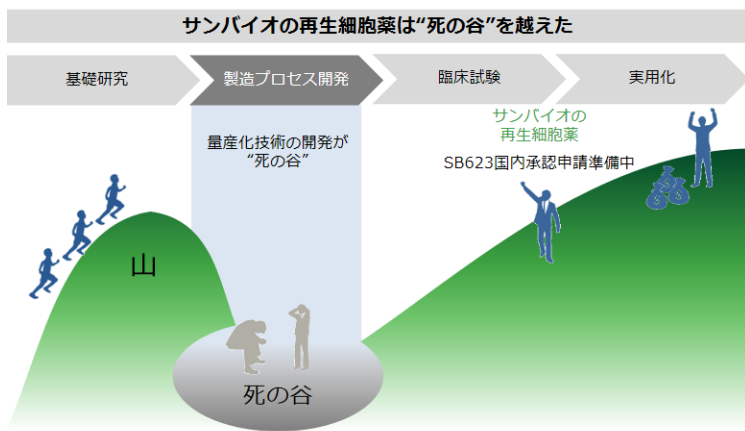
同氏は、サンバイオにおいて 10 年かけて、治験実施とその後の販売に必要な量産技術の確立を成し遂げた。その量産技術は、他社の追随を許さないサンバイオ独自のものである。

2025年1月には、JCR フーマ(東証プライム、4552)と「アクーゴ[®]」についての商用製造検討のための試製造に係る製造委受託契約を締結した。「アクーゴ[®]」の商用製品の安定製造に加え、サンバイオの今後の脳梗塞等の適応拡大及び米国市場への展開も見据え、製品供給の安定化・複線化を図ることを目的に、両社で将来的な製造委受託に向けた検討を行う。

BRIDGE REPORT



再生医療関連企業で量産化まで技術を確立できている企業は非常に少ない。従来の医薬品に比べて構造が複雑なものを取り扱う再生医療ビジネスにおいては、実用化に至るまでに長い年月が必要であり「量産化」という超え難い「死の谷」が存在する。同社は、その「死の谷」をすでに越え、市販品製造に着手しており、他社を大きくリードしていると言えよう。



(同社資料より)

以上のように、市販後の安定供給体制構築に向けた課題を解決し、製造プロセスを確立している。

②流通及び販売体制

流通・販売体制についても承認・上市を見据えた体制構築が進んでいる。

細胞治療薬は、医療機関や流通業務を含む医療周辺企業にとっても取り扱いに未経験の事項が多く、製品特性に適した普及準備への加速が求められる。

このような状況下、サンバイオ株式会社、株式会社ケアネット(東証プライム、2150)、株式会社メディカルインキュベータジャパン(非上場)、株式会社バイタルケーエスケー・ホールディングス(東証プライム、3151)、株式会社アステム(非上場)の5社は、細胞治療薬「SB623」の適正使用・普及及び安定流通を図るために業務提携を締結し、共同研究を開始することとした。細胞治療薬の適正使用・普及に向けた研究は、サンバイオ、ケアネット、メディカルインキュベータが中心となり実施。流通の在り方に関する検討及び研究は、サンバイオ、バイタルケーエスケー・ホールディングス、アステムが中心となって実施する。また、業務提携をより実効性のあるものとするために資本提携も実施する。

加えて、株式会社スズケン(東証プライム、9987)と安定供給を目的とした商流に関する基本契約を締結。さらに、流通管理・投与スケジュールサポートシステム「R-SAT®」の共同開発を進めており、22年4月にはスズケンと共同で特許を取得した。

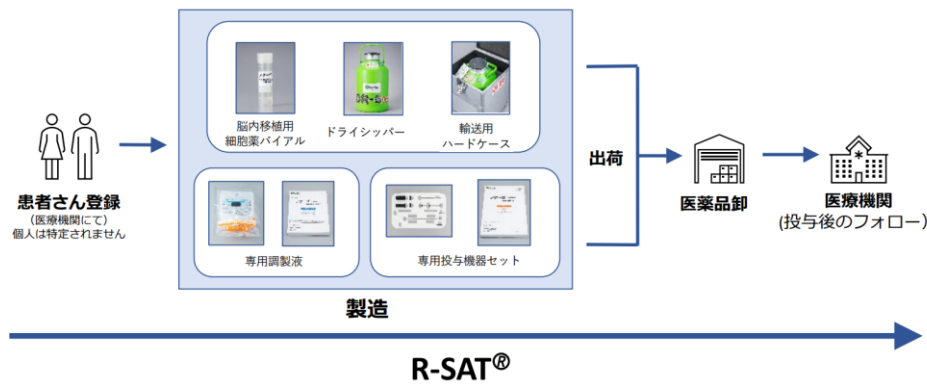
「R-SAT®」は、厳格な品質管理が求められる再生医療等製品について、患者の登録から、製品の輸配送、投与および投与後のフォローまでの情報を一元管理し、製薬企業、製造業者、輸配送業者、医療機関などの関係者がそれらの情報を共有できる流通管理・投与スケジュールサポートシステム。

医療機関に対し、「アクーゴ®」を始めとした再生医療等製品をより安心・安全に利用できる環境を提供する。

BRIDGE REPORT



アクーゴ®の流通体制



(同社資料より)

販売に関しては、バイオベンチャーの中で自社販売体制を構築している企業は数少ないが、売上・利益の最大化を追求とともに、再生医療等製品を患者に適切・的確に届けることが自社の社会的責任であると考え、国内自販体制構築に向けて経験豊富なキーパーソンを中心に体制を強化している。

<国内販売の準備状況>

2022年3月の製造販売承認申請前から、国内での発売までに実施すべき項目として、販売体制の構築、流通体制の整備、情報提供資材の作成、薬価対応、適正使用推進体制の構築、診療報酬への対応、エビデンスの発信などを進めてきた。

想定される承認要件(製造販売後調査、適正使用推進など)に沿った販売体制の準備を進めており、パートナー企業や自治体など様々な外部ステークホルダーと連携し、上市後は速やかに慢性期外傷性脳損傷患者に貢献できる体制の構築に取り組んでいる。

2022年12月には、再生医療等製品の包装・表示・保管に関する自社施設の設置及び業許可を取得した。

流通体制の構築を進める中で、医療機関のニーズに柔軟に対応するためには自社施設の設置が必要と考えたためである。品質管理体制に対する審査を経て、再生医療等製品の包装・表示・保管に関する業許可を取得したことにより、同施設での再生医療等製品の包装・表示・保管が可能になり、適切な流通体制の整備が進んでいる。

3. 今後の事業目標と目指す姿 ~再生医療のグローバルリーダーへ~

2001年、米国カリフォルニア州において「日本発の再生医療を世界に届ける」というコンセプトで創業した同社は、これまで100年来不可能とされてきた脳機能の再生に取り組んできた。

幾つかの困難な状況も乗り越え、2024年7月、日本において「アクーゴ®脳内移植用注」(一般名:バンデフィテムセル)の条件及び期限付き製造販売承認を取得し、本承認取得に向けて準備を進めている。

サンバイオではこれを契機に、「原点回帰」を掲げ、「米国事業の再始動」「脳梗塞への再チャレンジ」「日本のマザーポイント化」に取り組み、ビジョンとして掲げている「再生医療のグローバルリーダー」を目指す考えだ。

【3-1 「原点回帰」への取組み】

①米国事業の再始動

【1-6 特徴と強み】で述べたように、米国市場は日本と比べてはるかに大きい規模を有している。

その米国で、サンバイオは慢性期脳梗塞についてフェーズ1/2a及びフェーズ2試験を、慢性期外傷性脳損傷についてフェーズ2試験(STEMTRA試験)実施してきたほか、カリフォルニア州再生医療機構(CIRM)から最大規模の補助金20百万米ドルを獲得し、米国脳神経学会(AAN)年次総会のプレナリーセッションではSTEMTRA試験の最終解析を発表するなど、着実に実績を積み上げている。

日本における慢性期外傷性脳損傷の実績をベースに、世界最大の米国市場での事業展開を再始動させる考えである。

②脳梗塞への再チャレンジ

開発リソースの観点から、当初対象としていた慢性期脳梗塞ではなく慢性期外傷性脳損傷プログラムの開発を優先してきた同社だが、アクーゴ®が条件及び期限付き製造販売承認を取得したことから、日米双方において慢性期脳梗塞についても再度チャレンジする。

2024年7月、SB623の慢性期脳梗塞を対象にした米国でのフェーズ2臨床試験を基に出願した特許が許可通知を取得した。この特許はSB623の慢性期脳梗塞を対象にした米国でのフェーズ2臨床試験(STR-02試験)を基に出願した特許であり、同試験の追加解析の結果、脳梗塞サイズが50cc以下の患者群において(77名/163名)、複合FMMSを達成した患者の割合が、偽手術群と比較して治療群では統計学的に有意に高いことが示された。

同特許は、この追加解析結果に基づき、50cc以下の脳梗塞を有する慢性期脳梗塞のSB623を用いた細胞治療に関するもの。今回の特許取得により、最大市場である米国におけるSB623の慢性期脳梗塞治療に対する用途特許の期間を大幅に延長することができ、同社は企業価値の最大化の一環として特許ポートフォリオの構築・維持を図っている。

同社では、STR-02試験の後付け解析により、次の治験への展望が得られたと見ており、脳梗塞の適応追加を目的とした治験開始に向けて、日米で準備を進めている。

③日本のマザーポイント化

アクーゴ®が日本における条件及び期限付き製造販売承認を取得したことから、同社では、日本を今後のさらなる成長のためのマザーポイントとして位置付ける考えだ。

(今後の出荷・流通に向けた対応)

2025年12月、一部変更承認申請の承認により出荷制限に関する内容が変更され、アクーゴは出荷可能な状態となった。この後、薬価収載を経た上で、アクーゴ®は販売が開始される予定である。

製造面に関しては、前述のように、JCRファーマとアクーゴ®の商用製造に向けての試製造に係る製造受委託契約を締結している。サンバイオの今後の脳梗塞等の適応拡大及び米国への市場拡大も見据えた製品供給の安定化・複線化を図ることが目的である。

また、流通においては、厳格な品質管理が求められる再生医療等製品を投与される患者の登録から、再生医療等製品の輸配送、投与および投与後のフォローまでの情報を一元管理し、製薬企業、製造業者、輸配送業者、医療機関などの関係者がそれらの情報を共有できる流通管理・投与スケジュールサポートシステムである「R-SAT®」をベースとした安心・安全な流通体制を整備している。

(医療体制を始めとした患者・家族への対応)

本格上市後は、一人でも多くの慢性外傷性脳損傷患者が「アクーゴ®」の存在を知り、治療を受けることができる環境を提供することも重要な役割であると同社は考えている。

*スマート地域医療連携構想

回復期や急性期施設に通院する患者のみならず、自宅で療養し医療機関との接点がない在宅患者は、地域毎に設定された相談施設を訪問し、治療を希望すれば紹介状をもらい、病院にて手術を受けることができる。その後はリハビリ施設で運動機能の回復に取り組む。

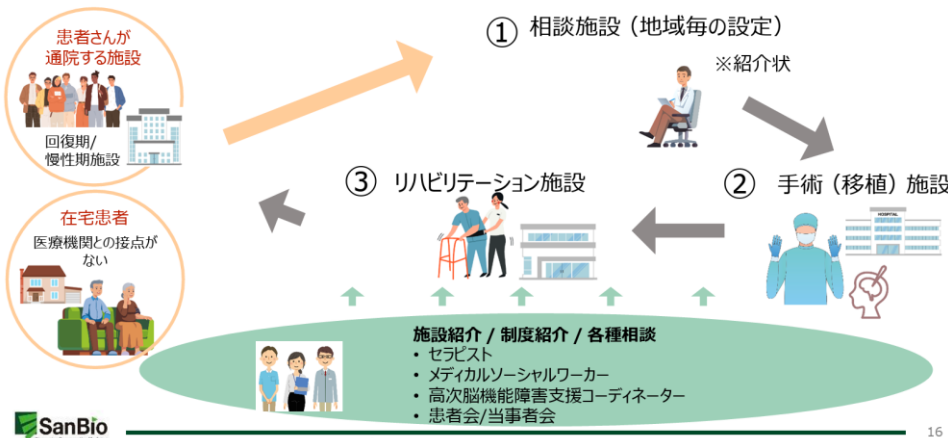
こうした地域内での医療連携には、セラピスト、メディカルソーシャルワーカー、高次脳機能障害支援コーディネーター、患者会/当事者会といった関係者の協力が重要であることから、積極的な関係構築に取り組んでいく。

BRIDGE REPORT



サンバイオ スマート地域医療連携構想 イメージ図

■ アクーゴ®の投与・術後リハビリテーションまでの流れ



16

(同社資料より)

* 外傷性脳損傷患者向け情報サイト「TBI ナビ®」(URL:<https://tbi-navi.jp/>)

外傷性脳損傷患者向け情報サイト「TBI ナビ®」を 24 年 9 月 12 日にオープンした。

同社では、患者一人ひとりが最適な治療を選択できる医療を実現するために、患者が正しい疾患の知識や新しい治療について身につけられるように貢献していくことを目指している。

そのために、同サイトによって外傷性脳損傷の原因、症状、治療方法のほか、公的支援制度や当事者会・家族会の紹介など、患者および家族に対し外傷性脳損傷についての様々な情報を提供している。

(研究開発の進捗)

アクーゴ®の外傷性脳損傷を対象にしたフェーズ 2 試験(STEMTRA 試験)の細胞移植部位を解析した結果を Neurotrauma Reports 誌で発表したほか、岡山大学との共同研究結果(ラット脳梗塞モデルにおける SB623 移植と運動の併用効果)が Experimental Neurology 誌に掲載された。2024 年 11 月には生化学会 2024 シンポジウム「アルツハイマー型認知症の診断・治療法開発に向けた基礎研究の最前線」にて、慶應義塾大学との共同研究の成果を前田先生が発表した。

【3-2 今後の展望 ～再生医療のグローバルリーダーへ～】

(1) 今後のエリア・適応疾患拡大

* 日本

慢性期外傷性脳損傷については、今後の本承認取得を目指す。

慢性期脳梗塞については、2027 年 1 月期より臨床試験開始に向け PMDA と協議する予定である。

* 米国

外傷性脳損傷は損傷部位や症状が脳梗塞に似ているほか、SB623 の投与方法も同様であることから、アクーゴ®の適応疾患としてフェーズ 1 をスキップし、フェーズ 2 から治験を開始することで FDA と合意し承認を取得しており、臨床試験の開始について FDA と協議を再開している。

慢性期脳梗塞については臨床試験の開始に向けて準備中である。

慢性期脳出血については、自社開発またはパートナーリングなどの選択も含め、臨床試験の開始時期について検討している。

* 欧州・中国

慢性期外傷性脳損傷、慢性期脳梗塞、慢性期脳出血とも、自社開発またはパートナーリングなどの選択も含め、臨床試験の開始時期について検討中である。

(2)「原点回帰」で飛躍的な成長 ～再生医療のグローバルリーダーへ～

同社では、2026 年 1 月期に、「アクーゴ®の国内上市」「米国における慢性期外傷性脳損傷の開発再開」「日米における慢性脳梗塞開発準備」を終え、4 年程度での「米国でのアクーゴ®上市」「慢性期脳梗塞開発の進展」を見込んでいる。

「アクーゴ®の国内上市」については薬価収載と発売を待つのみとなった。

BRIDGE REPORT



「米国における慢性期外傷性脳損傷の開発再開」については、FDAから臨床試験フェーズ3の試験デザインについて合意を得ており、2027年1月期から臨床試験に向けた準備を行っていく予定。

「日米における慢性脳梗塞開発準備」については、国内において、2027年1月期より脳梗塞プログラムの臨床試験について規制当局と協議を開始する予定である。

「脳梗塞の再始動」と「米国市場への再進出」を皮切りに、エリア・適応疾患拡大による飛躍的な成長と再生医療のグローバルリーダーへの進化を目指している。

「原点回帰」再生医療のグローバルリーダーへ
～脳梗塞の再始動と米国市場への再進出による飛躍的な成長～

[会社の成長イメージ]

▶ 米国での上市
▶ 脳梗塞の進展

▶ 国内での上市
▶ 米国TBI※再開
▶ 日米脳梗塞※準備

※慢性期

現時点

今期中

4年後～



Copyright (C) 2025 All Rights Reserved, SanBio Company Limited

27

4. 業績動向

【4-1 2026年1月期第3四半期決算概要】

①連結業績概要

	25/1月期第3四半期 (累計)	26/1月期第3四半期 (累計)	前年同期比
事業収益	-	-	0
事業費用	2,482	2,673	+191
うち、研究開発費	1,666	1,920	+253
営業利益	-2,482	-2,673	-191
経常利益	-1,999	-3,159	-1,159
四半期純利益	-2,152	-2,713	-561

* 単位: 百万円

前年期同様、事業収益の計上は無かった。

営業損失は前年同期比1億91百万円拡大の19億20百万円。アーゴ®の製造販売承認事項一部変更承認取得に関連する費用を中心に、研究開発費26億73百万円を計上した。

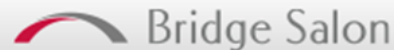
経常損失は前年同期比で11億59百万円拡大し31億59百万円。営業外費用に為替差損3億95百万円を計上した。

②財務状態

③主要BS

	25年1月末	25年10月末	増減		25年1月末	25年10月末	増減
流動資産	3,335	2,301	-1,034	流動負債	732	435	-296
現預金	2,921	1,905	-1,015	短期借入金	268	196	-72
固定資産	111	104	-7	固定負債	952	1,478	+525
有形固定資産	40	39	+0	社債	-	1,101	+1,101
無形固定資産	43	43	0	負債合計	1,684	1,914	+229
投資その他の資産	27	21	-6	純資産	1,762	492	-1,270

BRIDGE REPORT



資産合計	3,447	2,406	-1,041	株主資本	8,003	6,315	-1,688
				利益剰余金	-698	132	+831
				負債純資産合計	3,447	2,406	-1,041

* 単位:百万円。社債は転換社債型新株予約権付社債。

現預金の減少等で資産合計は前期末に比べ 10 億円減少。負債は転換社債型新株予約権付社債の発行等で同 2 億円増加。資本金及び資本準備金の減少等で純資産は同 12 億円減少。この結果自己資本比率は前期末の 45.1%から 33.8 ポイント低下し 11.3%となつた。

【4-3 トピックス】

①アクーゴ®脳内移植用注の製造販売承認事項一部変更承認を取得。出荷可能な状態に。

2025年12月、厚生労働省により、アクーゴ®脳内移植用注の製造販売承認事項一部変更について承認され、出荷可能な状態となつた。今後は、薬価収載を経た後に、アクーゴ®の発売を予定している。

詳細は「1. 会社概要」を参照。

②海外募集により新株式を発行

2025年11月、海外募集により新株式を発行した。

(新株式発行の概要)

普通株式:600 万株

募集方法:欧州及びアジアを中心とする海外市場(ただし、米国及びカナダを除く。)における募集とし、引受人である Nomura International plc が全株式を総額買取引受ける。

1株当たりの発行価格は 2,487 円。発行総額は約 149 億円、差引手取換算額は約 142 億円。

(調達資金の使途)

使途	金額	期日
【アクーゴ®の国内における普及体制の構築】 市販後臨床試験の準備・実施とそのデータ分析に加えて、アクーゴ®が安全かつ適正に使用されるための仕組みや体制の構築	約 13.9 億円	2027年12月目途
【米国市場における SB623 外傷性脳損傷プログラムの臨床試験】 臨床試験実施計画の策定から実施、及びそのデータの分析	約 94.4 億円	2027年12月目途
【国内における SB623 脳梗塞プログラムの臨床試験】 臨床試験実施計画の策定から実施、及びそのデータの分析	約 33.6 億円	2027年12月目途

【4-2 2026年1月期業績予想】

* 連結業績予想

	25/1 月期	26/1 月期 予想	前期比
事業収益	-	-	0
事業費用	3,339	3,920	+581
うち、研究開発費	2,040	2,795	+755
営業利益	-3,339	-3,920	-581
経常利益	-3,359	-4,530	-1,171
当期純利益	-3,359	-4,045	-686

* 単位:百万円。予想は会社側発表。

業績予想に変更は無い。主に、アクーゴ®の製造販売承認事項一部変更承認後の発売や今後の適応拡大及び地域拡大の際の臨床試験に必要な在庫を、早期に確保するための製造関連費用を見込んでいる。さらに、「原点回帰」を掲げ、米国での慢性期外傷性脳損傷の臨床試験の推進及び日米での慢性期脳梗塞の臨床試験の準備を行う。

為替の前提は 148.00 円／USD を見込んでいる。

＜参考:コーポレート・ガバナンスについて＞

◎組織形態及び取締役、監査役の構成

組織形態	監査役設置会社
取締役	3名、うち社外1名(うち独立役員1名)
監査役	3名、うち社外3名(うち独立役員3名)

◎コーポレート・ガバナンス報告書

最終更新日:2025年4月24日

◎基本的な考え方

当社は、コーポレート・ガバナンスの充実を経営の重要課題であると認識しており、内部経営監視機能の充実と適切な情報開示による透明性の高い経営を確保することで、経営環境の変化する中における永続的な発展と成長、持続的な企業価値の最大化に努めています。また、株主をはじめとするすべてのステークホルダーからの信頼を得るため、経営の健全性・効率性・透明性を確保すべく、最適な経営管理体制の構築に努めています。

◎コーポレートガバナンス・コードの各原則を実施しない理由

当社はコーポレートガバナンス・コードの基本原則をすべて実施しておりますので、本欄に記載すべき事項はありません。

本レポートは情報提供を目的としたものであり、投資勧誘を意図するものではありません。また、本レポートに記載されている情報及び見解は当社が公表されたデータに基づいて作成したものです。本レポートに掲載された情報は、当社が信頼できると判断した情報源から入手したものですが、その正確性・完全性を全面的に保証するものではありません。当該情報や見解の正確性、完全性もしくは妥当性についても保証するものではなく、また責任を負うものではありません。本レポートに関する一切の権利は(株)インベストメントブリッジにあり、本レポートの内容等につきましては今後予告無く変更される場合があります。投資にあたっての決定は、ご自身の判断でなされますようお願い申しあげます。

Copyright(C) Investment Bridge Co.,Ltd. All Rights Reserved.

ブリッジレポート(サンバイオ:4592)のバックナンバー及びブリッジサロン(IRセミナー)の内容は、www.bridge-salon.jp/ でご覧になれます。



適時開示メール
配信サービス

同社の適時開示情報の他、レポート発行時にメールでお知らせいたします。

[» ご登録はこちらから](#)



会員限定の
便利な機能

ブリッジレポートが掲載されているブリッジサロンに会員登録頂くと、
株式投資に役立つ様々な便利機能をご利用いただけます。

[» 詳細はこちらから](#)



IRセミナーで
投資先を発掘

投資家向けIRセミナー「ブリッジサロン」にお越しいただくと、
様々な企業トップに出逢うことができます。

[» 開催一覧はこちらから](#)