

平成28年 8 月31日

各 位

会 社 名 株 式 会 社 へ り オ ス
代 表 者 名 代 表 取 締 役 社 長 兼 CEO 鍵 本 忠 尚
(コード番号：4593 東証マザーズ)

体性幹細胞再生医薬品HLCM051の 日本における脳梗塞を対象とする臨床試験の実施予定について

株式会社ヘリオス（本社：東京都港区、代表取締役社長兼CEO：鍵本忠尚）は、脳梗塞急性期を対象疾患とした体性幹細胞再生医薬品であるHLCM051*の臨床試験に関し、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下、PMDAといいます。）より、以下の通り、日本での臨床試験の実施予定が公表されましたので、お知らせいたします。

区分	治験識別記号	対象疾患	治験届出者名	実施予定期間
加工細胞等	HLCM051	脳梗塞急性期	株式会社ヘリオス	2016/9/15 ～ 2018/10/31

*PMDAホームページ（<http://www.pmda.go.jp/review-services/trials/0019.html#1>）
「主たる治験情報」より抜粋

以上

※ HLCM051

HLCM051は、日本国内における、脳梗塞急性期を対象疾患とした体性幹細胞再生医薬品の開発パイプラインです。脳梗塞は、脳の血管が詰まることにより、その先に酸素や栄養分が届かなくなり、詰まった先の神経細胞が時間の経過とともに壊死していく病気です。脳梗塞に対しては、脳の血管に詰まった血の塊を溶かす血栓溶解剤t-PAや、機械的再灌流療法等による治療が行われていますが、脳梗塞発症後に治療できる時間がより長い新薬の開発が待たれる疾患領域となっています。

当社は平成28年1月に、米国のバイオベンチャー企業Athersys, Inc.と、同社の開発する幹細胞製品MultiStem®を用いた脳梗塞に対する再生医療等製品の国内での開発・販売に関する独占的なライセンス契約を締結し、本パイプラインを導入いたしました。

本件に関するお問い合わせ先
株式会社ヘリオス 広報担当
Mail: pr@healios.jp