

【表紙】

【提出書類】	有価証券届出書	
【提出先】	関東財務局長	
【提出日】	2026年2月19日	
【会社名】	ジェイファーマ株式会社	
【英訳名】	J-Pharma Co.,Ltd.	
【代表者の役職氏名】	代表取締役社長 吉武 益広	
【本店の所在の場所】	東京都港区浜松町一丁目10番11号	
【電話番号】	03-6432-4270	
【事務連絡者氏名】	取締役最高財務責任者 藤本 裕	
【最寄りの連絡場所】	東京都港区浜松町一丁目10番11号	
【電話番号】	03-6432-4270	
【事務連絡者氏名】	取締役最高財務責任者 藤本 裕	
【届出の対象とした募集（売出）有価証券の種類】	株式	
【届出の対象とした募集（売出）金額】	募集金額 ブックビルディング方式による募集 2,533,680,000円 売出金額 (引受人の買取引受による売出し) ブックビルディング方式による売出し 184,000円 (オーバーアロットメントによる売出し) ブックビルディング方式による売出し 447,120,000円 (注) 募集金額は、有価証券届出書提出時における見込額（会社法上の払込金額の総額）であり、売出金額は、有価証券届出書提出時における見込額であります。 なお、本募集に係る募集株式には、日本国内において販売される株式と、株式会社SBI証券の関係会社等を通じて、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。)の海外投資家に対して販売される株式が含まれております。 詳細は、「第一部 証券情報 第1 募集要項 1 新規発行株式」をご参照ください。	
【縦覧に供する場所】	該当事項はありません。	

第一部【証券情報】

第1【募集要項】

1【新規発行株式】

種類	発行数（株）	内容
普通株式	3,240,000 (注) 2.	完全議決権株式であり、権利内容に何ら限定のない当社における標準となる株式です。 なお、単元株式数は100株であります。

(注) 1. 2026年2月19日開催の取締役会決議によってあります。

2. 2026年2月19日開催の取締役会において決議された公募による新株式発行（以下「本募集」という。）の発行株式の3,240,000株のうちの一部が、株式会社SBI証券の関係会社等を通じて、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。）の海外投資家に対して販売（以下「海外販売」といい、海外販売の対象となる株数を「海外販売株数」という。）されることがあります。なお、本募集の発行数については、2026年3月5日開催予定の取締役会において変更される可能性があります。

上記発行数は、本募集による日本国内において販売（以下「国内募集」という。）される株数（以下「国内販売株数」という。）の上限であります。国内販売株式数及び海外販売株数の最終的な内訳は、本募集の需要状況等を勘案した上で、発行価格決定日（2026年3月13日）に決定されます。

本募集における海外販売の内容につきましては、「募集又は売出しに関する特別記載事項 4. 本邦以外の地域において開始される募集に係る事項について」をご参照下さい。

3. 当社は、株式会社SBI証券に対し、上記引受株式数のうち一部を、当社が指定する販売先（親引け先）に売り付けることを要請する予定であります。当社が指定する販売先（親引け先）・株式数・目的は下表に記載のとおりであります。

指定する販売先 (親引け先)	株式数	目的
UntroD野村クロスオーバーインパクトファンド投資事業有限責任組合 東京都港区虎ノ門二丁目2番1号	取得金額200百万円に相当する株式数を上限として要請を行う予定	当社の企業価値向上に資することを目的とするため。
NBI-SB1SGC1号投資事業有限責任組合 東京都港区愛宕二丁目5番1号	取得金額100百万円に相当する株式数を上限として要請を行う予定	当社の企業価値向上に資することを目的とするため。

なお、親引けは、日本証券業協会の定める「株券等の募集等の引受け等に係る顧客への配分等に関する規則」に従い、発行者が指定する販売先への売付け（販売先を示唆する等実質的に類似する行為を含む。）であります。

4. 当社の定める振替機関の名称及び住所は、以下のとおりであります。

名称：株式会社証券保管振替機構

住所：東京都中央区日本橋兜町7番1号

2 【募集の方法】

2026年3月13日に決定される予定の引受価額にて、当社と元引受契約を締結する予定の後記「4 株式の引受け」欄記載の金融商品取引業者（以下「第1 募集要項」において「引受人」という。）は、買取引受けを行い、当該引受価額と異なる価額（発行価格）で本募集を行います。引受価額は2026年3月5日開催予定の取締役会において決定される会社法上の払込金額以上の価額となります。引受人は払込期日までに引受価額の総額を当社に払込み、本募集における発行価格の総額との差額は引受人の手取金といたします。当社は、引受人に対して引受手数料を支払いません。

なお、本募集は、株式会社東京証券取引所（以下「取引所」という。）の定める「有価証券上場規程施行規則」第246条に規定するブックビルディング方式（株式の取得の申込みの勧誘時において発行価格又は売出価格に係る仮条件を投資家に提示し、株式に係る投資家の需要状況を把握したうえで発行価格等を決定する方法をいう。）により決定する価格で行います。

区分	発行数（株）	発行価額の総額（円）	資本組入額の総額（円）
入札方式のうち入札による募集	-	-	-
入札方式のうち入札によらない募集	-	-	-
ブックビルディング方式	3,240,000	2,533,680,000	1,371,168,000
計（総発行株式）	3,240,000	2,533,680,000	1,371,168,000

（注）1. 全株式を引受人の買取引受けにより募集いたします。

2. 上場前の公募増資を行うに際しての手続き等は、取引所の有価証券上場規程施行規則により規定されております。
3. 発行価額の総額は、会社法上の払込金額の総額であり、有価証券届出書提出時における見込額であります。
4. 発行数、発行価額の総額及び資本組入額の総額は、国内販売株数の上限に係るものであります。海外販売株数に係るものにつきましては「募集又は売出しに関する特別記載事項 4. 本邦以外の地域において開始される募集に係る事項について」をご参照下さい。
5. 資本組入額の総額は、会社法上の増加する資本金であり、2026年2月19日開催の取締役会決議に基づき、2026年3月13日に決定される予定の引受価額を基礎として、会社計算規則第14条第1項に基づき算出される資本金等増加限度額（見込額）の2分の1相当額を資本金に計上することを前提として算出した見込額であります。
6. 有価証券届出書提出時における想定仮条件（840円～1,000円）の平均価格（920円）で算出した場合、本募集における発行価格の総額（見込額）は2,980,800,000円となります。
7. 本募集並びに「第2 売出要項 1 売出株式（引受人の買取引受による売出し）」及び「2 売出しの条件（引受人の買取引受による売出し）」における「引受人の買取引受による売出し」にあたっては、需要状況を勘案し、オーバーアロットメントによる売出しを行う場合があります。なお、オーバーアロットメントによる売出しについては、「第2 売出要項 3 売出株式（オーバーアロットメントによる売出し）」及び「4 売出しの条件（オーバーアロットメントによる売出し）」をご参照下さい。
8. 本募集に関連して、ロックアップに関する合意がなされております。その内容については、「募集又は売出しに関する特別記載事項 3. ロックアップについて」をご参照下さい。

3 【募集の条件】

(1) 【入札方式】

【入札による募集】

該当事項はありません。

【入札によらない募集】

該当事項はありません。

(2) 【ブックビルディング方式】

発行価格 (円)	引受価額 (円)	払込金額 (円)	資本組入 額(円)	申込株数 単位 (株)	申込期間	申込証拠 金(円)	払込期日
未定 (注)1 .	未定 (注)1 .	未定 (注)2 .	未定 (注)3 .	100	自 2026年3月16日(月) 至 2026年3月19日(木)	未定 (注)4 .	2026年3月24日(火)

(注) 1. 発行価格は、ブックビルディング方式によって決定いたします。

発行価格は、2026年3月5日に仮条件を決定し、当該仮条件による需要状況、上場日までの価格変動リスク等を総合的に勘案した上で、2026年3月13日に引受価額と同時に決定する予定であります。

仮条件は、事業内容、経営成績及び財政状態、事業内容等の類似性が高い上場会社との比較、価格算定能力が高いと推定される機関投資家等の意見その他を総合的に勘案して決定する予定であります。

需要の申込みの受け付けに当たり、引受人は、当社株式が市場において適正な評価を受けることを目的に、機関投資家等を中心に需要の申告を促す予定であります。

2. 払込金額は、会社法上の払込金額であり、2026年3月5日開催予定の取締役会において決定される予定であります。また、「2 募集の方法」の冒頭に記載のとおり、発行価格と会社法上の払込金額及び2026年3月13日に決定される予定の引受価額とは各々異なります。発行価格と引受価額との差額の総額は、引受人の手取金となります。

3. 資本組入額は、1株当たりの増加する資本金であります。なお、2026年2月19日開催の取締役会において、増加する資本金の額は、2026年3月13日に決定される予定の引受価額を基礎として、会社計算規則第14条第1項に基づき算出される資本金等増加限度額の2分の1の金額とし、計算の結果1円未満の端数が生じたときは、その端数を切り上げるものとすること、及び増加する資本準備金の額は資本金等増加限度額から増加する資本金の額を減じた額とする旨、決議しております。

4. 申込証拠金は、発行価格と同一の金額とし、利息をつけません。申込証拠金のうち引受価額相当額は、払込期日に新株式払込金に振替充当いたします。

5. 株式受渡期日は、2026年3月25日(水)(以下「上場(売買開始)日」という。)の予定であります。本募集に係る株式は、株式会社証券保管振替機構(以下「機構」という。)の「株式等の振替に関する業務規程」に従い、機構にて取扱いますので、上場(売買開始)日から売買を行うことができます。

6. 申込みの方法は、申込期間内に後記申込取扱場所へ申込証拠金を添えて申込みをするものといたします。

7. 申込みに先立ち、2026年3月6日から2026年3月12日までの間で引受人に対して、当該仮条件を参考として需要の申告を行うことができます。当該需要の申告は変更または撤回することが可能であります。

販売に当たりましては、取引所の「有価証券上場規程」に定める株主数基準の充足、上場後の株式の流通性の確保等を勘案し、需要の申告を行わなかった投資家にも販売が行われることがあります。

引受人及びその委託販売先金融商品取引業者は、公平かつ公正な販売に努めることとし、各社で定める配分に関する基本方針及び社内規程等に従い、販売を行う方針であります。配分に関する基本方針については各社の店頭における表示またはホームページにおける表示等をご確認下さい。

8. 引受価額が会社法上の払込金額を下回る場合は新株式の発行を中止いたします。

【申込取扱場所】

後記「4 株式の引受け」欄記載の引受人及びその委託販売先金融商品取引業者の全国の本支店及び営業所で申込みの取扱いをいたします。

【払込取扱場所】

店名	所在地
株式会社三井住友銀行 鶴見支店	神奈川県川崎市川崎区砂子一丁目8番1号

（注）上記の払込取扱場所での申込みの取扱いは行いません。

4 【株式の引受け】

引受人の氏名又は名称	住所	引受株式数 (株)	引受けの条件
株式会社SBI証券	東京都港区六本木一丁目6番1号		
大和証券株式会社	東京都千代田区丸の内一丁目9番1号		
東海東京証券株式会社	愛知県名古屋市中村区名駅四丁目7番1号		1. 買取引受けによります。 2. 引受人は新株式払込金として、2026年3月24日までに払込取扱場所へ引受価額と同額を払込むことといたします。 3. 引受手数料は支払われません。ただし、発行価格と引受価額との差額の総額は引受人の手取金となります。
東洋証券株式会社	東京都中央区八丁堀四丁目7番1号	未定	
松井証券株式会社	東京都千代田区麹町一丁目4番地		
マネックス証券株式会社	東京都港区赤坂一丁目12番32号		
楽天証券株式会社	東京都港区南青山二丁目6番21号		
計	-	3,240,000	-

（注）1. 2026年3月5日開催予定の取締役会において各引受人の引受株式数が決定される予定であります。
 2. 上記引受人と発行価格決定日（2026年3月13日）に元引受契約を締結する予定であります。
 3. 引受人は、上記引受株式数のうち、2,000株を上限として、全国の販売を希望する引受人以外の金融商品取引業者に販売を委託する方針であります。また、当該委託販売分とは別に引受人は、上記引受株式数のうち一部を、他の金融商品取引業者に販売を委託することができます。

5 【新規発行による手取金の使途】

（1）【新規発行による手取金の額】

払込金額の総額（円）	発行諸費用の概算額（円）	差引手取概算額（円）
2,742,336,000	30,000,000	2,712,336,000

（注）1. 払込金額の総額は、会社法上の払込金額の総額とは異なり、新規発行に際して当社に払い込まれる引受価額の総額であり、有価証券届出書提出時における想定仮条件（840円～1,000円）の平均価格（920円）を基礎として算出した見込額であります。

2. 払込金額の総額、発行諸費用の概算額及び差引手取概算額は、国内販売株数の上限に係るものであります。海外販売株数に係るものにつきましては「募集又は売出しに関する特別記載事項 4. 本邦以外の地域において開始される募集に係る事項について」をご参照下さい。
3. 発行諸費用の概算額には、消費税及び地方消費税（以下「消費税等」という。）は含まれておりません。
4. 引受手数料は支払わないため、発行諸費用の概算額は、これ以外の費用を合計したものであります。

（2）【手取金の使途】

当社は、「SLCトランスポーター（「第二部 企業情報 第1 企業の概況 3 事業の内容」（注記）

1) 創薬の新たな可能性を追求し、グローバルベンチャーとして世界中の人々が抱えるアンメット・メディカル・ニーズに応える革新的新薬の開発を通じ、人々が健康を維持し、希望を持ち続けることに貢献します」を企業理念として掲げております。この理念のもと、当社は革新的な医薬品の創出に取り組むとともに、開発化合物の価値をグローバル開発によって最大化し、その成果をグローバルライセンス契約へとつなげることで収益化を目指しております。

当社は現在、SLCトランスポーターの中でも、当社創業者が発見したLAT1（L型アミノ酸トランスポーター1）に注力しております。LAT1は、がんや自己免疫疾患など、既存治療では十分な対応が困難な疾患領域において重要な役割を果たすことが示唆されており、当社はこれらの疾患の患者様のアンメット・メディカル・ニーズに応えるLAT1阻害剤の開発を進めております。

上記の手取概算額2,712百万円に、海外販売の手取概算額（未定）を合わせ、LAT1阻害剤の開発に必要な研究開発費や販売費および一般管理費に充当してまいります。具体的には、主として現在進行中及び今年度以降に開始する3つの臨床試験（ナンプランラトの胆道がん2次療法グローバルフェーズ3（パートA）（2025年12月開始）、ナンプランラトの胆道がん1次療法医師主導試験（今年度以降開始予定）、JPH034の米国フェーズ1（2025年度第4四半期以降開始予定））に充当する予定であります。

当該臨床試験の実施に必要となる研究開発費（CRO費用）として、2027年3月期に2,048百万円を充当する予定です。内訳については、ナンプランラトの胆道がん2次療法グローバルフェーズ3（パートA）に1,695百万円、ナンプランラトの胆道がん1次療法医師主導試験に97百万円、JPH034の米国フェーズ1に256百万円を予定しております。なお、当該費用は臨床試験の進捗に応じて支払われるため、進捗状況によっては2027年3月期の支払額が上記予定と異なる可能性があります。委託先については、臨床開発受託会社、薬事開発コンサルティング会社、臨床検査会社等、数社程度を予定しております。更には、2027年3月期に、臨床試験実施に伴い発生する研究開発費（研究開発給料手当）に170百万円、その他の研究開発費（非臨床試験、治験薬の安定性試験、創薬研究、特許の強化・延長プロジェクト、特許取得・維持費用、等）に218百万円、並びに販売費および一般管理費に276百万円を充当する予定であります。

また、上記調達資金は、具体的な充当時期までは、安全性の高い金融商品等で運用する方針であります。

第2【売出要項】

1【売出株式（引受人の買取引受による売出し）】

2026年3月13日に決定される予定の引受価額にて、当社と元引受契約を締結する予定の後記「2 売出しの条件（引受人の買取引受による売出し）（2）ブックビルディング方式」に記載の金融商品取引業者（以下「第2 売出要項」において「引受人」という。）は、下記売出人から買取引受けを行い、当該引受価額と異なる価額（売出価格。発行価格と同一の価格）で売出し（以下「引受人の買取引受による売出し」という。）を行います。引受人は株式受渡期日に引受価額の総額を売出人に支払い、引受人の買取引受による売出しにおける売出価格の総額との差額は引受人の手取金といたします。売出人は、引受人に対して引受手数料を支払いません。

種類	売出数（株）	売出価額の総額（円）	売出しに係る株式の所有者の住所及び氏名又は名称
-	入札方式のうち入札による売出し	-	-
-	入札方式のうち入札によらない売出し	-	-
普通株式	ブックビルディング方式	200	Pembroke Hall, 42 Crow Lane, Pembroke, HM 19, Bermuda Eight Roads Ventures Japan II L.P. 100株 One Main Street, 13th Floor, Cambridge, MA USA F-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LP 100株
計(総売出株式)	-	200	184,000

（注）1. 上場前の売出しを行うに際しての手続き等は、取引所の有価証券上場規程施行規則により規定されております。

2. 振替機関の名称及び住所は、「第1 募集要項 1 新規発行株式」の(注)4に記載した振替機関と同一であります。
3. 「第1 募集要項」における株式の募集を中止した場合には、引受人の買取引受による売出しも中止いたします。
4. 売出価額の総額は、有価証券届出書提出時における想定仮条件(840円～1,000円)の平均価格(920円)で算出した見込額であります。
5. 売出数等については今後変更される可能性があります。
6. 本募集及び引受人の買取引受による売出しにあたっては、その需要状況を勘案し、オーバーアロットメントによる売出しを追加的に行う場合があります。
なお、オーバーアロットメントによる売出しについては、「3 売出株式(オーバーアロットメントによる売出し)」及び「4 売出しの条件(オーバーアロットメントによる売出し)」をご参照下さい。
7. 引受人の買取引受による売出しに関連して、ロックアップに関する合意がなされておりますが、その内容につきましては、「募集又は売出しに関する特別記載事項 3. ロックアップについて」をご参照下さい。

2 【売出しの条件（引受人の買取引受による売出し）】

（1）【入札方式】

【入札による売出し】

該当事項はありません。

【入札によらない売出し】

該当事項はありません。

（2）【ブックビルディング方式】

売出価格 (円)	引受価額 (円)	申込期間	申込株数 単位 (株)	申込証拠 金(円)	申込受付場所	引受人の住所及び氏名又は 名称	元引受契 約の内容
未定 (注)1. (注)2.	未定 (注)2.	自 2026年 3月16日(月) 至 2026年 3月19日(木)	100	未定 (注)2.	株式会社SBI 証券の本店及び 営業所	東京都港区六本木一丁目6 番1号 株式会社SBI証券	未定 (注)3.

- (注)1. 売出価格の決定方法は、「第1 募集要項 3 募集の条件 (2) ブックビルディング方式」の(注)1と同様であります。
2. 売出価格、引受価額及び申込証拠金は、ブックビルディング方式による募集の発行価格、引受価額及び申込証拠金とそれぞれ同一といたします。ただし、申込証拠金には、利息をつけません。
3. 引受人の引受価額による買取引受によることとし、その他元引受契約の内容、売出しに必要な条件は、売出価格決定日（2026年3月13日）に決定する予定であります。なお、元引受契約においては、引受手数料は支払われません。ただし、売出価格と引受価額との差額の総額は引受人の手取金となります。
4. 上記引受人と売出価格決定日に元引受契約を締結する予定であります。
5. 株式受渡期日は、上場（売買開始）日の予定であります。引受人の買取引受による売出しに係る株式は、機構の「株式等の振替に関する業務規程」に従い、機構にて取扱いますので、上場（売買開始）日から売買を行なうことができます。なお、引受人の買取引受による売出しに係る株券は、発行されません。
6. 申込みの方法は、申込期間内に上記申込受付場所へ申込証拠金を添えて申込みをするものといたします。
7. 上記引受人及びその委託販売先金融商品取引業者の販売方針は、「第1 募集要項 3 募集の条件 (2) ブックビルディング方式」の(注)7に記載した販売方針と同様であります。

3 【売出株式（オーバーアロットメントによる売出し）】

種類	売出数（株）	売出価額の総額（円）	売出しに係る株式の所有者の住所及び氏名又は名称
-	入札方式のうち入札による売出し	-	-
-	入札方式のうち入札によらない売出し	-	-
普通株式	ブックビルディング方式	486,000	東京都港区六本木一丁目6番1号 株式会社 S B I 証券 486,000株
計(総売出株式)	-	486,000	447,120,000

- (注) 1. オーバーアロットメントによる売出しは、本募集並びに引受人の買取引受による売出しに伴い、その需要状況を勘案し、株式会社 S B I 証券が行う売出しがあります。したがってオーバーアロットメントによる売出しに係る売出株式数は上限株式数を示したものであり、需要状況により減少若しくは中止される場合があります。
2. オーバーアロットメントによる売出しに関連して、株式会社 S B I 証券は、東京証券取引所においてオーバーアロットメントによる売出しに係る売出株式数を上限とする当社普通株式の買付け（以下「シンジケートカバー取引」という。）を行う場合があります。
- なお、その内容については、「募集又は売出しに関する特別記載事項 2. グリーンシユーオプションとシンジケートカバー取引について」をご参照下さい。
3. 上場前の売出しを行うに際しての手続き等は、取引所の有価証券上場規程施行規則により規定されております。
4. 「第1 募集要項」における株式の発行を中止した場合には、オーバーアロットメントによる売出しも中止いたします。
5. 売出価額の総額は、有価証券届出書提出時における想定仮条件（840円～1,000円）の平均価格（920円）で算出した見込額であります。
6. 振替機関の名称及び住所は、「第1 募集要項 1 新規発行株式」の（注）4. に記載した振替機関と同一であります。

4 【売出しの条件（オーバーアロットメントによる売出し）】

（1）【入札方式】

【入札による売出し】

該当事項はありません。

【入札によらない売出し】

該当事項はありません。

（2）【ブックビルディング方式】

売出価格（円）	申込期間	申込株数単位（株）	申込証拠金（円）	申込受付場所	引受人の住所及び氏名又は名称	元引受契約の内容
未定 (注)1.	自 2026年 3月16日(月) 至 2026年 3月19日(木)	100	未定 (注)1.	株式会社 S B I 証券の本店 及び営業所	-	-

- (注) 1. 売出価格及び申込証拠金については、引受人の買取引受による売出しにおける売出価格及び申込証拠金とそれぞれ同一とし、売出価格決定日に決定する予定であります。ただし、申込証拠金には、利息をつけません。
2. 株式受渡期日は、引受人の買取引受による売出しにおける株式受渡期日と同じ上場（売買開始）日の予定であります。オーバーアロットメントによる売出しに係る株式は、機構の「株式等の振替に関する業務規程」に従い、機構にて取扱いますので、上場（売買開始）日から売買を行うことができます。なお、オーバーアロットメントによる売出しに係る株券は、発行されません。
3. 申込みの方法は、申込期間内に上記申込受付場所へ申込証拠金を添えて申込みをするものといたします。
4. 株式会社 S B I 証券の販売方針は、「第2 売出要項 2 売出しの条件（引受人の買取引受による売出し）（2）ブックビルディング方式」の（注）7. に記載した販売方針と同様であります。

【募集又は売出しに関する特別記載事項】

1. 東京証券取引所グロース市場への上場について

当社は、「第1 募集要項」における新規発行株式及び「第2 売出要項」における売出株式を含む当社普通株式について、株式会社SBI証券を主幹事会社（以下、「主幹事会社」という。）として、東京証券取引所グロース市場への上場を予定しております。

2. グリーンシューオプションとシンジケートカバー取引について

オーバーアロットメントによる売出しの対象となる当社普通株式は、オーバーアロットメントによる売出しのため、主幹事会社が当社株主であるJICベンチャー・グロース・ファンド1号投資事業有限責任組合及びEight Roads Ventures Japan II L.P.（以下「貸株人」という。）より借り入れる株式であります。これに関連して、主幹事会社は、486,000株を上限として貸株人より追加的に当社株式を取得する権利（以下、「グリーンシューオプション」という。）を、2026年4月17日を行使期限として貸株人より付与される予定であります。

また、主幹事会社は、上場（売買開始）日から2026年4月17日までの間、貸株人から借り入れる株式の返却を目的として、東京証券取引所においてオーバーアロットメントによる売出しに係る株式数を上限とするシンジケートカバー取引を行う場合があります。

なお、主幹事会社は、シンジケートカバー取引により取得した株式について、当該株式数については、グリーンシューオプションを使わない予定であります。また、シンジケートカバー取引期間内においても、主幹事会社の判断でシンジケートカバー取引を全く行わないか若しくは上限株式数に至らない株式数でシンジケートカバー取引を終了させる場合があります。

3. ロックアップについて

本募集並びに引受人の買取引受による売出しに関連して、当社株主（新株予約権者含む。）である大原薬品工業株式会社、スペラファーマ株式会社、藤本裕、遠藤仁、吉武益広、株式会社トランスポーター、株式会社エスアールディホールディングス、株式会社エスアールディ、上嶋康秀、森俊介、神戸天然物化学株式会社、KISCO株式会社、関口和生、及びその他当社株主又は当社新株予約権者15名は、主幹事会社に対し、元引受契約締結日から上場（売買開始）日（当日を含む）より起算して6ヶ月を経過する2026年9月24日までの期間（以下「ロックアップ期間」という。）中、主幹事会社の事前の書面による同意なしには、当社株式の売却等は行わない旨合意しております。

また、売出人かつ貸株人であるEight Roads Ventures Japan II L.P.、売出人であるF-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LP、貸株人であるJICベンチャー・グロース・ファンド1号投資事業有限責任組合、並びに当社株主であるNewton Biocapital I Pricaf privée SA、MSIVCグローバルアカデミックシーズ投資事業有限責任組合、OUVC1号投資事業有限責任組合、Kepple Liquidity1号投資事業有限責任組合、SIIFIC ウエルネス投資事業有限責任組合、QR2号ファンド投資事業有限責任組合、ライフサイエンス3号投資事業有限責任組合、QB第一号投資事業有限責任組合、SBI新生企業投資株式会社、岩手新事業創造ファンド1号投資事業有限責任組合、西武しんきんキャピタル企業投資3号投資事業有限責任組合、KSP4号投資事業有限責任組合、響きパートナーズ株式会社、岩手新事業創造ファンド2号投資事業有限責任組合、大樹生命保険株式会社、みずほ成長支援第3号投資事業有限責任組合及びその他当社株主3名は、主幹事会社に対して、元引受契約締結日から上場（売買開始）日（当日を含む）後90日目の2026年6月22日までの期間（以下「ロックアップ期間」といい、ロックアップ期間と合わせて以下、「ロックアップ期間」という。）中、主幹事会社の事前の書面による同意なしには、当社株式の売却等（ただし、引受人の買取引受による売出し及びその売却価格が「第1 募集要項」における発行価格の1.5倍以上であって、主幹事会社を通して行う東京証券取引所での売却等を除く。）を行わない旨合意しております。

加えて、当社は主幹事会社に対し、ロックアップ期間中は主幹事会社の事前の書面による同意なしには、当社株式の発行、当社株式に転換若しくは交換される有価証券の発行または当社株式を取得若しくは受領する権利を付与された有価証券の発行等（ただし、本募集、株式分割及びストックオプションとしての新株予約権の発行を除く。）を行わない旨合意しております。

なお、上記のいずれの場合においても、主幹事会社はロックアップ期間中であってもその裁量で当該合意の内容を一部若しくは全部につき解除できる権限を有しております。

上記のほか、当社は、取引所の定める有価証券上場規程施行規則の規定に基づき、上場前の第三者割当等による募集株式等の割当等に関し、割当を受けた者との間に継続所有等の確約を行っております。その内容については、「第四部 株式公開情報 第2 第三者割当等の概況」をご参照下さい。

4. 本邦以外の地域において開始される募集に係る事項について

本募集の発行株式のうちの一部が、株式会社SBI証券の関係会社等を通じて、海外販売されることがあります。以下は、かかる海外販売の内容として、企業内容等の開示に関する内閣府令第19条第2項第1号に掲げる各事項を一括して掲載したものです。

(1) 株式の種類

当社普通株式

(2) 海外販売の発行数(海外販売株数)

未定

(注) 上記発行数は、海外販売株数であり、本募集の需要状況等を勘案した上で、発行価格決定日(2026年3月13日)に決定されます。

(3) 海外販売の発行価格(募集価格)

未定

(注) 1. 海外販売の発行価格の決定方法は、前記「第1 募集要項 3 募集の条件 (2) ブックビルディング方式」の(注)1. と同様であります。

2. 海外販売の発行価格は、前記「第1 募集要項 3 募集の条件 (2) ブックビルディング方式」に記載の国内募集における発行価格と同一といたします。

(4) 海外販売の発行価額(会社法上の払込金額)

未定

(注) 1. 前記「第1 募集要項 2 募集の方法」の冒頭に記載のとおり、会社法上の払込金額及び2026年3月13日に決定される予定の発行価格、引受価額とは各々異なります。発行価格と引受価額との差額の総額は、引受人の手取金となります。

2. 海外販売の発行価額は、前記「第1 募集要項 3 募集の条件 (2) ブックビルディング方式」に記載の国内募集における払込金額と同一といたします。

(5) 海外販売の資本組入額

未定

(注) 海外販売の資本組入額は、前記「第1 募集要項 3 募集の条件 (2) ブックビルディング方式」に記載の国内募集における資本組入額と同一といたします。

(6) 海外販売の発行価額の総額

未定

(7) 海外販売の資本組入額の総額

未定

(注) 海外販売の資本組入額の総額は、会社法上の増加する資本金の額であり、会社計算規則第14条第1項に従い算出される資本金等増加限度額(見込額)の2分の1相当額を資本金に計上することを前提として算出します。

(8) 株式の内容

完全議決権株式であり、権利内容に何ら限定のない当社における標準となる株式であります。なお、単元株式数は100株であります。

(9) 発行方法

下記(10)に記載の引受人が本募集における発行株式を買取引受けした上で、本募集の発行株式のうちの一部を株式会社SBI証券の関係会社等を通じて、海外販売します。

(10) 引受人の名称

前記「第1 募集要項 4 株式の引受け」に記載の引受人

(11) 募集を行う地域

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。)

(12) 提出会社が取得する手取金の総額並びに使途ごとの内容、金額及び支出予定時期

手取金の総額

払込金額の総額 未定

発行諸費用の概算額 未定

差引手取概算額 未定

手取金の使途ごとの内容、金額及び支出予定期

前記「第1 募集要項 5 新規発行による手取金の使途 (2) 手取金の使途」に記載のとおり

(13) 海外販売の新規発行年月日(払込期日)

2026年3月24日(火)

(14) 当該有価証券を金融商品取引所に上場しようとする場合における当該金融商品取引所の名称

株式会社東京証券取引所

5. 目論見書の電子交付

引受人は、本募集及び引受人の買取引受けによる売出し並びにオーバーアロットメントによる売出しにおける目論見書の提供を、原則として、書面ではなく、電子交付により行います。目論見書提供者は、目論見書被提供者から同意を得た上で、目論見書に記載された事項を電磁的方法により提供した場合、目論見書の交付をしたものとみなされます（金融商品取引法第27条の30の9第1項、企業内容等の開示に関する内閣府令第23条の2第1項）。

第3【その他の記載事項】

新株式発行並びに株式売出届出目論見書に記載しようとする事項

(1) 表紙に当社の社章 **J-Pharma** を記載いたします。

(2) 表紙の次に 企業理念～ 業績等の推移をカラー印刷したものを記載いたします。

本ページ及びこれに続く写真・図表等は、当社の概況等を要約・作成したものです。
詳細は、本文の該当ページをご参照ください。

① 企業理念

企業理念

当社は、細胞が生きていくうえで不可欠な「物質の出入り口」である「トランスポーター」に着目した創薬を通じて、これまで有効な治療法が限られていた疾患に対し、新たな治療選択肢を提供することを目指しております。

特に当社は、がん細胞や免疫細胞で特徴的に働くトランスポーターを標的とすることで、従来とは異なる作用の仕組み（作用機序）を有する革新的な医薬品の開発に取り組んでおります。

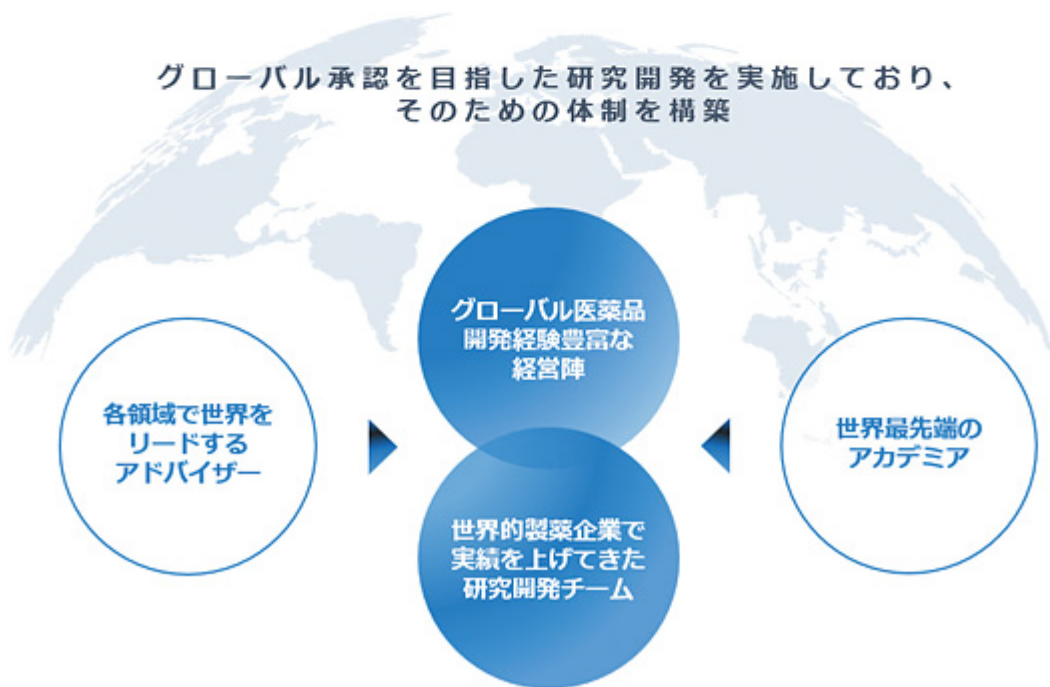
当社は、こうした研究開発活動を通じて、世界中の患者がより良い治療を受け、希望を持って生活できる社会の実現に貢献することを企業理念として掲げております。

また、当社は、以下を行動指針としております。

1. グローバルベンチャーとして挑戦する情熱
2. サイエンスの追求
3. コンプライアンスの徹底遵守



グローバル承認を目指した研究開発を実施しており、
そのための体制を構築

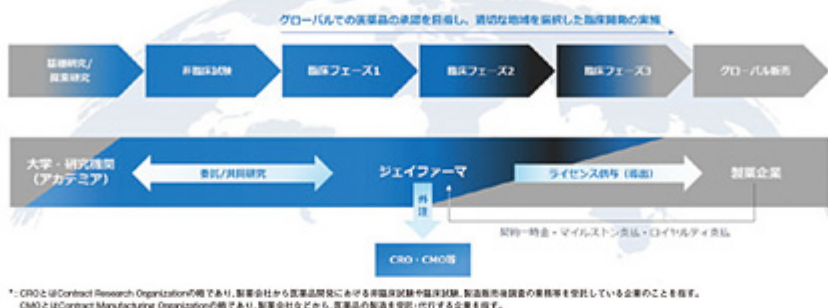


② 事業の内容

事業構造とグローバル開発体制

当社の事業は、新しい医薬品の研究開発を行う創薬事業の単一セグメントで構成されております。

当社は、創薬事業の中核である創薬コンセプトの立案、研究開発戦略の策定と推進を自社で実施しています。一方で、非臨床・臨床試験の実施や開発化合物の製造など、大規模な体制が求められる工程については、外部の専門機関と連携することで効率的に事業を推進しております。また、研究開発の進捗に応じて、製薬企業との共同開発やライセンス契約等を通じた事業展開も行っており、今後も推進してまいります。



LAT1とLAT1阻害剤

人の細胞は、細胞膜によって外界と隔てられており、栄養や情報伝達に必要な物質は自由に出入りできません。そのため、細胞には特定の物質を内外に運ぶ「トランスポーター」と呼ばれる仕組みが備わっています。

当社が注目するSLCトランスポーターは、アミノ酸や糖など、生命活動に重要な物質の輸送を担っており、ヒトでは約400種類が存在すると報告されています⁶。一方で、これらを標的とした医薬品は限られており、創薬機会が大きい分野であると当社は考えております。

当社は、トランスポーター研究の第一人者であり、当社創薬者でもある遠藤仁（現 杏林大学名誉教授）の研究成果を基盤として設立されました。遠藤は、これまでに複数の新規トランスポーターを発見し、それらを特許化するなど、本分野の基礎研究及び応用研究の発展に寄与してまいりました。

当社が注目するSLCトランスポーター（細胞に必要な栄養を取り込む「入口」の役割を持つタンパク質群）の一種であるL型アミノ酸トランスポーター1（LAT1）は遠藤により発見されたトランスポーターの一つであり、細胞の増殖や機能維持に必要なアミノ酸の取り込みを担っています。LAT1は、がん細胞や活性化した免疫細胞において、通常より多く発現する（高発現する）ことが知られており、その結果、これらの細胞が多くアミノ酸を取り込みやすくなることが示唆されています。

当社は、このLAT1の働きを抑制することで、がん細胞の増殖を抑える、あるいは過剰な免疫反応を調整するという従来とは異なる作用機序に基づく新しい治療アプローチが可能になると想い、LAT1阻害剤の研究開発を進めております。

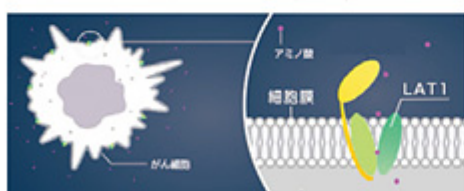
Cell. 2015, 162, 478-487.

LAT1阻害剤の可能性

① LAT1と固形がん

LAT1阻害剤は、がん細胞の増殖に関与するLAT1を介したアミノ酸の取り込みを抑えることで、がんの進行を抑制する新しい治療アプローチです。

がん細胞は、正常な細胞に比べて活性に増殖するため、多量の栄養を必要とします。特に、タンパク質の材料となるアミノ酸は、がん細胞の成長に不可欠な物質です。LAT1は、こうしたアミノ酸を細胞内に取り込む「入口」の役割を果たしており、多くの固形がんで正常組織よりも高く発現していることが示されています。



がん細胞膜上のLAT1（イメージ図）：がん細胞が栄養となるアミノ酸を取り込む様子を示しています。細胞表面の「LAT1」という通り道を通ってアミノ酸が細胞内に入り、がん細胞の増殖を支えています。

当社は、このLAT1の働きを抑制することで、がん細胞が必要とするアミノ酸の供給を制限し、がん細胞の増殖を抑えることができる可能性があると考えております。また、LAT1を介したアミノ酸の取り込みは、がん細胞そのものだけでなく、がん細胞の周囲に存在する免疫細胞の働きにも影響を及ぼし、その抗腫瘍作用を弱らせてしまっている可能性があると考えられています。

そのため、LAT1阻害剤は、

- ・がん細胞の増殖を直接抑制する作用
 - ・免疫細胞が本来持つ抗腫瘍作用を発揮しやすい環境を整える作用
- の両面から、がん治療に寄与する可能性があると当社は考えております。

このように、がん細胞の「栄養の取り込み」に着目した治療アプローチは、従来の治療法とは異なる作用機序であり、新たな治療選択肢となる可能性を有しています。

② LAT1と自己免疫疾患

自己免疫疾患は、本来外敵から体を守る役割を担う免疫細胞が過剰に活性化し、自身の正常な組織を攻撃してしまうことで発症する疾患です。免疫細胞が活性化し、増殖や炎症反応を引き起こすためには、多くのエネルギーや栄養が必要となります。この過程において、LAT1を介したアミノ酸の免疫細胞内への取り込みが重要な役割を果たしていると考えられています。LAT1は、活性化した免疫細胞において発現が高まり、細胞内にアミノ酸を取り込むことで、免疫細胞の増殖や炎症性物質の産生に関与しているとされています。

当社は、LAT1の働きを抑制することで、過剰に活性化した免疫細胞の機能を調整し、炎症反応を抑えることができる可能性があると考えています。また、LAT1阻害剤は、免疫細胞の代謝特性に着目することで、免疫全体を広く抑制するのではなく、より選択性の高い免疫調整を行える可能性があると考えています。

当社は、こうした特徴を踏まえ、自己免疫疾患領域においてLAT1阻害剤が新たな治療選択肢となり得ると考え、研究開発を進めております。

主要開発パイプライン

現在当社は、ナンプランラント(First-in-Class: 世界初のLAT1阻害剤としての承認を目指す)及びJPH034(中枢神経系(脳)移行型LAT1阻害剤)の2つの開発パイプラインを当社の事業成長を牽引する柱と位置付けております。ナンプランラントは胆道がんを主な対象疾患とし、JPH034は再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症を主な対象疾患としています。加えて、当社は次世代のLAT1阻害剤(JPT-0008: Best-in-Classを志向する薬剤候補)についても創薬研究を進めており、ナンプランラント及びJPH034に続く開発候補として位置付けています。

これらのパイプラインはいずれもLAT1という共通の創薬標的に基づくものでありながら、がんと自己免疫疾患という異なる疾患領域において新たな治療アプローチを提示するものであり、当社の創薬技術の汎用性と拡張性を示すものと考えております。

当社は、これらのパイプラインの研究開発を着実に進めるとともに、その成果を最大限に活かすため、中長期的な成長戦略を策定しております。

2021年3月現在、特に注力をして
進むべきとする主要な開発プログラム
(EDINETのリストから選定されたリストを示す。詳細は別途)

疾患	段階	主な特徴	開発段階	主力機関	開発ステージ				
					基礎研究	非臨床試験	フェーズ1	フェーズ2	フェーズ3
First-in-Class ナンプランラント (JPH037)	開発 段階に 着手する	胆道がん 免疫療法 従来治療	基礎研究 非臨床試験 大腸癌上皮癌	大腸癌上皮癌 胆道がん 脳内腫瘍					グローバル
		脳内腫瘍 上皮癌	ICL開発	大腸癌上皮癌 脳内腫瘍				JP	
		KRAS変異大腸がん						US	
		脳がん							
中枢神経系(脳) 移行型 JPH034	開発 段階に 着手する	脳腫瘍 免疫療法	免疫療法 2次性進行型多発性硬化症	Georgetown大学 Turku PET Centre AMED (日本医療研究開発機構) AMED (日本医療研究開発機構)				US	
			グリオーカ	米国の大腸癌研究会議				US	
Best-in-Class (JPT-0008)	開発	—	胆道がん 免疫療法 従来治療				JP		

注: 開発ステージにかかる記載は今後の開発予定を記載したイメージ図であり、実際は異なる可能性がある

注1: AMED: 脳卒中研究発達法人日本医療研究開発機構

注2: NMSS: The National Multiple Sclerosis Society

① 胆道がん(ナンプランラント)

疾患の概要

胆道がんは、胆管や胆嚢などに発生するがんであり、初期段階では自覚症状が乏しいことから、診断時には進行している場合が多いとされています。手術による切除が可能な患者は限られており、切除不能又は再発の胆道がんでは、薬物療法が治療の中心となります。依然として予後が不良ながん種の一つとされています。

現在の治療環境と課題

切除不能又は再発の胆道がんに対しては、1次療法(最初に行われる薬物治療)として化学療法薬2剤に免疫チェックポイント阻害剤(Immune Checkpoint Inhibitor: ICI)、免疫の働きを調整する薬剤であり、胆道がんにおいてはデュルバルマブ(抗PD-L1抗体)とベムプロリズマブ(抗PD-1抗体)が承認されている)を併用する治療が標準療法の一つとなっています。この治療法では、一定期間治療を継続した後、ICI単剤又はICIと化学療法薬1剤による維持療法へ移行しますが、維持療法中に病勢が進行してしまうことが課題とされています。

また、2次療法以降では分子標的薬が用いられる場合がありますが、患者のがんの性質(遺伝子変化など)によって使用できる場合が限られるため、治療選択肢は十分とは言えない状況です。当社は、このような背景から、胆道がん領域には依然として高い医療上のアンメットニーズ(未充足ニーズ)が存在すると認識しております。

胆道がんの治療選択肢

(当社作成。なお、ナンプランラントに関する記載は、承認取得又は販売開始を前提とするものではありません。)

治療段階	1次療法				2次療法				ナンプランラント
	シスプラチン ゲムシタビン	デュルバルマブ * シスプラチン/ ゲムシタビン	ペムプロリズマブ * シスプラチン/ ゲムシタビン	ナンプランラント * ICI シスプラチン/ ゲムシタビン	イボシデニブ	ベニカルチブ チタバチブ	ザニタタブ		
治療段階					ICI	ICI	ICI		
治療段階	化学療法	ICI	ICI	ICI	ICI	ICI	ICI		
対象患者割合		100%			3-5%	3-6%	9-24%		100%
詳細	<ul style="list-style-type: none"> シスプラチン/ゲムシタビン(化学療法)とICI(抗PD-1/抗L1抗体)の併用療法が標準療法であるが、24ヶ月生存率は25%以下であり、いまアントニートニーズが高い 特に、治療開始後25週目以降は、ICIとL1抗体単剤またはICIとL1抗体+ゲムシタビンでの維持療法に切り替わるが、維持療法開始中の転帰進行が課題となる 		<ul style="list-style-type: none"> 患者全体の30%程度にしきれいな存在せず、残り約70%の患者は緩和ケアもしくは既存薬の副作用が強い化学療法(FOLFOX等)に替わる現状(現状の代わり) 						
	<ul style="list-style-type: none"> 現在の標準療法(ICI/ICI+L1抗体+化学療法)に対して、半数以上が進行する25週目以降の維持療法にナンプランラントを追加して用いることで、標準療法と競合せず、追加的な効果を得られる可能性 		<ul style="list-style-type: none"> ナンプランラントは、2次療法の患者の70%にとって唯一の承認薬となり、安全で最後まで乗り越える薬剤となる可能性 						

*: 未達成性がん性のみ (NCI Guideline ETC 2025, COMPE CLEAR Data Dec 2023)

ナンプランラトの作用の考え方

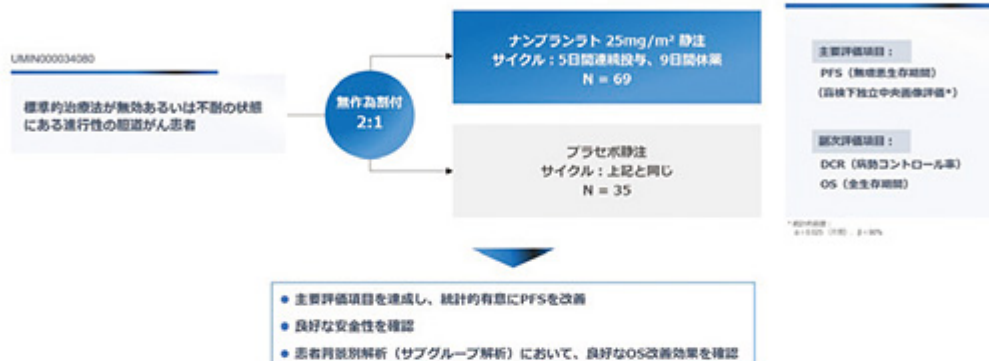
ナンプランラトは、がん細胞が増殖するために必要なアミノ酸の取り込みを担うトランスポーターであるLAT1の働きを阻害する医薬品候補です。胆道がんを含む多くの固形がんでは、LAT1が高く発現していることが報告されており、がん細胞はLAT1を介して大量のアミノ酸を取り込み、増殖を続けています。

当社は、ナンプランラトによりLAT1の働きを抑え、このアミノ酸の供給を制限することで、がん細胞の増殖を抑制できる可能性があると考えております。また、がん細胞の周囲の代謝環境に変化を与えることで、がん細胞の周囲に存在する免疫細胞が本来持つ抗腫瘍作用が発揮されやすくなる可能性も示唆されています。

これまでの研究開発成果

当社は、ナンプランラトについて、胆道がん患者を対象とした国内第2相臨床試験を実施しました。本試験は、無作為化二重盲検プラセボ対照試験として100名を超える患者を組み入れて実施された大規模な臨床試験であり、安全性が確認されるとともに、主要評価項目（最も重視した指標）を達成することでナンプランラトの有効性を示しました。

当社はこれらの結果を踏まえ、米国FDA（米国食品医薬品局）医薬品の承認などを担う規制当局との協議を経て、グローバル第3相臨床試験を、まずは米国で開始しております。



今後の開発方針

当社は、ナンプランラトを胆道がん治療（2次療法）における新たな選択肢とすることを目指し、グローバルでの臨床開発を進めております。あわせて、胆道がん1次療法における既存治療との併用による新たな治療アプローチについても臨床開発の準備を進めています。

② 再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症 (JPH034)

疾患の概要

多発性硬化症は、中枢神経系に慢性的な炎症を生じる自己免疫疾患であり、若年成人に多く発症するとされています。多くの場合、再発と覚解を繰り返す「再発覚解型」として発症しますが、一定割合の患者は、再発を伴わずに神経障害が徐々に進行する「再発を伴わない2次性進行型」へ移行するとされています。この段階では、神経障害が持続的に進行する一方で、有効な治療選択肢が限られていることが課題とされています。

現在の治療環境と課題

再発を伴わない2次性進行型では、末梢の免疫細胞が断続的に脳内へ浸潤することによって生じる炎症ではなく、中枢神経系内で持続する炎症が病態の進行に関与していると考えられています。しかし、既存の治療薬の多くは主に末梢免疫に作用するものであり、中枢神経系内で持続する炎症には十分に作用しないとされています。このため、薬剤が中枢神経系に到達し、病態の進行に関与する炎症に直接作用する新たな治療アプローチが求められています。

JPH034の作用の考え方

JPH034は、LAT1阻害剤の一つであり、中枢神経系への移行性を有することが特徴です。

当社は、JPH034が脳内に移行し、中枢神経系内で持続する炎症に関与する免疫細胞に作用することで、過剰な炎症反応を抑制し、神経障害の進行抑制に寄与する可能性があると考えております。これは、末梢免疫を広く抑制する従来の治療とは異なる、新たな治療アプローチです。

これまでの研究開発成果

当社の研究開発パートナーである米国Georgetown大学が実施した前臨床モデル（マウス実験）において、JPH034が脳内病変部の炎症に変化を与える、神経細胞の保護に寄与する可能性が示唆されています。

さらに当社は、フィンランドにある研究機関であるTurku PET Centreと協力し、脳内の状態を画像により詳細に解析する研究を行いました。その結果、多発性硬化症の病変部では、炎症に関わる細胞が活性化している部分に、JPH034が標的とするLAT1が多く発現していることが確認されました。当社は、これらの研究結果から、再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症の病態において、LAT1が重要な役割を果たしており、脳内のLAT1を標的とするJPH034が、新しい治療選択肢になる可能性があると考えております。

当社は、研究開発のみでなく、知財面においても米国Georgetown大学とパートナーシップを組み、同大学が有するLAT1阻害剤の中権性炎症性疾患に関する用途特許について、グローバルに独占的な権利を取得しております。

今後の開発方針

JPH034は2026年2月に米国FDAによるIND安全性審査が完了し、当社が申請した臨床試験計画の実施を可能とする旨の連絡を受領いたしました。現在、再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症を対象とした治療薬候補として、臨床開発に向けた準備を進めています。

③ 進行中・準備中の臨床試験

当社は、胆道がんを対象疾患とするナンプランラト及び、再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症を対象疾患とするJPH034を主要開発バイオラインとして位置付け、各疾患特性及び開発段階に応じた臨床開発を進めております。

① ナンプランラト

胆道がん2次療法を対象とするグローバル第3相臨床試験

当社は2025年12月に、米国FDAの審査のもと、胆道がん2次療法を対象疾患とするグローバル第3相臨床試験を開始しました。本試験には、胆道がん患者にとって「灯」となることを願い、「Beacon-BTC」と名称を付しております。



本グローバル第3相臨床試験は、ナンプランラトの有効性及び安全性をより大規模な患者集団で検証することを目的としております。当社は、本試験を通じて、ナンプランラトが胆道がん治療における新たな選択肢となり得るかを確認してまいります。



米国の臨床試験データベース ClinicalTrial.gov 登録情報：
<https://clinicaltrials.gov/study/NCT07265674>

胆道がん1次療法を対象とする、既存治療との併用療法による医師主導試験

当社は、胆道がん1次療法における既存治療との併用による新たな治療アプローチについても検討を進めております。現在、免疫チェックポイント阻害剤との併用を想定した医師主導試験の準備を進めており、今後の治療選択肢の拡充につながる可能性があると考えております。

② JPH034

再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症を対象とする臨床開発

再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症を対象とする研究開発は、米国National Multiple Sclerosis Society(NMSS)の研究助成に採択され、補助金を得ているほか、日本国内においても公的機関からの補助金を受けております。当社は、これらの外部機関からの評価及び支援を得ながら研究開発を進め、2026年2月に米国FDAによるIND安全性審査が完了し、当社が申請した臨床試験計画の実施を可能とする旨の連絡を受領いたしました。まずは、健康な成人を対象とする第1相臨床試験によって安全性及び薬物動態(体内での薬の動き)を確認し、その結果を踏まえ、多発性硬化症の患者を対象とする臨床開発へと進む計画です。

以上のように、当社は主要開発バイオラインについて、各疾患特性及び開発段階に応じた臨床開発及び臨床開発準備を着実に進めております。当社は、これらの臨床開発の進捗を踏まえ、研究開発成果の価値を最大限に活かすための成長戦略を策定・推進しております。

④ 成長戦略

当社の成長戦略の全体像

当社は、創薬研究から臨床開発に至るまでの各段階において、医薬品候補の価値を着実に高め、その成果を事業価値へと転換することを成長戦略の中核としております。特に、医薬品開発がグローバル臨床段階に進むと、医薬品候補の価値が大きく高まることを踏まえ、可能な限りグローバル臨床段階まで自社主導で研究開発を進める方針です。

その上で、開発段階や市場特性に応じて、製薬企業とのライセンス契約や共同開発を通じた事業展開を検討することで、研究開発成果の価値最大化を図ってまいります。

長期ビジョン: Goals for 2030(2030年に向けた目標)

当社は、上述の成長戦略の考え方方に基づき、研究開発及び事業展開の方向性を明確にするため、長期ビジョンとして「Goals for 2030」を掲げております。

Goals for 2030	具体的活動
1. LAT1阻害剤[(ナンプラント) First-in-Class]単剤療法での、胆道がん治療薬としてグローバル承認獲得 ・日本発のブロックバスター製品(年間売上10億米ドル)を目指す	・グローバル臨床開発 (第二部【企業情報】第1【企業の概況】3【事業の内容】(2)開発バイオライン記載の通り) ・グローバルライセンス活動
2. 免疫機構に着目した新たな治療薬の可能性を追究し、がん、自己免疫疾患、希少疾患へと展開	・ライフサイクルマネジメント
3. 次世代LAT1阻害剤(Best-in-Class)の臨床試験入り	
4. 新たなトランスポーター阻害剤の創出によるバイオライン拡充	
5. 種々の創薬技術を取り込みプラットフォーム化し、継続的な創薬と事業化の仕組み作り	

*上記は本書提出日現在における当社の目標であり、研究開発の進捗、規制当局対応、薬価及び公的医療保険における償還制度(保険収載の可否及び償還条件)、競合環境、市場環境その他の要因により、実際の結果が異なる可能性があります。

グローバルライセンス活動に関する考え方

当社は、研究開発成果を事業価値へと転換する手段の一つとして、グローバルライセンス活動を重要な選択肢と位置付けております。

一般に、日本国内における非臨床又は早期臨床段階のデータに基づくライセンス契約では、契約一時金が相対的に小規模となる例が見られる一方、開発段階が進展した化合物を導出した場合には、より大きな契約一時金が設定される傾向があると報告されています。例えば、グローバル第3相臨床試験まで進展した化合物をライセンス供与した場合、契約一時金の中央値が42百万米ドル(2023年)*と報告されています。(個別の契約条件は案件ごとに大きく異なり、当社において同様の条件が得られるることを保証するものではありません。)

そのような状況を受けて、厚生労働省「ヘルスケアスタートアップの振興・支援に関するホワイトペーパー」(2024年)においては、開発の早い段階でのアライアンス契約がスタートアップ側に不利となり得るおそれがあり、企業価値を毀損しかねない旨の指摘が示しております。

当社は、これらの状況認識を踏まえ、可能な限り後期段階までグローバル開発を進めることにより、化合物価値、ひいては企業価値の向上を図ることが重要であると考え、開発戦略を推進しております。

*Q3 2024 Biopharma Licensing and Venture Report by J.P.Morgan: 2023年の値。中国のみ・欧州のみなどのローカルライセンスを含む。

具体的なグローバルライセンス活動状況

当社は、主力開発品であるナンプラントについて、胆道がんを対象とした日本及びアジア主要国での開発・販売に関して、大原薬品工業株式会社とライセンス及び共同開発契約を締結しています。一方で、欧米地域での開発・販売権は当社が引き続き保有しております、今後、海外での事業展開に向けて新たな提携先を検討しています。また、JPH034については、現時点ではすべての地域において当社が開発・販売権を保有しています。

当社は今後、ナンプラント及びJPH034の開発進歩や市場特性を踏まえながら、海外製薬企業等とのライセンス契約に向けた交渉を進めていく方針です。すでに一部の企業とは協議を開始しております。

ライセンス契約締結の目安としては、ナンプラントではグローバル第3相臨床試験の進捗を踏まえた時期、JPH034では米国での第1相臨床試験完了後を想定しております。



ライフサイクル戦略とパイプライン拡充

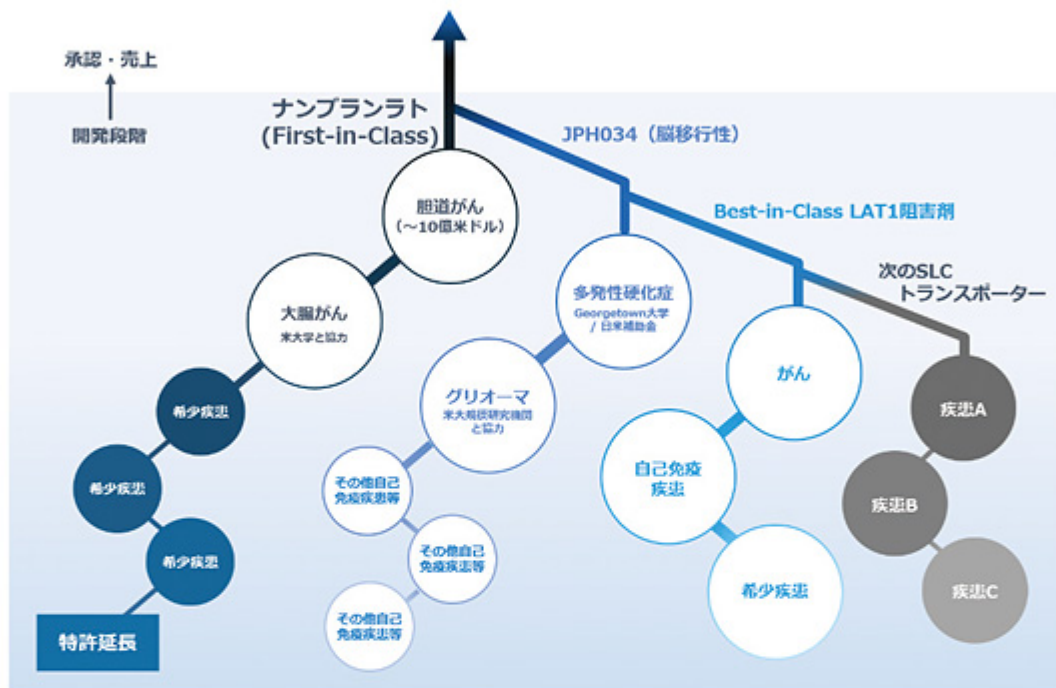
当社は、一つの医薬品候補の価値を最大化するため、適応拡大や次世代化合物の創出等を含むライフサイクル戦略を重視しております。

具体的には、以下の取り組みを検討しています。

- 既存開発品の適応拡大の可能性検討（対象疾患・治療ライン等）
- 高い有効性や差別化を目指したBest-in-Classの次世代LAT1阻害剤の創薬研究
- 用途特許等を含む知的財産戦略による、事業独占期間の延長

なお、上記は現時点の検討事項であり、研究開発の進捗、規制当局対応、市場環境等により変更となる可能性があります。

積極的な事業投資により、価値を生む事業を次々と掘り起こすことを目指す



当社は、LAT1阻害剤創薬という自社が強みを持つ技術基盤を起点に、がん、自己免疫・中枢神経疾患という医療ニーズの高い疾患領域において、グローバル開発を通じて医薬品候補の価値に磨き上げてまいります。革新的な治療法を一日も早く世界中の患者様に届けることを使命として、事業成長と持続的な企業価値の向上を目指してまいります。

5 用語説明（五十音順）

用語	解説又は引用
医師主導試験	医師(研究者)が主体となって企画・立案し、治験・臨床研究の実施責任を担う試験です。
維持療法	導入療法等により一定の治療効果(奏効、病勢安定等)が得られた後に、その効果の維持や再発・増悪の遅延を目的として、治療強度を調整しつつ継続して行う治療を指します。
SLC トランスポーター	細胞のまわりは「細胞膜」という薄い膜で覆われており、物質が自由に出入りすることができません。しかし細胞はブドウ糖やアミノ酸、イオンなど、体にとって重要な物質を細胞内に取り込む必要があります。そこで必要な物質の細胞内への取り込みの機能を果たしているのがSLC (Solute Carrier) トランスポーターです。SLCトランスポーターは細胞膜のドアの役割を果たし、特定の物質だけを細胞の中に入れたり、外に出したりします。「Solute:溶質」とは、水に溶けている物質のことです。たとえば、ブドウ糖、アミノ酸、イオンなどが溶質にあたります。SLCトランスポーターは、こうした溶質を適切に運びます。SLCトランスポーターは、ヒトの体では約400種類あることが知られています。これらは種類ごとに適切な細胞に発現し、特定の溶質を輸送することで、細胞の適切な機能に貢献しています。
自己免疫疾患	細菌やウイルス、腫瘍などの自己と異なる異物を排除するための役割を持つ免疫系が、本来の働きをせずに自分自身の正常な細胞や組織に対してまで過剰に反応し攻撃を加えてしまうことで異常を来す疾患の総称です。関節リウマチ、全身性エリテマトーデス、シェーグレン症候群などに代表される膠原病、多発性筋炎、多発性硬化症等の全身性自己免疫疾患と、自己免疫性溶血性貧血、潰瘍性大腸炎、パセドウ病、橋本病等の臓器特異的自己免疫性疾患の2種類があります。
2次療法	治療が効かなくなった場合や、治療を続けるのが困難な副作用が現れた場合は、別の治療に切り替えて薬物療法を続けていきます。このとき、最初に行う治療を1次療法、その後に順次行う治療を2次療法、3次療法と呼びます。
First-in-Class	First-in-Classとは、これまでに承認された医薬品とは異なる新しい作用機序に基づいて開発される薬剤を指す用語です。一般に、治療選択肢が限られている疾患領域において、新たな治療アプローチとなる可能性があるとされています。
プラセボ	見た目や味は薬と同じで薬効成分を含まないものを示す言葉で、偽薬とも呼ばれます。本来は薬としての効果をもたないプラセボを服用し得られる効果を差し引いて、本当の意味での薬の有効性を科学的に明らかにするために、臨床試験で使用されます。
ブロックバスター	画期的な薬効を持つ新薬で、大きな売上を生み出す医薬品(年商1,000億円以上の製品を指すことが多いです)。
分子標的薬	分子標的薬とは、がん細胞などに特徴的に発現する分子や組みを標的として作用する治療薬です。従来の治療法と比べ、作用点を限定することで、正常な細胞への影響を抑えることを目的として用いられる場合があります。
Best-in-Class	Best-in-Classとは、既存の作用機序に基づく薬剤の中で、有効性・安全性・利便性などの点で改良を図ることを目的として開発される薬剤を指します。臨床成績や製剤特性などを踏まえ、治療上の価値向上が期待される場合があります。
免疫チェックポイント阻害剤 (Immune Checkpoint Inhibitor:ICI)	本来、免疫反応が過剰にならないよう働く「免疫のブレーキ」の仕組みに関与する分子に作用し、免疫細胞の働きが抑えられすぎないよう調整することを目的とした薬剤です。がん治療においては、免疫細胞ががん細胞を認識して対応する働きを妨げている仕組みに作用することで、治療効果が期待される場合があります。
無作為化二重盲検	臨床試験デザインの一つです。被験者の割付を無作為化により決定し、被験者及び治験担当医師等の評価者の双方が割付(投与薬)を知らない状態(盲検)で実施する方法です。選択・評価の偏りを低減することを目的とします。
薬物動態	投与された薬物が体内で吸収・分布・代謝・排泄される過程(ADME)と、その時間推移を示す概念です。
臨床第1相／第2相／第3相試験	臨床試験の第1相、第2相、第3相とは、医薬品候補の安全性や有効性を段階的に確認するための試験段階を指します。一般に、第1相では主に安全性を、第2相では有効性の兆しを、第3相ではより多くの患者を対象に有効性と安全性を確認します。

⑥ 業績等の推移

主要な経営指標等の推移

(単位:千円)

回 次	第16期	第17期	第18期	第19期	第20期	第21期 第3四半期
決 算 年 月	2021年3月	2022年3月	2023年3月	2024年3月	2025年3月	2025年12月
事業収益	-	-	-	-	-	-
経常損失(△)	△930,832	△1,076,629	△1,086,760	△1,640,255	△1,527,089	△2,047,444
当期(四半期)純損失(△)	△931,819	△1,080,795	△1,098,260	△1,652,337	△1,499,008	△1,876,851
持分法を適用した場合の投資利益	-	-	-	-	-	-
資本金	955,000	80,000	85,875	80,000	80,000	682,700
発行済株式総数	1,028,553	1,148,553	1,160,303	1,345,303	2,105,103	2,917,922
うち普通株式	128,450	128,450	140,200	140,200	140,200	2,917,922
うちA種優先株式	62,500	62,500	62,500	62,500	62,500	-
うちB種優先株式	110,903	110,903	110,903	110,903	110,903	-
うちC種優先株式	177,500	177,500	177,500	177,500	177,500	-
うちD種優先株式	549,200	669,200	669,200	669,200	669,200	-
うちE種優先株式	-	-	-	185,000	395,800	-
うちE2種優先株式	-	-	-	-	175,000	-
うちE3種優先株式	-	-	-	-	374,000	-
うちF種優先株式	-	-	-	-	-	-
純資産額	1,475,124	994,329	1,407,818	950,122	2,377,869	2,344,635
総資産額	1,717,745	1,166,200	1,751,589	1,207,393	2,856,719	2,952,455
1株当たり純資産額(円)	△2,346,58	△3,042,41	△3,948,01	△926,67	△734,62	-
1株当たり配当額(円)	-	-	-	-	-	-
(うち1株当たり中間配当額)(円)	(-)	(-)	(-)	(-)	(-)	(-)
1株当たり当期(四半期)純損失(△)(円)	△1,190,10	△974,48	△952,74	△263,57	△184,05	△157,57
潜在株式調整後	-	-	-	-	-	-
1株当たり当期(四半期)純利益(円)	-	-	-	-	-	-
自己資本比率(%)	85.9	85.3	△5.3	△67.9	45.7	66.2
自己資本利益率(%)	-	-	-	-	-	-
株価収益率(倍)	-	-	-	-	-	-
配当性向(%)	-	-	-	-	-	-
営業活動によるキャッシュ・フロー	-	-	-	△1,411,304	△1,694,864	-
投資活動によるキャッシュ・フロー	-	-	-	△29,713	△191	-
財務活動によるキャッシュ・フロー	-	-	-	925,000	2,924,000	-
現金及び現金同等物の期末(四半期末)残高	-	-	-	1,073,184	2,301,862	-
従業員数(名)	10	13	14	13	11	-
[外、平均臨時雇用者数](名)	[4]	[3]	[3]	[4]	[2]	[1]

(注)1. 当社は連結財務諸表を作成しておりませんので、連結会計年度に係る主要な経営指標等の推移については記載しておりません。

2. 持分法を適用した場合の投資利益については、関連会社が存在しないため記載しておりません。

3. 1株当たり配当額(うち1株当たり中間配当額)及び配当性向については、配当を実施していないため、記載しております。

4. 潜在株式調整後1株当たり当期(四半期)純利益については、潜在株式は存在するものの、当社株式は新上場であり、期中平均株価が把握できないため、また、1株当たり当期(四半期)純損失であるため、記載しております。

5. 「収益認識に関する会計基準」(企業会計基準第29号: 2020年3月31日)等を第17期の期首から適用しており、第17期以降に係る主要な経営指標等については、当該会計基準等を適用した後の指標等となっております。

6. 第16期、第17期及び第18期については、キャッシュ・フロー計算書を作成していないため、キャッシュ・フローに係る各項目を記載しております。

7. 自己資本利益率については、当期(四半期)純損失であるため、記載しております。

8. 株価収益率については、当社株式は新上場であるため、記載しておりません。

9. 従業員数は就業人員(委任契約による労働を含む)を記載しております。また、臨時従業員(アルバイト、パートタイマーを含み、派遣社員は除く)は、年間の平均人員を〔 〕内に外数で記載しております。

10. 前事業年度(第19期)及び当事業年度(第20期)の財務諸表については、「財務諸表等の用語、様式及び作成方法に関する規則」(昭和38年大蔵省令第59号)に基づき作成しており、金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づき、監査法人銀河の監査を受けております。なお、第16期、第17期及び第18期については、「会社計算規則」(平成18年法務省令第13号)の規定に基づき算出した各数値を記載しており、これらの数値は金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づく、監査法人銀河の監査を受けておりません。

なお、第21期第3四半期の四半期財務諸表についても、株式会社東京証券取引所の「四半期財務諸表等の作成基準」第4条第1項及び我が国において一般に公正妥当と認められる四半期財務諸表に関する会計基準に基づいて作成しており、監査法人銀河の期中レビューを受けております。

11. 2025年11月27日開催の取締役会において、普通株式を対価とする取扱業種にあづき、2025年12月16日付で、A種優先株式62,500株、B種優先株式127,903株、C種優先株式177,500株、D種優先株式545,000株、E種優先株式477,800株、F種優先株式175,000株、G種優先株式442,000株及びH種優先株式76,360株を自己株式として取得し、当該A種優先株主に普通株式62,500株、E種優先株主に普通株式127,903株、C種優先株主に普通株式177,500株、D種優先株主に普通株式681,250株、E種優先株主に普通株式477,800株、F種優先株主に普通株式175,000株、G種優先株主に普通株式442,000株及びI種優先株主に普通株式76,360株を交付しております。また、取扱請求権行使により、2025年12月15日付で、D種優先株式124,200株、E種優先株式200,000株を自己株式として取得し、対価としてD種優先株主に普通株式155,249株、E種優先株主に普通株式200,000株を交付しております。当社が取得したA種優先株式、B種優先株式、C種優先株式、D種優先株式、E種優先株式、F種優先株式、G種優先株式、H種優先株式及びI種優先株式の全てについて、2025年12月17日開催の監修役会決議により同日付で消却しております。なお、当社は、2025年12月26日開催の臨時株主総会により、種類株式を発行する旨の定款の定めを廃止しております。

12. 2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の株式分割を行っております。第19期の期首に当該株式分割が行われたと仮定し、1株当たり純資産額及び1株当たり当期純損失を算定しております。

13. 2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の株式分割を行っております。
そこで、東京証券取引所自主規制法人(現 日本取引所自主規制法人)の引受担当者宛通知「新規上場申請のための有価証券報告書(Ⅰの部)」の作成上の留意点について(平成24年8月21日付東証上審第133号)に基づき、第16期の期首に当該株式分割が行われたと仮定して算定した場合の1株当たり指標の推移を参考までに掲げるごとおりとなります。なお、第16期、第17期及び第18期の数値(1株当たり配当額についてすべての数値)については、監査法人銀河の監査を受けております。

回 次	第16期	第17期	第18期	第19期	第20期	第21期 第3四半期
決 算 年 月	2021年3月	2022年3月	2023年3月	2024年3月	2025年3月	2025年12月
1株当たり純資産額(円)	△469.32	△608.48	△789.60	△926.67	△734.62	-
1株当たり当期(四半期)純損失(△)(円)	△238.02	△194.90	△190.55	△263.57	△184.05	△157.57
潜在株式調整後	-	-	-	-	-	-
1株当たり当期(四半期)純利益(円)	-	-	-	-	-	-
1株当たり配当額(円)	-	-	-	-	-	-

第二部【企業情報】

第1【企業の概況】

1【主要な経営指標等の推移】

回次	第16期	第17期	第18期	第19期	第20期
決算年月	2021年3月	2022年3月	2023年3月	2024年3月	2025年3月
事業収益 (千円)	-	-	-	-	-
経常損失() (千円)	930,832	1,076,629	1,086,760	1,640,255	1,527,089
当期純損失() (千円)	931,819	1,080,795	1,098,260	1,652,337	1,499,008
持分法を適用した場合の投資利益 (千円)	-	-	-	-	-
資本金 (千円)	955,000	80,000	85,875	80,000	80,000
発行済株式総数 (株)	1,028,553	1,148,553	1,160,303	1,345,303	2,105,103
うち普通株式 (株)	128,450	128,450	140,200	140,200	140,200
うちA種優先株式 (株)	62,500	62,500	62,500	62,500	62,500
うちB種優先株式 (株)	110,903	110,903	110,903	110,903	110,903
うちC種優先株式 (株)	177,500	177,500	177,500	177,500	177,500
うちD種優先株式 (株)	549,200	669,200	669,200	669,200	669,200
うちE種優先株式 (株)	-	-	-	185,000	395,800
うちE2種優先株式 (株)	-	-	-	-	175,000
うちE3種優先株式 (株)	-	-	-	-	374,000
うちF種優先株式 (株)	-	-	-	-	-
純資産額 (千円)	1,475,124	994,329	1,407,818	950,122	2,377,869
総資産額 (千円)	1,717,745	1,166,200	1,751,589	1,207,393	2,856,719
1株当たり純資産額 (円)	2,346.58	3,042.41	3,948.01	926.67	734.62
1株当たり配当額 (うち1株当たり中間配当額) (円)	- (-)	- (-)	- (-)	- (-)	- (-)
1株当たり当期純損失() (円)	1,190.10	974.48	952.74	263.57	184.05
潜在株式調整後1株当たり当期純利益 (円)	-	-	-	-	-
自己資本比率 (%)	85.9	85.3	5.3	67.9	45.7
自己資本利益率 (%)	-	-	-	-	-
株価収益率 (倍)	-	-	-	-	-
配当性向 (%)	-	-	-	-	-
営業活動によるキャッシュ・フロー (千円)	-	-	-	1,411,304	1,694,864
投資活動によるキャッシュ・フロー (千円)	-	-	-	29,713	191
財務活動によるキャッシュ・フロー (千円)	-	-	-	925,000	2,924,000
現金及び現金同等物の期末残高 (千円)	-	-	-	1,073,184	2,301,862
従業員数 [外、平均臨時雇用者数] (名)	10 [4]	13 [3]	14 [3]	13 [4]	11 [2]

- (注) 1. 当社は連結財務諸表を作成しておりませんので、連結会計年度に係る主要な経営指標等の推移については記載しておりません。
2. 持分法を適用した場合の投資利益については、関連会社が存在しないため記載しておりません。
3. 1株当たり配当額（うち1株当たり中間配当額）及び配当性向については、配当を実施していないため、記載しておりません。
4. 潜在株式調整後1株当たり当期純利益については、潜在株式は存在するものの、当社株式は非上場であり、期中平均株価が把握できないため、また、1株当たり当期純損失であるため、記載しておりません。
5. 「収益認識に関する会計基準」（企業会計基準第29号 2020年3月31日）等を第17期の期首から適用しており、第17期以降に係る主要な経営指標等については、当該会計基準等を適用した後の指標等となっております。
6. 第16期、第17期及び第18期については、キャッシュ・フロー計算書を作成していないため、キャッシュ・フローに係る各項目を記載しておりません。
7. 自己資本利益率については、当期純損失であるため、記載しておりません。
8. 株価収益率については、当社株式は非上場であるため、記載しておりません。
9. 従業員数は就業人員（委任契約である参与を含む）を記載しております。また、臨時従業員（アルバイト、パートタイマーを含み、派遣社員は除く）は、年間の平均人員を〔 〕内に外数で記載しております。
10. 前事業年度（第19期）及び当事業年度（第20期）の財務諸表については、「財務諸表等の用語、様式及び作成方法に関する規則」（昭和38年大蔵省令第59号）に基づき作成しており、金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づき、監査法人銀河の監査を受けております。なお、第16期、第17期及び第18期については、「会社計算規則」（平成18年法務省令第13号）の規定に基づき算出した各数値を記載しており、これらの数値は金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づく、監査法人銀河の監査を受けておりません。
11. 2025年11月27日開催の取締役会において、普通株式を対価とする取得条項に基づき、2025年12月16日付で、A種優先株式62,500株、B種優先株式127,903株、C種優先株式177,500株、D種優先株式545,000株、E種優先株式477,800株、E2種優先株式175,000株、E3種優先株式442,000株及びF種優先株式76,360株を自己株式として取得し、対価として、当該A種優先株主に普通株式62,500株、B種優先株主に普通株式127,903株、C種優先株主に普通株式177,500株、D種優先株主に普通株式681,250株、E種優先株主に普通株式477,800株、E2種優先株主に普通株式175,000株、E3種優先株主に普通株式442,000株及びF種優先株主に普通株式76,360株を交付しております。また、取得請求権行使により、2025年12月15日付で、D種優先株式124,200株、E2種優先株式200,000株を自己株式として取得し、対価としてD種優先株主に普通株式155,249株、E2種優先株主に普通株式200,000株を交付しております。当社が取得したA種優先株式、B種優先株式、C種優先株式、D種優先株式、E種優先株式、E2種優先株式、E3種優先株式、及びF種優先株式の全てについて、2025年12月17日開催の取締役会決議により同日付で消却しております。なお、当社は、2025年12月26日開催の臨時株主総会により、種類株式を発行する旨の定款の定めを廃止しております。
12. 2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の株式分割を行っております。第19期の期首に当該株式分割が行われたと仮定し、1株当たり純資産額及び1株当たり当期純損失を算定しております。
13. 2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の株式分割を行っております。
- そこで、東京証券取引所自主規制法人（現 日本取引所自主規制法人）の引受担当者宛通知「『新規上場申請のための有価証券報告書（の部）』の作成上の留意点について」（平成24年8月21日付東証上審第133号）に基づき、第16期の期首に当該株式分割が行われたと仮定して算定した場合の1株当たり指標の推移を参考までに掲げると以下のとおりとなります。なお、第16期、第17期及び第18期の数値（1株当たり配当額についてはすべての数値）については、監査法人銀河の監査を受けておりません。

回次	第16期	第17期	第18期	第19期	第20期
決算年月	2021年3月	2022年3月	2023年3月	2024年3月	2025年3月
1株当たり純資産額（円）	469.32	608.48	789.60	926.67	734.62
1株当たり当期純損失（円）	238.02	194.90	190.55	263.57	184.05
潜在株式調整後1株当たり当期純利益（円）	-	-	-	-	-
1株当たり配当額（うち1株当たり中間配当額）（円）	(-)	(-)	(-)	(-)	(-)

2 【沿革】

当社は、1993年より当社創業者である遠藤仁（現杏林大学名誉教授）が杏林大学において開始した細胞膜輸送タンパク質（トランスポーター）に関するゲノム創薬研究の成果を基盤として設立されました。遠藤は、トランスポーターの研究を通じて12種類のトランスポーターを発見し、関連する特許を取得しました。中でも、1998年に分子同定された必須アミノ酸トランスポーター「LAT1」は、当社の創薬研究の中核をなす重要な創薬ターゲットとなり、これが2005年の当社設立の契機となりました。

当社の本書提出日までの変遷の概要は以下のとおりあります。

年月	概要
2005年12月	細胞膜のトランスポーターに特化した医薬品開発を行う会社としてジェイファーマ株式会社を東京都港区虎ノ門一丁目に設立
2006年10月	医薬基盤研究所 医薬品・医療機器実用化研究支援事業「高リン血症治療薬の開発」採択
2006年10月	東京都新宿区新宿二丁目に本社を移転
2007年 9月	NEDOイノベーション実用化助成事業「胃硬性がん療法の開発」採択
2007年10月	文部科学省分子イメージング研究プログラム「がん細胞特異膜タンパク質を標的とした新規分子プローブの開発」採択
2009年 8月	NEDOイノベーション推進事業「新規リン吸着剤JPH101の研究開発事業及び臨床第1相試験の実施」採択
2010年 8月	NEDO基礎研究から臨床研究への橋渡し促進技術開発／橋渡し促進技術開発「がん細胞に発現する必須アミノ酸トランスポーター（LAT1）を分子標的とする新規抗がん療法の研究開発」に採択
2013年 4月	NEDOベンチャー実用化助成事業「アミノ酸トランスポーター阻害による革新的抗がん薬の臨床開発」採択
2013年 5月	神奈川県横浜市鶴見区に本社を移転
2013年 7月	横浜市特区リーディング事業助成金「トリプルネガティブ悪性乳がんの体外診断薬キットの開発」採択
2014年 5月	NEDOベンチャー実用化助成事業「新規抗がん薬JPH203の臨床試験実施によるPOCの確保」採択
2014年 7月	横浜市特区リーディング事業助成金「トリプルネガティブ乳がん用体外診断薬の実用化」採択
2015年 1月	LAT1阻害剤ナンプランラト（開発コード：JPH203）の国内における第1相臨床試験を開始
2017年 7月	ナンプランラトの国内における第1相臨床試験を終了
2018年11月	ナンプランラトの国内における第2相臨床試験を開始
2019年 4月	大原薬品工業株式会社とナンプランラトに係るライセンス及び共同開発に関する契約締結
2022年 4月	ナンプランラトが米国食品医薬品局（FDA）より進行性胆道がんのオーファンドラッグ（希少性疾患医薬品）に指定
2022年12月	ナンプランラトの国内における第2相臨床試験を終了
2023年10月	中枢移行性LAT1阻害剤（開発コード：JPH034）の多発性硬化症に対する開発が、米国National Multiple Sclerosis Society (NMSS) のFast Forward商業化研究助成プログラムに採択され補助金を受領
2023年10月	米国での医薬品開発のための人材採用を目的としてJ-Pharma USAを設立（2025年7月に清算結了）
2024年 6月	JPH034が国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED）「創薬ベンチャーエコシステム強化事業」に採択
2024年 9月	ナンプランラトのがん患者に対する臨床試験に向けたInvestigational New Drug (IND) 申請が米国FDAより承認
2025年 5月	ナンプランラトのCMC（化学・製造・品質管理）について、米国FDAより肯定的な反応を獲得し、米国FDAが求める商業製造スケールでの品質基準を満たしていることを確認
2025年 6月	東京都港区浜松町へ本社移転
2025年12月	ナンプランラトのグローバル第3相臨床試験（胆道がん2次療法を対象）を開始
2026年 2月	JPH034の米国第1相試験開始に向け米国FDAによるIND安全性審査が完了

3 【事業の内容】

(1) 事業の特徴

概要

・企業理念と行動規範

当社は、「SLCトランスポーター 1創薬の新たな可能性を追求し、グローバルベンチャーとして世界中の人々が抱えるアンメット・メディカル・ニーズに応える革新的新薬の開発を通じ、人々が健康を維持し、希望を持ち続けることに貢献します」を企業理念として掲げております。

当社は当該理念のもと、革新的な医薬品の創出に取り組み、持続的な企業成長と社会的価値の向上を目指しております。

また、当社は、企業理念の実現のために、以下の3つを行動規範として定めております。

1. グローバルベンチャーとして挑戦する情熱
2. サイエンスの追求
3. コンプライアンスの徹底遵守

・事業構造とグローバル開発体制

当社は、グローバル市場を対象とする創薬ベンチャーとして、革新的な医薬品の研究開発を推進しております。当社の事業は研究開発を中心とした創薬事業の単一セグメントで構成されており、米国FDAをはじめ主要規制当局の承認取得を目指して臨床開発を実施しております。

図1：ジェイファーマの事業モデル



国際開発を確実に進めるため、豊富な海外経験を持つ経営陣・研究開発人材を中核に体制を整備し、欧米のCROやコンサルタントに加え、最先端のアカデミアと連携しております。主な委託・共同研究先は、米国Georgetown大学（多発性硬化症）、Mayo Clinic（特定疾患領域）、Turku PET Centre（多発性硬化症）などです。

さらに、グローバルに活躍する専門家から継続的な助言を受け、開発戦略と研究活動の高度化を図り、研究開発成果の創出につなげてまいります。

当社のアドバイザーの例

アドバイザー名	タイトル	助言を受ける疾患領域	専門
古瀬純司, M.D., Ph.D.	神奈川県立がんセンター総長	胆道がん	臨床
Dr. Eric Rowinsky, M.D.	Cancer Therapeutic Development and Regulatory Consultant	胆道がん	臨床・薬事
Dr. Michael Szarek, Ph.D.	Research Professor, University of Colorado and Mount Sinai New York; Venrock	胆道がん	統計学・薬事
Dr. Jeff Huang, Ph.D.	Associate Professor, Georgetown University	多発性硬化症	基礎研究
Dr. Pavan Bhargava, M.D.	Associate Professor Johns Hopkins Hospital	多発性硬化症	臨床
Dr. Laura Airas, M.D., Ph.D.	Professor of Neuroimmunology, University of Turku	多発性硬化症	画像診断、臨床

Dr. Eric Rowinsky, M.D. と Dr. Michael Szarek, Ph.D. は、当社との直接のアドバイザー契約ではなく、米国の薬事・開発コンサルティング会社を通じての間接的な契約

Dr. Laura Airas, M.D., Ph.D. は当社と Turku University Hospital との間の委託研究契約に署名する Principal Investigator

こうした体制の具体的な成果として、リード化合物「ナンプランラト」は2022年4月に米国FDAよりオーファンドラッグ指定を取得しております。また、国内第2相臨床試験のデータを基に米国FDAと協議の上、2025年12月にグローバル第3相臨床試験の開始に至りました。国内臨床データに基づき米国FDAのレビューを経てグローバル第3相臨床試験へ進む事例は多くはなく、当社としては一定の進展であると評価しております。

さらに、2剤目JPH034も、2026年2月に米国FDAによるIND安全性審査が完了し、当社が申請した臨床試験計画の実施を可能とする旨の連絡を受領いたしました。これらの進捗は、当社の開発推進力及び国際対応力を示す一要素であると考えております。

・LAT1とLAT1阻害剤

溶質輸送体（Solute Carrier; SLC）トランスポーターは、生体膜を介して多様な溶質を運ぶヒト最大級の膜タンパク質群で、これまでに400種類以上が報告されております（例：Cell. 2015, 162, 478-487）。がん・自己免疫疾患 2、代謝性疾患 3、神経変性疾患 4など幅広い領域で治療標的として提案される一方、米国FDA承認薬の標的遺伝子 5に占めるSLCトランスポーターは依然5%未満 6と未開拓領域が大きく、創薬ターゲットとして検討余地が残されている領域であると当社は認識しております。

当社創業者である遠藤仁（現杏林大学名誉教授）はトランスポーター研究の第一人者として12種類の新規トランスポーターを発見し特許化しました。当社は創業者が発見したSLCトランスポーターの一つであるL型アミノ酸トランスポーター1（LAT1） 1に注力し、その活性を抑制するLAT1阻害剤を開発しております。LAT1はがん細胞や活性化免疫細胞で高発現し、腫瘍増殖や自己免疫における免疫活性化に関与することが示されております。当社化合物はがん及び自己免疫領域で新たな治療選択肢となる可能性を示しております。

LAT1は世界中の研究者から関心を集めており（図2）、当社は創業者が2019年まで保有したLAT1遺伝子特許を背景に、国際的に早期段階から臨床開発を進めております。ヒトでの有効性や安全性について良好な結果が得られており、年1回開催されるがん治療に関する世界最高峰の学会の一つである米国臨床腫瘍学会（ASCO）では複数回の口頭発表を実施しており、国内外から共同研究又は共同開発に関する問い合わせを受けております。

図2：LAT1関連論文数推移



・ジェイファーマが考える低分子創薬の未来

当社は、LAT1阻害剤の開発において、新モダリティ 7も含めた中で、低分子化合物に特化した創薬を推進しております。低分子薬剤は経口投与可能なものが多く、細胞膜を通過して細胞内標的に作用できるという特性から、100年以上にわたり製薬の中心的な役割を担ってきました。現在多くの疾患で中核的な選択肢の一つとして高いシェアを維持しております。

承認実績にも優位性が表れており、2017年～2022年に米国FDAが承認した新規化学物質293件のうち約62%（182件）が低分子薬 8です。さらに、AIやIn Silico技術 9の進展により創薬効率は飛躍的に向上しております。実際、AI創薬スタートアップの約45%が低分子に特化 8しており、スピードとコストで他技術を凌駕する局面が増えています。これらを踏まえ、低分子創薬は引き続き創薬手法の重要な選択肢の一つであると当社は認識しております。

この環境下で当社は、低分子の強みを最大限に活かし、LAT1阻害剤のグローバル承認を目指すことで、持続的成長と医療ニーズへの対応に資することを目指してまいります。

・First-in-ClassとBest-in-Class

First-in-Classは、新しい作用機序で未充足領域に挑み医学のフロンティアを拓く薬剤を指します。他方、Best-in-Classは、既存機序の枠内で有効性・安全性・利便性を磨き上げ、臨床性能や製剤性を最適化して最高水準の価値を実現する薬剤を指します。

当社は、未知を切り拓く開拓力（First-in-Class）と、既存技術を極める実行力（Best-in-Class）の双方を兼備することで、新しい領域において大きな事業機会を創出できると考えております。実際に、LAT1阻害剤領域で早期か

ら臨床開発を行ってきた経験を基盤に、この開拓的立場を維持しつつ、蓄積した知見でBest-in-Class創出にも取り組み、事業基盤の一段の強化を目指します。

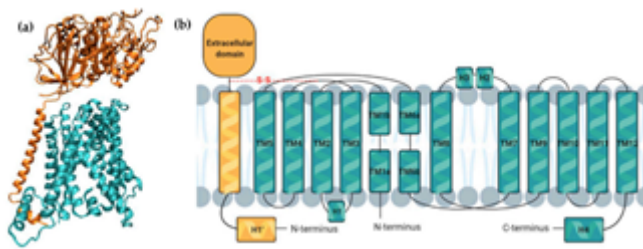
LAT1阻害剤の可能性

・LAT1と固形がん

LAT1はSLCトランスポータースーパーファミリー 10に属し、がん細胞の成長・増殖に不可欠な大型中性アミノ酸の取り込みを担っております 11。

図3：LAT1の構造 12

- (a) LAT1-4F2hc複合体の図（4F2hcはオレンジ、LAT1は青色）
(b) LAT1トランスポーターの膜トポロジー

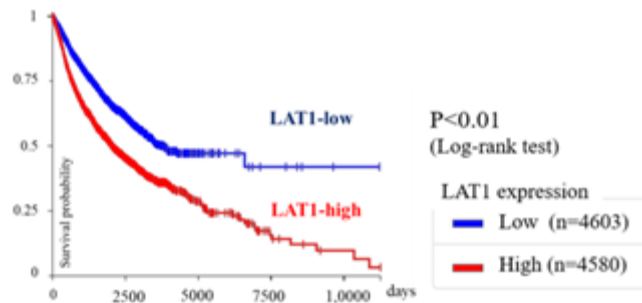


がん化に伴い細胞膜上のLAT1発現が亢進し、アミノ酸取り込みが増大します。実際に、胆道がん、膵臓がん、脳腫瘍など多くの固形がんで過剰発現が確認され 13、リンパ節転移、細胞増殖、血管新生、短い生存期間と相關します 14。

腫瘍微小環境 15では、がん細胞のLAT1依存的な特定アミノ酸過剰取り込みによりその細胞外アミノ酸が枯渉し、T細胞 16の活性化・分化・機能維持に必要な代謝基材が不足するとされております。結果として、T細胞の増殖・生存・エフェクター機能 17の低下によりT細胞は本来の抗腫瘍機能を維持できず、免疫回避に関与する可能性が示唆されております。

このためLAT1阻害剤は、(1) がん細胞のアミノ酸獲得を制限し増殖を直接抑制する可能性に加え、(2) 免疫細胞の抗腫瘍機能の回復を促す可能性があると考えられております 18。

図4：全生存期間（OS） 19とLAT1遺伝子発現 20



実際、LAT1阻害剤は、細胞・動物レベルで有効性が示され（例：Cancer Sci., 2016, 107, 1499–1505; Cancer Sci., 2009, 101, 173–179; Scientific Reports, 2023, 13, Article number 13943）、当社の国内第1相/第2相臨床試験では胆道がん・大腸がんで有効性が示唆される結果が得られております 21。

・LAT1と自己免疫疾患

これまでの多くの研究から、LAT1は一部の自己免疫疾患の新規治療標的となり得ることが示されております。LAT1はmTOR経路 22を介して免疫細胞の増殖や炎症を引き起こす物質（炎症性サイトカイン）の放出を制御しており、LAT1の遺伝学的抑制やLAT1阻害剤の投与により、過剰活性化した免疫細胞からのサイトカイン産生が低減することが示されております（例：J Immunol., 2013, 191, 4080–4085; EMBO Mol Med., 2025, 17, 1631–1665）。

この知見に基づき、LAT1機能の抑制は過剰免疫反応を鎮める新たな治療アプローチとなる可能性があります 23。特に、多発性硬化症のような神経に炎症が生じる自己免疫疾患では、LAT1抑制により炎症や酸化ストレス起因の神経損傷を抑える効果が期待され、神経炎症性疾患に対する一つのアプローチとなる可能性があると考えられております 24。

・LAT1と希少疾患

LAT1は、希少疾患に対する新たな治療候補としても複数の研究で有望視されております。特定のアミノ酸関連希少疾患は、LAT1を含むSLCファミリーのアミノ酸トランスポーターの異常によって発症し、腸管・腎臓・脳・肝臓におけるアミノ酸輸送機能の障害が主な病態要因となっております²⁵。

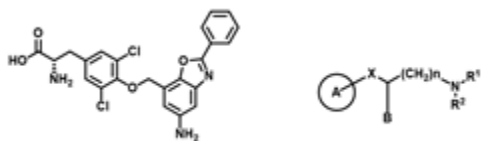
米国FDAでは、Rare Disease Innovation Hubの設立、条件付き承認制度の検討、さらにはOrphan Cures Actによるインセンティブ拡充などを通じて、希少疾患治療薬の開発を後押しする施策が講じられております²⁶。これらの施策によって希少疾患領域での新規治療薬の研究開発は加速しており、LAT1を標的とした希少疾患を対象とする創薬も、こうした規制当局の支援を背景にアンメット・メディカル・ニーズに応える治療薬として開発を進められる可能性を有しております。

(2) 開発パイプライン

パイプラインの概要

当社が現在臨床開発を進めている化合物は、ナンプランラト (JPH203) とJPH034の2剤です。

図5：ナンプランラトとJPH034



ナンプランラトは、LAT1を標的として見出した新規の低分子化合物であり、LAT1内部のアミノ酸ポケットに競合的に結合することでその活性を阻害します。正常細胞に発現するLAT2には作用せず、LAT1を選択的に阻害します²⁷。

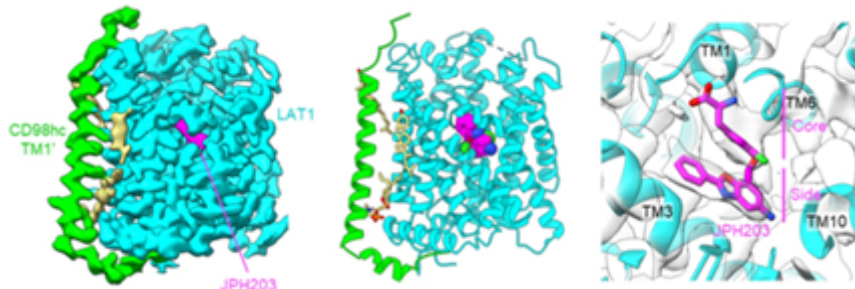
図6：ナンプランラトのLAT1選択的な阻害活性²⁷

LAT1とLAT2に対するIC₅₀*値の比較

Compound	LAT1 (nM)	LAT2 (nM)
ナンプランラト (JPH203)	42	>100,000

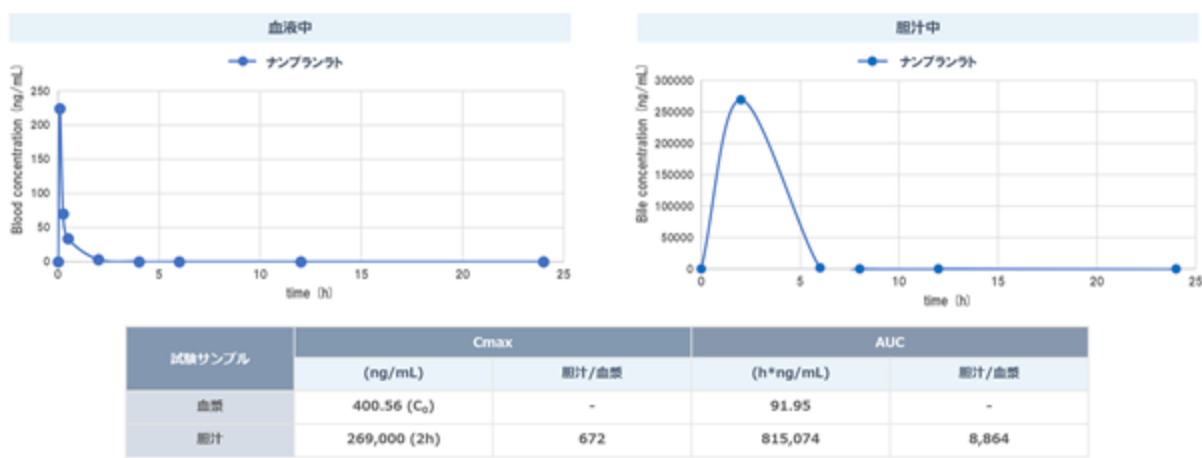
*IC₅₀：標的活性を50%阻害するのに必要な濃度を示す指標

図7：クライオ電子顕微鏡(cryo-EM)構造解析²⁸
ナンプランラト (JPH203) がLAT1に競合的に結合する様子



また、特有の組織分布²⁹を示すことから、現在は胆道がん(2次療法³⁰及び1次療法³¹)ならびに大腸がんを対象とした開発を進めています。さらに、将来的な適応拡大を見据え、希少疾患を対象とする非臨床研究にも着手しております。

図8：サルにおけるナンプランラトの薬物濃度 31
血液中に比べ胆汁中に非常に高い濃度で分布する
(Cmax 32、AUC 33)



一方、JPH034は高い脳内移行性を有する点が特長であり、中枢神経系の自己免疫疾患である再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症やグリオーマを対象疾患とした開発を推進しております。

加えて、当社はBest-in-Classを目指す次世代LAT1阻害剤の創薬研究にも取り組んでおり、すでに候補化合物を特定しております。これにより、ナンプランラト及びJPH034に続く新たな成長ドライバーを確立し、持続的な事業拡大を目指して取り組んでまいります。

図9：当社の開発パイプライン



臨床開発が進む主要開発パイプライン（胆道がん、再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症）

-a. 胆道がん（ナンプランラト）

・胆道がんの市場規模と5年生存率

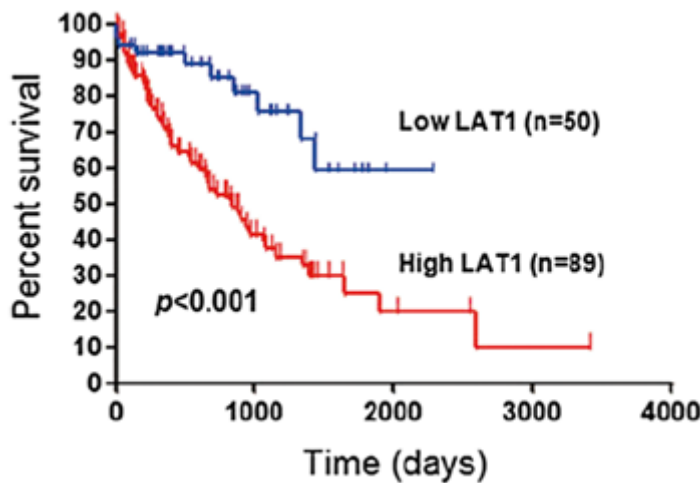
胆道がんは、日本及び欧州5か国（イギリス、フランス、ドイツ、イタリア、スペイン）でそれぞれ年間約2万人、米国で年間約1.4万人が新たに診断される疾患であります³⁴。早期には自覚症状が乏しいため、多くの患者は進行期に至ってから診断されるのが現状です。

進行期の胆道がんは治療選択肢が限られており、5年生存率は25%未満と、膵臓がんに次いで生存率が低いがん種です³⁵。こうした背景から、胆道がんはアンメット・メディカル・ニーズが非常に高い疾患であり、新たな治療法の開発が求められています。

・胆道がんとLAT1

胆道がんにおいて、LAT1の発現量を基準に患者群を比較したところ、LAT1高発現群では生存期間が有意に短いことが確認されました 36。

図10：胆道がんにおける全生存期間（OS）比較（LAT1高発現 vs. LAT1低発現） 36



この結果は、LAT1の高発現が胆道がん患者における予後を推測する指標となり得ることを示すとともに、LAT1が新たな分子標的治療の候補として検討されている背景の一つとなっています 37。

・胆道がんの現在の治療環境

胆道がんは、日本では肝内胆管がん、肝外胆管がん、胆嚢がん、十二指腸乳頭部がんの4つに分類されますが、欧米では十二指腸乳頭部がんを除く3つが胆道がんとして扱われております。1次療法では化学療法に加え、抗PD-1抗体薬や抗PD-L1抗体薬 38が全サブタイプにおいて用いられており、現在の標準療法は化学療法と抗PD-1/PD-L1抗体薬の併用療法です。しかしながら、この治療を受けた患者のうち24か月後に生存しているのは25%以下 39にとどまっており、依然として大きなアンメット・メディカル・ニーズが存在しております 40。特に、治療開始から25週以降は抗PD-L1抗体単剤、あるいは抗PD-1抗体 + ゲムシタビンによる維持療法へ移行しますが、その間の病勢進行が課題となっております。

2次療法では分子標的薬 41が用いられ、米国では3種類の承認薬があります。しかし、これらの薬剤が有効な遺伝子変異（IDH1変異、FGFR2陽性、HER2陽性）を持つのは2次療法に進む患者の約30%に限られ（図11） 42、残り約70%の患者には有効な承認薬が存在しないのが現状です（欧州・米国での状況であり、日本では2次療法で使用可能な承認薬が存在します）。

図11：胆道がんの治療選択肢

（当社作成。なお、ナンプランラトに関する記載は、承認取得又は販売開始を前提とするものではありません。）



※ 胆道がん治療ガイド（NCCN Guidelines STC-2020, COMBINE Clinical Data, 2020）

ナンプランラトは、抗PD-1/PD-L1抗体との併用効果が動物モデルにおいて確認されており 43、1次療法において25週目以降の維持療法にアドオンすることで、標準療法と競合しない形で治療選択肢の拡充に資する可能性があります。

さらに2次療法においては、これまでの臨床試験の結果から、既存の承認薬が存在しない約70%の患者に対し、有効な治療選択肢の一つとなる可能性が示唆されております。安全性にも優れていることから、患者に最後まで寄り添える治療薬となる可能性を秘めております。

・ナンプランラトの臨床試験結果

当社は、ナンプランラトの国内第2相臨床試験を実施しました。本試験は、胆道がん2次療法以降の患者211名をスクリーニングし、105名を無作為に割り付けた大規模な二重盲検無作為化プラセボ比較試験であり、2022年に終了しました（ナンプランラト群70名（うち1名は不適格な疾患が発見されたため解析から除外され、解析対象となったのは69名）、プラセボ群35名 44が解析対象）。当試験の結果、ナンプランラトの投与により、統計学的有意差をもつて腫瘍が大きくなるまでの期間を延長し、また特定の患者群において生存期間についても良好な改善効果があることが確認されました。

図12：国内第2相臨床試験のデザイン



2023年1月に開催されたASCO GI 2023（米国臨床腫瘍学会・消化器がんシンポジウム）において、ナンプランラトが前治療歴のある進行性・難治性胆道がん患者に対し、無増悪生存期間（PFS） 45でプラセボ群に対して統計学的有意差を示し、主要評価項目を達成した結果が口頭発表されました（ハザード比 46=0.56、95%信頼区間:0.34-0.90、p=0.02） 47。薬物有害反応（副作用）の発生率はナンプランラト群41.4%、プラセボ群57.1%であり、グレード3以上の有害事象はナンプランラト群30.0%、プラセボ群22.9%でした。いずれの群においても投与中止・減量や死亡に至る事象は認められず、安全性が確認されました。特にグレード3以上の有害事象率は、胆道がん2次療法で使用されることのあるFOLFOX (69%) 48や1次療法の標準治療であるデュルバルマブ+シスプラチニン/ゲムシタビン (76%) 49と比べても低く、ナンプランラトの良好な安全性プロファイルが示されました。この特性により、長期的治療が可能であり、現在は緩和ケアを選択している患者層への市場拡大の可能性も期待されます。

図13：胆道がん治療薬別有害事象比較 50

治療法 有害事象	ナンプランラト	FOLFOX	デュルバルマブ + シスプラチニン/ ゲムシタビン	イボシデニブ	ペニガチニブ	フチバチニブ
全グレード有害事象	86%	99%	99%	98%	100%	100%
重篤な有害事象	21%	N.A.	47%	30%	45%	N.A.
グレード3以上の有害事象	30%	69%	76%	50%	67%	77%
神経障害	0%	69%	0%	0%	0%	0%
好中球減少症	0%	28%	32%	0%	0%	0%
貧血症	4%	14%	48%	15%	15%	16%
高リン血症	0%	0%	0%	0%	56%	85%
神経障害	0%	0%	0%	0%	0%	8%
眼乾燥（ドライアイ）	0%	0%	0%	0%	35%	21%
QTc延長	1%	0%	0%	9%	0%	0%
AST値上昇	3%	0%	0%	11%	8%	25%
ALT値上昇	0%	0%	0%	8%	11%	17%

注：1. 最も有害事象の発生率が高い薬剤に対して、5%以上発生率が高いもの

青字：他剤に比べて割合が高いもの

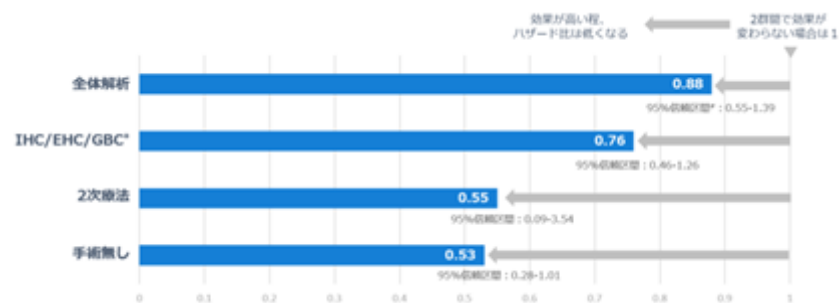
さらに、2023年6月のASCO Annual Meeting（米国臨床腫瘍学会年次総会）のClinical Science Symposiumでは、同試験のサブグループ解析が口頭発表されました。発表では、LAT1高発現群（ハザード比=0.44、95%信頼区間:0.23-0.85、p=0.01）、及び肝外胆管がん・胆嚢がん群（ハザード比=0.22、95%信頼区間: 0.10-0.49、p<0.001）において、統計的にさらに有意差を示したことが説明されました 51。

ASCOはがん治療において世界最高峰の学会の一つとされており、当学会における口頭発表は採択率が数%に限られることから、2023年に2回に渡りナンプランラトの臨床試験結果の口頭発表の機会が得られたことは、当社のデータ

が国際的に高く評価されていることを示しております。加えて、この試験結果は米国癌学会発行の学術誌「Clinical Cancer Research」(2024年9月15日号)に掲載されました。

直近では、ESMO Congress 2025において、全生存期間(OS)のサブグループ解析結果がポスター発表されました52。本発表のサブグループ解析では、胆道がんのサブタイプのうち十二指腸乳頭部がん(欧米においては胆道がんに含まれない)を除く3つのサブタイプを対象とした解析においてハザード比=0.76(95%信頼区間:0.46-1.26)を示しました。加えて、2次療法患者群のみ(3次療法以降の患者群を除外)に限定した解析ではハザード比=0.55(95%信頼区間:0.09-3.54)、手術未実施患者群ではハザード比=0.53(95%信頼区間:0.28-1.01)と、良好なOS改善効果が確認されました。

図14: ナンプランラト第2相臨床試験 OSハザード比のサブグループ解析 52

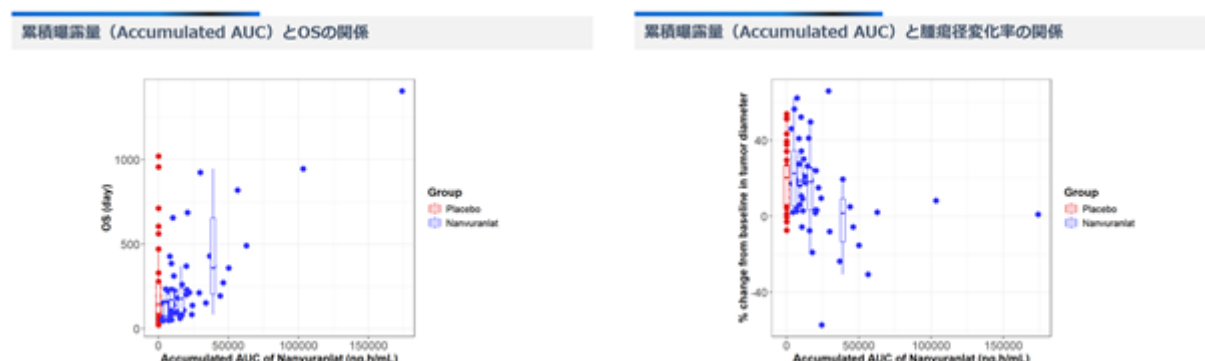


* IHC: 肝内胆管がん、EHC: 肝外胆管がん、GBC: 胆嚢がん

95%信頼区間: 真の値がその区間に含まれる確率が95%であると推定される範囲

さらに、同ポスター発表では、同試験のデータを用いた曝露-反応解析も紹介されました52。これは、薬剤の体内曝露量と有効性の関係を評価する解析であり、その結果、累積曝露量(Accumulated AUC)とOSの間に正の相関が認められました。また、累積曝露量(Accumulated AUC)が大きい程、腫瘍縮小の傾向が見られました。

図15: ナンプランラトの曝露-反応解析 52



・進行中の臨床試験：米国FDAレビューの下でグローバル第3相臨床試験

当社は現在、米国FDAのレビュー下でグローバル第3相臨床試験を進めております。本試験には、胆道がん患者にとって「灯」となることを願い、「Beacon-BTC」と名称を付しております。

図16：グローバル第3相臨床試験（Beacon-BTC）の患者向けイメージ



本試験は、第2相臨床試験で得られた成果を踏まえ、主要評価項目を全生存期間（OS）とし、より高い効果を期待すべく対象患者の厳格なエンリッチメント 53を行います。具体的には、対象とする胆道がんサブタイプを欧米における胆道がんの定義に合わせる（十二指腸乳頭部がんを除外）とともに治療ラインを2次療法に限定し、3次療法以降の患者は対象外としてあります。また、Treatment Beyond Progression（TBP）を適用し、病勢進行後も治療を継続できる設計とすることで、より長期間の投与を可能としてあります。さらに米国では外科手術が適用される患者が少なく 54、対象患者の多くが、第2相臨床試験で効果が高かった手術未実施例となることが想定されます。第2相臨床試験の解析結果に基づくこれらの戦略により、試験の成功確率を高められると考えております。

Beacon-BTC試験は2つのパートで構成されます。

- ・パート Aでは、用法・用量設定を目的に、用法用量の異なる3種類のナンプランラト投与群と最善支持療法群（Physician's Best Choice（PBC）群 55）の4群（各30例）を比較。
- ・パート Bでは、パート Aで選択された用法用量のナンプランラト群と最善支持療法群の2群（各180例）を比較。

図17：グローバル第3相臨床試験（Beacon-BTC）のデザイン



当臨床試験開始に向けて当社は、米国FDAとの緊密な対話を重ねてまいりました。2022年4月にはオーファンドラッグ指定を取得し、2024年9月にはIND申請が承認されました。さらに2025年5月にはCMC（化学・製造・品質管理）について肯定的な評価を受け、商業製造スケールでの品質基準を満たしていることを当社として確認しております。

これらの進展を経て、当社は、胆道がん治療における新たな選択肢の確立を目指して、2025年12月にBeacon-BTC試験を開始致しました。なお、試験の具体的条件及び実施体制等は、規制当局との協議や治験実施上の要請等により変更となる可能性があります。

・準備中の臨床試験：ナンプランラトと免疫チェックポイント阻害剤（ICI）の併用療法

切除不能・再発胆道がんの1次治療では、ゲムシタビン+シスプラチニンに免疫チェックポイント阻害剤（ICI：デュルバルマブまたはペムプロリズマブ）を併用する治療法が標準治療とされております。この治療では、24週間経過後にICI単独（ペムプロリズマブの場合はICI+ゲムシタビン）による維持療法へ移行しますが、維持療法中の病勢進行が課題となっております。

当社はこの課題に対し、ICI維持療法にナンプランラトを追加する新たな治療アプローチの開発を推進しております。本アプローチは、腫瘍微小環境における免疫抑制を解除し、ICIの効果を増強することを目的としております。前臨床モデルにおいては、ナンプランラト単剤で腫瘍免疫環境を改善する作用が確認され、さらにICIとの併用によってICI単独では得られない抗腫瘍効果が示されております⁵⁶。

胆道がんは依然として治療選択肢が限られている領域であり、ナンプランラトを1次療法に適応拡大することにより、より多くの胆道がん患者への治療貢献が可能となります。この併用療法は、プラチナ製剤 57ベースの化学療法に伴う強い副作用がないため長期投与が可能であると考えられ、既存の標準療法とも競合しないことから、本併用療法は、将来的な適応拡大の選択肢の一つとなり得る可能性があると当社は考えております。将来的には、胆道がんにとどまらず、他のICI抵抗性がん種への適応拡大も視野に入れております。

今後の計画として、今年度以降に胆道がん1次療法を対象としたICI+ナンプランラト併用の医師主導試験が開始される見込みです。本試験では、デュルバルマブ+シスプラチニン/ゲムシタビンの併用療法を受け、デュルバルマブ単剤維持療法へ移行する患者を対象に、デュルバルマブ+ナンプランラト併用療法へ切り替えることで、その有効性と安全性を検証します。

図18：ICI維持療法におけるデュルバルマブとナンプランラトの併用



-b. 再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症（JP034）

・多発性硬化症とは

多発性硬化症は、若年成人に最も多く見られる慢性の炎症性脱髓性神経疾患であり、厚生労働省の指定難病に含まれております。診断時の平均年齢は32歳と比較的若く⁵⁸、全世界で毎年6万人以上が新たに診断され⁵⁹、現在は約290万人の患者が存在しております⁶⁰。

本疾患では、免疫反応による炎症により神経細胞の軸索⁶¹を覆うミエリン⁶²が損傷（脱髓）⁶³し、その結果、神経信号の伝達が遅延または途絶します。そのため、感覚障害、視覚障害、運動麻痺など多様な神経症状が現れ、患者は四肢の不自由を抱え、車椅子での生活を余儀なくされることも少なくありません。

患者の約85%は再発寛解型⁵⁸で発症し、再発期と寛解期を繰り返しながら進行し、10~15年かけて2次性進行型へ移行します⁶⁴。MRI所見（MRIで測定される炎症性病変）は疾患の初期から見られ、MRI所見が生じる際は血液脳関門⁶⁵の機能破綻により末梢の免疫細胞（T細胞・B細胞⁶⁶）が脳内へ侵入し、脱髓と不可逆的な組織損傷を引き起こします⁶⁷⁶⁴。

一方で、2次性進行型に移行すると、MRI所見の頻度は減少し、MRI所見がない間は末梢免疫細胞の浸潤は見られなくなるものの、脳内では「くすぶり炎症（smoldering inflammation）」が持続し、病状が進行します⁶⁸。この段階では、末梢のT細胞やB細胞を標的とする既存薬の効果は乏しく⁶⁹、再発を伴わない2次性進行型に対する治療選択肢は依然として限られているのが現状です。

図19：多発性硬化症の臨床経過



・くすぶり炎症とミクログリアとLAT1

2次性進行型で中心的な病態とされる「くすぶり炎症（smoldering inflammation）」は、脳内に常在する免疫細胞であるミクログリア⁷⁰が引き起こすと考えられています⁶⁸。そのため、この病態に対処するには、従来のように末梢免疫細胞を標的とするのではなく、薬剤が脳内に移行してミクログリアの活性を直接抑制する治療アプローチが求められていると当社は認識しております。

近年、このアプローチに基づき開発された代表例が、中枢移行性の高いIBTK阻害剤⁷¹トレブルチニブです。開発元であるサノフィ社は、再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症を対象とする第3相臨床試験を終了しNDA（新薬承認申請）を米国FDAに提出したものの、Complete Response Letter（CRL）を受領した旨を公表しており、現在引き続きFDAと協議し前進の道筋を検討する方針を示しています⁷²。

一方で、ミクログリアの活性化にはLAT1が必須アミノ酸輸送を介して関与することが知られています⁷³。この知見を踏まえると、中枢移行性を有するLAT1阻害剤によりミクログリアを標的とし、その活性を抑制することで、2次性進行型多発性硬化症に対する新たな治療法となる可能性が示唆されます。

図20：既存薬 vs. 脳移行型新薬候補の比較

（当社作成。なお、脳移行型新薬候補に関する記載は前臨床段階を含む研究開発中の情報であり、将来の臨床成績又は承認取得を示唆するものではありません。）



・中枢移行性LAT1阻害剤：JPH034

当社が開発中のJPH034は、高い脳内移行性を有するLAT1阻害剤です。本剤は脳内へ移行し、ミクログリアを標的とすることで、既存薬が限定的である「再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症」に対する新たな治療アプローチとなり得る可能性を持っております^{24 74}。

研究開発パートナーである米国Georgetown大学が実施したマウスモデル試験では、JPH034が脳内病変部のミクログリアを再プログラムし、再生促進型の状態へ導くことにより、中枢神経系の局所炎症を抑制することが確認されました⁷⁵。この作用機序により、既存治療薬とは異なるアプローチの治療戦略を検討しております。

さらに、JPH034は良好な経口バイオアベイラビリティ⁷⁶とPKプロファイル⁷⁷を有しており、長期治療を必要とする多発性硬化症患者にとって、1日1回の経口投与が可能となる潜在的な利便性を有すると当社は考えております。

・開発状況と準備中の臨床試験

当社が開発を進めるJPH034（再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症を対象）は、競争が極めて厳しく評価水準も高いことで知られる米国 National Multiple Sclerosis Society (NMSS) のFast Forward Research Grantに選出され、60万米ドルの補助金交付を受けております。さらに、国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED）の創薬ベンチャーエコシステムにも採択され、IPOまで利用可能な最大20億円規模の補助金を確保しております。

知財面では、当社は米国Georgetown大学が保有するLAT1阻害剤の中枢性炎症性疾患（多発性硬化症を含む）に関する用途特許の独占的通常実施権をグローバルに取得し、開発・商業化における権利保護の強化を目指しております。

研究開発面では、米国Georgetown大学によるマウスモデル試験により、LAT1阻害剤による臨床スコアの改善、免疫調整・神経保護作用、視覚誘発電位（VEP）遅延の改善などを確認しました²⁴。また、Turku PET Centreとの委託臨床研究を進めており、中枢神経系の炎症要因の一つであるミクログリアの活性化とLAT1の発現が脱髓病巣レベルで共存することを確認しました²⁴。

また、AMED補助金を活用して第1相試験用治験薬の製造完了後、2026年2月に米国FDAによるIND安全性審査が完了し、当社が申請した臨床試験計画の実施を可能とする旨の連絡を受領いたしました。本第1相臨床試験につきましては、2025年度第4四半期以降の試験開始を予定しております。

・市場規模

2次性進行型多発性硬化症の市場規模は、2024年で約56億米ドル、2033年には約98億米ドルに達すると推計されております⁷⁸。その成長要因としては、再発寛解型からの移行による患者数の増加、診断技術の進歩による診断率向上、さらに効果の高い新薬の上市が挙げられます⁷⁸。

このように大きな市場規模を背景に、多発性硬化症領域ではグローバル大手製薬企業が積極的にライセンス契約を締結してきた実績があります。例えば、2023年4月にContineum Therapeutics社がJanssen Pharmaceutica社に導出したPIPE-307は、第1相臨床試験を完了し第2相試験開始を控えた段階の化合物でありながら、契約一時金5,000万米ドル、マイルストン収入最大10億米ドル、ロイヤルティ最大10%台後半という大規模な契約条件となっております⁷⁹。先に述べたトレブルチニブと同様にPIPE-307も高い中枢移行性を有しており、これらの事例は、当社が開発を進める中枢移行型LAT1阻害剤JPH034についても、適切な開発進展を経ることで将来的なライセンス交渉の参考となると考えられます。

図21：多発性硬化症（MS）治療薬のライセンス契約の事例 80



その他の開発パイプライン

・その他の臨床開発

当社は現在、ナンプランラトの胆道がん2次療法（単剤療法）及び1次療法（ICIとの併用療法）、JPH034の再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症を重点的に開発しております。これに加えて、KRAS変異大腸がん 81（ナンプランラト）及びグリオーマ（JPH034）についても開発を進めてまいります。

ナンプランラトは、非臨床及び臨床データに基づき、大腸がんに対する適応拡大の可能性が示されております。特に、転移性大腸がんの約40%を占める 82KRAS変異型では既存薬の効果が限定的である 83一方、LAT1の高発現が患者予後不良と強く関連する臨床データが報告されております 84。また、ナンプランラトがKRAS変異大腸がん細胞株において有意な増殖抑制効果を示す非臨床試験結果も公表されております 85。さらに、複数の固形がんを対象とした第1相臨床試験では、大腸がん患者6例中2例で「安定（SD）」が確認されており 86、今後の臨床開発に向け、一定の示唆が得られております。このように当社としてもKRAS変異大腸がんに対するナンプランラトの開発可能性を見出していたところ、米国の大学より共同研究開発の提案を受け、現在は同大学にて医師主導臨床試験の開始に向けた補助金申請をしております。

一方、グリオーマについては、米国の大規模研究機関からの提案を受け、グリオーマにおけるLAT1関与の複数の報告 87及びJPH034の高い脳内移行性を根拠に開発に着手しました。現在は、当該研究機関に対して当社開発品を提供し、前臨床段階での検討が進行中です。

大腸がんとグリオーマの市場規模 88

大腸がん全体	199.5億米ドル（2034年予測）
グリオーマ全体	75.1億米ドル（2031年予測）

当社は、胆道がん2次・1次療法及び再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症を最優先とし、それ以外の臨床開発については資金状況やコストを踏まえ、適切なリスク管理のもとで段階的に推進してまいります。

・希少疾患を対象とする非臨床試験

一部のアミノ酸代謝性希少疾患は、LAT1を含むSLCファミリーのアミノ酸トランスポーター異常によって発症し、腸管・腎臓・肝臓におけるアミノ酸輸送機能の障害が主な病態要因とされております 25。

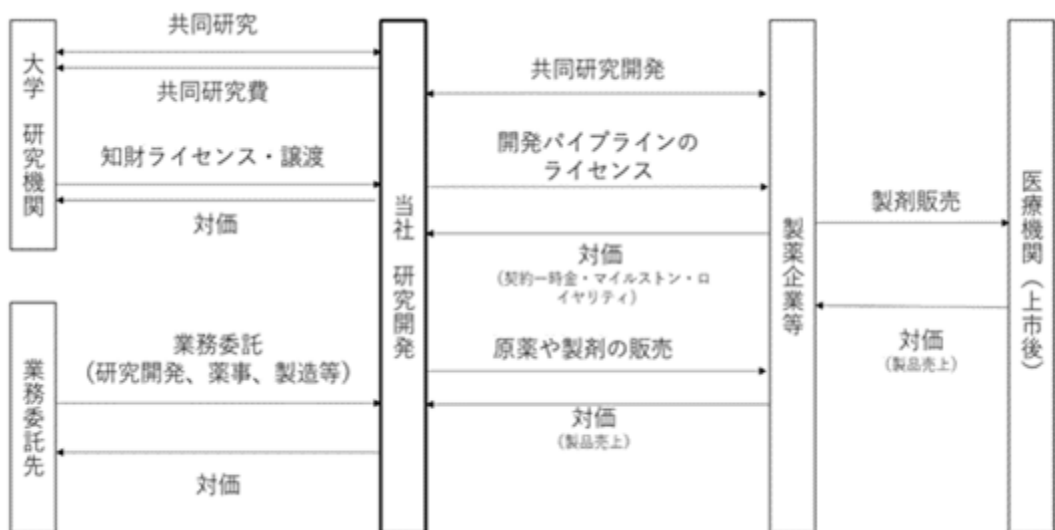
当社は、ナンプランラトが肝臓・胆管・大腸などに高濃度で分布する特有の組織分布に着目し、ある希少疾患の動物モデルにおいて有効性を示唆する結果を得ました 89。この成果を踏まえ、当該適応症に関する用途特許を申請中であり、ナンプランラトの適応拡大に向けた新たな可能性を追求しております。

・Best-in-Class の次世代LAT1阻害剤の創薬研究

当社は、高度な専門知識と経験を備えた人材を採用することで、創薬研究チームを強化し、Best-in-Classを目指す次世代LAT1阻害剤の研究開発を本格的に進めております。

既に、ナンプランラトと同等程度又はそれ以上の特性を有する可能性のある候補化合物を特定しており、現在はその構造最適化を進めるとともに、非臨床評価を進めております。当社はこの取り組みを通じて、次世代化合物の創出を推進しております。

(3) 事業系統図



＜製薬企業等から受領する対価の体系＞

契約一時金	ライセンス契約の締結時に、契約に基づき当社が収入として得るもの。
マイルストン収入	開発又は販売に関して予め定義するマイルストンを達成した際に、契約で定められた金額を当社が収入として得るもの。
ロイヤルティ収入	当社がライセンスした製品について、当該製品が承認を受け販売が開始された後、その売上高に対して契約で定める一定の割合を乗じて算出される金額を収入として得るもの。

(注記)

番号	解説または引用
1	<p>SLCトランスポーター：細胞のまわりは「細胞膜」という薄い膜で覆われてあり、物質が自由に出入りすることができません。しかし細胞はブドウ糖やアミノ酸、イオンなど、体にとって重要な物質を細胞内に取り込む必要があります。そこで必要な物質の細胞内への取り込みの機能を果たしているのがSLC (Solute Carrier) トランスポーターです。SLCトランスポーターは細胞膜のドアの役割を果たし、特定の物質だけを細胞の中に入れたり、外に出したりします。</p> <p>「Solute:溶質」とは、水に溶けている物質のことです。たとえば、ブドウ糖、アミノ酸、イオンなどが溶質にあたります。SLCトランスポーターは、こうした溶質を適切に運びます。</p> <p>SLCトランスポーターは、ヒトの体では約400種類あることが知られています。これらは種類ごとに適切な細胞に発現し、特定の溶質を輸送することで、細胞の適切な機能に貢献しています。</p> <p>LAT1 : LAT1は、当社創業者である遠藤仁（現杏林大学名誉教授）が発見したSLCトランスポーターで、アミノ酸を細胞内に取り込みます。健康な体では、特定の場所の細胞にしか発現していません。しかし、通常の細胞ががん化し、大量のアミノ酸を必要とすると、このLAT1が細胞表面に過剰に現れ、アミノ酸をがん細胞内に取り込むことで、がん細胞の増殖に寄与します。LAT1の発現量はがん患者の予後にも影響があることが分かっており、がんに対する新しい治療標的として注目されています。</p>
2	自己免疫疾患：細菌やウイルス、腫瘍などの自己と異なる異物を排除するための役割を持つ免疫系が、本来の働きをせずに自分自身の正常な細胞や組織に対してまで過剰に反応し攻撃を加えてしまうことで異常を来す疾患の総称です。関節リウマチ、全身性エリテマトーデス、シェーグレン症候群などに代表される膠原病、多発性筋炎、多発性硬化症等の全身性自己免疫疾患と、自己免疫性溶血性貧血、潰瘍性大腸炎、バセドウ病、橋本病等の臓器特異的自己免疫性疾患の2種類があります。
3	代謝性疾患：生活習慣病として知られる糖尿病、脂質異常症、脂肪肝、高尿酸結晶（痛風）などが代表的な疾患です。
4	神経変性疾患：何らかの原因により脳や脊髄の神経細胞が徐々に失われ、物忘れが多くなったり（認知症）、手足がうまく動かせなくなったり（運動障害）する病気です。アルツハイマー病やパーキンソン病、筋萎縮性側索硬化症、ポリグルタミン病などがあります。
5	標的遺伝子：特定の疾患の発症に関わる遺伝子やタンパク質を特定し、それらを治療薬の作用標的（ターゲット）として位置づけたものを指します。
6	2017年時点、米国FDA承認薬の標的遺伝子667個の内訳データに基づきます。13のSLCトランスポーターが米国FDA承認薬の標的になってあります。

番号	解説または引用
7	モダリティ：創薬研究におけるモダリティ (modality) とは、治療に用いる薬の種類や作用様式を分類する概念を指します。代表的なものとして、化学合成された低分子医薬品、標的に高い特異性で結合する抗体医薬品、mRNAやsiRNAなどによる核酸医薬、タンパク質と低分子の中間的特徴を持つペプチド医薬、さらにCAR-T細胞や遺伝子編集を活用した細胞・遺伝子治療などが挙げられます。
8	L. Howes, Chemical & Engineering News. 2023, Volume 101, Issue 36. "Why small-molecule drug discovery is having a moment". (https://cen.acs.org/pharmaceuticals/drug-discovery/small-molecule-drug-discovery-having/101/i36 最終アクセス日 2025年10月28日)
9	In Silico技術：コンピュータを用いたシミュレーションや解析によって、薬剤候補の探索や最適化を行う技術の総称です。分子ドッキングや構造ベース創薬、機械学習による予測モデルなどを用いて、実験前に標的分子との相互作用や薬効・副作用の可能性を評価できる点が特徴です。
10	SLCトランスポータースーパーファミリー：ヒトには約400種類のSLCトランスポーターが存在し、これらはまとめてSLCトランスポータースーパーファミリーに分類されます。LAT1は、その中の一つであるLATファミリーに含まれますが、LATファミリー以外にも、輸送する溶質や構造、機能の異なる多様なSLCトランスポーターのファミリーが存在します。このような高い多様性をもつことから、SLCは単なるファミリーではなく、より大きな括りとして「スーパーファミリー」と呼ばれます。
11	Y. Zhao et al., "The role of L-type amino acid transporter 1 in human tumors" Intractable Rare Dis Res., 2015, 4, 165-169.
12	C. Lopes et al., "ASCT2 and LAT1 Contribution to the Hallmarks of Cancer: From a Molecular Perspective to Clinical Translation" Cancers (Basel), 2021, 13, 203. Licensed under CC BY 4.0 (https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/).
13	S. Yothaisong et al., "Increase in L-type amino acid transporter 1 expression during cholangiocarcinogenesis caused by liver fluke infection and its prognostic significance" Parasitol Int., 2017, 66, 471-478.; K. Kaira et al., "Prognostic significance of L-type amino-acid transporter 1 expression in surgically resected pancreatic cancer" Br J Cancer., 2012, 107, 632-638.; N. Yanagisawa et al., "High expression of L-type amino acid transporter 1 (LAT1) predicts poor prognosis in pancreatic ductal adenocarcinomas" J Clin Pathol., 2012, 65, 1019-1023.; Z. Haining et al., "Relation of LAT1/4F2hc expression with pathological grade, proliferation and angiogenesis in human gliomas" BMC Clin Pathol., 2012, 12, Article number 4.; H. Nawashiro et al., "L-type amino acid transporter 1 as a potential molecular target in human astrocytic tumors" Int J Cancer., 2006, 119, 484-492.
14	J. Zhang et al., "Review of the Correlation of LAT1 With Diseases: Mechanism and Treatment" Front Chem., 2020, 8, 564809.
15	腫瘍微小環境：腫瘍微小環境 (tumor microenvironment, TME) とは、腫瘍細胞の周囲に存在する血管、免疫細胞、線維芽細胞、細胞外基質、サイトカインなどを含む環境のことを指します。これらは腫瘍の増殖や転移、さらには薬剤感受性に大きな影響を与えるため、がん研究や治療標的として重要視されています。
16	T細胞：T細胞は免疫細胞の一つでありリンパ球の60~80%を占め、自らが働き、体を防御するとともに、一度侵入してきた病原体を記憶し、それに基づいてすばやく対応し、排除する働きをもっています。
17	エフェクター機能：エフェクター機能 (effector function) とは、T細胞などの免疫細胞が、がん細胞やウイルス感染細胞に対して実際に攻撃・排除を行う機能を指します。エフェクター機能は免疫系による抗腫瘍活性の中核を担う重要な機能であり、その低下は免疫回避の主要因となります。
18	M. Nacheff et al., "Targeting SLC1A5 and SLC3A2/ SLC7A5 as a Potential Strategy to Strengthen Anti-Tumor Immunity in the Tumor Microenvironment" Front. Immunol., 2021, 624324.; Y. Zhao et al., "Targeting LAT1 with JPH203 to reduce TNBC proliferation and reshape suppressive immune microenvironment by blocking essential amino acid uptake" Amino Acids. 2025, 57, 27.
19	全生存期間 (OS)：治療開始から死亡（あらゆる原因による死亡を含む）までの期間を指します。英語ではOverall Survivalといいます。治療の効果を直接的に反映する指標であり、がん領域などで最も重要な評価項目のひとつとされております。
20	R. Otani et al., "The Anti-Tumor Effect of the Newly Developed LAT1 Inhibitor JPH203 in Colorectal Carcinoma, According to a Comprehensive Analysis" Cancers 2023, 15, 1383. Licensed under CC BY 4.0 (https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/).

番号	解説または引用
21	N. Okano et al., "First-in-human phase I study of JPH203, an L-type amino acid transporter 1 inhibitor, in patients with advanced solid tumors" <i>Invest New Drugs.</i> , 2020, 38, 1495-1506.; J. Furuse et al., "A Phase II Placebo-Controlled Study of the Effect and Safety of Nanvuranlat in Patients with Advanced Biliary Tract Cancers Previously Treated by Systemic Chemotherapy" <i>Clin Cancer Res.</i> , 2024, 30, 3990-3995.
22	mTOR経路：細胞の成長や代謝、増殖、そして生存を制御する中心的なシグナル伝達経路のことを表します。栄養（アミノ酸やグルコース）、エネルギー状態、成長因子などの刺激を感じ、タンパク質合成や自食作用（オートファジー）の調節を通じて、細胞機能を最適化します。この経路の異常は、がん、糖尿病、神経疾患など多くの病態と関連しており、mTOR阻害薬（例：ラバマイシンやその誘導体）は臨床的にも重要な治療薬となっております。
23	B.R. Yoon et al., "Role of SLC7A5 in Metabolic Reprogramming of Human Monocyte/Macrophage Immune Responses" <i>Front. Immunol.</i> , 2018, 09, 00053.; D. Cibrian et al., "Targeting L-type amino acid transporter 1 in innate and adaptive T cells efficiently controls skin inflammation" <i>J Allergy Clin Immunol.</i> , 2020, 145, 199-214.e11.
24	当社と Georgetown大学、Turku大学との共同・委託研究結果に基づく社内レポート
25	R. Yahyaoui and J. Pérez-Frías. "Amino Acid Transport Defects in Human Inherited Metabolic Disorders" <i>Int J Mol Sci.</i> , 2019, 21, 119.; M. Palacín et al., "Amino Acid Transport Defects" Physician's Guide to the Diagnosis, Treatment, and Follow-Up of Inherited Metabolic Diseases. 2022, 291-312.; A.M. Sokolov et al., "The amino acid transporter Slc7a5 regulates the mTOR pathway and is required for granule cell development" <i>Hum Mol Genet.</i> , 2020, 29, 3003-3013.
26	U.S. Food and Drug Administration (FDA) (https://www.fda.gov/about-fda/center-drug-evaluation-and-research-cder/accelerating-rare-disease-cures-arc-program 最終アクセス日 2025年10月28日)
27	M.F. Wempe et al., "Developing selective L-Amino Acid Transport 1 (LAT1) inhibitors: A Structure-Activity Relationship overview" <i>Medical Research Archives</i> , 2019, 7, issue 12.
28	Adapted from Y. Lee, et al., "Structural basis of anticancer drug recognition and amino acid transport by LAT1." <i>Nature Communications</i> , 2025, 16:1635. Licensed under CC BY 4.0 (https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/).
29	組織分布：組織分布とは、投与された薬剤が体内のどの臓器・腫瘍にどの程度集積するかを示す指標であり、薬剤の“治療標的への到達精度”を評価する重要な概念です。 治療効果の発現や副作用リスクを左右する要素であるため、腫瘍など“狙った組織へ選択的に分布できているか”は創薬の競争力を判断する上で重要な評価ポイントとなります。
30	2次療法：治療が効かなくなった場合や、治療を続けるのが困難な副作用が現れた場合は、別の治療に切り替えて薬物療法を続けていきます。このとき、最初に行う治療を1次療法、その後に順次行う治療を2次療法、3次療法と呼びます。
31	社内非公開レポート
32	Cmax：薬を投与した後に血中に到達する濃度の中で最も高い「最高血中濃度」を指します。これは薬の有効性や安全性と関連があり、同じ薬でも製剤が異なればCmaxが異なる場合があり、製剤の比較や生物学的同等性（BE）の評価に用いられる薬物動態の重要な指標です。
33	AUC：Area Under the Curve（血中濃度時間曲線下面積）の略で、血漿中の薬物濃度が時間とともに変化するグラフにおいて、時間軸と薬物濃度曲線で囲まれた面積のことです。この面積が大きいほど、体内に取り込まれた薬物の総量が多いことを示し、薬剤の生体利用率（バイオアベイラビリティ）を比較する際の重要な指標となります。

番号	解説または引用
34	米国 : Bureau, United States Census. 2023. QuickFacts United States. [Online] July 1, 2023、Epidemiologic patterns of biliary tract cancer in the United States: 2001–2015. Jill Koshiol+4. 2022. 2022, National Library of Medicineを元に当社試算。 EU4*+UK : What is bile duct cancer?, Cancer Research UK、Gallbladder cancer statistics, Cancer Research UK、NCIN Data Briefing, Incidence and survival of ampulla of Vater and duodenal cancers, National Cancer Intelligence Network、The World Bank, DataBank, Population estimates and projections 、Liver cancer, Label_Logo Zentrum für Krebsregisterdaten、Cancer in gallbladder and biliary tract, Label_Logo Zentrum für Krebsregisterdaten、D. Walter et al., "The Diagnosis and Treatment of Ampullary Carcinoma" Dtsch Arztebl Int., 2023, 120, 729-735.、Population factsheets, Cancer Today, International Agency for Research on Cancer、The World Bank, DataBank, Population estimates and projections を元に当社試算。(*EU4: フランス・ドイツ・イタリア・スペイン) 日本 : Cancer Statistics 2016-2019. Cancer Information Service, National Cancer Center, Japan、S. Ishihara et al., "Biliary tract cancer registry in Japan from 2008 to 2013" J Hepatobiliary Pancreat Sci., 2016, 23, 149-157を元に当社試算
35	公益財団法人がん研究振興財団 がんの統計2023 (https://ganjoho.jp/public/qa_links/report/statistics/2023_jp.html 最終アクセス日 2025年10月28日)
36	K. Kaira, et al. "Clinical significance of L-type amino acid transporter 1 expression as a prognostic marker and potential of new targeting therapy in biliary tract cancer" BMC Cancer, 2013, 13, 482. Licensed under CC BY 2.0 (https://creativecommons.org/licenses/by/2.0/).
37	N. Yanagisawa et al., "High expression of L-type amino acid transporter 1 as a prognostic marker in bile duct adenocarcinomas" Cancer Med., 2014, 3, 1246-1255.; S. Yothaisong et al., "Increase in L-type amino acid transporter 1 expression during cholangiocarcinogenesis caused by liver fluke infection and its prognostic significance" Parasitol Int., 2017, 66, 471-478.
38	抗PD-1抗体薬 : PD-1 (Programmed cell Death 1) は、T細胞などの免疫細胞の表面に発現する免疫チェックポイント分子であり、がん細胞や樹状細胞などに発現するPD-L1と結合することで、免疫細胞の働きを抑制します。抗PD-1抗体によりPD-1がPD-L1と結合しなくなることで、免疫細胞の抑制が解除され、本来の働きを取り戻し、がん細胞を攻撃するようになると考えられています。 抗PD-L1抗体薬 : PD-L1 (Programmed cell Death Ligand 1) は、樹状細胞やがん細胞の表面に発現する免疫チェックポイント分子であり、免疫細胞上に発現するPD-1と結合することで、免疫細胞の働きを抑制します。抗PD-L1抗体によりPD-L1がPD-1と結合しなくなることで、免疫細胞が本来の働きを取り戻し、がん細胞を攻撃するようになると考えられています。
39	D.-Y. Oh et al., "A phase 3 randomized, double-blind, placebo-controlled study of durvalumab in combination with gemcitabine plus cisplatin (GemCis) in patients (pts) with advanced biliary tract cancer (BTC): TOPAZ-1" J Clin Oncol., 2022, 40, Number 4 suppl.
40	P.V. Cuesta et al., "Exploring the Promise of Second-Line Chemotherapy in Biliary Tract Tumours: A Glimpse into Novel Treatment Approaches" Cancers 2023, 15, 5543.; Z. Li et al., "Recent advances in systemic therapy for advanced biliary tract cancer: A systematic review and meta-analysis using reconstructed RCT survival data" JHEP Reports. 2025, 7, 101290.
41	分子標的薬 : がん細胞などの特定の細胞だけを攻撃する治療薬のことです。主にがん領域で使われてお り、標的とする細胞だけで作られる異常なタンパク質(分子)などの目印を見つけて、標的の細胞を攻 撃します。正常な細胞へのダメージが少なく、副作用が抑えられると考えられています。
42	各遺伝子変異陽性の患者のみ (NCCN Guideline BTC 2025, COMPILE Claim Data Dec 2023)
43	R. Huang et al., "Targeting glutamine metabolic reprogramming of SLC7A5 enhances the efficacy of anti-PD-1 in triple-negative breast cancer" Front Immunol., 2023, 14, 1251643.
44	プラセボ : 見た目や味は薬と同じで薬効成分を含まないものを示す言葉で、偽薬とも呼ばれます。本 来は薬としての効果をもたないプラセボを服用し得られる効果を差し引いて、本当の意味での薬の有効性 を科学的に明らかにするために、臨床試験で使用されます。
45	無増悪生存期間 (PFS) : 治療中(治療後)にがんが進行せず安定した状態である期間のことです。英語 ではProgression-Free Survivalといいます。

番号	解説または引用
46	ハザード比：統計学上の用語で、相対的な危険度を客観的に比較する方法です。臨床試験で比較検討した薬剤Aと薬剤Bにおいて、ハザード比が1であれば2つの治療法に差はなく、ハザード比が1より小さい場合には薬剤Aの方が有効と判定され、その数値が小さいほど有効であるとされます。信頼区間とp値は算出された統計データの信頼性を示す数値です。
47	米国臨床腫瘍学会消化器がんシンポジウム (Gastrointestinal Cancers Symposium : ASCO GI 2023) 口頭発表: Nanvuranlat, an L-type amino acid transporter (LAT1) inhibitor for patients with pretreated advanced refractory biliary tract cancer (BTC): Primary endpoint results of a randomized, double-blind, placebo-controlled phase 2 study. (https://ascopubs.org/doi/10.1200/JCO.2023.41.4_suppl.494)
48	A. Lamarca et al., "Second line FOLFOX chemotherapy versus active symptom control for advanced biliary tract cancer (ABC-06): a phase 3, open-label, randomized, controlled trial " Lancet Oncol., 2021, 22, 690-701.
49	D.-Y. Oh et al., "Durvalumab plus Gemcitabine and Cisplatin in Advanced Biliary Tract Cancer " NEJM Evid., 2022, 1 (8).
50	Nanvuranlat: Phase 2 CSR FOLFOX: 48 TOPAZ1 (ゲムシタビン/シスプラチント デュルバルマブ併用療法) : 49 Tibsovo: A.X. Zhu et al., "Final Overall Survival Efficacy Results of Ivosidenib for Patients With Advanced Cholangiocarcinoma With IDH1 Mutation. The Phase 3 Randomized Clinical ClarIDHy Trial " JAMA Oncol., 2021, 7, 1669-1677. Pemazyre: G.K. Abou-Alfa et al., "Pemigatinib for previously treated, locally advanced or metastatic cholangiocarcinoma: a multicenter, open-label, phase 2 study " Lancet Oncol., 2020, 21, 671-684. Lytgobi: L. Goyal et al., "Futibatinib for FGFR2-Rearranged Intrahepatic Cholangiocarcinoma " N Engl J Med., 2023, 388, 228-239.
51	米国臨床腫瘍学会年次総会 (2023 ASCO Annual meeting) Clinical Science Symposium 口頭発表: Clinical Science Symposium : Subgroup analysis of double-blind, placebo-controlled Ph. 2 study of nanvuranlat in treatment of pre-treated, advanced, refractory biliary tract cancer (BTC): Patients with high LAT1 expression and response to nanvuranlat. (https://ascopubs.org/doi/10.1200/JCO.2023.41.16_suppl.4011)
52	2025年欧州臨床腫瘍学会 (ESMO) 年次総会 (ESMO Congress 2025) ポスター発表: 98P - Subgroup analysis of a Ph.2 study of nanvuranlat in pre-treated, advanced, refractory biliary tract cancer patients (BTC) support an enriched patient population for a planned Ph.3 study
53	エンリッチメント：試験の精度や有効性を高めるために、あらかじめ特定の特徴を持つ被験者を選択して組み入れる手法を指します。
54	COMPILE Claim Data Dec 2023
55	Physician's Best Choice : 治験に参加する医師が、その時点で承認されている標準治療や慣習的に用いられている治療の中から、患者ごとに最も適切と判断した治療法を選択することを指します。本臨床試験の場合、FOLFOX or FOLFIRI or ベストサポートケアから医師が選択することになります。
56	社内非公開レポート、及び 43
57	プラチナ製剤：プラチナ製剤は、DNAに結合して複製や修復を阻害し、がん細胞の増殖を抑える抗がん剤です。
58	Atlas of MS 3rd edition, MS International federation, September 2020 (chrome-extension://efaidnbmnnibpcajpcgjclefindmkaj/https://www.msif.org/wp-content/uploads/2020/10/Atlas-3rd-Edition-Epidemiology-report-EN-updated-30-9-20.pdf)
59	G. Khan and M.J. Hashim, "Epidemiology of Multiple Sclerosis: Global, Regional, National and Sub-National-Level Estimates and Future Projections" J Epidemiol Glob Health., 2025, 15, 21.
60	MS Fact Sheet, MS International federation (https://atlasofms.org/map/united-states-of-america/epidemiology/number-of-people-with-ms 最終アクセス日 2025年9月9日)
61	軸索：神経細胞から他の細胞へ電気信号を伝える細長い突起です。
62	ミエリン：中枢及び末梢神経系の軸索を取り巻く脂質に富んだ鞘(ミエリン鞘)のことです。電気的な絶縁体として働き、神経インパルスの伝導速度を飛躍的に高める役割を担っております。ミエリンは神経機能の維持に不可欠であり、これが損なわれると神経伝達が障害されます。

番号	解説または引用
63	脱髓：脳や脊髓、視神経といった神経系の神経線維を包む「さや」（髓鞘）の部分に起こる炎症により髓鞘が消失し、さまざまな神経症状が生じます。
64	R.J. Fox and J.A. Cohen "Multiple sclerosis: The importance of early recognition and treatment" Cleve Clin J Med.,, 2001, 68, 157-170.
65	血液脳関門：血液中の物質が脳へ移行するのを選択的に制御する防御機構です。
66	B細胞：B細胞は免疫細胞の一つでありリンパ球の約20-40%を占め、体内に侵入した病原体を排除するために必要な抗体を作り出し、体液性免疫に関わります。
67	M.H. Sheikh et al., "Immuno-metabolic impact of the multiple sclerosis patients' sera on endothelial cells of the blood-brain barrier" J Neuroinflamm., 2020, 17, 153.
68	S. Bittner et al., "Implications of immunometabolism for smouldering MS pathology and therapy" Nat Revs Neurol., 2023, 19, 477-488.
69	J. Correale et al., "Progressive multiple sclerosis: from pathogenic mechanisms to treatment" Brain. 2017, 140, 3.; D. Ontaneda et al., "Progressive multiple sclerosis: prospects for disease therapy, repair, and restoration of function" Lancet. 2017, 389(10076), 1357-1366.
70	ミクログリア：ミクログリアは神経回路の活動の恒常性を担うグリア細胞の一種であり、中枢の免疫担当細胞として知られ、中枢神経系に存在する常在性マクロファージとも呼ばれています。
71	BTK阻害剤：B細胞受容体シグナル伝達に関与するブルトン型チロシンキナーゼ (BTK) の働きを阻害し、異常なB細胞の増殖や活性化を抑制する薬剤です。
72	Sanofi Press Release (URL: https://www.sanofi.com/en/media-room/press-releases/2025/2025-12-24-06-00-00-3210238 最終アクセス日 2025年12月25日)
73	N. Cappoli et al., "LAT1, a novel pharmacological target for the treatment of glioblastoma" Biochem Pharmacol., 2022, 201, 115103.; T. Ishimoto et al., "Inhibition of amino acid transporter suppresses activation of microglial cell lines" The 97th Annual Meeting of the Japanese Pharmacological Society, Session 2-B-P-002, Kobe, 2023. DOI: 10.1254/jpssuppl.97.0_2-B-P-002.
74	J. Krämer et al., "Bruton tyrosine kinase inhibitors for multiple sclerosis" Nat Rev Neurol., 2023, 19, 289-304.
75	当社とGeorgetown大学との共同・委託研究結果に基づく社内レポート
76	バイオアベイラビリティ：投与された薬が全身循環に到達し、有効に利用可能となる割合を指します。特に経口投与では、消化管吸収や初回通過効果の影響を受けるため、この値が重要な薬物動態の指標となります。
77	PKプロファイル：薬を投与したあとに体内でどのように吸収・分布・代謝・排泄 (ADME) されるかを時間的に示したものです。血中薬物濃度の推移 (濃度-時間曲線) として表され、薬の効果や安全性を評価する上で重要な指標となります。
78	Verified Market Reports. (2025). Secondary Progressive Multiple Sclerosis Drug Market Insights [Web page]. (https://www.verifiedmarketreports.com/product/secondary-progressive-multiple-sclerosis-drug-market/ 最終アクセス日 2025年10月28日)
79	Pipeline Therapeutics Announces Global License and Development Agreement for Investigational Neuroscience Therapy, PIPE-307 (https://njinnovation.com/news/press-releases/pipeline-therapeutics-announces-global-license-and-development-agreement-for-investigational-neuroscience-therapy-pipe307 最終アクセス日 2025年10月28日)
80	Sanofi Annual Report on Form 20-F 2017. Sanofi press release "Sanofi completes Principia Biopharma Inc. acquisition", September 28, 2020. Francesco M.R., et al. PRN2246, a potent and selective blood-brain barrier-penetrating BTK inhibitor, exhibits efficacy in central nervous system immunity. Poster presented at the 7th Joint ACTRIMS-ECTRIMS Meeting (MSParis 2017); October 25-28, 2017; Paris, France. Contineum Therapeutics Press Release "Pipeline Therapeutics Announces Global License and Development Agreement for Investigational Neuroscience Therapy, PIPE-307", April 17, 2023.
81	KRAS変異大腸がん：大腸がんは、RAS遺伝子 (KRAS、NRAS、HRAS) に変異がない野生型と変異型に分けられます。KRAS変異大腸がんは、大腸がんの約35-40%を占め、大腸がんの有効な治療法の一つである抗EGFR抗体薬の効果がありません。

番号	解説または引用
82	Justin Mencel, ASCO Daily News, January 5, 2023. (https://dailynews.ascopubs.org/do/targeting-kras-g12c-significant-milestone-metastatic-colorectal-cancer-but-work-remains 最終アクセス日 2025年10月28日)
83	J. Gong et al., "RAS and BRAF in metastatic colorectal cancer management" J Gastrointest Oncol., 2016, 7, 687-704.; F. Meric-Bernstam et al., "MyPathway HER2 Basket Study: Pertuzumab + Trastuzumab treatment of a large, tissue-agnostic cohort of patients with HER2-positive advanced solid tumors." Presented at the American Society of Clinical Oncology (ASCO) Annual Meeting; 2021 Jun 4-8; Virtual. Abstract 3004.
84	Y. Shibasaki et al., "Association of High LAT1 Expression with Poor Prognosis and Recurrence in Colorectal Cancer Patients Treated with Oxaliplatin-Based Adjuvant Chemotherapy" Int J Mol Sci., 2023, J24, 2604.; H. Ogawa et al., "Role of Amino Acid Transporter Expression as a Prognostic Marker in Patients With Surgically Resected Colorectal Cancer" Anticancer Res., 2019, 39, 2535-2543.
85	P. Kandasamy et al., "Oncogenic KRAS mutations enhance amino acid uptake by colorectal cancer cells via the hippo signaling effector" Mol Oncol., 2021, 15, 2782-2800.
86	N. Okano et al., "First-in-human phase I study of JPH203, an L-type amino acid transporter 1 inhibitor, in patients with advanced solid tumors" Invest New Drugs., 2020, 38, 1495-1506.
87	Z. Haining et al., "Relation of LAT1/4F2hc expression with pathological grade, proliferation and angiogenesis in human gliomas" BMC Clin Pathol., 2012, 12, Article number: 4.
88	大腸がん - Precedence Research, 2024. "Colorectal Cancer Therapeutics Market Size and Forecast 2025 to 2034" (https://www.precedenceresearch.com/colorectal-cancer-therapeutics-market) グリオーマ - Transparency Market Research, 2022, "Glioma Treatment Market" (https://www.transparencymarketresearch.com/glioma-treatment-market.html) (各出所の最終アクセス日: 2024年12月9日)
89	社内非公開レポート

4 【関係会社の状況】

該当事項はありません。

5 【従業員の状況】

(1) 提出会社の状況

2026年1月31日現在

従業員数(名)	平均年齢(歳)	平均勤続年数(年)	平均年間給与(千円)
16 (2)	51.8	2.8	9,685

(注) 1. 従業員数は就業人員(委任契約である参与を含む)を記載しております。

また、臨時従業員(アルバイト、パートタイマーを含み、派遣社員は除く)は、最近1年間の平均人員を()内に外数で記載しております。

なお、最近日までの1年間において従業員数が5名増加しております。主な理由は、臨床開発の進捗に伴う業務拡大、及びSLCトランスポーター創薬のプラットフォーム化への対応等のため期中採用が増加したことによるものであります。

2. 平均年間給与は、基準外賃金を含んであります。

3. 当社は創薬事業の単一セグメントであるため、セグメント情報との関連については、記載しておりません。

(2) 労働組合の状況

当社において労働組合は存在しませんが、労使関係については円滑な関係にあります。

(3) 管理職に占める女性労働者の割合、男性労働者の育児休業取得率及び労働者の男女の賃金の差異

当社は、「女性の職業生活における活躍の推進に関する法律(平成27年法律第64号)」及び「育児休業、介護休業等育児又は家族介護を行う労働者の福祉に関する法律(平成3年法律第76号)」の規定による公表義務の対象ではないため、記載を省略しております。

第2【事業の状況】

1【経営方針、経営環境及び対処すべき課題等】

当社の経営方針、経営環境及び対処すべき課題等は、以下のとおりであります。なお、文中の将来に関する事項は、本書提出日現在において当社が判断したものであります。

(1) 経営方針

当社は、「SLCトランスポーター創薬の新たな可能性を追求し、グローバルベンチャーとして世界中の人々が抱えるアンメット・メディカル・ニーズに応える革新的新薬の開発を通じ、人々が健康を維持し、希望を持ち続けることに貢献します」を企業理念としております。

当社は、当該理念実現に向け、「グローバルベンチャーとして挑戦する情熱」「サイエンスの追求」「コンプライアンスの徹底遵守」を行動規範として定めております。

(2) 経営戦略

Goals for 2030

当社は、長期的な経営戦略として以下のとおり「Goals for 2030」を定め、段階的かつ着実な取組みを進めております。

Goals for 2030	具体的活動
1. LAT1阻害剤[（ナンプランラト）First-in-Class]単剤療法での、胆道がん治療薬としてグローバル承認獲得 ・日本発のブロックバスター製品（年間売上10億米ドル）を目指す	・グローバル臨床開発 (第1 企業の概況 3 事業の内容 (2) 開発パイプライン記載の通り) ・グローバルライセンス活動
2. 免疫機構に着目した新たな治療薬の可能性を追究し、がん、自己免疫疾患、希少疾患へと展開	
3. 次世代LAT1阻害剤（Best-in-Class）の臨床試験入り	
4. 新たなトランスポーター阻害剤の創出によるパイプライン拡充	
5. 種々の創薬技術を取り込みプラットフォーム化し、継続的な創薬と事業化の仕組み作り	・ライフサイクルマネジメント

上記は本書提出日現在における当社の目標であり、研究開発の進捗、規制当局対応、薬価及び公的医療保険における償還制度（保険収載の可否及び償還条件）、競合環境、市場環境その他の要因により、実際の結果が異なる可能性があります

グローバルライセンス活動

・グローバル開発を進めた上でのライセンス契約を目指す理由

当社は、開発化合物の価値をグローバル開発によって最大化し、その成果をグローバルライセンス契約へとつなげることでの収益化を目指しております。日本国内において非臨床又は早期の臨床データのみを基にライセンス契約を締結した場合、契約一時金は相対的に小規模となる例がみられます。一方で、グローバル第3相臨床試験まで進展した化合物を導出した場合、契約一時金の中央値は42百万米ドル（2023年の値：約63億円、1ドル=150円換算）1と報告されています。

このような現状を踏まえ、厚生労働省の「ヘルスケアスタートアップの振興・支援に関するホワイトペーパー」（2024年）提言13では、「開発の早い段階でのアライアンス契約はスタートアップ側に不利となりうるおそれがある（中略）バイオスタートアップの企業価値を毀損しかねない」と指摘されております。当社はこの認識のもと、可能な限り後期段階までグローバル開発を進めることにより化合物の価値、ひいては企業価値の向上を図ることが重要であると考え、開発戦略を推進しております。

・具体的なグローバルライセンス活動状況

当社は、今年度以降に開始予定の各臨床試験において得られるデータの取得状況に応じて、ライセンス契約の検討が可能となるよう準備を進めております。特に、ナンプランラトのグローバル第3相臨床試験の前半（パートA）については、将来的なライセンス活動を見据え、外部から適切な評価を得られる可能性のある試験デザインとするため、米国バイオベンチャー業界で豊富な経験を有する統計学者や腫瘍専門医（薬事・開発コンサルタント）から助言を得ながら、以下の工夫を治験デザインに組み込みました。

・全生存期間(OS)による効果評価

・実臨床を反映した最善支持療法群（Physician's Best Choice；FOLFOX, FOLFIRI または緩和ケア）との比較
・利便性を高める46時間持続点滴群（2週に1度の通院で治療可能）の追加

また当社は、ライセンス契約交渉において適時に複数の候補企業と交渉を開始できるよう、ナンプランラト（主に胆道がん）及びJPH034（主に多発性硬化症）の市場特性を踏まえ、相性の良いパートナー候補企業を精査し、すでに一部の企業との協議を開始しております。興味を示す企業とは定期的な情報開示を通じて長期的な信頼関係の構築を

進めております。臨床試験の進捗に応じて戦略的かつ円滑にライセンス契約交渉へと移行することを目指し、体制整備を進めておりますが、交渉の開始時期については相手先企業の判断に依存いたします。

ライセンスに向けて継続的にコミュニケーションを取っているパートナー候補企業数
(2026年1月31日時点)

ナンプランラト	JP034
12社	13社

具体的には、ナンプランラトにおいてはグローバル第3相臨床試験 パート A 及び国内での免疫チェックポイント阻害剤 (ICI) との併用による医師主導試験が完了する2028年3月期(予定)を、JP034においては米国での第1相臨床試験が完了する2027年3月期(予定)を、それぞれライセンス契約締結時期の目安として想定しております。

図1：グローバルライセンス契約締結までの計画のイメージ



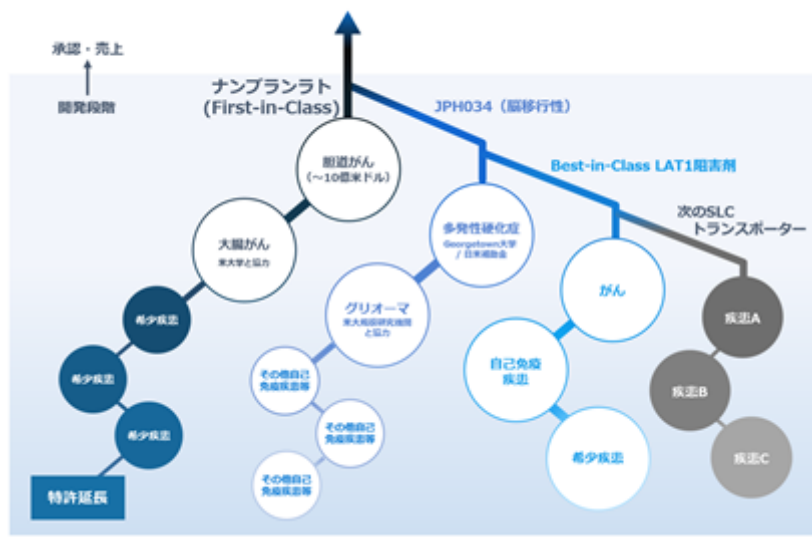
※開発や契約締結の時期、企業価値が変換し得るポイント等については、現時点において当社が想定する時期を目安として示したものであり、実際にはこれと異なる可能性がある
※パートナー候補との交渉により、ライセンス契約ではなく共同開発や、出資など、開発を進めるための別の契約体系になる可能性も考えられる
※ライセンス契約の内容や規模は臨床試験結果に依存し、試験結果によっては望ましい契約内容に至らない可能性がある

ライフサイクルマネジメント
・ライフサイクルマネジメント概要

医薬品開発においては、一つの成功(POC²)を起点に、疾患領域の拡大、特許の延長、さらには後継品(Best-in-Class)への展開といったライフサイクル戦略を段階的に実行することで、事業価値を最大化することが重要であると認識しております。当社はLAT1阻害剤開発の先駆者として、胆道がんにおけるPOCを達成し、すでに次なるライフサイクル戦略の検討及び準備を進めております。これらの取組みを、自社に加え研究開発パートナーや事業パートナーと連携しながら推進することで、持続的かつ大きな事業価値の創出を目指しております。

図2：胆道がんを起点とするライフサイクルマネジメント 3

積極的な事業投資により、価値を生む事業を次々と掘り起こすことを目指す



その一環として、当社はナンプランラトの特許強化・延長プロジェクトを推進しております。医薬品分野においては、物質特許が満了した後も、製剤特許や用途特許などを組み合わせることで事業の独占性を延長させた事例が数多く存在します。ナンプランラトについても、グローバル大手製薬企業による成功実績のある手法も参考にしつつ、独占性の延長につながる可能性のある新規特許の取得を目指しています。これにより、より高額なライセンス契約の締結や、長期にわたるロイヤルティ収入につながる可能性があり、当社の中長期的な事業成長に寄与し得るものと考えております。

・SLCトランスポーター創薬のプラットフォーム化に向けて

当社は、現有する開発パイプラインの進捗と事業化を進める一方で、より長期的な成長に寄与するために、SLCトランスポーター創薬のプラットフォーム化を目指しております。当社は、LAT1阻害剤の研究開発を通じて知見を蓄積してきており、クライオ電子顕微鏡⁴を用いたSLC構造解析技術⁵の確立等により、基質特異性⁶に関する理解が進展しております。また、複数のアカデミアとの委託・共同研究を通じて、戦略的パートナーシップを構築しており、研究基盤の広がりと強固さを支えております。

今後は、これまでに培ってきた研究基盤を成熟させるとともに、成長に資する要素を取り込みながら発展させることで、SLCトランスポーター創薬に係る技術の体系化及び新規パイプラインの充実を図ってまいります。

番号	解説または引用
1	Q3 2024 Biopharma Licensing and Venture Report by J.P.Morgan: 2023年の値 中国のみ・欧州のみなどのローカルライセンスを含む
2	POC: POC (Proof of Concept) とは、研究開発において仮説や新しい治療法の有効性・安全性について、初期段階でその実現可能性を示すための概念や検証プロセスを指します。創薬の分野では、臨床試験の早期(主に第2相試験)で新薬候補が実際に患者に効果を示すかを確認し、開発を継続するかどうかを判断する重要な節目となります。
3	当社の事業戦略に関するイメージ図であり、実際の事業展開とは異なる可能性があります。
4	クライオ電子顕微鏡: クライオ電子顕微鏡(cryo-EM)とは、生体分子や細胞構造を凍結したまま観察できる電子顕微鏡技術です。試料を急速凍結して水分を氷晶化させずに保存することで、タンパク質や複合体をほぼ生理的な状態で高分解能に解析できます。近年は構造生物学や創薬研究において、X線結晶構造解析やNMRに並ぶ強力な手法として注目されております。

番号	解説または引用
5	SLC構造解析技術：結晶化困難なSLCをクライオ電顕で可視化することで、輸送メカニズムの解明や創薬応用につなげる技術です。SLCは膜貫通型タンパク質であり、疎水性が高く不安定で、さらに結晶化が困難であるため、従来のX線結晶構造解析やNMRでは詳細な構造情報を得ることが極めて難しいという背景があります。近年ではクライオ電子顕微鏡(cryo-EM)の進歩により、結晶化を必要とせず、生理的に近い条件下でSLCの立体構造を高分解能に観察できるようになりました。これにより、SLCの基質特異性や輸送サイクルの分子メカニズムが解明され、創薬標的としての理解が大きく進展しております。
6	基質特異性：酵素や輸送体などの生体分子が、特定の基質(反応する分子や取り込む物質)に対して選択的に作用する性質のことを指します。この特性により、生体内の反応が正確かつ効率的に進行します。

(3) 経営環境

当社の企業構造及び主要開発品の概観

当社は、研究開発を中心とする創薬ベンチャーとして、SLCトランスポーターを標的とした創薬研究並びに医薬品候補化合物の臨床開発を主たる事業としております。事業運営においては、研究戦略の立案、開発計画の策定、プロジェクトマネジメント及び重要な意思決定等の中核機能を当社が担い、臨床試験の運営・モニタリング等の実務については、国内外のCRO等の外部機関を活用することにより、効率的な研究開発推進体制を構築しております。また、薬事、開発、統計、疾患領域等に関する外部専門家から助言を受けるとともに、アカデミア等との連携を通じて研究開発基盤の強化を図っております。

当社の提供価値は、(i) 医薬品候補化合物の研究開発(臨床開発を含む)及び(ii) これらの研究開発活動を通じて蓄積されるSLCトランスポーター創薬に係る知見・技術基盤であります。当社はこれらを基に、アンメット・メディカル・ニーズの高い疾患領域を対象として開発パイプラインを構築しております。現時点における主要開発品等の概要は以下のとおりです。

- ・ナンプランラト (JPH203)：胆道がんを中心にグローバル開発を推進しております。新規作用機序に基づくFirst-in-Classを志向し、標準治療下におけるアンメット・メディカル・ニーズに対する新たな治療選択肢の提供を目指しております。
- ・JPH034：中枢移行性を特徴とするLAT1阻害剤として、中枢領域の疾患を対象に開発を推進しております。
- ・その他の開発・研究：既存開発品の適応拡大、ナンプランラトの特許の強化・延長、並びに次世代LAT1阻害剤(Best-in-Class)等の創薬研究について、資金状況及び開発コスト等を踏まえつつ、段階的に推進しております。

製薬業界に関する最近の動向

・医薬品市場の成長予測 1

Grand View Research, Inc.の最新レポートによれば、世界の医薬品市場規模は2030年までに2兆3,504億3,000万米ドルに達すると予測されており、2025年から2030年にかけて年平均成長率(CAGR)6.12%で拡大する見込みです。この市場成長の背景には、慢性疾患の有病率上昇、新規治療開発ニーズ拡大があります。洗練された製品の上市や糖尿病・がん・感染症など主要疾患の罹患率増加が、グローバルな医薬品市場の成長を下支えしていると考えられます。

・米国の関税政策とその影響 2

2025年4月、トランプ政権は「国家安全保障」を理由に、医薬品及び医療機器の輸入に対して10%の関税を導入しました。この関税措置は資本市場に不確実性をもたらし、将来の新規治療への投資に悪影響を及ぼす懸念があります。

こうした状況を受け、大手製薬企業は米国内での生産能力強化を目的に、既に数十億米ドル規模の投資を発表しております。ブランド医薬品については価格上昇リスクが限定的と見られる一方で、利益率の低い低価格ジェネリック医薬品の供給は制約を受ける可能性があります。

米国の関税政策は製薬業界にとって大きな転換点となっており、各社には不確実性に対応し得る柔軟な戦略と迅速な意思決定が求められております。

がん領域に係る研究開発や市場の動向

・がん治療薬市場の成長予測 1,3

がん治療薬は医薬品市場全体の約18.06%を占めており、その世界市場規模は2032年までに4,916億米ドルに達すると予測されております。2025年から2032年の予測期間においては、年平均成長率(CAGR)12.6%と高い成長が見込まれております。

この市場成長を支える大きな要因の一つとして、がん罹患率の増加が挙げられます。International Agency for Research on CancerのGLOBOCAN調査によれば、2020年には世界で1,930万人の新規がん患者と約1,000万人のがん死亡

が報告されたと推定されております。こうした背景から、製薬企業の多くががん領域での研究開発活動に注力しており、新規治療薬の上市が加速しております。

一方で、2027年以降は主要な治療薬がジェネリック医薬品やバイオシミラーとの競争に直面することが見込まれており、これにより患者様・医療保険制度の双方にコスト削減効果をもたらす一方、市場成長率は徐々に鈍化すると予想されます。

・がん領域に関する治療薬の承認（米国FDA）

2024年、米国FDAは、幅広いがん治療薬を承認しました。その対象は多様ながん種に及び、低分子阻害剤、免疫チェックポイント阻害剤、二重特異性抗体 4、抗体薬物複合体（ADC） 5、さらには細胞・遺伝子治療製品まで、多様な作用機序を有する製品群が含まれております。

これらの中には、新しい免疫療法や分子標的療法といった画期的な治療法が複数承認されており、特に他の治療法との併用療法としての承認が多く見られる点は、近年のがん治療における重要なトレンドを示しております。さらに、既存薬の適応拡大も承認されており、がん治療が継続的に開発・改良されていることを裏付けております。

・がん領域に係る研究開発 6

がん領域における治験開始件数は、2021年にピークを迎えた後に一時減少しましたが、2024年にはわずかに回復し2,162件となりました。これは2019年比で12%増加しており、2024年に開始されるがん領域の治験の74%が希少がんの治療薬を対象としております。

新薬開発の動きも活発であり、2024年には世界で25の新規有効成分（NAS）が承認され、上市しました。2020年から2024年の年間平均は26件と、それ以前5年間の平均16件を大きく上回っており、がん領域における継続的な革新が示されております。

新たながん治療法の中でも、細胞・遺伝子治療、抗体薬物複合体（ADC）、多重特異性抗体は特に大きな注目を集めています。2024年に開始されたがん領域の治験の35%を占めています。過去5年間で世界では9つのADCが承認され、試験開始件数は年平均32%増加しており、固形腫瘍研究における最も急成長する分野となっております。

また、二重特異性抗体は既に14種類が市販されており、多重特異性抗体の治験件数も2019年以降、固形がんを中心とした3倍以上に増加しております。さらに、放射性リガンド療法についても、前立腺がんや神経内分泌がんをはじめとする様々な腫瘍で臨床試験が進められており、この5年間で治験開始件数は3倍に拡大しました。

これらの新しい治療法は、単剤療法としての有効性に加え、他の新しい治療法との併用療法としても発展を続けており、今後のがん治療において大きな可能性を秘めています。

胆道がん（胆管がん及び胆嚢がん）の市場動向及び研究開発

胆道がん治療市場は、標的療法、免疫療法、精密医療の進展により、今後も着実な成長が見込まれております。胆道がんは希少疾患であり、2020年までは2次療法に承認薬が存在しませんでしたが、現在では複数の米国FDA承認薬が登場しております。2024年には、胆道がんにおける初のHER2二重標的療法としてザニダタマブが承認され、市場拡大の象徴的な出来事となりました。

ただし、既存の分子標的薬は適応患者が限定されるうえ、耐性の出現（二次変異など）による再発が依然として課題となっています。一方、1次療法では免疫チェックポイント阻害剤（PD-1/PD-L1）において有用性が示され、ペムプロリズマブやデュルバルマブが承認に至っています。

胆道がん治療は過去10年間で大きな進展を遂げてきたものの、依然として治療選択肢は限られており、個別化・分子診断に基づく治療設計が求められています。今後は、早期発見・スクリーニングの強化、併用療法の普及、次世代標的の探索等が重要な論点になると考えられています。

このような環境下において、当社の開発品であるナンプランラトは、LAT1阻害という新規作用機序（First-in-Class）を基盤として、胆道がん2次療法における治療選択肢の拡大に資する可能性がある点が競争上の差別化要因となり得ると考えております。

がん領域の今後の見通し

がん治療薬市場は急速に進化しており、革新的な治療法や技術革新が市場成長を力強く牽引しております。なかでも、ゲノムプロファイリングやバイオマーカーに基づく個別化医療の普及、免疫チェックポイント阻害剤やCAR-T細胞療法といった免疫療法の拡大、さらにビッグデータ解析やAIを活用した診断精度の向上や治療計画の最適化といったデジタル技術の導入が、成長の主な要因となっています。これらの動向を背景に、がん治療薬市場は今後も持続的な成長が期待され、製薬企業にとって極めて大きな事業機会を提供する分野となっております。

事業へ与える影響

製薬業界、とりわけがん領域の市場は今後も大きな成長が見込まれており、その中でも胆道がんは依然としてアンメット・メディカル・ニーズが高い領域であると認識しております。近年は従来とは異なる新規作用機序のがん治療薬が研究開発され、治療選択肢が拡大しているほか、他剤との併用療法の進展も市場拡大を後押ししております。

当社の開発品であるナンプランラトは、単剤療法として、胆道がん2次療法において一定の有望性が示唆されており、意義のある結果であると考えております。

当社は、ナンプランラトの競争優位性を、LAT1阻害という新規作用機序（First-in-Class）に基づく差別化、胆道がん2次療法というアンメット・メディカル・ニーズの高い領域における単剤療法としての位置づけ、将来的な承認取得及びライセンス活動を見据えた臨床開発戦略の三点に整理しております。具体的には、グローバル第3相臨床試験の前半（パートA）において、全生存期間（OS）による効果評価を採用するとともに、実臨床を反映した最善支持療法群との比較、さらに利便性を高める投与群の追加等の工夫を組み込むことで、臨床的意義及び外部からの評価の明確化を図っております。加えて、特許強化・延長、他剤との併用、他の固形がんや自己免疫疾患への展開、Best-in-ClassのLAT1阻害剤の開発といったライフサイクルマネジメントを推進し、独占性の確保と事業価値の最大化を取り組んでおります。

一方で、市場競争の激化や米国における薬価政策・関税動向など不確実性も存在します。そのため、スピード感を持った開発推進に加え、リスク分散と持続的な成長のために開発パイプラインの拡充を進めていくことが不可欠と考えております。

番号	解説または引用
1	株式会社グローバルインフォメーション 当該ウェブページを 2025年10月2日閲覧。URL: https://www.gii.co.jp/report/grvi1679414-pharmaceutical-market-size-share-trends-analysis.html
2	Sean D. Sullivan, et al., JMCP org., 2025, 31, Number 6. "The consequences of pharmaceutical tariffs in the United States"
3	H&Iグローバルリサーチ株式会社 当該ウェブページを 2025年10月2日閲覧。URL : https://www.globalresearch.co.jp/cancer-therapeutics-market/
4	二重特異性抗体：1つの抗体分子で2種類の異なる抗原（またはエピトープ）を同時に認識できるように設計された抗体です。
5	抗体薬物複合体（ADC, Antibody-Drug Conjugate）：抗体に強力な低分子の抗がん薬（細胞傷害性薬物）を結合させた標的型治療薬です。
6	IQVIA Institute Report "Global Oncology Trends 2025"

（4）経営上の目標の達成状況を把握するための客観的な指標等

当社は現在、研究開発段階にあるため、売上高、営業利益等の財務指標を経営上の目標として具体的に設定しておりません。これは、医薬品の承認取得及び上市前の段階においては、財務指標が当社の研究開発活動の進捗や将来の事業価値を必ずしも適切に反映しないと考えるためであります。

当社の企業価値の主要な構成要素は、医薬品候補化合物の研究開発の進捗（臨床開発及び規制対応を含む）並びに研究開発の成果としての開発パイプラインの充実であることから、当社はこれらを経営上の重要課題と位置付け、当該課題の達成状況を把握するための客観的な指標として以下を採用しております。

開発パイプラインの進捗状況（計画対比）

各開発品について、臨床試験の開始、被験者登録の進捗（例：最初の被験者登録、登録完了）、データ固定、主要評価項目に係る結果の取得、規制当局との協議及び申請関連手続（例：当局面談、申請資料作成の進捗、申請提出）等の主要な開発マイルストンの達成状況を、計画対比の観点から、四半期又は適宜の頻度でモニタリングしております。

開発パイプラインの充実状況

次の開発パイプライン候補の創出に係る進捗（例：候補化合物の絞り込み・選定、前臨床POCの取得、特許申請）等を指標として、パイプラインの拡充状況を評価しております。

なお、研究開発活動は、臨床・非臨床試験の結果、規制当局の判断、臨床試験の実施環境その他の外部要因等の影響を受ける場合があり、各マイルストンの達成時期等が変動する可能性があります。当社は、上記指標を踏まえた目標計画を策定し、研究開発活動及び事業活動を推進してまいります。

（5）優先的に対処すべき事業上及び財務上の課題

財務基盤の強化

当社は、「第1 企業の概況 3 事業の内容」に記載のとおり、多様な開発パイプラインを有しており、今年度以降も複数の臨床試験を開始する予定です。創薬事業の特性上、多額の研究開発費用が先行するため、営業損失の継続や営業キャッシュ・フローのマイナスが発生しやすく、財務基盤の強化は極めて重要な経営課題であると認識しております。

このため当社は、研究開発を推進しつつ財務基盤を充実させるべく、以下の方針を掲げております。

・自社開発と戦略的パートナリングの組み合わせ

当社は、可能な限り自社主導で臨床試験を実施し、その成果を最大限に取り込むことで将来的な収益機会の確保を目指しております。一方で、臨床後期やグローバル規模での開発・商業化には多額の費用を要するため、各開発プログラムについて適切なリスクとリターンのバランスが確保できる段階までグローバル開発を進め、その上で製薬企業への導出を行う方針としております。これにより、リスク分散と財務の安定性を実現しつつ、持続的な成長を目指してまいります。具体的には、ナンプランラントにおいてはグローバル第3相臨床試験パートAおよび国内での免疫チェックポイント阻害剤（ICI）との併用による医師主導試験が完了する2028年3月期（予定）を、JPH034においては米国での第1相臨床試験が完了する2027年3月期（予定）を、それぞれライセンス契約締結時期とするのが適切であると考えております。そのため、すでに一部の企業とは協議を開始しております。

・資金調達手段の多様化

株式発行による資金調達に加え、事業会社からの出資や公的資金の活用など、多様な資金調達手段を組み合わせることで、研究開発を安定的かつ継続的に進められる体制を整備してまいります。また、資金調達を実現するためには、現在の開発パイプラインの進捗に加えて、ライフサイクルマネジメントとして、疾患領域の拡大、特許の延長、後継品への展開といった持続的かつ大きな事業価値の創出を目指す活動が重要であると認識し、取り組んでおります。

持続的成長と社会的信頼確保のための取組

さらに、財務面にとどまらず持続的な成長と社会的信頼を確保するため、以下の取組みも優先課題として推進してまいります。

・法令遵守の推進

製薬業界に求められる高い倫理性と社会的責任を踏まえ、国内外の関連法規制やガイドラインを遵守するとともに、全社員のコンプライアンス意識の向上を図り、健全かつ透明性の高い事業運営の実現に努めてまいります。

・ガバナンス機能の充実

取締役会を中心としたガバナンス機能を強化し、経営の透明性、公正性、意思決定の迅速性を確保することで、持続的成長を支える経営基盤を確立し、株主をはじめとする全てのステークホルダーからの信頼に応えてまいります。

・組織体制の整備及び人材育成

研究開発から事業化に至る各プロセスを効率的かつ確実に推進するため、最適な組織体制を整備するとともに、社員一人ひとりの専門性とリーダーシップを高める教育・研修を強化してまいります。

・高度人材の獲得と定着

革新的な創薬活動を継続的に推進するためには、優れた専門性を有する人材の採用・定着が不可欠です。当社は、国内外の研究機関や製薬企業からの専門人材のリクルーティングを行うとともに、魅力ある職場環境の整備や柔軟な働き方の推進により、人材が長期的に活躍できる基盤を構築してまいります。これらの取組みを通じて人材競争力を高め、創薬事業の持続的な成長と中長期的な企業価値の向上につなげてまいります。

これらの取組みにより、当社はリスクとリターンのバランスを適切に確保しつつ、パイプライン開発の加速と新規創出を同時に実現し、中長期的な企業価値の向上を目指してまいります。

2 【サステナビリティに関する考え方及び取組】

当社のサステナビリティに関する考え方及び取組は、以下のとおりであります。なお、文中の将来に関する事項は、本書提出日現在において当社が判断したものであります。

(1) サステナビリティに関する考え方

当社は、「SLCトランスポーター創薬の新たな可能性を追求し、グローバルベンチャーとして世界中の人々が抱えるアンメット・メディカル・ニーズに応える革新的新薬の開発を通じ、人々が健康を維持し、希望を持ち続けることに貢献します」を企業理念に掲げ、この理念実現のために、グローバルベンチャーとして挑戦する情熱、サイエンスの追及、コンプライアンスの徹底遵守を行動規範として定めております。

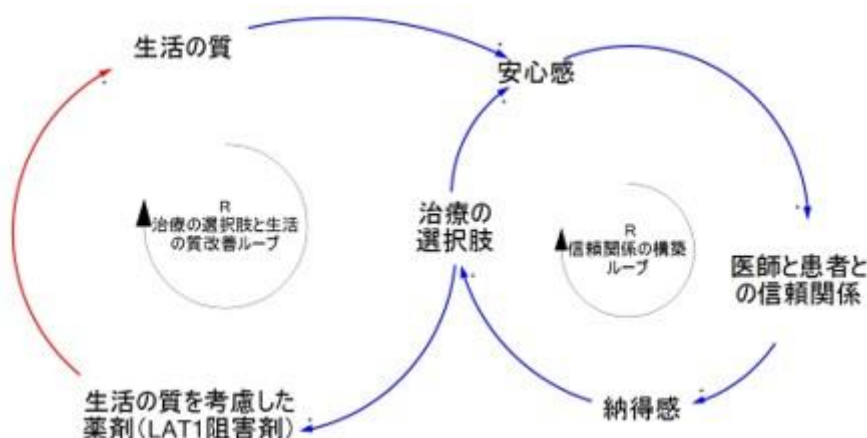
当社は、未だ十分に開拓されていないものの有望な治療ターゲットと考えられるSLCトランスポーターを開発対象とし、SLCトランスポーターから有望な治療ターゲットとなるトランスポーターを選定し、その役割やメカニズムを解明することで、アンメット・メディカル・ニーズに応える医薬品開発に取り組み続けてまいります。

また、当社が持続的にアンメット・メディカル・ニーズに応える医薬品開発を実現するためには、当社の経営理念実現に向けて行動する、多様な人材を活用することが重要であり、社内労働環境の整備、各従業員の健康管理、ワークライフバランスの取れた働き方の実現等を通じ、社員が生き生きと働くことができるような組織風土の構築に全社的に取り組む必要があると考えております。

当社はアンメット・メディカル・ニーズに応える革新的新薬の開発を通じて、持続可能な社会の継続に貢献すべく、長期的な視野に立って事業活動を推進してまいります。

また、当社は、非上場の段階からインパクトファンドより出資を受け、社会に対してポジティブなインパクトをもたらす事業展開を行うことにコミットしております。その一環として、当社では多くの医療従事者や患者インタビューを通じて、図1に示す因果ループ図を構築しました。

図1：「新薬の開発を通じて患者さんが希望を持ち続けることに貢献する」を表した因果ループ図



近年の外部研究では、がん治療薬の効果の評価項目として頻繁に用いられる腫瘍縮小率（ORR）や無増悪生存期間（PFS）が、必ずしも全生存期間（OS）の延長と相關しないケースが報告されています¹。こうした背景から、従来の「腫瘍縮小率」などの単一指標のみでは治療効果を適切に評価することが難しいという課題も指摘されています。

当社は、このような未充足の医療ニーズを背景に、新たな作用機序の創薬研究開発を進めております。当社が開発するLAT1阻害剤は、アンメット・メディカル・ニーズをもつ患者・家族に対してORRやPFSのみでなくより広範な課題への寄与が期待され、また医師にとっては臨床現場における新たな治療選択肢の候補となり得ることを目指しております。これにより、患者・家族にとって治療上の有用性が高まる可能性があり、医師と患者の円滑なコミュニケーションにも寄与し、医療現場における適切な診療プロセスの向上に資する可能性があると考えております。

当社では、このような考え方の下で創薬研究開発を進め、将来的にはインパクトの測定・マネジメントに関する適切な方法の整備に向けた検討を進めていく方針です。

番号	解説または引用
1	M. Merino et al., "Irreconcilable differences: The divorce between response rates, progression-free survival, and overall survival" J Clin Oncol., 2023, 41, 2706-2712.

(2) サステナビリティへの取組

ガバナンス

当社は、取締役会及びリスク・コンプライアンス委員会の活動を通し、サステナビリティ経営を実現するための当社戦略の実施及びサステナビリティ関連のリスク及び機会の監視・管理を行っております。当社では、サステナビリティ関連の戦略の立案、実行及びその監督にあたり、代表取締役社長を委員長とするリスク・コンプライアンス委員会において実施し、その内容や重要性に応じて取締役会に諮り、決定しています。

当社のコーポレート・ガバナンスに関する詳細は、「第4 提出会社の状況 4 コーポレート・ガバナンスの状況等」をご参照ください。

なお、サステナビリティ関連のリスク及び機会を監視し、管理するためのガバナンスのプロセス及びその手続については、当社の状況に応じて今後検討を行う予定です。

リスク管理

当社では、リスク管理体制の基本として「リスクマネジメント・コンプライアンス規程」を制定しております。代表取締役社長を委員長とし、委員会の構成メンバーは業務執行取締役、部長、ディレクターとし、監査等委員会委員長のほか、代表取締役社長が指名した者をオブザーバーとして参加させることができるリスク・コンプライアンス委員会を設置し、原則として年に2回以上開催することとしております。

同委員会において、サステナビリティを含む事業のリスク及び機会を識別し、その発生可能性や影響度を評価し、その対応策を検討しております。また、識別されたリスク及び機会については、評価及び対応策の実施状況について同委員会で定期的にモニタリングを行うとともに、その結果を取締役会へも報告し、協議しております。

当社が認識する事業上等のリスクに関する詳細は、「第2 事業の状況 3 事業等のリスク」をご参照下さい。

なお、サステナビリティ関連のリスク及び機会を識別し、評価し、及び管理するための具体的なプロセス等については、当社の状況に応じて今後検討を行う予定です。

戦略

a. 人材の多様性の確保を含む人材の育成に関する方針

人材の多様性については、当社が持続的な成長を遂げるためには多様性の観点で人材を活用すべきであると考えております。しかし、適材適所の人材を中途採用での獲得を中心に行っている当社の現状では、多様性に関する数値目標を設定するのではなく、多様な人材が当社にエントリーしやすく、かつ活躍できるような環境を整えることが重要であると認識しております。

人材の育成については、当社の価値創造の源泉は、人的資本であると考えております。よって、人的資本を重視して投資を行うことで、持続的な成長と企業価値向上の実現に繋げてまいります。特に当社では、各部門において業務遂行上必要である他、スキルアップとなる研修の受講を積極的に推奨しております。

b. 社内環境整備に関する方針

働き方改革の観点から、役職員が柔軟な働き方ができるよう、リモートワーク制度を導入しております。

指標及び目標

上記「 戦略」において記載したとおり、当社では多様な人材確保や人材育成を重要な戦略として取り組んでおりますが、組織が拡大中であることや定点観測が困難であるため、現時点では定量的な指標や目標は設定しておりません。今後、成長を続ける中で適切な指標や目標の設定について検討を進めていく予定です。

3 【事業等のリスク】

当社の事業の運営及び展開等について、リスク要因として考えられる主な事項を以下に記載しております。当社は、これらのリスクの発生を回避し、また発生した場合には適切な対応に努める方針ですが、当社の事業活動及び将来の業績には本質的な不確実性が存在します。なお、以下の記載はかかるリスクを網羅するものではありません。

当社は、医薬品の研究開発を主たる事業とする創薬ベンチャー企業であり、事業活動は新薬の研究開発の成否に大きく依存しております。一般に、新薬の研究開発には長期間及び多額の研究開発費用を要する一方、各開発段階において有効性又は安全性が確認されないこと等により、開発の中止又は遅延が生じる可能性があります。また、臨床試験において一定の結果が得られた場合であっても、規制当局による承認が得られない、又は想定よりも長期間を要する可能性があります。

このように、創薬事業は本質的に高い不確実性を内包しており、とりわけ販売開始前の研究開発段階のパイプラインを有する当社への投資は、一般的な投資対象と比較して相対的にリスクが高いと考えられます。以下に記載する各リスクは、かかる不確実性が当社の事業、財政状態及び経営成績等に影響を及ぼす可能性がある事項を具体的に示したものです。

また、当社は、事業運営に係る主要リスクについて、各部門で把握したリスク情報を集約のうえ、経営陣に報告し、必要に応じて協議・対応方針の検討を行う体制を整備しております。加えて、内部監査担当者は内部監査を通じてリスク管理及び内部統制の運用状況を検証し、その結果を関係機関へ報告しております。これらの運用状況については監査等委員会が監督しております。なお、当社のコーポレート・ガバナンス体制の詳細は、「第4 提出会社の状況 4 コーポレート・ガバナンスの状況等（1）コーポレート・ガバナンスの概要」に記載のコーポレート・ガバナンス体制図をご参照ください。

なお、文中の将来に関する事項は、本書提出日現在において当社が判断したものであります。

I. 事業価値に直結する最重要リスク

臨床試験・非臨床試験の結果に関するリスク（発生可能性：中、発生時期：特定時期無し、影響度：大）

当社では、2026年3月期より米国FDAのレビュー下で、ナンプランラトの胆道がん2次療法を対象とするグローバル第3相臨床試験を開始しました。当臨床試験に成功すると、欧米を始め、世界中でナンプランラトの胆道がん2次療法治療薬としての承認に繋がる可能性があります。当臨床試験は、これまでに日本国内で行ってきた第2相臨床試験などと比べて、人種差や市場で使用可能な1次療法治療薬の変化などの理由で、想定通りの結果とはならない可能性があります。グローバル第3相臨床試験で主要評価項目を達成できないなど承認に至らない結果であった場合は、追加試験の実施が必要となる等により、承認までに要する時間及び費用に大きな影響が生じる可能性があります。また、試験結果の内容によっては、開発継続が困難となり、当該開発を中止する判断に至る可能性があります。

ナンプランラトの胆道がん2次療法を対象とする第3相臨床試験以外にも、様々な臨床試験・非臨床試験を計画しております。それらの試験結果により、予定している各化合物・適応症の開発スケジュールが影響を受ける可能性があります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、これまでに構築してきた科学的な知見や臨床・非臨床データに基づき、成功確率が高い治験デザインを構築すると同時に、パイプラインの幅を広げて単一のパイプラインに依存し過ぎない体制強化にも努めています。

一方で、当社は、臨床・非臨床試験において開発中止のリスクが顕在化した場合、科学的根拠と透明性を基盤とした意思決定を行い、株主及び投資家の皆様にとっての価値を最大限に守り抜くため、多面的かつ迅速な対応を徹底する体制を整えております。

まず、リスクの種類（有効性不足、安全性懸念、競合製品の市場参入など）を明確化し、社内外の専門家による中間解析や安全性評価を含むデータレビューを実施します。その上で、臨床試験デザインや対象患者選定などに起因する根本要因を特定し、科学的に妥当な結論を導きます。

次に、重要な関係者との情報共有を迅速に行います。社内ではマネジメント層や研究開発部門と協議し、社外においては規制当局（PMDAやFDA）への安全性シグナルや試験中止可能性の報告を行います。また、株主及び投資家の皆様に対しては、適時開示やIR資料を通じて透明性を確保し、正確かつ誠実な説明を実施いたします。

その上で、開発継続の可否を慎重に検討いたします。投与量やプロトコル修正によって問題解決が可能か、部分的中止に留めるのか、あるいは全面的に中止すべきかを判断します。仮に開発を中止する場合も、別適応症への転用や他社への技術ライセンスアウト、さらには前臨床段階での改良版探索といった代替策を柔軟に検討し、研究開発資産の最大限の活用を目指します。

さらに、契約・法務・資金面についても適切に対応いたします。CRO や共同開発先との契約条件や違約金への対応を速やかに確認し、残資金については次の重点プロジェクトへ振り替えることで研究開発の継続性を確保します。また、将来的な再活用を視野に入れ、知的財産の保護にも万全を期します。

CROとはContract Research Organizationの略であり、製薬会社から医薬品開発における非臨床試験や臨床試験、製造販売後調査の業務等を受託している企業のことを指します。

臨床試験のスケジュールに関するリスク（発生可能性：中、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

前項で述べた各臨床試験は、想定よりも患者様のエントリーに時間がかかる、などの理由で、完了までに予定よりも時間がかかるリスクがあります。臨床試験が長引きますと、その分、承認申請の予定が遅れ、事業計画が影響を受ける可能性があります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、胆道がんの治験において経験豊富なCROと連携し、患者登録の迅速化を図る体制をとり、また、胆道がんの患者団体とも連携し、患者様に対してアプローチするチャネルも検討するとともに、患者様のエントリー時間を考慮した施設数を設定し、エントリーを促進してまいります。

海外におけるアライアンスパートナーに関するリスク（発生可能性：中、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

大原薬品工業株式会社に導出している地域以外についても、当社で一定の段階まで開発を行ったうえで製薬企業に導出を行う予定です。既に候補となりうる製薬企業の選定と対話を始めておりますが、そのアライアンス契約に至るまでに予定よりも時間がかかる可能性があり、その場合、事業計画が影響を受ける可能性があります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、外部の専門家を交えて、複数の候補企業にアプローチする体制を構築するとともに、導出に必要となる臨床・非臨床データの整備、特許の強化を図り、交渉の加速と契約成立の可能性向上に努めています。

II. 承認・上市に関するリスク

薬事申請・承認に関するリスク（発生可能性：中、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

当社は創薬ベンチャーとして、新しい医薬品の開発に取り組んでおります。当社が開発する医薬品は、各国の規制当局のルールに従い製造し、かつ非臨床試験・臨床試験によりその有効性や安全性などのデータを構築し、承認申請を行います。そのため、当社開発医薬品を次の開発フェーズに進ませられるかどうか、また承認を得られるかどうかは、最終的には各国規制当局の判断になります。必ずしも予定していた通りの内容やスケジュールで当局の判断が得られない可能性もあり、規制当局の判断により、予定する事業計画が影響を受ける可能性があります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、規制当局との対話や、薬事専門家との連携による戦略的開発計画の策定等を行っております。

III. 事業継続・財務に関するリスク

資金繰りについて（発生可能性：中、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

当社は創薬事業を行っており、この事業特性上、研究開発費用の負担により、製品の上市に至るまでの長期に亘って先行投資の期間が継続することが想定されます。この先行投資期間においては、継続的に営業損失を計上するとともに、営業活動によるキャッシュ・フローもマイナスとなる傾向にあります。

このような事業特性の下、当社は、ライセンス契約の締結や開発の進捗に応じて、契約一時金や開発マイルストン収入などを収益として一時的に計上することができます。ただし、これらの収益の一部、特に開発マイルストンやロイヤルティに関しては、臨床試験における有効な結果の取得や製造販売承認の取得といった成果が得られるまでは受領することができず、収益の実現には不確実性が伴います。当社はパイプラインの進捗に邁進し、製品市販後に利益計上及び利益拡大を目指していますが、開発が計画通りに進捗しない場合には、将来において当期純利益を計上する時期が遅延する可能性があります。

一方で、当社の事業活動には今後も多額の研究開発投資が継続的に必要となることから、引き続き外部からの資金調達を実施する可能性があります。これに伴い、株式の新規発行等によって株主の持分が希薄化する可能性があるほか、市況や株価動向、投資家需要などの影響により、希望する時期や条件で新株発行による資金調達が実施できない、または十分な規模で調達できないリスクも存在します。さらに、借入による調達を行う場合には、財務制限条項等の契約条件により、当社の事業活動に一定の制約が生じる可能性があります。

当社は、こうしたリスクを十分に認識した上で、資本政策の柔軟性を維持しつつ、資金調達手段やその時期、条件等を慎重に検討するとともに、株主及び投資家の皆様に対して適切かつタイムリーな情報開示に努めてまいります。

調達資金の使途に関するリスク（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

当社は、東京証券取引所グロース市場への上場に際し、公募増資により調達した資金を、当社パイプラインの研究開発活動及びこれに付随する経営資源への投入に充当する予定であります。

しかしながら、当社を取り巻く医薬品業界の動向や、当社における研究開発や事業開発の状況等により、上記計画以外の使途に充当する可能性があります。また、計画通りに調達した資金を使用した場合であっても、想定通りの効果を上げられない可能性があり、当社の経営成績及び財政状態に影響を及ぼす可能性があります。

これらのリスクに鑑み、当社は資金の使途変更または計画との差異が生じた際には、速やかかつ適切に開示を行い、株主及び投資家の皆様への説明責任を果たしてまいります。

為替変動リスクについて（発生可能性：大、発生時期：特定時期無し、影響度：小）

当社では、臨床試験の実施をはじめとする医薬品開発活動において、海外の委託先を利用してあり、それに伴い外貨建取引（主に米ドル建）を行っております。これらの取引においては、為替相場の変動に起因するリスクが存在し、為替レートの大きな変動の影響を受け、当社の経営成績及び財政状態に影響を及ぼす可能性があります。

短期的な対策としては、予算策定時に必要な米ドルを見積もったうえであらかじめ一定額の米ドルを確保し、ドル建てでの運用を行うなどの為替ヘッジを実施しております。しかしながら、為替相場の長期的・構造的な変動に對しては完全な回避が難しく、今後の市場環境によっては当社の経営成績及び財政状態に影響を及ぼす可能性があります。

IV. 知財・競争優位性に関するリスク

知的財産権に関するリスク（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

ナンブランラトにおいては、複数の特許で2040年以降までの独占権を担保する計画で進めております。そのうち、ナンブランラトのがん治療薬としての用途特許（がん治療薬特許）は日米欧を含む主要国ではすでに特許が成立しております。これらの用途特許により事業の独占性が担保されると国際的な特許事務所から見解を得ております。

JPH034においては、物質特許が2034年まで有効であることに加えて、中枢性の炎症疾患を対象とする用途特許が主要国で成立済です。

当社が出願人である、または当社がライセンスを有する登録済の主な重要特許一覧

発明の名称	発明の内容	出願人	出願国	特許又は出願番号	登録年月日	存続期間満了日
がん治療薬	JPH203のがん領域での用途特許	ジェイファーマ株式会社	日本	JP6546367 (登録番号)	2019/6/28	2038/8/1
			日本	JP6734971 (登録番号)	2020/7/14	2038/8/1
			日本	JP7541400 (登録番号)	2024/8/30	2038/8/1
			アメリカ	US12458628 (登録番号)	2025/11/4	2038/8/1
			欧州（ドイツ、フランス、イタリア、イギリス、スペイン、トルコ、オランダ、スイス）	EP3733175 (登録番号)	2023/10/4	2038/8/1
			韓国	KR10-2377742 (登録番号)	2022/3/18	2038/8/1
			カナダ	CA3083343 (登録番号)	2022/4/26	2038/8/1
			メキシコ	MX397404 (登録番号)	2022/11/11	2038/8/1
特定の遺伝子マーカーを有する患者に用いるがん治療用の医薬組成物	JPH203の投与にNAT2遺伝子診断をコンパニオン診断薬として組み合わせる添付文書特許	ジェイファーマ株式会社	日本	JP6894155 (登録番号)	2021/6/7	2040/8/31

発明の名称	発明の内容	出願人	出願国	特許又は出願番号	登録年月日	存続期間満了日
抗がん剤及びがんを治療するための医薬組成物	JPH203 (LAT1阻害剤) /PD-1, PD-L1抗体併用特許	ジェイファーマ株式会社、大阪大学	日本	JP7369378 (登録番号)	2023/10/18	2038/11/7
			アメリカ	US11899019 (登録番号)	2024/2/13	2040/5/18
			欧州(ドイツ、フランス、イタリア、イギリス、スペイン、トルコ、オランダ、スイス)	EP3709021 (登録番号)	2025/3/19	2038/11/7
			中国	ZL201880038920.9 (登録番号)	2024/1/9	2038/11/7
			韓国	KR10-2328403 (登録番号)	2021/11/15	2038/11/7
フェノキシアルキルアミン化合物	JPH034物質特許	国立大学法人大阪大学、神戸天然物化学株式会社	日本	JP6229896 (登録番号)	2017/10/27	2034/1/21
			アメリカ	US9771316 (登録番号)	2017/9/26	2034/1/21
			欧州(ベルギー、スイス、ドイツ、デンマーク、スペイン、フランス、イギリス、アイルランド、イタリア、オランダ、スウェーデン、トルコ)	EP2947066 (登録番号)	2018/9/19	2034/1/21
			中国	CN105263899 (登録番号)	2017/11/14	2034/1/21
			カナダ	CA2898610 (登録番号)	2021/1/19	2034/1/21

発明の名称	発明の内容	出願人	出願国	特許又は出願番号	登録年月日	存続期間満了日
Compositions and methods for treating inflammatory neurological disorders	JPH034 MSに対する用途特許	Georgetown University	日本	JP7629396 (登録番号)	2025/2/12	2039/10/2
			アメリカ	US12447145 (登録番号)	2025/10/21	2042/12/30
			欧州(ベルギー、スイス、ドイツ、デンマーク、スペイン、フランス、イギリス、アイルランド、イタリア、オランダ、スウェーデン、トルコ、フィンランド)	EP4321216 (登録番号)	2025/12/10	2039/10/2

このような状況のもと、ナンプランラトに関しては事業の独占性を一層強化するため、特許の強化・延長に取り組んでいます。新しい特許が成立した場合、該当領域の事業において、独占期間の5年以上の延長を目指せることになり、より高い金額でのライセンス契約、長期間のロイヤルティ収入が期待できます。但し、現時点においてナンプランラト特許の強化・延長については不確定であり、既存特許に依存した事業化を進めなければならない可能性もあります。

当社が保有又はライセンスを受けている特許に対しては、将来的に無効等の主張や訴訟の提起がなされる可能性を完全に排除することはできません。これらが認められた場合には、当社の競争優位性や研究開発活動に支障を来し、経営成績に影響を及ぼす可能性があります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、各開発パイプラインに関連する用途特許等を更に模索すると同時に、ナンプランラトやJPH034に続くLAT1阻害剤の創薬研究にも取り組んでおり、知的財産ポートフォリオの強化による事業リスク低減を目指しております。そのような活動の一環として、当社は2025年6月に複数の創薬研究者を採用するとともに、外部の専門機関との連携体制を構築しております。これにより、特許の有効性や権利範囲を定期的に検証・管理しつつ、当社が想定する特許の成立に向けて全力で取り組んでいます。

用途特許とは、既知の物質や技術に対して新しい用途・適応を見出したことを保護する特許で、医薬品分野では既存成分の新しい治療効果を独占的に利用できる権利を与えるものです。

開発競合リスク(発生可能性:中、発生時期:特定時期無し、影響度:中)

LAT1特異的阻害剤として世界で初めてヒトに投与され、臨床試験で効果を示したナンプランラトのLAT1との複合体結晶構造が公開されており、その結晶構造を基に、新規LAT1選択的阻害剤を目指して新たに他社が参入もしくは更に研究を進めてくる可能性が考えられます。各疾患に対するLAT1阻害剤の有効性は人体での薬物動態にも依存するため、必ずしも他社の新規LAT1阻害剤が当社の狙う疾患で競合するとは限りません。しかしながら、競合するLAT1阻害剤を他社が開発し、当社の狙う疾患と同じ領域での開発が進んだ場合には、当社の経営成績及び事業展開に影響を及ぼす可能性があります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、多発性硬化症などの中枢性の炎症疾患においてはLAT1阻害剤全体をカバーする包括的な用途特許についてGeorgetown大学より独占的通常実施権を取得し、Best-in-ClassのLAT1阻害剤の開発を進めると同時に、疾患ポートフォリオの多様化を進めることで競合との差別化を図っております。

なお、現時点において当社が認識している限りにおいてLAT1阻害剤として臨床開発を開始しているのは当社のナンプランラトとJPH034のみです。

LAT1が関連する開発品・製品(2025年12月時点の各社公表資料等に基づく当社調査)

開発品・製品名	開発品・製品の概要	当社のLAT1阻害剤との競合性
---------	-----------	-----------------

TLX101	LAT1を介し細胞内へ取り込まれるが、放射性核種 1の殺細胞効果 2に依存し抗腫瘍効果を発揮するものです。	いずれもLAT1を介した細胞内取り込み後、LAT1機能阻害以外のメカニズムで殺細胞的に作用します。
Steboronine	LAT1を介したホウ素キャリア 3の細胞内取り込み後、中性子照射 4により殺細胞効果を発揮します。中性子照射部位を厳密に計算するため、局所使用のみが承認されております。	抗がん作用として、作用メカニズムや副作用の考え方、利便性も異なるアプローチであり、直接の競合性は低いものと考えられます。
QBS72S	LAT1発現細胞内へ優位に取り込まれますが、殺細胞効果や薬理プロファイルは従来型アルキル化薬 5と考えられます。	また、自己免疫疾患など、殺細胞効果が好ましくない疾患では競合しません。
国内のベンチャーが開発するLAT1阻害剤	LAT1タンパクとの結合情報が中国の研究チームから発表されており、ナンプランラトと類似の基質競合型阻害剤であると捉えられます。 In Vitro 薬効や薬物動態プロファイルなどは、スイスの研究チームが近しい類似体として報告しており、当該ベンチャーの開発化合物のプロファイルと近い可能性があります。 現時点で、出願特許は審査請求中です。	公知の情報から、当社開発品二剤のプロファイルを踏まえた上で、現対象疾患での競合性は極めて低いものと考えられます。 また、当社次世代LAT1阻害剤シリーズにおいても、その構造差異や薬物動態・曝露プロファイルから、近い将来に直接的な競合に至る可能性は限定的であると考えられます。また、先行二剤で獲得した臨床移行経験（動物ヒト）、臨床経験、当局対応におけるナレッジを活かすことにより、差別化は十分可能と考えられます。

特許出願後約18か月間は原則非公開であるため、潜在的な競合出願や開発動向の把握には限界があり、上記に記載のない未知の競合リスクの存在は否定できません。

注記

番号	解説
1	放射性核種：放射性核種とは、不安定な原子核を持ち、自然に放射線を放出しながら別の元素に変化していく物質のことです。医薬分野では、この性質を活用し、病気の診断やがんの治療に応用されています。診断では体内に投与して放射線の分布を画像化し、治療では標的とするがん細胞に集積させて放射線で破壊します。これにより、正常組織への影響を抑えた高精度な診断・治療が可能となります。
2	殺細胞効果：放射性核種は、放出する放射線によって細胞内のDNAや重要な分子を損傷させ、細胞の機能を失わせたり死滅させたりする作用を持ちます。これを殺細胞効果と呼びます。
3	ホウ素キャリア：がん細胞にホウ素（Boron）を選択的に運ぶための化合物です。主にホウ素中性子捕捉療法（BNCT：Boron Neutron Capture Therapy）で使用されます。BNCTでは、ホウ素を含む薬剤を体内に投与し、がん細胞に集積させた後、中性子を照射することでホウ素原子が核反応を起こし、強力な放射線を発生させてがん細胞を破壊します。
4	中性子照射：電荷を持たない中性子を生体に照射する技術で、がん治療などに利用されます。特にホウ素中性子捕捉療法（BNCT）では、がん細胞に取り込まれたホウ素に中性子を当てることで核反応を起こし、がん細胞を選択的に破壊します。正常組織への影響を抑えた高精度な治療法です。
5	アルキル化薬：DNAの構造に化学的な変化（アルキル化）を起こすことで、細胞の増殖を抑えたり死滅させたりする抗がん剤の一種。DNAが損傷すると細胞は正常に分裂できなくなるため、特にがん細胞のように活発に増殖する細胞に対して効果を発揮します。

V. 組織・オペレーション・外部環境

重要な契約等に関するリスク（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

当社の経営上の重要な契約等は、「第2 事業の状況 5 重要な契約等」に記載の通りです。当社は、当該契約の相手先との間で円滑なコミュニケーション体制を構築しており、現時点において、契約の遂行及び継続に支障をきたす重大な事象は認識しておりません。

しかしながら、事業環境の変化、契約の相手方の方針変更又は経営状態の悪化等により、当該契約が期間満了、解除その他の理由により終了する、当社に不利な条件変更が行われる、又は契約の履行に支障が生じる可能性があります。また、当該契約の終了等が生じた場合には、代替先の確保及び切替えに相応の時間及び費用を要し、研究開発又は事業運営に遅延等が生じる可能性があります。これらの結果、当社の経営成績及び財政状態に影響を及ぼす可能性があります。

大原薬品工業株式会社への依存に関するリスク（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

当社は、2019年に大原薬品工業株式会社とナンプランラトに関するライセンス及び共同開発契約を締結しました。グローバル第3相臨床試験完了後、国内では、大原薬品工業株式会社が承認申請を行い、販売を開始する予定です。当社は大原薬品工業株式会社に対し、開発に必要なサポートを行い開発の促進を行ってまいりますが、薬事申請、承認後の営業・マーケティングやオペレーションは大原薬品工業株式会社に依存しており、同社内でナンプランラトの優先度が下がる等の理由で販売力に影響が出る可能性があります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、大原薬品工業株式会社との関係性の強化を進めると同時に、上市後のマーケティングにおいてもグローバルとの連携により同社に対して十分なサポートを提供していく予定です。

製造委託先への依存について（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：大）

当社は国内外のCMO 等の企業に治験薬等の製造を委託しております。これらの企業は、多くの大手製薬企業等に対して医薬品製造の専門的なサービスを提供する実績が豊富な委託先であり、当社での監査等も実施しており、リスクは高くはありません。しかし、第三者機関であるため、その法令等や製造スケジュールの遵守を完全に担保することはできず、これらの委託先の状況によって、当社の臨床試験や販売が影響を受ける可能性があります。特に、製造委託先に法令遵守不備等の指摘が入り、製造を停止せざるを得ない状況に陥った場合には、影響が大きくなる可能性があります。そのような事態にならないように、CMOの選定においては、複数の候補CMOを十分比較の上、リスクを含めて決定しております。本リスクを回避するために、バックアップとなるサプライヤーに対して、並行して製造委託を行うことも考えられますが、バックアップが必要となる事態に至る可能性に対して費用負担が大きく、現在の財務状況においては現実的ではありません。従いまして、現段階では、現CMOを代替できる可能性のあるCMO候補をバックアップとして選定し、良好な関係を維持するに留めております。

なお、現在進行中・準備中の臨床試験に用いる製剤については既に製造が完了しております。

CMOとはContract Manufacturing Organizationの略であり、製薬会社などから、医薬品の製造を受託・代行する企業を指します。

臨床試験委託先への依存について（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

当社は臨床試験の実施を国内外のCRO等の企業に委託しております。製造委託先と同様に、これらの企業は、多くの大手製薬企業等から臨床試験業務を受託する実績が豊富な委託先であり、リスクは高くはありません。しかし、同様に法令等やスケジュール遵守を完全には担保できず、当社の臨床試験のスケジュールが影響を受ける可能性があります。また、一旦臨床試験が開始されると、委託先に問題が生じた場合にも、臨床試験途中で別のCROに切り替えることは非常に困難であり、確実にやり遂げられる企業の選定が重要となります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、CROへの委託前の実績評価等を徹底するとともに、委託後のモニタリング体制の整備・強化に努めています。

共同研究機関への依存について（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

当社は、胆道がんや多発性硬化症、大腸がん、それらに次ぐ適応症におけるLAT1阻害剤の研究開発において、ノウハウや患者プール等を有する国内外の研究機関等と共同研究を行っております。それらの共同研究先は代替不可能な資産を持っていることが多く、当社が制御し得ない何等かの事情により共同研究が中断・中止・遅延となった場合には、当社開発医薬品の研究開発、事業計画に影響を与える可能性があります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、各研究機関との関係構築を図るとともに、複数の研究機関とのネットワーク構築や、社内ノウハウの蓄積、プロジェクトマネジメント体制の強化等にも継続的に取り組んでいます。

人材の確保・育成等に関するリスク（発生可能性：中、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

当社の事業は、その大半が医薬品開発に関する専門性を有する限られた人材に依存しており、かかる専門性を有する人材の獲得とOJT等を通じた人材育成に努めています。

しかしながら、必要な人材の確保ができない場合、適切な人材育成が図れない場合、又は人材が社外流出した場合には、当社の業務遂行上の支障が生じ、又は事業拡大の制約要因となり事業計画が影響を受けることとなります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、専門性の高い人材紹介会社の活用や、現社員・役員からの推薦を通じた採用活動を積極的に行っております。また、魅力的なストック・オプション制度を導入することで、優秀な人材の確保・定着を促進しております。加えて、事業のグローバルな成長も優秀な人材を惹きつける大きな要因の一つです。当社では、事業の進捗を着実に推進するとともに、その成果を対外的に積極的に発信しております。

特定人物への依存について（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

代表取締役社長である吉武益広は、当社の最高経営責任者として、当社の経営戦略の決定、研究開発、事業開発及び管理業務の遂行に大きな価値を提供しております。このように当面の間は吉武益広をはじめとする特定の人物への依存度が高い状態で推移すると見込まれます。このような状況のなかで、当該特定人物が何らかの理由により

当社の役職員としての地位を喪失し、又は当社の業務を継続することが困難になった場合には、当社の研究開発等に重大な支障が生じるほか、当社の事業戦略や経営成績に悪影響を及ぼす可能性があります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、会社の経営メンバーとなり得る人材の探索や社員育成を進めております。

小規模組織について（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：小）

当社は、監査等委員でない取締役3名、監査等委員3名、及び従業員18名（参与2名含む、2026年1月31日時点、派遣社員を除く）による小規模な組織体制であり、現在の内部管理体制もこの組織規模に応じた水準となっております。

今後、当社のパイプラインの進捗や拡大、海外展開を含む事業の進展により、業容が拡大していくことが見込まれる中で、それに伴い内部統制・リスク管理・コンプライアンスなど、内部管理体制の一層の強化・整備が求められる局面が生じる可能性があります。これに対応するため、人員の拡充を含む体制の強化、業務フローの見直し・整備、外部専門家の活用などを含む複数の対応策を段階的に実施する方針です。

しかしながら、重要な役職員による職務遂行が困難となった場合や、事業の拡大に応じて必要となる人材を適切なタイミングで確保できない場合には、内部管理体制の構築・運営に支障をきたし、業務遂行や法令遵守、さらには財務報告の正確性等に影響を及ぼし、当社の事業、経営成績及び財政状態に悪影響を及ぼす可能性があります。

情報漏洩に関するリスク（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

事業に関する機密情報を保持しており、これらの情報が予期せぬ事態により流出する可能性は存在し、このような事態が生じた場合、社会的信用の失墜を招き、当社の経営成績及び財政状態に影響を及ぼす可能性があります。

当社は、情報漏洩リスクを軽減するため、必要に応じて取引先等との間で守秘義務等を定めた契約を締結するとともに、個別の事情に応じた情報開示を行うなど、厳重な情報管理に努めております。また、情報セキュリティ管理規程を定め、これを基に情報セキュリティの維持・管理に努めております。

職務発明に対する対価支払に関するリスク（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：小）

当社では、従業員が職務発明により行った発明について規程に基づき対価を支払う制度を整備しておりますが、当該規程の策定・開示・従業員との協議の手続が不十分と認められた場合、特許法第35条第5項に基づき、裁判所が相当対価を高額に算定する可能性があります。これにより、当社の経営成績及び財政状態に重大な影響を及ぼすリスクがあります。

当社では当該リスクに対して、新たに職務発明管理規程を現状の当社に即したものに改定しており、またそのような事態が生じた場合は、法令を遵守しつつ適切な対応を行うことにより影響を最小限にとどめるよう努めてまいります。

ストック・オプション行使による株式価値の希薄化に関するリスク（発生可能性：大、発生時期：各新株予約権発行後から10年の間、影響度：小）

当社では、取締役（監査等委員を含む）、従業員、ならびに社外協力者に対するインセンティブ付与及び人材の確保・定着を目的として、ストック・オプションの付与を行っております。また、今後においても人材リテンションや優秀人材の採用促進等の観点から、ストック・オプションやその他株式報酬制度を導入・拡充する可能性があります。

これらの株式報酬制度は、当社の中長期的な成長に資する一方で、実際に株式が交付された場合には、発行済株式数の増加に伴い、当社の株式価値に希薄化が生じる可能性があります。

当社はこうしたリスクを認識の上で、付与対象者の明確化や数量管理の徹底、適切なガバナンスのもとでの制度運用に努めております。

VI. 法務・制度・その他

薬事関連法規について（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

医薬品業界における研究、開発、製造及び販売の各段階は、各国の薬事法及び関連法規により厳格に規制されています。日本においては、薬機法（医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律）に基づき、非臨床試験ではGLP（Good Laboratory Practice）、治験薬製造ではGMP（Good Manufacturing Practice）、臨床試験ではGCP（Good Clinical Practice）の基準を遵守し、承認を受けた上で製造販売を行う必要があります。

当社では、現在保有する各開発パイプラインにおいて、それぞれの規制に適合した体制を整えた上で、計画的に事業を進めております。しかし、各国の薬事法や関連制度は定期的に改定が行われ、新たなガイドラインの発出や要件の追加がなされる可能性があります。これにより、従来通りの開発方針やデータ構成では承認要件を満たさず、追加的な試験や計画変更が必要となるリスクも想定されます。

また、制度変更に適切に対応できなかった場合や、対応に多大な時間・費用を要する場合には、承認の取得時期が遅延し、当社の事業計画、経営成績及び財政状態に影響を及ぼす可能性があります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、米国FDAや日本のPMDA（独立行政法人医薬品医療機器総合機構）をはじめとする各国の規制当局や外部専門家との継続的な事前相談を行い、最新の規制要件を踏まえた計画立案及び柔軟な開発運営を行っております。また、社内体制整備や外部アドバイザーとの連携を通じて、法規制への迅速な対応力を高めてまいります。

医療費抑制策に関するリスク（発生可能性：中、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

医療用医薬品の価格は各国の医療行政における薬価規制の影響を受けており、世界的な医療費抑制の動向の中、薬価改定を含めた医療制度改革の施策が行われております。かかる動向を受けて、今後上市を目指す当社の医薬品の薬価が想定を下回る可能性があり、当社の経営成績及び財政状態に影響を及ぼす可能性があります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、薬価が下がりにくい希少疾患やアンメット・メディカル・ニーズが高い疾患領域を含めて、開発対象とする疾患を広げてリスク分散を図っております。

各国の政策変更に関するリスク（発生可能性：中、発生時期：特定時期無し、影響度：小）

グローバルに医薬品開発を展開する当社の事業活動は、各国の政策環境の変化により重大な影響を受ける可能性があります。特に、米国における輸入関税の改定や各国による対抗措置など、急激な政策変更が生じた場合には、研究開発コストの増加を招き、当社の経営成績及び財政状態に悪影響を及ぼす可能性があります。

当社といたしましては、各国の政策変更が当社事業に及ぼす影響を注視し、最新の情報を適時に把握・分析することにより、リスク低減に努めてまいります。

自然災害等の発生に関する不可抗力について（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

当社の事業活動の中心となる人員が首都圏に集中しております。また研究開発業務及び臨床試験においては、国内外の企業や施設に委託しております。

これらの拠点や委託先が所在する地域において、地震や風水害等の大規模自然災害、または新型感染症の流行といった不可抗力的事象が発生した場合、施設・設備の損壊や機能停止、関係者の移動・勤務制限等により、当社の研究開発活動に遅延・停滞が生じる可能性があります。また、そのような不可抗力により当社の経営成績及び財政状態に影響を及ぼす可能性があります。

このような事象が発生した場合への対応として、在宅勤務制度の導入、重要な情報資産をクラウド上に保存し必要なバックアップを取る等の対応を実施し、また、委託先の多様化等を通じて、リスク分散と被害最小化に努めています。

副作用発現による損害賠償責任及び製造物責任について（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

医薬品の臨床試験実施に際し、薬剤による副作用などに伴う賠償問題が発生するリスクがあります。当社は、損害賠償保険など適切な保険に加入することによって、このような事態が発生した場合の財政的負担を最小限にすることに対応しております。しかしながら、賠償額が当該保険により補償される範囲を超える可能性は否定できず、その場合には当社の経営成績及び財政状態に影響を及ぼす場合があります。

また、医薬品の開発及び製造には、製造物責任賠償のリスクが内在します。当社は将来、開発したいずれかの医薬品が健康被害を引き起こし、または臨床試験、製造、営業もしくは販売において不適当な点が発見され、その結果、当社製品に欠陥が認められた場合には、製造物責任を負い、当社の経営成績及び財政状態に影響を及ぼす場合があります。また、製造物責任賠償請求がなされることによるイメージ低下により、当社及び当社の医薬品に対する信頼が損なわれ、当社の事業に影響を与える可能性があります。

当社ではこうしたリスクに対応するため、品質管理体制の確保を通じて、安全性と製品責任リスクの低減に努めています。また、重大な製造物責任が生じた場合の財政的損失を最小限に抑えるため、保険に加入し、リスクの程度に応じて補償範囲の見直しも適宜行ってまいります。さらに、健康被害や品質問題が発生した場合には、速やかに情報を開示し、関係当局や医療関係者、株主等への説明責任を果たすための体制を整備し、これにより、リピュテーションリスクの最小化と、ステークホルダーとの信頼関係維持に努めてまいります。

配当政策について（発生可能性：小、発生時期：特定時期無し、影響度：小）

当社の事業は、研究開発を中心とした多額の先行投資を必要とし、また投資回収までの期間が長期に及ぶという事業特性を有しております。このため、創業以来、株主の皆様に対して剰余金の配当を実施しておりません。

しかしながら、当社は株主への利益還元を重要な経営課題の一つと認識しており、配当の実施については、今後の事業成長の状況、研究開発への投資計画、ならびに財務状況等を総合的に勘案の上、内部留保の水準を踏まえて判断してまいります。

現時点においては、繰越利益剰余金がマイナスであるため、当面の間は無配を継続する方針です。この方針により、短期的には株主への配当が行われないことから、株価の下落や一部株主からの評価低下といったリスクが存在しますが、当社は中長期的な企業価値向上をもって株主への利益貢献を果たす方針です。

ベンチャーキャピタル等による当社株式売却が及ぼすリスク（発生可能性：大、発生時期：特定時期無し、影響度：中）

本書提出日時点において、当社の発行済株式総数に対して、ベンチャーキャピタルやその他の投資ファンド、及びこれらが組成する投資事業有限責任組合等（以下「投資ファンド」）が保有する株式は、全体の66%を占めています。

これらのうち、保有株数の多い株主を中心に長期保有の方針を表明されている投資ファンドはありますが、当社の株式公開後、これら投資ファンドが保有株式を市場において売却する可能性があり、その場合、市場における需給バランスが一時的に崩れることで、当社株式の市場価格が下落する可能性は否定できません。

当社では株主との建設的な関係を維持し、株式の安定的な保有とロックアップによる売却タイミングの調整、ならびに事業の進捗状況の適時開示を通じて、投資家の信頼維持と当社の適切な評価の反映に努めてまいります。

4 【経営者による財政状態、経営成績及びキャッシュ・フローの状況の分析】

(1) 経営成績等の状況の概要

当社の財政状態、経営成績及びキャッシュ・フロー（以下、「経営成績等」という。）の状況の概要は以下のとおりであります。なお、当社は、創薬事業の単一セグメントであるため、セグメント別の記載を省略しております。

経営成績の状況

第20期事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

当社では、SLCトランスポーターの中で、当社創業者が発見したLAT1（L型アミノ酸トランスポーター1）に注力し、がんや自己免疫疾患において既存治療では対応が難しい患者様のニーズに応えるLAT1阻害剤の開発を進めています。当社の主要パイプラインの状況は以下のとあります。

・ナンプランラト

- 胆道がん（単剤療法）での開発

ナンプランラトは、胆道がん2次療法を対象とした国内第2相臨床試験において、主要評価項目である無増悪生存期間（PFS）において統計学的に有意な改善を示しました。これにより国際的にも高い評価を得てあり、米国学会での複数の口頭発表や査読付き論文で報告済みです。

さらに、米国FDAからオーファンドラッグ指定を受け、IND申請も承認されました。2025年5月にはCMCに関してもFDAより肯定的な評価を得てあり、商業製造スケールでの品質基準を満たすことが確認されております。これらを踏まえ、2025年12月に、全生存期間（OS）を主要評価項目とするグローバル第3相臨床試験を開始致しました。

- 胆道がん（単剤療法）以外での開発

当社は、胆道がん1次療法において、ICI維持療法にナンプランラトを追加する新たな治療アプローチを推進しております。今後の計画として、今年度以降に胆道がん1次療法を対象としたICI + ナンプランラト併用の医師主導試験が開始される見込みです。本試験では、ゲムシタビン + シスプラチナ + デュルバルマブの併用療法を受け、デュルバルマブ単剤維持療法へ移行する患者を対象に、デュルバルマブ + ナンプランラト併用療法へ切り替えることで、その有効性と安全性を検証します。

また、ナンプランラトは、非臨床および臨床データに基づき、大腸がんに対する適応拡大の可能性が示されております。米国の大学より共同開発の提案を受け、現在は同大学にて医師主導臨床試験の開始に向けた補助金申請しております。

さらに、ナンプランラトが肝臓・胆管・大腸などに高濃度で分布する独自のバイオディストリビューションに着目し、ある希少疾患の動物モデルにおいて有効性を示唆する結果を得ました。この成果を踏まえ、当該適応症に関する用途特許を申請中であり、ナンプランラトの適応拡大に向けた新たな可能性を追求しております。

・ナンプランラトの特許の強化・延長

医薬品分野においては、物質特許が満了した後も、製剤特許や用途特許などを組み合わせることで事業の独占性を延長させた事例が数多く存在します。ナンプランラトについても、グローバル大手製薬企業による成功実績のある手法を適用することにより、新規特許の成立によって事業の独占期間を5年以上延長できる可能性があります。これにより、より高額なライセンス契約の締結や、長期にわたるロイヤルティ収入の確保が期待され、当社の中長期的な事業成長に大きく寄与する可能性があると考えております。

・JPH034

JPH034は、優れた脳内移行性を有することを特徴とし、再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症やグリオーマを対象疾患として開発を進めております。

再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症を対象とした開発プログラムは、米国National Multiple Sclerosis Society (NMSS) のFast Forward Research Grantに採択され補助金を獲得しております。また、多発性硬化症における事業の独占性を強化・延長するため、共同で研究開発を行っている米国Georgetown大学が有するLAT1阻害剤の多発性硬化症を含む中枢神経系の炎症疾患に対する用途特許のグローバルでの独占的実施権を得るライセンス契約を2024年6月に締結しました。これにより事業の独占性を高めると同時に、当領域で最先端の科学的知見を有する同大学との連携を強めました。また、2024年7月には多発性硬化症を対象とするJPH034の開発が、国立研究開発法人日本医療研究開発機構 (AMED) の「創薬ベンチャーエコシステム強化事業（創薬ベンチャー公募）」に採択され、IPOまで活用できる最大20億円の補助金を獲得しました。当補助金を活用し、米国FDAに対してInvestigational New Drug (IND) 提出するために必要な非臨床試験を加速させ、海外での第1相臨床試験の準備も進めてまいりました。その結果、当該IND申請について、2026年2月に米国FDAによる安全性審査が完了し、当社が申請した臨床試験計画の実施を可能とする旨の連絡を受領いたしました。

グリオーマを対象とした開発プログラムに関しては、米国の大規模研究機関より提案をいただき、当社はこの大規模研究機関に対して当社薬剤を提供し、臨床試験実施に向けて検討を進めております。

・ Best-in-Class の次世代LAT1阻害剤の創薬研究

当社は、高度な専門知識と経験を備えた人材を採用することで、創薬研究チームを強化し、Best-in-Classを目指す次世代LAT1阻害剤の研究開発を本格的に進めております。

既に、ナンプランラトと同等以上のLAT1選択性および阻害活性を有し、経口投与が可能な候補化合物を特定しており、現在はその構造最適化を進めるとともに、非臨床試験に着手しております。当社はこの取り組みにより、次世代の成長ドライバーとなる新薬創出を目指してまいります。

以上を受けた当事業年度の経営成績は、事業収益は計上がなく、営業損失1,595,660千円（前期は営業損失1,722,726千円）、経常損失1,527,089千円（同 経常損失1,640,255千円）、当期純損失1,499,008千円（同 当期純損失1,652,337千円）となりました。

第21期中間会計期間（自 2025年4月1日 至 2025年9月30日）

当社では、SLCトランスポーターの中で、当社創業者が発見したLAT1（L型アミノ酸トランスポーター1）に注力し、がんや自己免疫疾患において既存治療では対応が難しい患者様のニーズに応えるLAT1阻害剤の開発を進めています。当社の主要パイプラインの状況は以下のとおりとなっております。

・ ナンプランラト

- 胆道がん（単剤療法）での開発

ナンプランラトについては、国内第2相臨床試験に成功し、2024年9月19日に開催されたFDAとのType C meetingにおいて、グローバル第3相臨床試験デザインに関して概要合意に至りました。加えて、2024年9月25日付で、米国FDAからがん患者を対象とした臨床試験開始に向けたInvestigational New Drug (IND)申請の承認を取得しました。さらに、2025年6月1日に米国シカゴで開催されたASCO2025（米国臨床腫瘍学会年次総会）期間中には、米国の主要医療機関の治験責任医師候補者およびCRO（開発業務受託機関）を招いたBreakfast Meetingを開催し、プロトコルレビューや試験開始に向けた具体的な議論を実施しました。その後、グローバル開発体制の整備を進めると同時に、2025年10月にドイツ・ベルリンで開催された2025年欧州臨床腫瘍学会年次総会（European Society for Medical Oncology : ESMO 2025）において、第2相試験のサブグループ解析および暴露反応（Exposure-Response:ER）解析の結果をポスター発表しました。本解析により、第3相臨床試験における対象患者の選択基準を示唆する有用な知見が得られました。

また、CMC（化学・製造・品質管理）についても、2025年5月13日付で商業製造スケールにおける品質基準への適合について、FDAより肯定的な書面回答を受領しました。これらを踏まえ、当社では2025年12月にグローバル第3相試験を開始致しました。

なお、ナンプランラトの国内第2相試験の結果に関する論文は、AACR（米国がん研究学会）が発行する医学ジャーナル誌「Clinical Cancer Research」2024年9月15日発刊号に掲載されております。

- 胆道がん（単剤療法）以外での開発

胆道がん1次療法における免疫チェックポイント阻害剤との併用療法を評価する医師主導臨床試験を今年度以降開始するため、スポンサーとして準備を進めています。併せて、KRAS変異大腸がんに対する医師主導臨床試験の準備も進行中です。さらに、希少疾患を対象とした非臨床試験も実施を進めています。

当社は、高い安全性と忍容性を有するナンプランラトを、高齢の患者様への長期投与も可能な新規治療薬として開発し、がん領域における未充足の医療ニーズに応えることで、"Feel Better & Live Longer"の実現に貢献してまいります。

・ JPH034

JPH034は、主に中枢神経系の自己免疫疾患の一つである再発を伴わない2次性進行型多発性硬化症を対象疾患として開発を進めています。2024年6月には、多発性硬化症に対する新規LAT1阻害剤の開発（「JPH034開発プログラム」）が、2024年度国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED）の「創薬ベンチャーエコシステム強化事業（創薬ベンチャー公募）」に採択され、最大20億円の支援を受けております。同月には、LAT1阻害剤全体をカバーし、これらの中核神経系の炎症性疾患（多発性硬化症を含む）への使用を対象とする、ジョージタウン大学が保有する特許について、当社が全世界での独占的実施権を取得し、既存の物質特許の独占的通常実施権と合わせて長期的な独占的ポジションを強めました。ジョージタウン大学による同特許は日米欧で成立済です。

現在は、第1相臨床試験開始に向けて申請していたINDについて、2026年2月に米国FDAの安全性審査が完了し、当社が申請した臨床試験計画の実施を可能とする旨の連絡を受領いたしました。また、Turku Pet Centreとの委託臨床研究を進めており、中枢神経系の炎症要因の一つであるミクログリアの活性化とLAT1の発現が脱髓病巣レベルで共存することを確認しました。さらに、グリオーマを対象とした開発プログラムに関しては、米国の大規

模研究機関より提案をいただき、当社はこの大規模研究機関に対して当社薬剤を提供し、臨床試験実施に向けて検討を進めております。

・ナンプランラトの後継品探索

クライオ電子顕微鏡による構造解析やドッキングシミュレーションなど、これまで当社が培ってきたトランスポーター創薬のプラットフォーム技術を活かし、ナンプランラトの後継品の創薬に取り組んでおります。トランスポーターに関する高度な知見を有する当社ならではの強みを活かし、革新的な新薬の創出を目指します。

当社は、医薬品のグローバル開発に豊富な経験を有する経営陣および職員による開発体制を構築し、世界最先端の知見・経験を有するアドバイザーやアカデミアとの連携を強化し、グローバルな医薬品開発および事業化に向けて取り組んでまいります。

以上を受けた当中間会計期間の経営成績は、事業収益は計上がなく、営業損失1,962,167千円、経常損失1,595,827千円、中間純損失1,428,924千円となりました。

第21期第3四半期累計期間（自 2025年4月1日 至 2025年12月31日）

当社では、SLCトランスポーターの中で、当社創業者が発見したLAT1（L型アミノ酸トランスポーター1）に注力し、がんや自己免疫疾患において既存治療では対応が難しい患者様のニーズに応えるLAT1阻害剤の開発を進めています。当社の主要パイプラインの状況は以下のとおりとなっております。

・ナンプランラト

・胆道がん（単剤療法）での開発

ナンプランラトについては、国内第2相臨床試験に成功し、2024年9月19日に開催されたFDAとのType C meetingにおいて、グローバル第3相臨床試験デザインに関して概要合意に至りました。加えて、2024年9月25日付で、米国FDAからがん患者を対象とした臨床試験開始に向けたInvestigational New Drug（IND）申請の承認を取得しました。その後、グローバル開発体制の整備を進めると同時に、2025年10月にドイツ・ベルリンで開催されたESMO2025（欧州臨床腫瘍学会）において、第2相試験のサブグループ解析および曝露 反応（Exposure-Response:ER）解析の結果をポスター発表しました。本解析により、第3相臨床試験における対象患者の選択基準を示唆する有用な知見が得られました。また、CMC（化学・製造・品質管理）に関しても、2025年5月13日付で商業製造スケールにおける品質基準への適合について、FDAより肯定的な書面回答を受領しました。

これらの進展を踏まえ、当社は2025年12月にグローバル第3相臨床試験の開始に至りました。

ナンプランラトの国内第2相試験の結果に関する論文は、AACR（米国がん研究学会）が発行する医学ジャーナル誌「Clinical Cancer Research」2024年9月15日発刊号に掲載されております。

・胆道がん（単剤療法）以外での開発

胆道がん一次療法における免疫チェックポイント阻害剤との併用療法を評価する医師主導臨床試験については、今年度以降の開始を見込んでおり、当社はスポンサーとしてその準備を進めています。併せて、KRAS変異大腸がんを対象とした医師主導臨床試験についても、開始に向けた準備を進めています。さらに、希少疾患を対象とした非臨床試験にも取り組んでいます。

当社は、高い安全性と忍容性を有するナンプランラトを、高齢の患者様への長期投与も可能な新規治療薬として開発し、がん領域における未充足の医療ニーズに応えることで、"Feel Better & Live Longer"の実現に貢献してまいります。

・JPH034

JPH034は、主に中枢神経系の自己免疫疾患の一つである2次性進行型多発性硬化症を対象疾患として開発を進めています。当開発プログラムは、競争が極めて厳しく評価水準も高いことで知られる米国 National Multiple Sclerosis Society (NMSS) のFast Forward Research Grantに選出され、60万米ドルの補助金を獲得しました。さらに、国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED）の創薬ベンチャーエコシステムにも採択され、IPOまで利用可能な最大20億円規模の補助金を確保しております。

知財面では、当社は米国Georgetown大学が保有するLAT1阻害剤の中枢性炎症性疾患（多発性硬化症を含む）に関する用途特許の独占的通常実施権をグローバルに取得し、開発・商業化における独占的な地位の強化を目指しております。

研究開発面では、米国Georgetown大学によるマウスモデル試験により、LAT1阻害剤による臨床スコアの改善、免疫調整・神経保護作用、視覚誘発電位（VEP）遅延の改善などを確認しました。また、Turku PET Centreとの

委託臨床研究を進めており、中枢神経系の炎症要因の一つであるミクログリアの活性化とLAT1の発現が脱髓病巣レベルで共存することを確認しました。

また、AMED補助金を活用し、米国FDAに対してIND提出するために必要な非臨床試験を加速させ、海外での第1相臨床試験の準備を進めました。その結果、第1相試験に使用する治験薬の製造が完了し、当該IND申請については2026年2月に米国FDAによる安全性審査が完了し、当社が申請した臨床試験計画の実施を可能とする旨の連絡を受領いたしました。

加えて、米国の研究機関においてグリオーマに対する医師主導臨床試験の準備を進めています。

・ナンプランラトの後継品探索

これまで当社が培ってきたトランスポーター創薬のプラットフォーム技術を活かし、ナンプランラトの後継品の創薬に取り組んでおります。トランスポーターに関する高度な知見を有する当社ならではの強みを活かし、革新的な新薬の創出を目指します。

当社は、医薬品のグローバル開発に豊富な経験を有する経営陣および職員による開発体制を構築し、世界最先端の知見・経験を有するアドバイザーやアカデミアとの連携を強化し、グローバルな医薬品開発および事業化に向けて取り組んでまいります。

以上を受けた当第3四半期累計期間の経営成績は、事業収益は計上がなく、営業損失2,533,044千円、経常損失2,047,444千円、四半期純損失1,876,851千円となりました。

財政状態の状況

第20期事業年度(自 2024年4月1日 至 2025年3月31日)

当事業年度末における財政状態は、資産合計が2,856,719千円(前事業年度末比1,649,325千円増)となりました。これは主に現金及び預金が1,228,678千円増加したことによるものであります。

負債合計は、478,849千円(前事業年度末比221,577千円増)となりました。これは主に預り金が260,191千円増加した一方で、期末預金が26,915千円減少したことによるものであります。

純資産合計は、2,377,869千円(前事業年度末比1,427,747千円増)となりました。これは主に、種類株式の発行及び新株予約権の行使により資本金が1,812,000千円、資本準備金が1,812,000千円それぞれ増加したのに対して、減資及び欠損填補により資本金が1,812,000千円減少し、その他資本剰余金が159,662千円増加しております。また、新株予約権について、株式報酬費用の計上により31,824千円増加し、行使により700,000千円、放棄により29,068千円減少しております。さらに当期純損失の計上及び欠損填補により利益剰余金が153,329千円増加したことによるものであります。

第21期中間会計期間(自 2025年4月1日 至 2025年9月30日)

当中間会計期間末における財政状態は、資産合計が3,010,456千円(前事業年度末比153,737千円増)となりました。有価証券が737,107千円増加した一方で、研究開発への投資を行ったこと等により現金及び預金が533,733千円減少したこと等によるものであります。

負債合計は、622,882千円(前事業年度末比144,032千円増)となりました。これは主に、預り金が203,583千円増加したこと等によるものであります。

純資産合計は、2,387,574千円(前事業年度末比9,704千円増)となりました。これは主に、種類株式の発行及び新株予約権の行使により資本金が660,490千円、資本剰余金が660,490千円それぞれ増加したのに対して、欠損填補により、資本金が660,490千円、資本剰余金が838,518千円それぞれ減少しております。また、新株予約権について、発行等により295,536千円増加し、放棄により177,888千円減少しております。さらに中間純損失の計上及び欠損填補により利益剰余金が70,083千円減少したことによるものであります。

第21期第3四半期累計期間(自 2025年4月1日 至 2025年12月31日)

当第3四半期会計期間末の総資産は2,952,455千円となり、前事業年度末に比べ95,736千円増加しました。これは主に、有価証券(海外取引先への支払のための資金を米ドルMMFで保有)が365,723千円増加した一方で、研究開発への投資を行ったこと等により現金及び預金が292,896千円減少したこと等によるものであります。

負債合計は607,820千円となり、前事業年度末に比べ128,971千円増加しました。これは主に、預り金が119,552千円増加したこと等によるものであります。

純資産合計は2,344,635千円となり、前事業年度末に比べ33,234千円減少しました。種類株式の発行及び新株予約権の行使により資本金、資本剰余金がそれぞれ1,263,190千円増加したのに対して、欠損填補により、資本金が660,490千円、資本剰余金が838,518千円減少しております。また、新株予約権について、発行等により302,056千円増加し、行使により800,000千円、放棄により184,820千円減少しております。さらに四半期純損失の計上及び欠損填補により利益剰余金が377,842千円減少したことによるものであります。

キャッシュ・フローの状況

第20期事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

当事業年度末における現金及び現金同等物（以下「資金」という。）は、前事業年度末に比べ1,228,678千円増加し、2,301,862千円となりました。当事業年度における各キャッシュ・フローの状況とそれらの要因は以下のとおりであります。

（営業活動によるキャッシュ・フロー）

当事業年度において営業活動により使用した資金は1,694,864千円（前事業年度は1,411,304千円の使用）となりました。主な収入要因は、JPH034の開発に係る国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED）からの補助金の受取額354,157千円（前事業年度は88,125千円の収入）、主な支出要因は、ナンブランラトのグローバル第3相臨床試験実施に向けた準備、及びJPH034の第1相臨床試験に向けた非臨床試験を実施したこと等による税引前当期純損失1,498,020千円（前事業年度は1,651,351千円の損失）、前渡金の増加額423,086千円（前事業年度は52,324千円の収入）であります。

（投資活動によるキャッシュ・フロー）

当事業年度において投資活動により使用した資金は191千円（前事業年度は29,713千円の使用）となりました。これは有形固定資産取得による支出によるものです。

（財務活動によるキャッシュ・フロー）

当事業年度において財務活動により獲得した資金は、2,924,000千円（前事業年度は925,000千円の獲得）となりました。これは株式の発行による収入によるものです。

第21期中間会計期間（自 2025年4月1日 至 2025年9月30日）

当中間会計期間末における現金及び現金同等物（以下「資金」という。）は、前事業年度末に比べ203,374千円増加し、2,505,236千円となりました。当中間会計期間における各キャッシュ・フローの状況とそれらの要因は以下のとおりであります。

（営業活動によるキャッシュ・フロー）

当中間会計期間において営業活動により使用した資金は1,126,274千円となりました。主な収入要因は、補助金の受取額530,533千円、主な支出要因は、税引前中間純損失1,428,486千円であります。

（投資活動によるキャッシュ・フロー）

当中間会計期間において投資活動により使用した資金は12,730千円となりました。これは、主に敷金及び保証金の差入による支出6,840千円によるものであります。

（財務活動によるキャッシュ・フロー）

当中間会計期間において財務活動により得られた資金は、1,310,780千円となりました。これは、主に株式の発行による収入1,159,780千円及び新株予約権の行使による株式の発行による収入151,000千円によるものであります。

生産、受注及び販売の実績

a . 生産実績

当社は生産活動を行っておりませんので、該当事項はありません。

b . 受注実績

当社は受注生産を行っておりませんので、該当事項はありません。

c . 販売実績

当社は第20期事業年度、第21期中間会計期間及び第21期第3四半期累計期間においては、該当事項はありません。

(2) 経営者の視点による経営成績等の状況に関する認識及び分析・検討内容

経営者の視点による当社の経営成績等の状況に関する認識及び分析・検討内容は以下のとおりであります。

なお、文中の将来に関する事項は、本書提出日現在において判断したものであります。

財政状態及び経営成績等の状況に関する認識及び分析・検討内容

第20期事業年度の経営成績及び財政状態に関する認識及び分析・検討内容については、上記「(1) 経営成績等の状況の概要 経営成績の状況」及び「(1) 経営成績等の状況の概要 財政状態の状況」に記載しております。

第21期中間会計期間の経営成績及び財政状態に関する認識及び分析・検討内容については、上記「(1) 経営成績等の状況の概要 経営成績の状況」及び「(1) 経営成績等の状況の概要 財政状態の状況」に記載しております。

第21期第3四半期累計期間の経営成績及び財政状態に関する認識及び分析・検討内容については、上記「(1) 経営成績等の状況の概要 経営成績の状況」及び「(1) 経営成績等の状況の概要 財政状態の状況」に記載しております。

キャッシュ・フローの状況の分析・検討内容並びに資本の財源及び資金の流動性に係る情報

当社の事業活動における主な資金需要は、研究開発に伴う大学等の研究機関との共同研究、非臨床試験や臨床試験を含む当社が保有するパイプラインの開発費、ナンプランラートの特許の強化・延長のための研究費、次期パイプラインの基礎研究及び創薬研究、創薬基盤技術の研究、並びに特許出願に係る費用などです。特にナンプランラートの胆道がんに対する開発が進展しており、グローバル対応のための薬事関連費用や臨床試験費用などの支出が必要となっております。化合物の価値をさらに高めるため、引き続き投資を行う計画であります。

当社はこれらに必要な資金は、過去に実施した増資資金及び株式公開における資金調達で賄う予定です。また、資金の流動性については現金及び現金同等物において確保を図っております。

なお、当社では支払い案件ごとに費用を積み上げる方法で詳細な費用計画を立てることで、将来の資金需要を精緻に予測しています。流動性リスクを管理するための定量的な指標は現時点では設定しておりませんが、支出状況及び資金残高の定期的なモニタリングを実施しております。その結果、資金繰りに懸念が生じる可能性があると判断した場合には、研究開発活動の優先順位を踏まえた支出の抑制や支出時期の見直し等を行うことにより、資金の流動性確保に対応する方針としております。

キャッシュ・フローの状況に関する認識及び分析・検討内容につきましては、「(1) 経営成績等の状況の概要 キャッシュ・フローの状況」に記載のとおりであります。

重要な会計上の見積り及び当該見積りに用いた仮定

当社の財務諸表は、我が国において一般に公正妥当と認められる会計基準に基づき作成されております。財務諸表の作成にあたっては、経営者による会計方針の選択・適用、資産・負債及び収益・費用の報告金額及び開示に影響を与える見積りを必要としております。経営者はこれらの見積りについて、過去の実績や現状等を勘案し合理的に見積り、計上しておりますが、実際の結果は、見積り特有の不確実性が存在するため、これらの見積りと異なる場合があります。

当社の財務諸表の作成にあたって、会計上の見積り及び当該見積りに用いた仮定のうち、重要なものについては、「第5 経理の状況 1 財務諸表等 (1)財務諸表 注記事項（重要な会計上の見積り）」に記載のとおりであります。

経営成績に重要な影響を与える要因について

上記「第2 事業の状況 3 事業等のリスク」に記載の通りであります。

経営上の目標の達成状況を判断するための客観的な指標等についての分析

上記「第2 事業の状況 1 経営方針、経営環境及び対処すべき課題等 (4) 経営上の目標の達成状況を把握するための客観的な指標等」に記載のとおりであります。

5 【重要な契約等】

相手先の名称	契約の名称	契約期間	契約内容
大原薬品工業株式会社	JPH203に係るライセンス及び共同開発に関する契約書	2019年4月25日から、最初の販売開始後10年経過したとき、特許の有効期間が満了したとき、又はデータ独占権が消失したときのいずれか遅いとき。	<p>ナンプランラトの胆道がんにおける日本およびアジア主要国などの開発、販売のライアンス</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ライセンス範囲：大原薬品工業株式会社への原薬の販売、原薬を用いた製造、対象国・疾患における販売 ・対象疾患：胆道がん ・対象国：日本、中国、韓国、他アジア・アフリカ圏8か国 ・契約金・マイルストン総額：最大5.5億円 ・ロイヤルティ：最大で売上の10% <p>当社に2億円の出資（D種優先株式の引き受け）</p>
Georgetown University	Exclusive License Agreement	2024年4月30日からライセンス対象製品に関するすべてのロイヤルティ期間の満了まで	LAT1阻害剤の多発性硬化症を含む中枢神経系の炎症疾患に対する用途特許の独占的通常実施権に関するライセンス契約
国立大学法人大阪大学・神戸天然物化学株式会社	特許実施権等許諾契約書	2018年3月29日から本特許に係る最終の特許権存続期間の満了の日まで	JPH034関連特許の再許諾権付独占的通常実施権の許諾

6 【研究開発活動】

当社は、SLCトランスポーターを開発対象に、新しい創薬を創出するための研究開発を行っております。詳細は、上記「第1 企業の概況 3 事業の内容」をご参照ください。

研究開発費の主な内訳は、大学等の研究機関との共同研究を含む当社が保有するパイプラインの開発費、ナンプランラトの特許の強化・延長のための研究費、次期パイプラインの基礎研究及び創薬研究、創薬基盤技術の研究、並びに特許出願に係る費用で構成されております。

なお、当社は、創薬事業の単一セグメントであるため、セグメント別の記載を省略しております。

第20期事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

当事業年度における研究開発費の総額は1,217,004千円と事業費用全体の76.3%を占めております。

研究開発費の主な内容は、治験薬製造費、非臨床試験の外注費、当局への申請準備など薬事業務の外注費であります。当社は、今後も研究開発活動を加速していく方針であり、相応の研究開発費の発生を見込んでおります。

第21期中間会計期間（自 2025年4月1日 至 2025年9月30日）

当中間会計期間における研究開発費の総額は1,464,621千円と事業費用全体の74.6%を占めております。

研究開発費の主な内容は、治験薬製造費、非臨床試験の外注費、当局への申請準備など薬事業務の外注費であります。当社は、今後も研究開発活動を加速していく方針であり、相応の研究開発費の発生を見込んでおります。

第21期第3四半期累計期間（自 2025年4月1日 至 2025年12月31日）

当期第3四半期累計期間における研究開発費の総額は1,931,079千円と事業費用全体の76.2%を占めております。

研究開発費の主な内容は、治験薬製造費、非臨床試験の外注費、当局への申請準備など薬事業務の外注費であります。当社は、今後も研究開発活動を加速していく方針であり、相応の研究開発費の発生を見込んでおります。

第3【設備の状況】

1【設備投資等の概要】

第20期事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

該当事項はありません。

第21期中間会計期間（自 2025年4月1日 至 2025年9月30日）

該当事項はありません。

第21期第3四半期累計期間（自 2025年4月1日 至 2025年12月31日）

該当事項はありません。

2【主要な設備の状況】

2025年3月31日現在

事業所名 (所在地)	設備の内容	帳簿価額(千円)						従業員数 (名)
		建物及び構 築物	機械装置及 び運搬具	土地 (面積m ²)	リース資産	その他	合計	
本社 (神奈川県横浜市鶴 見区)	本社及び研究開発	-	-	- (-)	-	-	-	11

(注) 1. 期末帳簿価額はありません。

2. 現在休止中の主要な設備はありません。

3. 当社は、創薬事業の単一セグメントであるため、セグメント別の記載を省略しております。

4. 上記の他、他の者から賃借している設備の内容は以下のとおりであります。

事業所名 (所在地)	設備の内容	年間賃借料(千円)
本社 (神奈川県横浜市鶴見区)	事務所施設	9,121

3【設備の新設、除却等の計画】(2026年1月31日現在)

(1) 重要な設備の新設等

当社は、2025年6月より東京都港区への本社移転を実施しております。移転先事務所における重要な設備の新設はありません。

(2) 重要な設備の除却等

本社移転に伴う日本社における重要な設備の除却はありません。

第4【提出会社の状況】

1【株式等の状況】

(1)【株式の総数等】

【株式の総数】

種類	発行可能株式総数（株）
普通株式	58,358,000
計	58,358,000

- (注) 1. 2025年12月26日開催の臨時株主総会により、種類株式を発行する旨の定款の定めを廃止しております。
 2. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行い、併せて発行可能株式総数を増加する定款の変更を行っております。これにより、発行可能株式総数は46,686,400株増加し、58,358,000株となっております。

【発行済株式】

種類	発行数（株）	上場金融商品取引所名又は登録認可金融商品取引業協会名	内容
普通株式	14,589,610	非上場	完全議決権株式であり、権利内容に何ら限定のない当社における標準となる株式です。なお、単元株式数は100株であります。
計	14,589,610	-	-

- (注) 1. 2025年11月27日開催の取締役会において、普通株式を対価とする取得条項に基づき、2025年12月16日付で、A種優先株式62,500株、B種優先株式127,903株、C種優先株式177,500株、D種優先株式545,000株、E種優先株式477,800株、E2種優先株式175,000株、E3種優先株式442,000株及びF種優先株式76,360株を自己株式として取得し、対価として、当該A種優先株主に普通株式62,500株、B種優先株主に普通株式127,903株、C種優先株主に普通株式177,500株、D種優先株主に普通株式681,250株、E種優先株主に普通株式477,800株、E2種優先株主に普通株式175,000株、E3種優先株主に普通株式442,000株及びF種優先株主に普通株式76,360株を交付しております。また、取得請求権行使により、2025年12月15日付で、D種優先株式124,200株、E2種優先株式200,000株を自己株式として取得し、対価としてD種優先株主に普通株式155,249株、E2種優先株主に普通株式200,000株を交付しております。当社が取得したA種優先株式、B種優先株式、C種優先株式、D種優先株式、E種優先株式、E2種優先株式、E3種優先株式、及びF種優先株式の全てについて、2025年12月17日開催の取締役会決議により同日付で消却しております。なお、当社は、2025年12月26日開催の臨時株主総会により、種類株式を発行する旨の定めを廃止しております。
 2. 2025年12月26日開催の株主総会決議により、2025年12月26日付で1単元を100株とする単元株制度を採用しております。
 3. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより発行済株式総数は11,671,688株増加し、14,589,610株となっております。

（2）【新株予約権等の状況】

【ストックオプション制度の内容】

a. 第3回新株予約権

決議年月日	2016年12月22日
付与対象者の区分及び人数（名）	当社取締役 4 (注)1 当社監査役 1 (注)1
新株予約権の数（個）	18,000 (注)2
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 18,000 [90,000] (注)2、6
新株予約権の行使時の払込金額（円）	3,000 [600] (注)3、6
新株予約権の行使期間	2019年1月1日～2026年5月25日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 3,000 [600] 資本組入額 1,500 [300] (注)6
新株予約権の行使の条件	(注)4
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)5

最近事業年度の末日（2025年3月31日）における内容を記載しております。最近事業年度の末日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を〔 〕内に記載しており、その他の事項については最近事業年度の末日における内容から変更はありません。

(注)1. 付与対象者の退任等により、本書提出の前月末現在における付与対象の区分及び人数は、当社元取締役3名、及び社外協力者2名（当社元取締役より相続、及び当社元監査役より相続）となっております。

2. 新株予約権1個につき目的となる株式数は、最近事業年度の末日現在は1株、提出日の前月末現在は5株である。

ただし、新株予約権の割当日後、当社が株式分割（株式無償割当てを含む。以下同じ。）、株式併合を行う場合は、次の算式により付与株式数を調整、調整の結果、生じる1株未満の端数は、これを切り捨てる。

調整後付与株式数 = 調整前付与株式数 × 分割・併合の比率

また、付与株式数の調整を必要とするやむを得ない事由が生じたときは、合理的な範囲で付与株式数を調整する。

3. 新株予約権の割当日後、当社が株式分割、株式併合を行う場合は、次の算式により行使価額を調整し、調整により生ずる1円未満の端数は切り捨てる。

$$\text{調整後行使価額} = \text{調整前行使価額} \times \frac{1}{\text{分割・併合の比率}}$$

また、割当日後、行使価額の調整を必要とするやむを得ない事由が生じたときは、当社は必要と認める行使価額の調整を行うことができる。

4. 新株予約権の行使の条件

新株予権者は、権利行使時において当社または当社の関係会社の取締役、監査役、従業員の地位を有しているものとする。ただし、当社または当社の関係会社の取締役又は監査役が任期満了により退任した場合、従業員が定年で退職した場合、その他取締役会が正当な理由があると認めた場合は、この限りではない。

新株予約権者が死亡した場合、その者の相続人は、当社取締役会が承認した場合に限り、当該新株予約権を行使することができる。

その他の条件は、本総会決議および取締役会決議に基づき、当社と新株予約権者との間で締結する「新株予約権割当契約書」に定めるところによるものとする。

5. 組織再変更に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

当社が合併（当社が合併により消滅する場合に限る。）、吸収分割、新設分割、株式交換又は株式移転（以上を総称して以下「組織再編行為」という。）をする場合において、組織再編行為の効力発生の時点において残存する本新株予約権の新株予約権者に対し、それぞれの場合につき、会社法第236条第1項第8号のイからホまでに掲げる株式会社（以下「再編対象会社」という。）の新株予約権を以下の条件に基づきそれぞれ交付することとする。この場合において、本新株予約権は消滅するものとする。

交付する再編対象会社の新株予約権の数

組織再編行為の効力発生の時点において残存する本新株予約権の新株予約権者が保有する本新株予約権の数と同一の数の新株予約権をそれぞれ交付するものとする。

新株予約権の目的である再編対象会社の株式の種類

再編対象会社が発行する普通株式と同等の内容を有する株式とする。

新株予約権の目的である再編対象会社の株式の数

組織再編行為の条件等を勘案のうえ、（注）2に準じて決定する。

新株予約権の行使に際して出資される財産の価額

交付される新株予約権の行使に際して出資される財産の価額は、組織再編行為の条件等を勘案のうえ、調整した再編後の払込金額に新株予約権の目的である株式の数を乗じて得られる金額とする。

新株予約権行使することができる期間

本新株予約権行使することができる期間の開始日と組織再編行為の効力発生日のうちいずれか遅い日から、本新株予約権行使することができる期間の満了日までとする。

新株予約権の行使条件

（注）4に準じて決定する。

譲渡による新株予約権の取得の制限

譲渡による新株予約権の取得については、再編対象会社の承認を要するものとする。

再編対象会社による新株予約権の取得事由

本新株予約権の取得事由に準じて決定する。

6. 2025年12月26日開催の臨時取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより「新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数」、「新株予約権の行使時の払込金額」および「新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額」が調整されております。

b . 第4回新株予約権

決議年月日	2018年6月12日
付与対象者の区分及び人数（名）	当社取締役 3 (注)1 当社監査役 1 (注)1 当社従業員 2 (注)1
新株予約権の数（個）	4,500 (注)2
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 4,500 [22,500] (注)2、6
新株予約権の行使時の払込金額（円）	2,797 [530] (注)3、6
新株予約権の行使期間	2020年6月12日～2028年1月31日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 2,797 [530] 資本組入額 1,399 [265] (注)6
新株予約権の行使の条件	(注)4
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)5

最近事業年度の末日（2025年3月31日）における内容を記載しております。最近事業年度の末日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を〔 〕内に記載しており、その他の事項については最近事業年度の末日における内容から変更はありません。

(注)1. 付与対象者の退任及び新株予約権の消却等により、本書提出の前月末現在における付与対象の区分及び人数は、当社元取締役2名、当社従業員1名及び社外協力者1名（当社元監査役より相続）となっております。

2. 新株予約権1個につき目的となる株式数は、最近事業年度の末日現在は1株、提出日の前月末現在は5株である。

ただし、新株予約権の割当日後、当社が株式分割、株式併合又は株式無償割当てを行う場合は、次の算式により付与株式数を調整、調整の結果、生じる1株未満の端数は、これを切り捨てる。

調整後付与株式数 = 調整前付与株式数 × 分割・併合・無償割当ての比率

また、付与株式数の調整を必要とするやむを得ない事由が生じたときは、当社は取締役会の決議をもって調整することができる。

3. 本新株予約権の割当日後、以下に掲げる事由が発生した場合には、それぞれ以下のとおり行使価額を調整する。

新株予約権の割当日後、当社が株式分割、株式無償割当を行う場合は、次の算式により行使価額を調整する。

$$\text{調整後行使価額} = \text{調整前行使価額} \times \frac{\text{分割・無償割当て前発行済普通株式}}{\text{分割・無償割当て後発行済普通株式}}$$

新株予約権の割当日後、当社が株式の併合を行う場合は、次の算式により行使価額を調整する。

$$\text{調整後行使価額} = \text{調整前行使価額} \times \frac{\text{併合前発行済普通株式}}{\text{併合後発行済普通株式}}$$

新株予約権の割当日後に時価を下回る価額で新株式の発行または自己株式の処分を行う場合は、次の算式により払込金額を調整する。

$$\text{調整後行使価額} = \text{調整前行使価額} \times \frac{\text{新たに発行する1株当たりの払込金} \times \text{普通株式の数} \times \text{額}}{\text{（発行済普通株式の数 - 当社が保有する普通株式の数）} + \frac{\text{（発行済普通株式の数 - 当社が保有する普通株式の数）}}{\text{（発行済普通株式の数 - 当社が保有する普通株式の数）} + \text{新たに発行する普通株式の数}} \times \text{調整前行使価額}}$$

なお、当社が保有する普通株式を処分する場合には、行使価額調整式における「新たに発行する普通株式の数」は「処分する当社が保有する普通株式の数」、「当社が保有する普通株式の数」は「処分前において当社が保有する普通株式の数」とそれぞれ読み替えるものとする。

また、行使価額の調整に際して計算が必要な場合は、円未満小数第1位まで算出し、小数第1位を四捨五入する。

調整前の行使価額を下回る価額をもって()当社の普通株式の交付と引換えに当社に取得される株式、新株予約権若しくはその他の証券又は()当社に対して当社の普通株式の交付と引換えに取得を請求できる株式若しくはその他の証券を発行又は処分する場合(無償割当ての場合を含む。)、かかる株式、新株予約権若しくはその他の証券の払込期日(新株予約権の場合は割当日。以下同じ。)に無償割当ての場合にはその効力が生ずる日(無償割当てに係る基準日を定めた場合は当該基準日。以下同じ。)に、また株主割当てがある場合はその日に、発行又は処分される株式、新株予約権若しくはその他の証券の全てが当初の条件で取得又は行使等され普通株式が交付されたものとみなし、行使価額調整式において「1株当たりの払込金額」としてかかる価額を使用して計算される額を、調整後の行使価額とする。調整後の行使価額は、払込期日の翌日以降、無償割当ての場合にはその効力が生ずる日の翌日以降、また株主割当日がある場合にはその日の翌日以降、これを適用する。

調整前の行使価額を下回る価額をもって当社の普通株式又は当社の普通株式の交付と引換えに取得される株式若しくは当社に対して当社の普通株式の交付と引換えに取得を請求できる株式の交付を請求することができる新株予約権を発行する場合(無償割当ての場合を含む。)、かかる新株予約権の割当日に、無償割当ての場合にはその効力が生ずる日に、また株主割当日がある場合にはその日に、発行される新株予約権全てが当初の条件で行使等され普通株式が交付されたものとみなし、行使価額調整式において「1株当たりの払込金額」として新株予約権の行使に際して出資される財産の1株当たりの価額を使用して計算される額を、調整後の行使価額とする。調整後の行使価額は、かかる新株予約権の割当日の翌日以降、無償割当ての場合にはその効力が生ずる日の翌日以降、また株主割当日がある場合にはその翌日以降、これを適用する。

上記に掲げた事由によるほか、下記の()ないし()のいずれかに該当する場合には、当社は取締役会の決議をもって適当と認める行使価額の調整をすることができる。

- ()合併、株式交換、株式交換による他の株式会社の発行済株式の全部の取得、株式移転、吸収分割、吸収分割による他の会社がその事業に関して有する権利義務の全部若しくは一部の承継、又は新設分割のための行使価額の調整を必要とするとき。
- ()前()のほか、普通株式の発行済株式の総数(但し、当社が保有する普通株式の数を除く。)の変更又は変更の可能性を生ずる事由の発生によって行使価額の調整を必要とするとき。
- ()上記に定める株式、新株予約権又はその他の証券につきその取得又は行使等により普通株式が交付され得る期間が終了したとき。但し、当該株式、新株予約権又はその他の証券全てにつき普通株式の交付された場合を除く。
- ()上記新株予約権の行使期間が終了したとき。但し、当該新株予約権全てにつき行使請求が行われた場合を除く。

第7回新株予約権、第1回E種新株予約権、第8回新株予約権、第9回新株予約権、第10回新株予約権、第11回新株予約権、第12回新株予約権、第13回新株予約権、第14回新株予約権の発行が上記に該当するため、株式分割前の新株予約権の行使時の払込金額は2,648円に調整しております。

4. 新株予約権の行使の条件

本新株予約権の行使は、本新株予約権者に下記()又は()に定める取得事由のいずれもが発生していないこと。但し下記()に定める取得事由が発生した場合に、任期満了による退任その他当社取締役会が正当な理由があると認め、かつ当社取締役会が行使を認めた場合、又は()イ)に定める取得事由が発生した場合に、その相続人の行使を当社取締役が認めた場合は、この限りでない。

- ()本新株予約権者が当社又は当社の子会社の取締役、監査役、従業員のいずれでもなくなった場合
- ()イ)死亡した場合(口)禁固以上の刑に処せられた場合(ハ)当社若しくは当社の子会社の就業規則に規定する懲戒事由に該当した場合、又は本新株予約権者が役員である場合には善管注意義務その他当社又は当社の子会社に対する義務に違反した場合(ニ)当社又は当社の子会社と競合する行為をした場合(ホ)法令違反その他不正行為により当社又は当社の子会社の信用を毀損した場合(ヘ)差押、仮差押、仮処分、強制執行若しくは競売の申立を受け、又は公租公課の滞納処分を受けた場合(ト)破産手続開始、民事再生手続開始その他これらに類する手続開始の申立があった場合(チ)反社会勢力であること、又は資金提供等を通じて反社会勢力と何らかの交流若しくは関与を行っていることが判明した場合(リ)故意又は重過失により当社又は当社の子会社に損害を与えた場合(ヌ)当社又は当社の子会社の営業秘密を権限なく使用し又は直接若しくは間接に第三者へ漏洩した場合

本新株予約権は、当社の株式のいずれかの金融商品取引所への上場「以下、「株式公開」という。」の日が経過するまで行使することはできないものとする。ただし、当社または当社の子会社の取締役又は監査役が任期満了により退任した場合、その他取締役会が正当な理由があると認め、かつ、当社取締役会が行使を認めた場合は、株式公開の日を経過した日以降、本新株予約権を行使できるものとする。

前 の定めにかかわらず、本新株予約権者は当社の買収について、法令上必要な当社の株主総会その他の機関の承認の決議又は決定が行われた日以降当該買収の効力発生日の5日前までの間に限り、本新株予約権を行使することができるものとする。

本新株予約権の一部は行使できない。

第7回新株予約権の全部または一部を行使した場合、本新株予約権を行使できない。

5. 組織再変更に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

当社が合併（当社が合併により消滅する場合に限る。）、吸収分割、新設分割、株式交換又は株式移転（以上を総称して以下「組織再編行為」という。）をする場合において、組織再編行為の効力発生の時点において残存する本新株予約権の新株予約権者に対し、それぞれの場合につき、会社法第236条第1項第8号のイからホまでに掲げる株式会社（以下「再編対象会社」という。）の新株予約権を以下の条件に基づきそれぞれ交付することとする。この場合において、本新株予約権は消滅するものとする。

交付する再編対象会社の新株予約権の数

本新株予約権者が保有する本新株予約権の数を基準に、組織再編行為の条件等を勘案して合理的に勘案される数とする。

新株予約権の目的である再編対象会社の株式の種類

再編対象会社の普通株式とする。

新株予約権の目的である再編対象会社の株式の数

組織再編行為の条件等を勘案して合理的に決定される数とする。

新株予約権の行使に際して出資される財産の価額

組織再編行為の条件等を勘案して合理的に決定される額に、上記（注）3で定められる行使価額を調整して得られる再編後行使価額に、上記 に従って決定される当該新株予約権の目的である再編対象会社の株式の数を乗じた額とする。

新株予約権を行使することができる期間

本新株予約権を行使することができる期間の開始日と組織再編行為の効力発生日のうちいずれか遅い日から、本新株予約権を行使することができる期間の満了日までとする。

新株予約権の行使条件、取得事由、その他新株予約権の内容

本新株予約権の内容に準じて定められる。

譲渡による新株予約権の取得の制限

再編対象会社の取締役会（取締役会非設置会社の場合は株主総会）の承認を要するものとする。

組織再編行為の際の取扱い

本新株予約権に準じて決定する。

6. 2025年12月26日開催の臨時取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより「新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数」、「新株予約権の行使時の払込金額」および「新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額」が調整されております。

c . 第5回新株予約権

決議年月日	2019年7月25日
付与対象者の区分及び人数（名）	当社取締役 4 (注)1 当社監査役 2 (注)1 当社従業員 6 (注)1
新株予約権の数（個）	17,750 [7,750] (注)2
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 17,750 [38,750] (注)2、9
新株予約権の行使時の払込金額（円）	2,972 [562] (注)3、4、5、6、9
新株予約権の行使期間	2021年7月26日～2029年5月31日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 2,972 [562] 資本組入額 1,486 [281] (注)9
新株予約権の行使の条件	(注)7
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)8

最近事業年度の末日（2025年3月31日）における内容を記載しております。最近事業年度の末日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を[]内に記載しており、その他の事項については最近事業年度の末日における内容から変更はありません。

(注)1. 付与対象者の放棄、退任及び新株予約権の消却等により、本書提出の前月末現在における付与対象の区分及び人数は、当社元取締役2名、当社元監査役1名、当社従業員2名及び社外協力者1名（当社元監査役より継続）となっております。

2. 新株予約権1個につき目的となる株式数は、最近事業年度の末日現在は1株、提出日の前月末現在は5株である。

ただし、新株予約権の割当日後、当社が株式分割、株式併合又は株式無償割当てを行う場合は、次の算式により付与株式数を調整、調整の結果、生じる1株未満の端数は、これを切り捨てる。

調整後付与株式数 = 調整前付与株式数 × 分割・併合・無償割当ての比率

また、本新株予約権の割当日後、当社が合併、会社分割若しくは株式交換又は資本金の額の減少を行う場合その他これらの場合に準じ付与株式数の調整を必要とする場合には、当社は取締役会の決議をもって適當と認める付与株式数の調整をることができる。

3. 新株予約権の割当日後、当社が株式分割、株式無償割当てを行う場合は、次の算式により行使価額を調整する。

調整後行使価額 = 調整前行使価額 × $\frac{\text{分割・無償割当て前発行済普通株式数}}{\text{分割・無償割当て後発行済普通株式数}}$

新株予約権の割当日後、当社が株式併合を行う場合は、次の算式により行使価額を調整する。

調整後行使価額 = 調整前行使価額 × $\frac{\text{併合前発行済普通株式数}}{\text{併合後発行済普通株式数}}$

また、新株予約権の割当日後に行使価額を下回る価額で新株式の発行または自己株式の処分を行う場合は、次の算式により行使価額を調整する。

調整後行使価額 = 調整前行使価額 × $\frac{\text{発行済普通株式の数} - \text{当社が保有する普通株式の数}}{\text{発行済普通株式の数} - \text{当社が保有する普通株式の数} + \frac{\text{新たに発行する普通株式の数} \times 1\text{株当たりの払込金}}{\text{新たに発行する普通株式の数}}}$

なお、行使価額の調整に際して計算が必要な場合は、円未満小数第1位まで算出し、小数第1位を四捨五入する。

4. 調整前の行使価額を下回る価額をもって()当社の普通株式の交付と引換えに当社に取得される株式、新株予約権若しくはその他の証券又は()当社に対して当社の普通株式の交付と引換えに取得を請求できる株式若しくはその他の証券を発行又は処分する場合(無償割当ての場合を含む。)、かかる株式、新株予約権若しくはその他の証券の払込期日(新株予約権の場合は割当日。以下において同じ。)に、無償割当ての場合にはその効力が生ずる日(無償割当てに係る基準日を定めた場合は当該基準日。以下本において同じ。)に、また株主割当日がある場合はその日に、発行又は処分される株式、新株予約権若しくはその他の証券の全てが当初の条件で取得又は行使等され普通株式が交付されたものとみなし、行使価額調整式において「1株当たりの払込金額」としてかかる価額を使用して計算される額を、調整後の行使価額とする。調整後の行使価額は、払込期日の翌日以降、無償割当ての場合にはその効力が生ずる日の翌日以降、また株主割当日がある場合にはその日の翌日以降、これを適用する。
5. 調整前の行使価額を下回る価額をもって当社の普通株式又は当社の普通株式の交付と引換えに取得される株式若しくは当社に対して当社の普通株式の交付と引換えに取得を請求できる株式の交付を請求することができる新株予約権を発行する場合(無償割当ての場合を含む。)、かかる新株予約権の割当日に、無償割当ての場合にはその効力が生ずる日に、また株主割当日がある場合はその日に、発行される新株予約権全てが当初の条件で行使等され普通株式が交付されたものとみなし、行使価額調整式において「1株当たりの払込金額」として新株予約権の行使に際して出資される財産の1株当たりの価額を使用して計算される額を、調整後の行使価額とする。調整後の行使価額は、かかる新株予約権の割当日の翌日以降、無償割当ての場合にはその効力が生ずる日の翌日以降、また株主割当日がある場合にはその翌日以降、これを適用する。
- 第7回新株予約権、第1回E種新株予約権、第8回新株予約権、第9回新株予約権、第10回新株予約権、第11回新株予約権、第12回新株予約権、第13回新株予約権、第14回新株予約権の発行が上記に該当するため、株式分割前の新株予約権の行使時の払込金額は2,810円に調整しております。
6. 上記に掲げた事由によるほか、下記()ないし()のいずれかに該当する場合には、当社は取締役会の決議をもって適当と認める行使価額の調整をすることができる。

合併、株式交換、株式交換による他の株式会社の発行済株式の全部の取得、株式移転、吸収分割、吸収分割による他の会社がその事業に関して有する権利義務の全部若しくは一部の承継、又は新設分割のために行使価額の調整を必要とするとき。

前()のほか、普通株式の発行済株式の総数(但し、当社が保有する普通株式の数を除く。)の変更又は変更の可能性を生ずる事由の発生によって行使価額の調整を必要とするとき。

上記(注)4に定める株式、新株予約権又はその他の証券につきその取得又は行使等により普通株式が交付され得る期間が終了したとき。但し、当該株式、新株予約権又はその他の証券全てにつき普通株式の交付された場合を除く。

上記(注)5に定める新株予約権の行使期間が終了したとき。但し、当該新株予約権全てにつき行使請求が行われた場合を除く。

7. 新株予約権の行使の条件は以下のとおりであります。

本新株予約権の行使は、本新株予約権者に下記()又は()に定める取得事由のいずれもが発生していないこと。但し下記()に定める取得事由が発生した場合に、任期満了による退任その他当社取締役会が正当な理由があると認め、かつ当社取締役会が行使を認めた場合、又は()イ)に定める取得事由が発生した場合に、その相続人の行使を当社取締役が認めた場合は、この限りでない。

- ()本新株予約権者が当社又は当社の子会社の取締役、監査役、従業員のいずれでもなくなった場合
()イ)死亡した場合()禁固以上の刑に処せられた場合()当社若しくは当社の子会社の就業規則に規定する懲戒事由に該当した場合、又は本新株予約権者が役員である場合には善管注意義務その他当社又は当社の子会社に対する義務に違反した場合()当社又は当社の子会社と競合する行為をした場合()法令違反その他不正行為により当社又は当社の子会社の信用を毀損した場合()差押、仮差押、仮処分、強制執行若しくは競売の申立を受け、又は公租公課の滞納処分を受けた場合()破産手続開始、民事再生手続開始その他これらに類する手続開始の申立があった場合()反社会勢力であること、又は資金提供等を通じて反社会勢力と何らかの交流若しくは関与を行っていることが判明した場合()故意又は重過失により当社又は当社の子会社に損害を与えた場合()当社又は当社の子会社の営業秘密を権限なく使用し又は直接若しくは間接に第三者へ漏洩した場合

本新株予約権は、当社の株式のいずれかの金融商品取引所への上場「以下、「株式公開」という。」の日が経過するまで行使することはできないものとする。ただし、当社または当社の子会社の取締役又は監査役が任期満了により退任した場合、その他取締役会が正当な理由があると認め、かつ、当社取締役会が行使を認めた場合は、株式公開の日を経過した日以降、本新株予約権を行使できるものとする。

前 の定めにかかわらず、本新株予約権者は当社の買収について、法令上必要な当社の株主総会その他の機関の承認の決議又は決定が行われた日以降当該買収の効力発生日の5日前までの間に限り、本新株予約権を行使することができるものとする。

本新株予約権の一部は行使できない。

第7回新株予約権の全部または一部を行使した場合、本新株予約権を行使できない。

8. 組織再変更に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

当社が合併（当社が合併により消滅する場合に限る。）、吸収分割、新設分割、株式交換又は株式移転（以上を総称して以下「組織再編行為」という。）をする場合において、組織再編行為の効力発生の時点において残存する本新株予約権の新株予約権者に対し、それぞれの場合につき、会社法第236条第1項第8号のイからホまでに掲げる株式会社（以下「再編対象会社」という。）の新株予約権を以下の条件に基づきそれぞれ交付することとする。この場合において、本新株予約権は消滅するものとする。

交付する再編対象会社の新株予約権の数

本新株予約権者が保有する本新株予約権の数を基準に、組織再編行為の条件等を勘案して合理的に勘案される数とする。

新株予約権の目的である再編対象会社の株式の種類

再編対象会社の普通株式とする。

新株予約権の目的である再編対象会社の株式の数

組織再編行為の条件等を勘案して合理的に決定される数とする。

新株予約権の行使に際して出資される財産の価額

組織再編行為の条件等を勘案して合理的に決定される額に、上記（注）3で定められる行使価額を調整して得られる再編後行使価額に、上記 に従って決定される当該新株予約権の目的である再編対象会社の株式の数を乗じた額とする。

新株予約権を行使することができる期間

本新株予約権を行使することができる期間の開始日と組織再編行為の効力発生日のうちいずれか遅い日から、本新株予約権を行使することができる期間の満了日までとする。

新株予約権の行使条件、取得事由、その他新株予約権の内容

本新株予約権の内容に準じて定められる。

譲渡による新株予約権の取得の制限

再編対象会社の取締役会（取締役非設置会社の場合は株主総会）の承認を要するものとする。

組織再編行為の際の取扱い

本新株予約権に準じて決定する。

9. 2025年12月26日開催の臨時取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより「新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数」、「新株予約権の行使時の払込金額」および「新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額」が調整されております。

d . 第6回新株予約権

決議年月日	2021年8月27日
付与対象者の区分及び人数（名）	当社取締役 3 (注)1 当社監査役 3 (注)1 当社従業員 17 (注)1
新株予約権の数（個）	44,900 [24,300] (注)2
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 44,900 [121,500] (注)2、9
新株予約権の行使時の払込金額（円）	3,154 [629] (注)3、4、5、6、9
新株予約権の行使期間	2023年8月28日～2031年8月27日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 3,154 [629] 資本組入額 1,577 [315] (注)9
新株予約権の行使の条件	(注)7
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡はできないものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)8

最近事業年度の末日（2025年3月31日）における内容を記載しております。最近事業年度の末日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を〔 〕内に記載しており、その他の事項については最近事業年度の末日における内容から変更はありません。

(注)1. 付与対象者の放棄、退任及び退職により、本書提出の前月末現在における付与対象の区分及び人数は当社監査等委員である取締役2名、当社元取締役1名、当社元監査役1名、当社従業員4名、及び当社元従業員1名となっております。

2. 新株予約権1個につき目的となる株式数は、最近事業年度の末日現在は1株、提出日の前月末現在は5株である。

ただし、新株予約権の割当日後、当社が株式分割（株式無償割当てを含む。以下同じ。）、株式併合を行う場合は、次の算式により付与株式数を調整、調整の結果、生じる1株未満の端数は、これを切り捨てる。

調整後付与株式数 = 調整前付与株式数 × 分割・併合の比率

また、当社が他社と吸收合併もしくは新設合併を行い新株予約権が承継される場合または当社が完全子会社となる株式交換もしくは株式移転を行い新株予約権が承継される場合、当社は、合併比率等に応じ必要と認める株式数の調整を行うことができる。

3. 新株予約権の割当日後、当社が株式分割、株式併合を行う場合は、次の算式により払込金額を調整し、調整により生ずる1円未満の端数は切り上げる。

$$\text{調整後払込金額} = \text{調整前払込金額} \times \frac{1}{\text{分割・併合の比率}}$$

また、新株予約権の割当日後に時価を下回る価額で新株式の発行または自己株式の処分を行う場合は、次の算式により払込金額を調整し、調整により生ずる1円未満の端数は切り上げる。

$$\text{調整後} = \frac{\text{既発行株式数} + \frac{\text{新株発行(処分)株式数} \times \text{1株当たり払込金額}}{1\text{株当たり時価}}}{\text{既発行株式数} + \text{新株発行(処分)株式数}}$$

$$\text{行使価額} \times \frac{\text{既発行株式数}}{\text{既発行株式数} + \text{新株発行(処分)株式数}}$$

4. 当社が調整前の行使価額を下回る価額をもって()当社の普通株式の交付と引換えに当社に取得される株式もしくはその他の証券又は()当社に対して当社の普通株式の交付と引換えに取得を請求できる株式もしくはその他の証券を発行又は処分する場合（無償割当ての場合を含む。）、かかる株式もしくはその他の証券の払込期日に、無償割当ての場合にはその効力が生ずる日（無償割当てに係る基準日を定めた場合は当該基準日。以下本号において同じ。）に、また株主割当日がある場合はその日に、発行又は処分される株式もしくはその他の証券の全てが当初の条件で取得又は行使等され普通株式が交付されたものとみなし、上記(注)3の算式において「1株当たり払込金額」としてかかる価額を使用して計算される額を、調整後の行使価額とする。調整後の行使価額は、払込期日の翌日以降、無償割当ての場合にはその効力が生ずる日の翌日以降、また株主割当日がある場合にはその日の翌日以降、これを適用する。

5. 当社が調整前の行使価額を下回る価額で当社の株式の交付を請求できる新株予約権（但し、当社の役員又は従業員に対してストックオプションを目的として発行される新株予約権を除き、新株予約権付社債に付されたものを含む。以下、本号において同じ。）その他の証券又は権利を発行する場合、かかる新株予約権その他の証券又は権利の発行日に、また、株主割当日がある場合はその日に、発行される新株予約権その他の証券又は権利全てが行使されたものとみなし、当該交付される株式1株当たりの行使価額を上記（注）3の算式において「一株当たり払込金額」に使用して計算される額を調整後行使価額とする。なお、調整後行使価額は、かかる新株予約権の割当日の翌日以降、無償割当の場合にはその効力が生ずる日の翌日以降、また株主割当日がある場合にはその翌日以降、これを適用する。

第1回E種新株予約権、第8回新株予約権、第11回新株予約権の発行が上記に該当するため、株式分割前の新株予約権の行使時の払込金額は3,145円に調整しております。

6. 当社が吸收合併存続会社となる吸收合併を行う場合、当社が吸收分割承継会社となる吸收分割を行う場合、または当社が完全親会社となる株式交換を行う場合、その他これらの場合に準じて行使価額の調整を必要とする場合、当社は必要と認める行使価額の調整を行うことができる。
7. 新株予約権の行使の条件は、以下のとおりである。

新株予権者は、新株予約権を行使する時点において、継続して当社または当社の子会社の取締役、監査役、又は従業員その他これに準ずる地位にあることを要するものとする。ただし、任期満了により退任、定年退職、その他新株予約権者の退任または退職後の権利行使につき正当な理由があると取締役会が認めた場合はこの限りではない。

新株予約権者が死亡した場合は、その相続人は新株予約権を行使できないものとする。

本新株予約権は、新株予約権を行使できる期間に定められる権利行使期間の開始日あるいは当社株式が日本国内のいずれかの金融商品取引所に上場した日のいずれか遅い日まで行使できないものとする。

ただし、新株予約権者が株式公開の前に上記 前段の条件を満たさなくなった場合に、取締役会が上記後段に定める正当な理由があると認め、権利行使を認めた場合は、株式公開の日以降、新株予約権を行使できるものとする。

新株予約権を行使する場合、以下の期間ごとに、以下に掲げる割合を行使可能な上限数とする。なお、行使可能な上限数に1個未満の端数が生じる場合は、これを切り上げた数とする。

イ) 割当日において取締役（社外取締役を除く）である者

株式公開した日と2023年8月28日のいずれか遅い日（以下「権利行使開始日」という。）から1年を経過するまでの行使期間 : 20%

権利行使開始日から2年を経過するまでの行使期間 : 40%

権利行使開始日から3年を経過するまでの行使期間 : 70%

権利行使開始日から3年を経過した日以降の行使期間 : 100%

ロ) 割当日において社外取締役又は社外監査役である者

権利行使開始日から1年を経過するまでの行使期間 : 50%

権利行使開始日から1年を経過した日以降の行使期間 : 100%

ハ) 割当日において従業員である者

権利行使開始日から1年を経過するまでの行使期間 : 30%

権利行使開始日から2年を経過するまでの行使期間 : 65%

権利行使開始日から2年を経過した日以降の行使期間 : 100%

上記 の定めにかかわらず新株予約権者は、当社の被買収に際して、買収に係る法令上必要な当社の株主総会その他の機関の承認の決議又は決定が行われた日以降、当該買収の効力発生日の5日前までの間に限り、全部又は一部の新株予約権を行使することができるものとする。

第7回新株予約権の全部または一部を行使した場合、本新株予約権を行使できない。

8. 組織再変更に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

組織再編に際して定める契約書または計画書等の条件に従って、以下に定める株式会社の新株予約権を交付する旨を定めた場合には、当該組織再編の比率に応じて、以下に定める株式会社の新株予約権を交付するものとする。

合併（当社が消滅する場合に限る。）

合併後存続する株式会社または合併により設立する株式会社

吸収分割

吸収分割をする株式会社がその事業に関して有する権利義務の全部または一部を承継する株式会社

新設分割

新設分割により設立する株式会社

株式交換

株式交換をする株式会社の発行済株式の全部を取得する株式会社

株式移転

株式移転により設立する株式会社

9. 2025年12月26日開催の臨時取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより「新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数」、「新株予約権の行使時の払込金額」および「新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額」が調整されております。

e . 第7回新株予約権

決議年月日	2023年11月28日
付与対象者の区分及び人数（名）	当社取締役（監査等委員であるものを除く） 2 (注)1 当社監査等委員である取締役 3 (注)1 当社従業員 17 (注)1 当社顧問 2 (注)1
新株予約権の数（個）	96,268 [63,943] (注)2
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 96,268 [319,715] (注)2、6
新株予約権の行使時の払込金額（円）	1 (注)6
新株予約権の行使期間	2023年11月29日～2033年11月28日 (注)3
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 1 資本組入額 0.5 (注)6
新株予約権の行使の条件	(注)4
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)5

最近事業年度の末日（2025年3月31日）における内容を記載しております。最近事業年度の末日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を〔 〕内に記載しており、その他の事項については最近事業年度の末日における内容から変更はありません。

(注)1. 付与対象者の放棄及び退職により、本書提出の前月末現在における付与対象の区分及び人数は当社取締役（監査等委員であるものを除く）1名、当社監査等委員である取締役3名、当社従業員9名、当社顧問2名、及び当社元従業員6名となっております。

2. 新株予約権の目的である株式の種類及び数は以下のとおりとする。

新株予約権の目的である株式の種類は当社普通株式とし、新株予約権1個の目的である株式の数は、最近事業年度の末日現在は1株、提出日の前月末現在は5株である。

なお、割当日後、当社が株式の分割（株式の無償割当てを含む。以下同じ。）または株式の併合を行う場合、次の算式により目的である株式の数を調整するものとする。ただし、かかる調整は新株予約権のうち、当該時点で権利行使していない新株予約権の目的たる株式の数についてのみ行われ、調整の結果1株未満の端数が生じた場合は、これを切り捨てるものとする。

調整後株式数 = 調整前株式数 × 分割・併合の比率

また、当社が他社と吸収合併もしくは新設合併を行い新株予約権が承継される場合または当社が完全子会社となる株式交換もしくは株式移転を行い新株予約権が承継される場合、当社は、合併比率等に応じ必要と認める株式数の調整を行うことができる。

3. 当社取締役（監査等委員であるものを除く）、当社監査等委員である取締役、当社従業員による新株予約権の行使期間は2025年11月29日～2033年11月28日とする。

4. 新株予約権の行使の条件は、以下のとおりである。

新株予約権の割当てを受けた者は、新株予約権を行使する時点において、継続して当社又は当社の子会社の取締役、監査役又は従業員その他これに準ずる地位のいずれかの地位にあることを要するものとする。ただし、任期満了による退任、定年退職、その他新株予約権者の退任または退職後の権利行使につき正当な理由があると取締役会が認めた場合および新株予約権者の退任または退職の時点において、本の定めに基づき当該新株予約権が行使可能な上限数とされていた数を上限として新株予約権を行使する場合はこの限りではない。

新株予約権者が死亡した場合は、その相続人は新株予約権を行使できないものとする。ただし、取締役会が認めた場合はこの限りではない。

新株予約権は、上記に定める権利行使期間の開始日あるいは当社株式が日本国内のいずれかの金融商品取引所に上場（以下「株式公開」という。）した日のいずれか遅い日まで行使できないものとする。

新株予約権者は、本新株予約権に係る割当契約及び当社取締役会の決議（当社が取締役会設置会社でない場合においては、株主総会の決議）にて別段の決定がなされた場合を除き、新株予約権を行使する場合、以下の期間ごとに、以下に掲げる割合を行使可能な上限数とする。なお、行使可能な上限数に1個未満の端数が生じる場合は、これを切り上げた数とする。

イ) 割当日において部長職以上の職位にある者（監査等委員である取締役を除く）

割当日から12か月を経過した日から割当日から60か月経過するまでの行使期間：20%に、割当日から12か月を経過した日以降に経過した月数に1.67%を乗じた割合を加算した割合

割当日から60か月を経過した日から本新株予約権の権利行使期間の最終日までの行使期間：100%

口) 割当日において監査等委員である取締役である者

割当日から2024年11月30日までの行使期間：50%

2024年12月1日から2025年6月30日までの行使期間：50%に、2024年12月1日以降に経過した月数に7.14%を乗じた割合を加算した割合

2025年7月1日から本新株予約権の権利行使期間の最終日までの行使期間：100%

ハ) 割当日において従業員（部長職以上の職位にある者を除く。）である者

割当日から12か月を経過した日から割当日から48か月経過するまでの行使期間：25%に、割当日から12か月を経過した日以降に経過した月数に2.08%を乗じた割合を加算した割合

割当日から48か月を経過した日から本新株予約権の権利行使期間の最終日までの行使期間：100%

上記の定めにかかわらず新株予約権者は、当社の被買収に際して、買収に係る法令上必要な当社の株主総会その他の機関の承認の決議又は決定が行われた日以降、当該買収の効力発生日の5日前までの間に限り、行使日において上記の定めに従って行使することができる数の新株予約権行使することができるものとする。

第4回新株予約権、第5回新株予約権または第6回新株予約権の全部または一部を行使した場合、本新株予約権行使できない。

5. 組織再編に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

組織再編に際して定める契約書または計画書等の条件に従って、以下に定める株式会社の新株予約権を交付する旨を定めた場合には、当該組織再編の比率に応じて、以下に定める株式会社の新株予約権を交付するものとする。

合併（当社が消滅する場合に限る。）

合併後存続する株式会社または合併により設立する株式会社

吸収分割

吸収分割をする株式会社がその事業に関して有する権利義務の全部または一部を承継する株式会社

新設分割

新設分割により設立する株式会社

株式交換

株式交換をする株式会社の発行済株式の全部を取得する株式会社

株式移転

株式移転により設立する株式会社

6. 2025年12月26日開催の臨時取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより「新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数」、「新株予約権の行使時の払込金額」および「新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額」が調整されております。

f . 第9回新株予約権

決議年月日	2025年2月25日
付与対象者の区分及び人数（名）	当社従業員 3 (注)1 当社派遣社員 1 (注)1
新株予約権の数（個）	13,000 [10,500] (注)2
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 13,000 [52,500] (注)2、5
新株予約権の行使時の払込金額（円）	1 (注)5
新株予約権の行使期間	2025年2月26日～2035年2月25日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 1 資本組入額 0.5 (注)5
新株予約権の行使の条件	(注)3
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)4

最近事業年度の末日（2025年3月31日）における内容を記載しております。最近事業年度の末日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を〔 〕内に記載しており、その他の事項については最近事業年度の末日における内容から変更はありません。

- (注)1. 新株予約権の目的である株式の種類及び数は以下のとおりとする。付与対象者の派遣契約終了により、本書提出の前月末現在における付与対象の区分及び人数は当社従業員3名及び元派遣社員1名となっております。
2. 新株予約権の目的である株式の種類は当社普通株式とし、新株予約権1個の目的である株式の数は、最近事業年度の末日現在は1株、提出日の前月末現在は5株である。
- なお、割当日後、当社が株式の分割（株式の無償割当てを含む。以下同じ。）または株式の併合を行う場合、次の算式により目的である株式の数を調整するものとする。ただし、かかる調整は新株予約権のうち、当該時点で権利行使していない新株予約権の目的たる株式の数についてのみ行われ、調整の結果1株未満の端数が生じた場合は、これを切り捨てるものとする。

調整後株式数 = 調整前株式数 × 分割・併合の比率

また、当社が他社と吸収合併もしくは新設合併を行い新株予約権が承継される場合または当社が完全子会社となる株式交換もしくは株式移転を行い新株予約権が承継される場合、当社は、合併比率等に応じ必要と認める株式数の調整を行うことができる。

3. 新株予約権の行使の条件は、以下のとおりである。

新株予約権の割当てを受けた者は、新株予約権行使する時点において、継続して当社又は当社の子会社の取締役、監査役又は従業員その他これに準ずる地位のいずれかの地位にあることを要するものとする。ただし、任期満了による退任、定年退職、その他新株予約権者の退任または退職後の権利行使につき正当な理由があると取締役会が認めた場合および新株予約権者の退任または退職の時点において、本号の定めに基づき当該新株予約権が行使可能な上限数とされていた数を上限として新株予約権行使する場合はこの限りではない。

新株予約権者が死亡した場合は、その相続人は新株予約権行使できないものとする。ただし、取締役会が認めた場合はこの限りではない。

新株予約権は、上記に定める権利行使期間の開始日あるいは当社株式が日本国内のいずれかの金融商品取引所に上場（以下「株式公開」という。）した日のいずれか遅い日まで行使できないものとする。

新株予約権者は、本新株予約権に係る割当契約及び当社取締役会の決議（当社が取締役会設置会社でない場合においては、株主総会の決議）にて別段の決定がなされた場合を除き、新株予約権行使する場合、以下の期間ごとに、以下に掲げる割合を行使可能な上限数とする。なお、行使可能な上限数に1個未満の端数が生じる場合は、これを切り上げた数とする。

- イ) 割当日においてディレクター又は部長職以上の職位にある者（監査等委員である取締役を除く）
割当日から12か月を経過した日から割当日から60か月経過するまでの行使期間：20%に、割当日から12か月を経過した日以降に経過した月数に1.67%を乗じた割合を加算した割合
割当日から60か月を経過した日から本新株予約権の権利行使期間の最終日までの行使期間：100%

口) 割当日において従業員（ディレクター又は部長職以上の職位にある者を除く。）である者
割当日から12か月を経過した日から割当日から48か月経過するまでの行使期間：25%に、割当日から12か月を経過した日以降に経過した月数に2.08%を乗じた割合を加算した割合
割当日から48か月を経過した日から本新株予約権の権利行使期間の最終日までの行使期間：100%
上記 の定めにかかる新株予約権者は、当社の被買収に際して、買収に係る法令上必要な当社の株主総会その他の機関の承認の決議又は決定が行われた日以降、当該買収の効力発生日の5日前までの間に限り、行使日において上記 の定めに従って行使することができる数の新株予約権行使することができるものとする。

4. 組織再編に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

組織再編に際して定める契約書または計画書等の条件に従って、以下に定める株式会社の新株予約権を交付する旨を定めた場合には、当該組織再編の比率に応じて、以下に定める株式会社の新株予約権を交付するものとする。

合併（当社が消滅する場合に限る。）

合併後存続する株式会社または合併により設立する株式会社

吸収分割

吸収分割をする株式会社がその事業に関して有する権利義務の全部または一部を承継する株式会社

新設分割

新設分割により設立する株式会社

株式交換

株式交換をする株式会社の発行済株式の全部を取得する株式会社

株式移転

株式移転により設立する株式会社

5. 2025年12月26日開催の臨時取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより「新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数」、「新株予約権の行使時の払込金額」および「新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額」が調整されております。

g . 第10回新株予約権

決議年月日	2025年4月1日
付与対象者の区分及び人数（名）	当社取締役（監査等委員であるものを除く） 3 (注)1 当社監査等委員である取締役 3 (注)1
新株予約権の数（個）	114,600 [74,600] (注)2
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 114,600 [373,000] (注)2, 5
新株予約権の行使時の払込金額（円）	1 (注)5
新株予約権の行使期間	2025年4月2日～2035年4月1日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 1 資本組入額 0.5 (注)5
新株予約権の行使の条件	(注)3
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)4

発行決議日（2025年4月1日）における内容を記載しております。発行決議日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を〔 〕内に記載しており、その他の事項については発行決議日における内容から変更はありません。

- (注)1. 付与対象者の退任により、本書提出の前月末現在における付与対象の区分及び人数は当社取締役（監査等委員であるものを除く）2名、当社監査等委員である取締役3名となっております。
2. 新株予約権の目的である株式の種類及び数は以下のとおりとする。

新株予約権の目的である株式の種類は当社普通株式とし、新株予約権1個の目的である株式の数は、発行決議日は1株、提出日の前月末現在は5株である。

なお、割当日後、当社が株式の分割（株式の無償割当てを含む。以下同じ。）または株式の併合を行う場合、次の算式により目的である株式の数を調整するものとする。ただし、かかる調整は新株予約権のうち、当該時点で権利行使していない新株予約権の目的たる株式の数についてのみ行われ、調整の結果1株未満の端数が生じた場合は、これを切り捨てるものとする。

調整後株式数 = 調整前株式数 × 分割・併合の比率

また、当社が他社と吸收合併もしくは新設合併を行い新株予約権が承継される場合または当社が完全子会社となる株式交換もしくは株式移転を行い新株予約権が承継される場合、当社は、合併比率等に応じ必要と認める株式数の調整を行うことができる。

3. 新株予約権の行使の条件は、以下のとおりである。

新株予約権者が死亡した場合は、その相続人は新株予約権を行使できないものとする。ただし、取締役会が認めた場合はこの限りではない。

新株予約権は、権利行使期間の開始日あるいは当社株式が日本国内のいずれかの金融商品取引所に上場（以下「株式公開」という。）した日のいずれか遅い日まで行使できないものとする。

本号 の定めにかかる新株予約権者は、当社の被買収に際して、買収（以下に定義する。）に係る法令上必要な当社の株主総会その他の機関の承認の決議又は決定が行われた日以後、当該買収の効力発生日の5日前までの間に限り、行使日において本号 の定めに従って行使することができる数の新株予約権を行使することができるものとする。なお、「買収」とは、以下のいずれかの場合とする。

- イ) 当社の総株主の議決権の過半数が特定の第三者（その子会社及び関連会社を含む。）により取得されること（株式交付による場合を含む。）。なお、「子会社」及び「関連会社」とは、財務諸表等の用語、様式及び作成方法に関する規則（昭和38年大蔵省令第59号、その後の改正も含む。）第8条で定義される「子会社」及び「関連会社」とする。
- ロ) 当社が他の会社と合併することにより、合併直前の当社の総株主が保有することとなる合併後の存続会社又は新設会社の議決権の数が、当該会社の総株主の議決権の50%未満となること。
- ハ) 当社が他の会社と株式交換することにより、株式交換直前の当社の総株主が保有することとなる株式交換後の完全親会社の議決権の数が、当該完全親会社の総株主の議決権の50%未満となること。
- 二) 当社が他の会社と共同で株式移転をすることにより、株式移転直前の当社の総株主が保有することとなる株式移転後の完全親会社の議決権の数が、当該完全親会社の総株主の議決権の50%未満となること。
- ホ) 当社が事業譲渡又は会社分割により当社の事業の全部又は実質的に全部を第三者に移転させること。
4. 組織再編に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

組織再編に際して定める契約書または計画書等の条件に従って、以下に定める株式会社の新株予約権を交付する旨を定めた場合には、当該組織再編の比率に応じて、以下に定める株式会社の新株予約権を交付するものとする。

合併（当社が消滅する場合に限る。）

合併後存続する株式会社または合併により設立する株式会社

吸収分割

吸収分割をする株式会社がその事業に関して有する権利義務の全部または一部を承継する株式会社

新設分割

新設分割により設立する株式会社

株式交換

株式交換をする株式会社の発行済株式の全部を取得する株式会社

株式移転

株式移転により設立する株式会社

5. 2025年12月26日開催の臨時取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより「新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数」、「新株予約権の行使時の払込金額」および「新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額」が調整されております。

h . 第12回新株予約権

決議年月日	2025年6月30日
付与対象者の区分及び人数（名）	当社従業員 4
新株予約権の数（個）	15,000 (注)1
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 15,000 [75,000] (注)1、4
新株予約権の行使時の払込金額（円）	1 (注)4
新株予約権の行使期間	2025年7月1日～2035年6月30日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 1 資本組入額 0.5 (注)4
新株予約権の行使の条件	(注)2
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)3

発行決議日（2025年6月30日）における内容を記載しております。発行決議日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を [] 内に記載しており、その他の事項については発行決議日における内容から変更はありません。

（注）1. 新株予約権の目的である株式の種類及び数は以下のとおりとする。

新株予約権の目的である株式の種類は当社普通株式とし、新株予約権1個の目的である株式の数は、発行決議日は1株、提出日の前月末現在は5株である。

なお、割当日後、当社が株式の分割（株式の無償割当てを含む。以下同じ。）または株式の併合を行う場合、次の算式により目的である株式の数を調整するものとする。ただし、かかる調整は新株予約権のうち、当該時点で権利行使していない新株予約権の目的たる株式の数についてのみ行われ、調整の結果1株未満の端数が生じた場合は、これを切り捨てるものとする。

調整後株式数 = 調整前株式数 × 分割・併合の比率

また、当社が他社と吸収合併もしくは新設合併を行い新株予約権が承継される場合または当社が完全子会社となる株式交換もしくは株式移転を行い新株予約権が承継される場合、当社は、合併比率等に応じ必要と認める株式数の調整を行うことができる。

2. 新株予約権の行使の条件は、以下のとおりである。

新株予約権の割当てを受けた者は、新株予約権行使する時点において、継続して当社又は当社の子会社の取締役、監査役又は従業員その他これに準ずる地位のいずれかの地位にあることを要するものとする。ただし、任期満了による退任、定年退職、その他新株予約権者の退任または退職後の権利行使につき正当な理由があると取締役会が認めた場合および新株予約権者の退任または退職の時点において、本号の定めに基づき当該新株予約権が行使可能な上限数とされていた数を上限として新株予約権行使する場合はこの限りではない。

新株予約権者が死亡した場合は、その相続人は新株予約権行使できないものとする。ただし、取締役会が認めた場合はこの限りではない。

新株予約権は、上記に定める権利行使期間の開始日あるいは当社株式が日本国内のいずれかの金融商品取引所に上場（以下「株式公開」という。）した日のいずれか遅い日まで行使できないものとする。

新株予約権者は、本新株予約権に係る割当契約及び当社取締役会の決議（当社が取締役会設置会社でない場合においては、株主総会の決議）にて別段の決定がなされた場合を除き、新株予約権行使する場合、以下の期間ごとに、以下に掲げる割合を行使可能な上限数とする。なお、行使可能な上限数に1個未満の端数が生じる場合は、これを切り上げた数とする。

イ) 割当日においてディレクター又は部長職以上の職位にある者

割当日から12か月を経過した日から割当日から60か月経過するまでの行使期間：20%に、割当日から12か月を経過した日以降に経過した月数に1.67%を乗じた割合を加算した割合

割当日から60か月を経過した日から本新株予約権の権利行使期間の最終日までの行使期間：100%

ロ) 割当日において従業員（ディレクター又は部長職以上の職位にある者を除く。）である者

割当日から12か月を経過した日から割当日から48か月経過するまでの行使期間：25%に、割当日から12か月を経過した日以降に経過した月数に2.08%を乗じた割合を加算した割合

割当日から48か月を経過した日から本新株予約権の権利行使期間の最終日までの行使期間：100%

上記 の定めにかかわらず新株予約権者は、当社の被買収に際して、買収（以下に定義する。）に係る法令上必要な当社の株主総会その他の機関の承認の決議又は決定が行われた日以降、当該買収の効力発生日の5日前までの間に限り、行使日において上記 の定めに従って行使することができる数の新株予約権行使することができるものとする。なお、「買収」とは、以下のいずれかの場合とする。

イ) 当社の総株主の議決権の過半数が特定の第三者（その子会社及び関連会社を含む。）により取得されること（株式交付による場合を含む。）。なお、「子会社」及び「関連会社」とは、財務諸表等の用語、様式及び作成方法に関する規則（昭和38年大蔵省令第59号、その後の改正も含む。）第8条で定義される「子会社」及び「関連会社」とする。

ロ) 当社が他の会社と合併することにより、合併直前の当社の総株主が保有することとなる合併後の存続会社又は新設会社の議決権の数が、当該会社の総株主の議決権の50%未満となること。

ハ) 当社が他の会社と株式交換することにより、株式交換直前の当社の総株主が保有することとなる株式交換後の完全親会社の議決権の数が、当該完全親会社の総株主の議決権の50%未満となること。

ニ) 当社が他の会社と共同で株式移転をすることにより、株式移転直前の当社の総株主が保有することとなる株式移転後の完全親会社の議決権の数が、当該完全親会社の総株主の議決権の50%未満となること。

ホ) 当社が事業譲渡又は会社分割により当社の事業の全部又は実質的に全部を第三者に移転させること。

3. 組織再編に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

組織再編に際して定める契約書または計画書等の条件に従って、以下に定める株式会社の新株予約権を交付する旨を定めた場合には、当該組織再編の比率に応じて、以下に定める株式会社の新株予約権を交付するものとする。

合併（当社が消滅する場合に限る。）

合併後存続する株式会社または合併により設立する株式会社

吸収分割

吸収分割をする株式会社がその事業に関して有する権利義務の全部または一部を承継する株式会社

新設分割

新設分割により設立する株式会社

株式交換

株式交換をする株式会社の発行済株式の全部を取得する株式会社

株式移転

株式移転により設立する株式会社

4. 2025年12月26日開催の臨時取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより「新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数」、「新株予約権の行使時の払込金額」および「新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額」が調整されております。

i. 第13回新株予約権

決議年月日	2025年6月30日
付与対象者の区分及び人数（名）	社外協力者 1
新株予約権の数（個）	4,000 (注)1
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 4,000 [20,000] (注)1、4
新株予約権の行使時の払込金額（円）	1 (注)4
新株予約権の行使期間	2025年7月1日～2035年6月30日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 1 資本組入額 0.5 (注)4
新株予約権の行使の条件	(注)2
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)3

発行決議日（2025年6月30日）における内容を記載しております。発行決議日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を [] 内に記載しており、その他の事項については発行決議日における内容から変更はありません。

(注)1. 新株予約権の目的である株式の種類及び数は以下のとおりとする。

新株予約権の目的である株式の種類は当社普通株式とし、新株予約権1個の目的である株式の数は、発行決議日は1株、提出日の前月末現在は5株である。

なお、割当日後、当社が株式の分割（株式の無償割当てを含む。以下同じ。）または株式の併合を行う場合、次の算式により目的である株式の数を調整するものとする。ただし、かかる調整は新株予約権のうち、当該時点で権利行使していない新株予約権の目的たる株式の数についてのみ行われ、調整の結果1株未満の端数が生じた場合は、これを切り捨てるものとする。

調整後株式数 = 調整前株式数 × 分割・併合の比率

また、当社が他社と吸収合併もしくは新設合併を行い新株予約権が承継される場合または当社が完全子会社となる株式交換もしくは株式移転を行い新株予約権が承継される場合、当社は、合併比率等に応じ必要と認める株式数の調整を行うことができる。

2. 新株予約権の行使の条件は、以下のとおりである。

新株予約権者が死亡した場合は、その相続人は新株予約権を行使できないものとする。ただし、取締役会が認めた場合はこの限りではない。

新株予約権は、上記に定める権利行使期間の開始日あるいは当社株式が日本国内のいずれかの金融商品取引所に上場（以下「株式公開」という。）した日のいずれか遅い日まで行使できないものとする。

本号 の定めにかかわらず新株予約権者は、当社の被買収に際して、買収（以下に定義する。）に係る法令上必要な当社の株主総会その他の機関の承認の決議又は決定が行われた日以降、当該買収の効力発生日の5日前までの間に限り、行使日において行使することができる数の新株予約権行使することができるものとする。なお、「買収」とは、以下のいずれかの場合とする。

イ) 当社の総株主の議決権の過半数が特定の第三者（その子会社及び関連会社を含む。）により取得されること（株式交付による場合を含む。）。なお、「子会社」と及び「関連会社」とは、財務諸表等の用語、様式及び作成方法に関する規則（昭和38年大蔵省令第59号、その後の改正も含む。）第8条で定義される「子会社」及び「関連会社」とする。

ロ) 当社が他の会社と合併することにより、合併直前の当社の総株主が保有することとなる合併後の存続会社又は新設会社の議決権の数が、当該会社の総株主の議決権の50%未満となること。

ハ) 当社が他の会社と株式交換することにより、株式交換直前の当社の総株主が保有することとなる株式交換後の完全親会社の議決権の数が、当該完全親会社の総株主の議決権の50%未満となること。

二) 当社が他の会社と共同で株式移転をすることにより、株式移転直前の当社の総株主が保有することとなる株式移転後の完全親会社の議決権の数が、当該完全親会社の総株主の議決権の50%未満となること。

ホ) 当社が事業譲渡又は会社分割により当社の事業の全部又は実質的に全部を第三者に移転させること。

3. 組織再編に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

組織再編に際して定める契約書または計画書等の条件に従って、以下に定める株式会社の新株予約権を交付する旨を定めた場合には、当該組織再編の比率に応じて、以下に定める株式会社の新株予約権を交付するものとする。

合併（当社が消滅する場合に限る。）

合併後存続する株式会社または合併により設立する株式会社

吸収分割

吸収分割をする株式会社がその事業に関して有する権利義務の全部または一部を承継する株式会社

新設分割

新設分割により設立する株式会社

株式交換

株式交換をする株式会社の発行済株式の全部を取得する株式会社

株式移転

株式移転により設立する株式会社

4. 2025年12月26日開催の臨時取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより「新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数」、「新株予約権の行使時の払込金額」および「新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額」が調整されております。

j. 第14回新株予約権

決議年月日	2025年6月30日
付与対象者の区分及び人数（名）	社外協力者 1
新株予約権の数（個）	4,000 (注)1
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 4,000 [20,000] (注)1、4
新株予約権の行使時の払込金額（円）	1 (注)4
新株予約権の行使期間	2025年7月1日～2035年6月30日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 1 資本組入額 0.5 (注)4
新株予約権の行使の条件	(注)2
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)3

発行決議日（2025年6月30日）における内容を記載しております。発行決議日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を [] 内に記載しており、その他の事項については発行決議日における内容から変更はありません。

(注)1. 新株予約権の目的である株式の種類及び数は以下のとおりとする。

新株予約権の目的である株式の種類は当社普通株式とし、新株予約権1個の目的である株式の数は、発行決議日は1株、提出日の前月末現在は5株である。

なお、割当日後、当社が株式の分割（株式の無償割当てを含む。以下同じ。）または株式の併合を行う場合、次の算式により目的である株式の数を調整するものとする。ただし、かかる調整は新株予約権のうち、当該時点で権利行使していない新株予約権の目的たる株式の数についてのみ行われ、調整の結果1株未満の端数が生じた場合は、これを切り捨てるものとする。

調整後株式数 = 調整前株式数 × 分割・併合の比率

また、当社が他社と吸収合併もしくは新設合併を行い新株予約権が承継される場合または当社が完全子会社となる株式交換もしくは株式移転を行い新株予約権が承継される場合、当社は、合併比率等に応じ必要と認める株式数の調整を行うことができる。

2. 新株予約権の行使の条件は、以下のとおりである。

新株予約権は、上記に定める権利行使期間の開始日あるいは当社株式が日本国内のいづれかの金融商品取引所に上場（以下「株式公開」という。）した日のいづれか遅い日まで行使できないものとする。

上記の定めにかかわらず新株予約権者は、当社の被買収に際して、買収（以下に定義する。）に係る法令上必要な当社の株主総会その他の機関の承認の決議又は決定が行われた日以降、当該買収の効力発生日の5日前までの間に限り、行使日において行使することができる数の新株予約権を行使することができるものとする。なお、「買収」とは、以下のいづれかの場合とする。

イ) 当社の総株主の議決権の過半数が特定の第三者（その子会社及び関連会社を含む。）により取得されること（株式交付による場合を含む。）なお、「子会社」とは、財務諸表等の用語、様式及び作成方法に関する規則（昭和38年大蔵省令第59号、その後の改正も含む。）第8条で定義される「子会社」及び「関連会社」とする。

ロ) 当社が他の会社と合併することにより、合併直前の当社の総株主が保有することとなる合併後の存続会社又は新設会社の議決権の数が、当該会社の総株主の議決権の50%未満となること。

ハ) 当社が他の会社と株式交換することにより、株式交換直前の当社の総株主が保有することとなる株式交換後の完全親会社の議決権の数が、当該完全親会社の総株主の議決権の50%未満となること。

二) 当社が他の会社と共同で株式移転をすることにより、株式移転直前の当社の総株主が保有することとなる株式移転後の完全親会社の議決権の数が、当該完全親会社の総株主の議決権の50%未満となること。

ホ) 当社が事業譲渡又は会社分割により当社の事業の全部又は実質的に全部を第三者に移転させること。

3. 組織再編に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

組織再編に際して定める契約書または計画書等の条件に従って、以下に定める株式会社の新株予約権を交付する旨を定めた場合には、当該組織再編の比率に応じて、以下に定める株式会社の新株予約権を交付するものとする。

合併（当社が消滅する場合に限る。）

合併後存続する株式会社または合併により設立する株式会社

吸收分割

吸收分割をする株式会社がその事業に関して有する権利義務の全部または一部を承継する株式会社

新設分割

新設分割により設立する株式会社

株式交換

株式交換をする株式会社の発行済株式の全部を取得する株式会社

株式移転

株式移転により設立する株式会社

4. 2025年12月26日開催の臨時取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより「新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数」、「新株予約権の行使時の払込金額」および「新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額」が調整されております。

k . 第9-2回新株予約権

決議年月日	2025年11月13日
付与対象者の区分及び人数（名）	当社従業員 1
新株予約権の数（個）	6,000 (注)1
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 6,000 [30,000] (注)1、4
新株予約権の行使時の払込金額（円）	1 (注)4
新株予約権の行使期間	2025年11月14日～2035年2月25日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 1 資本組入額 0.5 (注)4
新株予約権の行使の条件	(注)2
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)3

発行決議日（2025年11月13日）における内容を記載しております。発行決議日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を〔 〕内に記載しており、他の事項については発行決議日における内容から変更はありません。

(注)1. 新株予約権の目的である株式の種類及び数は以下のとおりとする。

新株予約権の目的である株式の種類は当社普通株式とし、新株予約権1個の目的である株式の数は、発行決議日は1株、提出日の前月末現在は5株である。

なお、割当日後、当社が株式の分割（株式の無償割当てを含む。以下同じ。）または株式の併合を行う場合、次の算式により目的である株式の数を調整するものとする。ただし、かかる調整は新株予約権のうち、当該時点で権利行使していない新株予約権の目的たる株式の数についてのみ行われ、調整の結果1株未満の端数が生じた場合は、これを切り捨てるものとする。

調整後株式数 = 調整前株式数 × 分割・併合の比率

また、当社が他社と吸収合併もしくは新設合併を行い新株予約権が承継される場合または当社が完全子会社となる株式交換もしくは株式移転を行い新株予約権が承継される場合、当社は、合併比率等に応じ必要と認める株式数の調整を行うことができる。

2. 新株予約権の行使の条件は、以下のとおりである。

新株予約権の割当てを受けた者は、新株予約権行使する時点において、継続して当社又は当社の子会社の取締役、監査役又は従業員その他これに準ずる地位のいずれかの地位にあることを要するものとする。ただし、任期満了による退任、定年退職、その他新株予約権者の退任または退職後の権利行使につき正当な理由があると取締役会が認めた場合および新株予約権者の退任または退職の時点において、本号の定めに基づき当該新株予約権が行使可能な上限数とされていた数を上限として新株予約権行使する場合はこの限りではない。

新株予約権者が死亡した場合は、その相続人は新株予約権行使できないものとする。ただし、取締役会が認めた場合はこの限りではない。

新株予約権は、上記に定める権利行使期間の開始日あるいは当社株式が日本国内のいずれかの金融商品取引所に上場（以下「株式公開」という。）した日のいずれか遅い日まで行使できないものとする。

新株予約権者は、本新株予約権に係る割当契約及び当社取締役会の決議（当社が取締役会設置会社でない場合においては、株主総会の決議）にて別段の決定がなされた場合を除き、新株予約権行使する場合、以下の期間ごとに、以下に掲げる割合を行使可能な上限数とする。なお、行使可能な上限数に1個未満の端数が生じる場合は、これを切り上げた数とする。

イ) 割当日においてディレクター又は部長職以上の職位にある者（監査等委員である取締役を除く）

割当日から12か月を経過した日から割当日から60か月経過するまでの行使期間：20%に、割当日から12か月を経過した日以降に経過した月数に1.67%を乗じた割合を加算した割合

割当日から60か月を経過した日から本新株予約権の権利行使期間の最終日までの行使期間：100%

ロ) 割当日において従業員（ディレクター又は部長職以上の職位にある者を除く。）である者

割当日から12か月を経過した日から割当日から48か月経過するまでの行使期間：25%に、割当日から12か月を経過した日以降に経過した月数に2.08%を乗じた割合を加算した割合

割当日から48か月を経過した日から本新株予約権の権利行使期間の最終日までの行使期間：100%

上記 の定めにかかる新株予約権者は、当社の被買収に際して、買収に係る法令上必要な当社の株主総会その他の機関の承認の決議又は決定が行われた日以降、当該買収の効力発生日の5日前までの間に限り、行使日において上記 の定めに従って行使することができる数の新株予約権行使することができるものとする。

3. 組織再編に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

組織再編に際して定める契約書または計画書等の条件に従って、以下に定める株式会社の新株予約権を交付する旨を定めた場合には、当該組織再編の比率に応じて、以下に定める株式会社の新株予約権を交付するものとする。

合併（当社が消滅する場合に限る。）

合併後存続する株式会社または合併により設立する株式会社

吸收分割

吸收分割をする株式会社がその事業に関して有する権利義務の全部または一部を承継する株式会社

新設分割

新設分割により設立する株式会社

株式交換

株式交換をする株式会社の発行済株式の全部を取得する株式会社

株式移転

株式移転により設立する株式会社

4. 2025年12月26日開催の臨時取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより「新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数」、「新株予約権の行使時の払込金額」および「新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額」が調整されております。

1. 第12-2回新株予約権

決議年月日	2025年11月13日
付与対象者の区分及び人数（名）	当社従業員 1
新株予約権の数（個）	4,000 (注)1
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 4,000 [20,000] (注)1、4
新株予約権の行使時の払込金額（円）	1 (注)4
新株予約権の行使期間	2025年11月14日～2035年6月30日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 1 資本組入額 0.5 (注)4
新株予約権の行使の条件	(注)2
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)3

発行決議日（2025年11月13日）における内容を記載しております。発行決議日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を〔 〕内に記載しており、他の事項については発行決議日における内容から変更はありません。

（注）1. 新株予約権の目的である株式の種類及び数は以下のとおりとする。

新株予約権の目的である株式の種類は当社普通株式とし、新株予約権1個の目的である株式の数は、発行決議日は1株、提出日の前月末現在は5株である。

なお、割当日後、当社が株式の分割（株式の無償割当てを含む。以下同じ。）または株式の併合を行う場合、次の算式により目的である株式の数を調整するものとする。ただし、かかる調整は新株予約権のうち、当該時点で権利行使していない新株予約権の目的たる株式の数についてのみ行われ、調整の結果1株未満の端数が生じた場合は、これを切り捨てるものとする。

調整後株式数 = 調整前株式数 × 分割・併合の比率

また、当社が他社と吸収合併もしくは新設合併を行い新株予約権が承継される場合または当社が完全子会社となる株式交換もしくは株式移転を行い新株予約権が承継される場合、当社は、合併比率等に応じ必要と認める株式数の調整を行うことができる。

2. 新株予約権の行使の条件は、以下のとおりである。

新株予約権の割当てを受けた者は、新株予約権行使する時点において、継続して当社又は当社の子会社の取締役、監査役又は従業員その他これに準ずる地位のいずれかの地位にあることを要するものとする。ただし、任期満了による退任、定年退職、その他新株予約権者の退任または退職後の権利行使につき正当な理由があると取締役会が認めた場合および新株予約権者の退任または退職の時点において、本号の定めに基づき当該新株予約権が行使可能な上限数とされていた数を上限として新株予約権行使する場合はこの限りではない。

新株予約権者が死亡した場合は、その相続人は新株予約権行使できないものとする。ただし、取締役会が認めた場合はこの限りではない。

新株予約権は、上記に定める権利行使期間の開始日あるいは当社株式が日本国内のいずれかの金融商品取引所に上場（以下「株式公開」という。）した日のいずれか遅い日まで行使できないものとする。

新株予約権者は、本新株予約権に係る割当契約及び当社取締役会の決議（当社が取締役会設置会社でない場合においては、株主総会の決議）にて別段の決定がなされた場合を除き、新株予約権行使する場合、以下の期間ごとに、以下に掲げる割合を行使可能な上限数とする。なお、行使可能な上限数に1個未満の端数が生じる場合は、これを切り上げた数とする。

イ) 割当日においてディレクター又は部長職以上の職位にある者

割当日から12か月を経過した日から割当日から60か月経過するまでの行使期間：20%に、割当日から12か月を経過した日以降に経過した月数に1.67%を乗じた割合を加算した割合

割当日から60か月を経過した日から本新株予約権の権利行使期間の最終日までの行使期間：100%

ロ) 割当日において従業員（ディレクター又は部長職以上の職位にある者を除く。）である者

割当日から12か月を経過した日から割当日から48か月経過するまでの行使期間：25%に、割当日から12か月を経過した日以降に経過した月数に2.08%を乗じた割合を加算した割合

割当日から48か月を経過した日から本新株予約権の権利行使期間の最終日までの行使期間：100%

上記 の定めにかかわらず新株予約権者は、当社の被買収に際して、買収（以下に定義する。）に係る法令上必要な当社の株主総会その他の機関の承認の決議又は決定が行われた日以降、当該買収の効力発生日の5日前までの間に限り、行使日において上記 の定めに従って行使することができる数の新株予約権行使することができるものとする。なお、「買収」とは、以下のいずれかの場合とする。

イ) 当社の総株主の議決権の過半数が特定の第三者（その子会社及び関連会社を含む。）により取得されること（株式交付による場合を含む。）。なお、「子会社」及び「関連会社」とは、財務諸表等の用語、様式及び作成方法に関する規則（昭和38年大蔵省令第59号、その後の改正も含む。）第8条で定義される「子会社」及び「関連会社」とする。

ロ) 当社が他の会社と合併することにより、合併直前の当社の総株主が保有することとなる合併後の存続会社又は新設会社の議決権の数が、当該会社の総株主の議決権の50%未満となること。

ハ) 当社が他の会社と株式交換することにより、株式交換直前の当社の総株主が保有することとなる株式交換後の完全親会社の議決権の数が、当該完全親会社の総株主の議決権の50%未満となること。

ニ) 当社が他の会社と共同で株式移転をすることにより、株式移転直前の当社の総株主が保有することとなる株式移転後の完全親会社の議決権の数が、当該完全親会社の総株主の議決権の50%未満となること。

ホ) 当社が事業譲渡又は会社分割により当社の事業の全部又は実質的に全部を第三者に移転させること。

3. 組織再編に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

組織再編に際して定める契約書または計画書等の条件に従って、以下に定める株式会社の新株予約権を交付する旨を定めた場合には、当該組織再編の比率に応じて、以下に定める株式会社の新株予約権を交付するものとする。

合併（当社が消滅する場合に限る。）

合併後存続する株式会社または合併により設立する株式会社

吸収分割

吸収分割をする株式会社がその事業に関して有する権利義務の全部または一部を承継する株式会社

新設分割

新設分割により設立する株式会社

株式交換

株式交換をする株式会社の発行済株式の全部を取得する株式会社

株式移転

株式移転により設立する株式会社

4. 2025年12月26日開催の臨時取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。これにより「新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数」、「新株予約権の行使時の払込金額」および「新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額」が調整されております。

【ライツプランの内容】

該当事項はありません。

【その他の新株予約権等の状況】

a . 第2回新株予約権

決議年月日	2016年1月25日
新株予約権の数（個）	17,000 [0] (注)1
新株予約権のうち自己新株予約権の数（個）	-
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	B種優先株式 17,000 [0] (注)1
新株予約権の行使時の払込金額（円）	3,000 (注)2
新株予約権の行使期間	2016年1月28日～2026年12月31日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 3,000 資本組入額 1,500
新株予約権の行使の条件	-
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)3

最近事業年度の末日（2025年3月31日）における内容を記載しております。最近事業年度の末日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を[]内に記載しており、その他の事項については最近事業年度の末日における内容から変更はありません。

(注)1. 新株予約権1個につき目的となる株式数は、1株である。

ただし、新株予約権の割当日後、当社が株式分割（株式無償割当てを含む。以下同じ。）、株式併合を行う場合は、次の算式により付与株式数を調整、調整の結果生じる1株未満の端数は、これを切り捨てる。

調整後付与株式数 = 調整前付与株式数 × 分割・併合の比率

また、付与株式数の調整を必要とするやむを得ない事由が生じたときは、合理的な範囲で付与株式数を調整する。

2. 新株予約権の割当日後、当社が株式分割、株式併合を行う場合は、次の算式により行使価額を調整し、調整により生ずる1円未満の端数は切り捨てる。

調整後行使価額 = 調整前行使価額 × $\frac{1}{\text{分割・併合の比率}}$

また、割当日後、行使価額の調整を必要とするやむを得ない事由が生じたときは、当社は必要と認める行使価額の調整を行うことができる。

3. 組織再変更に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

当社が合併（当社が合併により消滅する場合に限る。）、吸収分割、新設分割、株式交換又は株式移転（以上を総称して以下「組織再編行為」という。）をする場合において、組織再編行為の効力発生の時点において残存する本新株予約権の新株予約権者に対し、それぞれの場合につき、会社法第236条第1項第8号のイからホまでに掲げる株式会社（以下「再編対象会社」という。）の新株予約権を以下の条件に基づきそれぞれ交付することとする。この場合において、本新株予約権は消滅するものとする。

交付する再編対象会社の新株予約権の数

組織再編行為の効力発生の時点において残存する本新株予約権の新株予約権者が保有する本新株予約権の数と同一の数の新株予約権をそれぞれ交付するものとする。

新株予約権の目的である再編対象会社の株式の種類

再編対象会社が発行するB種優先株式と同等の内容を有する株式とする。

新株予約権の目的である再編対象会社の株式の数

組織再編行為の条件等を勘案のうえ、(注)1に準じて決定する。

新株予約権の行使に際して出資される財産の価額

交付される新株予約権の行使に際して出資される財産の価額は、組織再編行為の条件等を勘案のうえ、調整した再編後の払込金額に新株予約権の目的である株式の数を乗じて得られる金額とする。

新株予約権を使用することができる期間

当該新株予約権を使用することができる期間の開始日と組織再編行為の効力発生日のうちいずれか遅い日から、当該新株予約権を使用することができる期間の満了日までとする。

譲渡による新株予約権の取得の制限
譲渡による新株予約権の取得については、再編対象会社の取締役会の承認を要するものとする。
再編対象会社による新株予約権の取得事由
本新株予約権の取得事由に準じて決定する。

b . 第1回E2種新株予約権

決議年月日	2022年11月2日
新株予約権の数（個）	80 [0] (注)1
新株予約権のうち自己新株予約権の数（個）	-
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	E2種優先株式 200,000 [0]
新株予約権の行使時の払込金額（円）	0.0004
新株予約権の行使期間	割当日の翌日以降、いつでも行使することができる。
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 0.0004 資本組入額 0.0002
新株予約権の行使の条件	(注)2
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	-

最近事業年度の末日（2025年3月31日）における内容を記載しております。最近事業年度の末日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を[]内に記載しており、その他の事項については最近事業年度の末日における内容から変更はありません。

(注)1. 本新株予約権は、新株予約権1個につき10,000,000円で有償発行しております。

2. 新株予約権の行使の条件

本新株予約権は、次回株式資金調達が発生することを条件として行使することができる。但し、次回株式資金調達が転換期限までに発生しない場合、又は次回株式資金調達の実行日若しくは転換期限以前に支配権移転取引等を当会社が承認した場合はこの限りではない。

c . 第1回E種新株予約権

決議年月日	2023年9月20日
新株予約権の数（個）	60,000 [0] (注)1
新株予約権のうち自己新株予約権の数（個）	-
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 120,000 [0] (注)1
新株予約権の行使時の払込金額（円）	2,500
新株予約権の行使期間	2023年9月23日 ~ 2027年9月22日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 2,500 資本組入額 1,250
新株予約権の行使の条件	(注)2
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)3

最近事業年度の末日（2025年3月31日）における内容を記載しております。最近事業年度の末日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を[]内に記載しており、その他の事項については最近事業年度の末日における内容から変更はありません。

(注)1. 新株予約権1個につき目的となる株式数は、2株である。

当会社が当会社普通株式について株式分割又は株式併合を行う場合、次の算式により各本新株予約権の目的である株式の数を調整する。但し、かかる調整は、当該時点で未行使の各本新株予約権の目的である株式の数についてのみ行われ、また、かかる調整の結果生じる1株未満の株式については、これを切り上げ、現金による調整は行わないものとする。調整後の新株予約権の目的である株式の数は、株式分割の場合は会社法第183条第2項第1号に基づく株式分割の割当基準日の翌日以降、株式併合の場合は株式併合の効力発生日の翌日以降、それぞれ適用される。

調整後の新株予約権の目的である株式の数 = 調整前の新株予約権の目的である株式の数 × 分割・併合の比率

前記の他、当会社が合併等（合併、会社分割、株式交換、株式移転又は株式交付をいう。以下同じ。）を行う場合、株式の無償割当を行う場合、その他新株予約権の目的である株式の数の調整を必要とする場合、当会社は合理的な範囲で適切に各本新株予約権の目的である株式の数を調整するものとする。但し、かかる調整は、当該時点で未行使の新株予約権の目的である株式の数についてのみ行われ、また、かかる調整の結果生じる1株未満の株式については、これを切り上げ、現金による調整は行わないものとする。

2. 新株予約権の行使の条件は、以下のとおりである。

- (a) 当会社の株式公開（当会社の株式のいずれかの金融商品取引所（金融商品取引法（昭和23年法律第25号、その後の改正を含む。）第2条第16項に定める金融商品取引所若しくはこれに類似するものであって外国に所在し国際的に認知されているものをいう。以下同じ。）への上場を意味する。以下同じ。）が金融商品取引所により承認されておらず、かつ、種類株式の定めを廃止する旨を含む定款変更に係る議案が上程される株主総会の開催日の前日が到来していないこと。
- (b) 当会社が次回投資ラウンドを実行していること。但し、次回投資ラウンドが本期限までに実行されていない場合はこの限りではない。
- (c) 当会社が合併、会社分割、株式交換、株式移転その他の組織再編行為又は株式譲渡により当会社の総議決権数のうち過半数が変動していないこと。

3. 組織再編に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

当会社が、合併（当会社が合併により消滅する場合に限る。）、吸収分割（当会社が分割会社となる場合に限る。）、新設分割、株式交換（当会社が完全子会社となる場合に限る。）又は株式移転（当会社が完全子会社となる場合に限る。）（これらを総称して、以下「組織再編行為」という。）を行う場合においては、当会社は、新株予約権者に対してその旨を事前に通知し、会社法第236条第1項第8号イ乃至ホに掲げる株式会社（以下「再編対象会社」という。）をして、組織再編行為の効力発生日（吸収合併につき吸収合併がその効力を生ずる日、新設合併につき新設合併設立株式会社の成立の日、吸収分割につき吸収分割がその効力を生ずる日、新設分割につき新設分割設立株式会社の成立の日、株式交換につき株式交換がその効力を生ずる日、及び株式移転につき株式移転設立完全親会社の成立の日をいう。以下同じ。）の直前の時点において新株予約権を保有する新株予約権者に対し、その有する新株予約権に代わり、再編対象会社の新株予約権を

以下の条件に基づきそれぞれ交付させるものとする。但し、下記の方針に従って再編対象会社の新株予約権を交付する旨を、組織再編行為にかかる契約又は計画において定めた場合に限るものとする。

(a) 交付する再編対象会社の新株予約権の数

組織再編行為の効力発生日の直前の時点において新株予約権者が保有する新株予約権の数と同一の数とする。

(b) 新株予約権の目的である株式の種類

再編対象会社の普通株式とする。

(c) 新株予約権の目的である株式の数

組織再編行為の条件等を勘案の上、上記注1に準じて決定する。

(d) 新株予約権の行使に際して出資される財産の価額

交付される新株予約権の行使に際して出資される財産の価額は、組織再編行為の条件等を勘案の上、本新株予約権の行使に際して出資される財産の価額又はその算定方法に準じて決定される。

(e) 新株予約権を行使することができる期間

交付される新株予約権を行使することができる期間は、本新株予約権を行使することができる期間として定める期間の開始日と組織再編行為の効力発生日のいずれか遅い日から、本新株予約権を行使することができる期間として定める新株予約権を行使することができる期間の満了日までとする。

(f) 新株予約権の行使により株式を発行する場合における増加する資本金及び資本準備金に関する事項

本新株予約権の資本金及び資本準備金に関する事項に準じて決定する。

(g) 新株予約権の行使の条件、取得事由、その他の新株予約権の内容

この新株予約権の内容に準じて、組織再編行為に係る契約又は計画において定めるものとする。

(h) 譲渡による新株予約権の取得の制限

新株予約権の譲渡について、再編対象会社の取締役会の承認を要するものとする。

(i) 組織再編行為の際の取扱い

本注3に準じて決定する。

d . 第8回新株予約権

決議年月日	2024年12月24日
新株予約権の数（個）	21,080 [0] (注)1
新株予約権のうち自己新株予約権の数（個）	-
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 42,160 [0] (注)1
新株予約権の行使時の払込金額（円）	2,500
新株予約権の行使期間	2025年1月23日～2029年1月22日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 2,500 資本組入額 1,250
新株予約権の行使の条件	(注)2
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)3

最近事業年度の末日（2025年3月31日）における内容を記載しております。最近事業年度の末日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を[]内に記載しており、その他の事項については最近事業年度の末日における内容から変更はありません。

(注)1. 新株予約権1個につき目的となる株式数は、2株である。

当会社が当会社普通株式について株式分割又は株式併合を行う場合、次の算式により各本新株予約権の目的である株式の数を調整する。但し、かかる調整は、当該時点で未行使の各本新株予約権の目的である株式の数についてのみ行われ、また、かかる調整の結果生じる1株未満の株式については、これを切り上げ、現金による調整は行わないものとする。調整後の新株予約権の目的である株式の数は、株式分割の場合は会社法第183条第2項第1号に基づく株式分割の割当基準日の翌日以降、株式併合の場合は株式併合の効力発生日の翌日以降、それぞれ適用される。

調整後の新株予約権の目的である株式の数 = 調整前の新株予約権の目的である株式の数 × 分割・併合の比率

前記の他、当会社が合併等（合併、会社分割、株式交換、株式移転又は株式交付をいう。以下同じ。）を行う場合、株式の無償割当を行う場合、その他新株予約権の目的である株式の数の調整を必要とする場合、当会社は合理的な範囲で適切に各本新株予約権の目的である株式の数を調整するものとする。但し、かかる調整は、当該時点で未行使の新株予約権の目的である株式の数についてのみ行われ、また、かかる調整の結果生じる1株未満の株式については、これを切り上げ、現金による調整は行わないものとする。

2. 新株予約権の行使の条件は、以下のとおりである。

- (a) 当会社の株式公開（当会社の株式のいずれかの金融商品取引所（金融商品取引法（昭和23年法律第25号、その後の改正を含む。）第2条第16項に定める金融商品取引所若しくはこれに類似するものであって外国に所在し国際的に認知されているものをいう。以下同じ。）への上場を意味する。以下同じ。）が金融商品取引所により承認されておらず、かつ、種類株式の定めを廃止する旨を含む定款変更に係る議案が上程される株主総会の開催日の前日が到来していないこと。
- (b) 当会社が合併、会社分割、株式交換、株式移転その他の組織再編行為又は株式譲渡により当会社の総議決権数のうち過半数が変動していないこと。

3. 組織再編に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

当会社が、合併（当会社が合併により消滅する場合に限る。）、吸収分割（当会社が分割会社となる場合に限る。）、新設分割、株式交換（当会社が完全子会社となる場合に限る。）又は株式移転（当会社が完全子会社となる場合に限る。）（これらを総称して、以下「組織再編行為」という。）を行う場合においては、当会社は、新株予約権者に対してその旨を事前に通知し、会社法第236条第1項第8号イ乃至ホに掲げる株式会社（以下「再編対象会社」という。）をして、組織再編行為の効力発生日（吸収合併につき吸収合併がその効力を生ずる日、新設合併につき新設合併設立株式会社の成立の日、吸収分割につき吸収分割がその効力を生ずる日、新設分割につき新設分割設立株式会社の成立の日、株式交換につき株式交換がその効力を生ずる日、及び株式移転につき株式移転設立完全親会社の成立の日をいう。以下同じ。）の直前の時点において新株予約権を保有する新株予約権者に対し、その有する新株予約権に代わり、再編対象会社の新株予約権を以下の条件に基づきそれぞれ交付させるものとする。但し、下記の方針に従って再編対象会社の新株予約権を交付する旨を、組織再編行為にかかる契約又は計画において定めた場合に限るものとする。

- (a) 交付する再編対象会社の新株予約権の数

組織再編行為の効力発生日の直前の時点において新株予約権者が保有する新株予約権の数と同一の数とする。

(b) 新株予約権の目的である株式の種類

再編対象会社の普通株式とする。

(c) 新株予約権の目的である株式の数

組織再編行為の条件等を勘案の上、上記注1に準じて決定する。

(d) 新株予約権の行使に際して出資される財産の価額

交付される新株予約権の行使に際して出資される財産の価額は、組織再編行為の条件等を勘案の上、本新株予約権の行使に際して出資される財産の価額又はその算定方法に準じて決定される。

(e) 新株予約権を行使することができる期間

交付される新株予約権を行使することができる期間は、本新株予約権を行使することができる期間として定める期間の開始日と組織再編行為の効力発生日のいずれか遅い日から、本新株予約権を行使することができる期間として定める新株予約権を行使することができる期間の満了日までとする。

(f) 新株予約権の行使により株式を発行する場合における増加する資本金及び資本準備金に関する事項

本新株予約権の資本金及び資本準備金に関する事項に準じて決定する。

(g) 新株予約権の行使の条件、取得事由、その他の新株予約権の内容

この新株予約権の内容に準じて、組織再編行為に係る契約又は計画において定めるものとする。

(h) 譲渡による新株予約権の取得の制限

新株予約権の譲渡について、再編対象会社の取締役会の承認を要するものとする。

(i) 組織再編行為の際の取扱い

本注3に準じて決定する。

e. 第11回新株予約権

決議年月日	2025年4月1日
新株予約権の数（個）	20,000 [0] (注)1
新株予約権のうち自己新株予約権の数（個）	-
新株予約権の目的となる株式の種類、内容及び数（株）	普通株式 40,000 [0] (注)1
新株予約権の行使時の払込金額（円）	2,500
新株予約権の行使期間	2025年4月19日～2025年4月30日
新株予約権の行使により株式を発行する場合の株式の発行価格及び資本組入額（円）	発行価格 2,500 資本組入額 1,250
新株予約権の行使の条件	(注)2
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権の譲渡については、取締役会の承認を要するものとする。
組織再編成行為に伴う新株予約権の交付に関する事項	(注)3

発行決議日（2025年4月1日）における内容を記載しております。発行決議日から提出日の前月末現在（2026年1月31日）にかけて変更された事項については、提出日の前月末現在における内容を [] 内に記載しており、他の事項については発行決議日における内容から変更はありません。

(注)1. 新株予約権1個につき目的となる株式数は、2株である。

当会社が当会社普通株式について株式分割又は株式併合を行う場合、次の算式により各本新株予約権の目的である株式の数を調整する。但し、かかる調整は、当該時点で未行使の各本新株予約権の目的である株式の数についてのみ行われ、また、かかる調整の結果生じる1株未満の株式については、これを切り上げ、現金による調整は行わないものとする。調整後の新株予約権の目的である株式の数は、株式分割の場合は会社法第183条第2項第1号に基づく株式分割の割当基準日の翌日以降、株式併合の場合は株式併合の効力発生日の翌日以降、それぞれ適用される。

調整後の新株予約権の目的である株式の数 = 調整前の新株予約権の目的である株式の数 × 分割・併合の比率

前記の他、当会社が合併等（合併、会社分割、株式交換、株式移転又は株式交付をいう。以下同じ。）を行う場合、株式の無償割当を行う場合、その他新株予約権の目的である株式の数の調整を必要とする場合、当会社は合理的な範囲で適切に各本新株予約権の目的である株式の数を調整するものとする。但し、かかる調整は、当該時点で未行使の新株予約権の目的である株式の数についてのみ行われ、また、かかる調整の結果生じる1株未満の株式については、これを切り上げ、現金による調整は行わないものとする。

2. 新株予約権の行使の条件は、以下のとおりである。

(a) 当会社の株式公開（当会社の株式のいずれかの金融商品取引所（金融商品取引法（昭和23年法律第25号、その後の改正を含む。）第2条第16項に定める金融商品取引所若しくはこれに類似するものであって外国に所在し国際的に認知されているものをいう。以下同じ。）への上場を意味する。以下同じ。）の申請を当会社の取締役会が決議していないこと。

(b) 当会社が合併等その他の組織再編行為又は株式譲渡により当会社の総議決権数のうち過半数が変動していないこと。

3. 組織再編に伴う新株予約権の交付に関する事項は以下のとおりである。

当会社が、合併（当会社が合併により消滅する場合に限る。）、吸収分割（当会社が分割会社となる場合に限る。）、新設分割、株式交換（当会社が完全子会社となる場合に限る。）又は株式移転（当会社が完全子会社となる場合に限る。）（これらを総称して、以下「組織再編行為」という。）を行う場合においては、当会社は、新株予約権者に対してその旨を事前に通知し、会社法第236条第1項第8号イ乃至ホに掲げる株式会社（以下「再編対象会社」という。）をして、組織再編行為の効力発生日（吸収合併につき吸収合併がその効力を生ずる日、新設合併につき新設合併設立株式会社の成立の日、吸収分割につき吸収分割がその効力を生ずる日、新設分割につき新設分割設立株式会社の成立の日、株式交換につき株式交換がその効力を生ずる日、及び株式移転につき株式移転設立完全親会社の成立の日をいう。以下同じ。）の直前の時点において新株予約権を保有する新株予約権者に対し、その有する新株予約権に代わり、再編対象会社の新株予約権を以下の条件に基づきそれぞれ交付させるものとする。但し、下記の方針に従って再編対象会社の新株予約権を交付する旨を、組織再編行為にかかる契約又は計画において定めた場合に限るものとする。

(a) 交付する再編対象会社の新株予約権の数

組織再編行為の効力発生日の直前の時点において新株予約権者が保有する新株予約権の数と同一の数とする。

(b) 新株予約権の目的である株式の種類

再編対象会社の普通株式とする。

(c) 新株予約権の目的である株式の数

組織再編行為の条件等を勘案の上、上記注1に準じて決定する。

(d) 新株予約権の行使に際して出資される財産の価額

交付される新株予約権の行使に際して出資される財産の価額は、組織再編行為の条件等を勘案の上、本新株予約権の行使に際して出資される財産の価額又はその算定方法に準じて決定される。

(e) 新株予約権を行使することができる期間

交付される新株予約権を行使することができる期間は、本新株予約権を行使することができる期間として定める期間の開始日と組織再編行為の効力発生日のいずれか遅い日から、本新株予約権を行使することができる期間として定める新株予約権を行使することができる期間の満了日までとする。

(f) 新株予約権の行使により株式を発行する場合における増加する資本金及び資本準備金に関する事項

本新株予約権の資本金及び資本準備金に関する事項に準じて決定する。

(g) 新株予約権の行使の条件、取得事由、その他の新株予約権の内容

この新株予約権の内容に準じて、組織再編行為に係る契約又は計画において定めるものとする。

(h) 譲渡による新株予約権の取得の制限

新株予約権の譲渡について、再編対象会社の取締役会の承認を要するものとする。

(i) 組織再編行為の際の取扱い

本注3に準じて決定する。

（3）【発行済株式総数、資本金等の推移】

年月日	発行済株式総数 増減数（株）	発行済株式総数残 高（株）	資本金増減額 (千円)	資本金残高 (千円)	資本準備金増 減額(千円)	資本準備金残 高(千円)
2020年6月30日 (注)1	D種優先株式 66,000	普通株式 128,450 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 253,200	165,000	215,000	165,000	1,189,000
2020年7月30日 (注)2	D種優先株式 48,000	普通株式 128,450 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 301,200	120,000	335,000	120,000	1,309,000
2021年1月8日 (注)3	D種優先株式 100,000	普通株式 128,450 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 401,200	250,000	585,000	250,000	1,559,000
2021年2月27日 (注)4	D種優先株式 48,000	普通株式 128,450 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 449,200	120,000	705,000	120,000	1,679,000
2021年3月5日 (注)5	D種優先株式 100,000	普通株式 128,450 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 549,200	250,000	955,000	250,000	1,929,000

年月日	発行済株式総数 増減数(株)	発行済株式総数残 高(株)	資本金増減額 (千円)	資本金残高 (千円)	資本準備金増 減額(千円)	資本準備金残 高(千円)
2021年8月4日 (注)6	D種優先株式 120,000	普通株式 128,450 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200	300,000	1,255,000	300,000	2,229,000
2022年3月14日 (注)7	-	普通株式 128,450 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200	1,175,000	80,000	225,000	2,004,000
2022年11月30日 (注)8	普通株式 11,750	普通株式 140,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200	5,875	85,875	5,875	2,009,875
2023年9月29日 (注)9	E種優先株式 185,000	普通株式 140,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 185,000	462,500	548,375	462,500	2,472,375

年月日	発行済株式総数 増減数(株)	発行済株式総数残 高(株)	資本金増減額 (千円)	資本金残高 (千円)	資本準備金増 減額(千円)	資本準備金残 高(千円)
2024年3月28日 (注)10	-	普通株式 140,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 185,000	468,375	80,000	1,719,556	752,818
2024年6月20日 (注)11	E3種優先株式 274,000	普通株式 140,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 185,000 E3種優先株式 274,000	685,000	765,000	685,000	1,437,818
2024年11月29日 (注)12	E2種優先株式 50,000	普通株式 140,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 185,000 E2種優先株式 50,000 E3種優先株式 274,000	100,000	865,000	100,000	1,537,818

年月日	発行済株式総数 増減数(株)	発行済株式総数残 高(株)	資本金増減額 (千円)	資本金残高 (千円)	資本準備金増 減額(千円)	資本準備金残 高(千円)
2025年1月22日 (注)13	E種優先株式 210,800	普通株式 140,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 395,800 E2種優先株式 50,000 E3種優先株式 274,000	527,000	1,392,000	527,000	2,064,818
2025年2月26日 (注)14	E2種優先株式 125,000	普通株式 140,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 395,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 274,000	250,000	1,642,000	250,000	2,314,818
2025年3月27日 (注)15	E3種優先株式 100,000	普通株式 140,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 395,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 374,000	250,000	1,892,000	250,000	2,564,818

年月日	発行済株式総数 増減数(株)	発行済株式総数残 高(株)	資本金増減額 (千円)	資本金残高 (千円)	資本準備金増 減額(千円)	資本準備金残 高(千円)
2025年3月28日 (注)16	-	普通株式 140,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 395,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 374,000	1,812,000	80,000	-	2,564,818
2025年4月18日 (注)17	E3種優先株式 68,000	普通株式 140,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 395,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 442,000	170,000	250,000	170,000	2,734,818
2025年4月18日 (注)18	E種優先株式 82,000	普通株式 140,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 442,000	205,000	455,000	205,000	2,939,818

年月日	発行済株式総数 増減数(株)	発行済株式総 数残高(株)	資本金増減額 (千円)	資本金残高 (千円)	資本準備金増 減額(千円)	資本準備金残 高(千円)
2025年4月30日 (注)19	普通株式 40,000	普通株式 180,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 110,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 442,000	50,000	505,000	50,000	2,989,818
2025年7月1日 (注)20	B種優先株式 17,000	普通株式 180,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 127,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 442,000	25,500	530,500	25,500	3,015,318
2025年7月7日 (注)21	F種優先株式 76,360	普通株式 180,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 127,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 442,000 F種優先株式 76,360	209,990	740,490	209,990	3,225,308

年月日	発行済株式総数 増減数(株)	発行済株式総 数残高(株)	資本金増減額 (千円)	資本金残高 (千円)	資本準備金増 減額(千円)	資本準備金残 高(千円)
2025年8月25日 (注)22		普通株式 180,200 A種優先株式 62,500 B種優先株式 127,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 442,000 F種優先株式 76,360	660,490	80,000	678,856	2,546,452
2025年11月26日 (注)23	普通株式 42,160	普通株式 222,360 A種優先株式 62,500 B種優先株式 127,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 442,000 F種優先株式 76,360	52,700	132,700	52,700	2,599,152
2025年12月11日 (注)24	普通株式 120,000	普通株式 342,360 A種優先株式 62,500 B種優先株式 127,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 442,000 F種優先株式 76,360	150,000	282,700	150,000	2,749,152

年月日	発行済株式総数 増減数(株)	発行済株式総 数残高(株)	資本金増減額 (千円)	資本金残高 (千円)	資本準備金増 減額(千円)	資本準備金残 高(千円)
2025年12月11日 (注)25	E2種優先株式 200,000	普通株式 342,360 A種優先株式 62,500 B種優先株式 127,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 375,000 E3種優先株式 442,000 F種優先株式 76,360	400,000	682,700	400,000	3,149,152
2025年12月15日 (注)26	普通株式 355,249 D種優先株式 124,200 E2種優先株式 200,000	普通株式 697,609 A種優先株式 62,500 B種優先株式 127,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 545,000 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 442,000 F種優先株式 76,360	-	682,700	-	3,149,152
2025年12月16日 (注)27	普通株式 2,220,313 A種優先株式 62,500 B種優先株式 127,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 545,000 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 442,000 F種優先株式 76,360	普通株式 2,917,922	-	682,700	-	3,149,152

年月日	発行済株式総数 増減数(株)	発行済株式総 数残高(株)	資本金増減額 (千円)	資本金残高 (千円)	資本準備金増 減額(千円)	資本準備金残 高(千円)
2026年1月29日 (注)28	普通株式 11,671,688	普通株式 14,589,610	-	682,700	-	3,149,152

- (注)1. 有償第三者割当 発行価額 5,000円 資本組入額 2,500円
割当先 スペラファーマ株式会社、KISCO株式会社
2. 有償第三者割当 発行価額 5,000円 資本組入額 2,500円
割当先 Newton Biocapital I Pricaf privée SA
3. 有償第三者割当 発行価額 5,000円 資本組入額 2,500円
割当先 Eight Roads Ventures Japan II L.P.、F-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LP
4. 有償第三者割当 発行価額 5,000円 資本組入額 2,500円
割当先 Newton Biocapital I Pricaf privée SA
5. 有償第三者割当 発行価額 5,000円 資本組入額 2,500円
割当先 大原薬品工業株式会社
6. 有償第三者割当 発行価額 5,000円 資本組入額 2,500円
割当先 JICベンチャー・グロース・ファンド1号投資事業有限責任組合
7. 欠損填補のため、資本金及び資本準備金を減少しております。この結果、資本金1,175,000千円減少(減資割合93.6%)し、資本準備金225,000千円減少(減資割合10.0%)しております。
8. 新株予約権の行使による増加
9. 有償第三者割当 発行価額 5,000円 資本組入額 2,500円
割当先 Eight Roads Ventures Japan II L.P.、藤本裕、QR2号ファンド投資事業有限責任組合、SIIIFC ウエルネス投資事業有限責任組合、F-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LP、小川正治、清水伸太郎、NTTライフサイエンス株式会社(NTTプレシジョンメディシン株式会社)
10. 欠損填補のため、資本金及び資本準備金を減少しております。この結果、資本金468,375千円(減資割合85.4%)減少し、資本準備金1,719,556千円(減資割合69.6%)減少しております。
11. 有償第三者割当 発行価額 5,000円 資本組入額 2,500円
割当先 株式会社イドエンターテインメント、金沢定模、上原俊彦、滝藤靖明、株式会社UDN SPORTS、株式会社UDN、コネクション株式会社、株式会社ジャパン・ミュージックエンターテインメント、株式会社渡邊商会、渡邊崇、藤巻洋介、物部真一郎、高野富士雄
12. 新株予約権の行使による増加
13. 有償第三者割当 発行価額 5,000円 資本組入額 2,500円
割当先 JICベンチャー・グロース・ファンド1号投資事業有限責任組合、SIIIFC ウエルネス投資事業有限責任組合、FFGベンチャー3号投資事業有限責任組合
14. 新株予約権の行使による増加
15. 有償第三者割当 発行価額 5,000円 資本組入額 2,500円
割当先 藤本裕、渡邊崇、藤巻洋介、上原俊彦、大木墨、QR2号ファンド投資事業有限責任組合
16. 欠損填補のため、資本金を減少しております。この結果、資本金1,812,000千円減少(減資割合95.8%)しております。
17. 有償第三者割当 発行価額 5,000円 資本組入額 2,500円
割当先 BA7 PLURALIST INVESTMENT I、物部真一郎、投資事業有限責任組合ガバナンス・パートナーズ起業家ファンド、フジタTTインパクト1号投資事業有限責任組合
18. 有償第三者割当 発行価額 5,000円 資本組入額 2,500円
割当先 Untrod野村クロスオーバーインパクトファンド投資事業有限責任組合、舛屋圭一
19. 新株予約権の行使による増加
20. 新株予約権の行使による増加
21. 有償第三者割当 発行価額 5,500円 資本組入額 2,750円
割当先 京田修作、森川洋子、河原崎記靖、リカケンホールディングス株式会社、株式会社宮田総研、TUAT1号投資事業有限責任組合、芦田信、園田啓之、みずほライフサイエンス第1号投資事業有限責任組合
22. 欠損填補のため、資本金及び資本準備金を減少しております。この結果、資本金が660,490千円(減資割合89.2%)減少し、資本準備金が678,856千円(減資割合21.0%)減少しております。
23. 新株予約権の行使による増加
24. 新株予約権の行使による増加
25. 新株予約権の行使による増加
26. D種優先株主、及びE2種優先株主から普通株式を対価とする取得請求権が行使されたことに伴い、自己株式として取得し、D種優先株式は1株につき1.25株の普通株式を、E2種優先株式は1株につき1株の普通株式を交付

しております。なお、当社が取得したD種優先株式、及びE2種優先株式の全てについて、2025年12月17日開催の取締役会決議により同日付で消却しております。

27. 種類株式の全てを普通株式に転換するものであり、A種優先株式、B種優先株式、C種優先株式、E種優先株式、E2種優先株式、E3種優先株式、及びF種優先株式は1株につき1株の普通株式を交付し、D種優先株式は1株につき1.25株の普通株式を交付しております。当社が取得したA種優先株式、B種優先株式、C種優先株式、D種優先株式、E種優先株式、E2種優先株式、E3種優先株式、及びF種優先株式の全てについて、2025年12月17日開催の取締役会決議により同日付で消却しております。
28. 普通株式1株を5株に分割する株式分割によるものです。

（4）【所有者別状況】

2026年1月31日現在

区分	株式の状況（1単元の株式数 100株）							単元未満株式の状況（株）	
	政府及び地方公共団体	金融機関	金融商品取引業者	その他の法人	外国法人等		個人その他	計	
					個人以外	個人			
株主数（人）	-	1	-	19	4	2	61	87	-
所有株式数（単元）	-	375	-	30,267	37,500	200	77,544	145,886	1,010
所有株式数の割合（%）	-	0.3	-	20.7	25.7	0.1	53.2	100.0	-

（5）【議決権の状況】

【発行済株式】

2026年1月31日現在

区分	株式数（株）	議決権の数（個）	内容
無議決権株式	-	-	-
議決権制限株式（自己株式等）	-	-	-
議決権制限株式（その他）	-	-	-
完全議決権株式（自己株式等）	-	-	-
完全議決権株式（その他）	普通株式 14,588,600	145,886	権利内容に何ら限定のない当社における標準的な株式であり、単元株式数は100株となります。
単元未満株式	普通株式 1,010	-	-
発行済株式総数	14,589,610	-	-
総株主の議決権	-	145,886	-

【自己株式等】

該当事項はありません。

2 【自己株式の取得等の状況】

【株式の種類等】

会社法第155条第1号及び第4号によるA種優先株式、B種優先株式、C種優先株式、D種優先株式、E種優先株式、E2種優先株式、E3種優先株式及びF種優先株式の取得

（1）【株主総会決議による取得の状況】

該当ありません。

（2）【取締役会による取得の状況】

区分	株式数(株)	価額の総額(円)
取締役会（2025年11月27日）での決議状況 (取得日 2025年12月16日)	A種優先株式 62,500 B種優先株式 127,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 545,000 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 442,000 F種優先株式 76,360	-
最近事業年度前における取得自己株式	-	-
最近事業年度における取得自己株式	-	-
残存決議株式の総数及び価額の総額	-	-
最近事業年度の末日現在の未行使割合(%)	-	-
最近期間における取得自己株式	A種優先株式 62,500 B種優先株式 127,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 545,000 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 175,000 E3種優先株式 442,000 F種優先株式 76,360	-
提出日現在の未行使割合(%)	-	-

（注）2025年11月27日開催の取締役会において、普通株式を対価とする取得条項に基づき、2025年12月16日付で、A種優先株式62,500株、B種優先株式127,903株、C種優先株式177,500株、D種優先株式545,000株、E種優先株式477,800株、E2種優先株式175,000株、E3種優先株式442,000株及びF種優先株式76,360株を自己株式として取得し、対価として、当該A種優先株主に普通株式62,500株、B種優先株主に普通株式127,903株、C種優先株主に普通株式177,500株、D種優先株主に普通株式681,250株、E種優先株主に普通株式477,800株、E2種優先株主に普通株式175,000株、E3種優先株主に普通株式442,000株及びF種優先株主に普通株式76,360株を交付しております。当社が取得したA種優先株式、B種優先株式、C種優先株式、D種優先株式、E種優先株式、E2種優先株式、E3種優先株式、及びF種優先株式の全てについて、2025年12月17日開催の取締役会決議により同日付で消却しております。なお、当社は、2025年12月26日開催の臨時株主総会により、種類株式を発行する旨の定款の定めを廃止しております。

（3）【株主総会決議又は取締役会決議に基づかないものの内容】

区分	株式数(株)	価額の総額(円)
最近事業年度における取得自己株式	D種優先株式 124,200 E2種優先株式 200,000	-
最近事業年度前における取得自己株式	-	-

（注）2025年12月15日付で、D種優先株主、及びE2優先株主の株式取得請求権の行使を受けたことにより、D種優先株式124,200株、E2種優先株式200,000株を自己株式として取得し、対価として当該D種優先株主に155,249株、E2種優先株主に普通株式200,000株を交付しております。

当社が取得したD種優先株式及びE2種優先株式の全てについて、2025年12月17日開催の取締役会決議により同日付で消却しております。なお、当社は、2025年12月26日開催の臨時株主総会により、種類株式を発行する旨の定款の定めを廃止しております。

（4）【取得自己株式の処理状況及び保有状況】

区分	最近事業年度		最近期間	
	株式数（株）	処分価額の総額（円）	株式数（株）	処分価額の総額（円）
引き受ける者の募集を行った取得自己株式	-	-	-	-
消却の処分を行った取得自己株式	-	-	A種優先株式 62,500 B種優先株式 127,903 C種優先株式 177,500 D種優先株式 669,200 E種優先株式 477,800 E2種優先株式 375,000 E3種優先株式 442,000 F種優先株式 76,360	-
合併、株式交換、株式交付、会社分割に係る移転を行った取得自己株式	-	-	-	-
その他	-	-	-	-
保有自己株式数	-	-	-	-

（注）2025年12月17日開催の取締役会において、会社法第178号の規定に基づき、同日付でA種優先株式、B種優先株式、C種優先株式、D種優先株式、E種優先株式、E2種優先株式、E3種優先株式及びF種優先株式のすべてを消却しております。

3 【配当政策】

当社は、株主への利益還元を重要政策の一つと認識しており、配当については、研究開発への投資に備えるため内部留保の充実を勘案して決定する方針をとっております。当面は、積極的な研究開発を進めるために無配を予定し、利益による内部留保資金全額を研究開発に充当する方針であります。

剩余金の配当を行う場合は、年1回の期末での配当を考えており、配当の決定機関は株主総会であります。

また、当社は毎年9月末日を基準日として、中間配当を行うことができる旨を定款に定めております。中間配当の決定機関は取締役会であります。

4 【コーポレート・ガバナンスの状況等】

(1) 【コーポレート・ガバナンスの概要】

コーポレート・ガバナンスに関する基本的な考え方

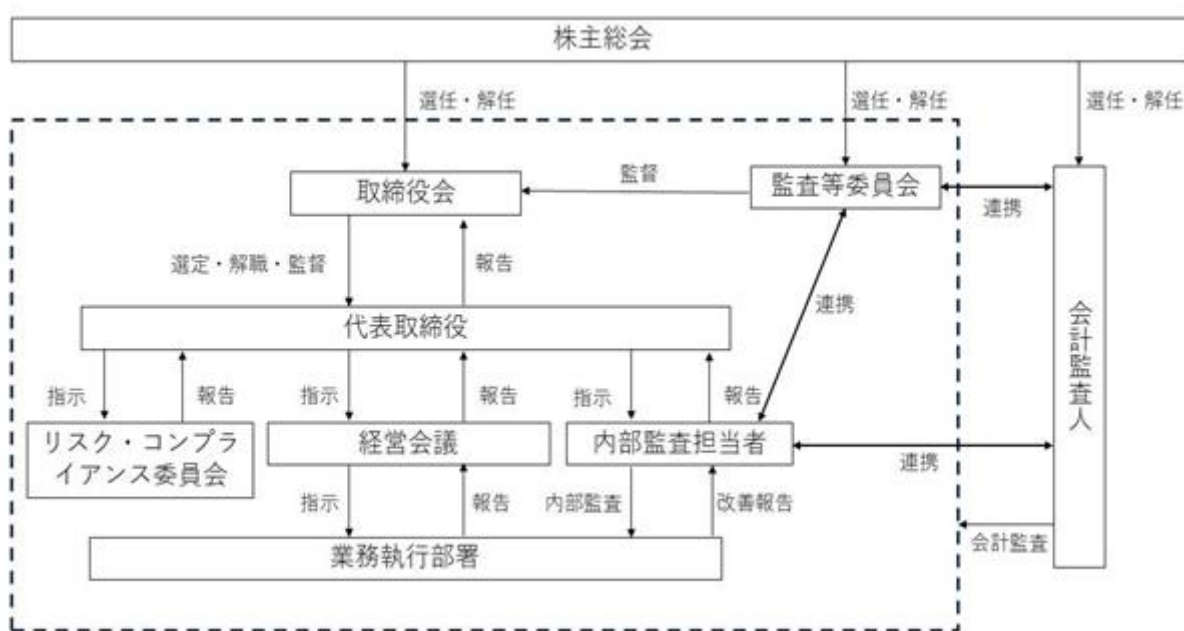
当社は、株主をはじめとするステークホルダーに対して経営の透明性を確保し、合理的・効率的な経営活動を行うことによって、企業価値を継続的に高めることを経営の基本方針としております。これらの実現のためには、コーポレート・ガバナンスを有効に機能させ、さらにこの機能を充実させることが肝要であると考えております。

企業統治の体制の概要及び当該体制を採用する理由

当社のコーポレート・ガバナンス体制は、事業規模・形態及び経営の効率化等を勘案し、監査等委員会設置会社を採用しております。現行の体制は、迅速な意思決定と業務執行による経営の効率性と、適正な監督及び監視を可能とする経営体制が効果的に機能していると判断しております。

このため、監査等委員会設置会社を引き続き採用するとともに、コーポレート・ガバナンスの実効性の確認と企業倫理やコンプライアンスの徹底に努めてまいります。

当社のコーポレート・ガバナンス体制の概要は以下のとおりです。



a 取締役会

取締役会は、本書提出日現在、取締役6名（うち監査等委員である取締役3名）で構成されており、毎月1回開催される定時取締役会に加え、必要に応じて臨時取締役会を開催しております。取締役会では、経営（基本方針の決定、中期経営計画・年度予算の承認等）及び業務執行（組織及び人事に関する事項、研究開発等）に関する重要な事項を審議、決定し、充分な議論のうえで経営の意思決定を行っております。

議長：代表取締役 吉武 益広

構成：代表取締役 吉武 益広

取締役 藤本 裕

社外取締役 三浦 泰夫

社外取締役 森 俊介（監査等委員）

社外取締役 田島 照久（監査等委員）

社外取締役 川口 幸作（監査等委員）

b 監査等委員会

監査等委員会は、監査等委員である取締役3名（うち社外取締役3名）で構成され、原則として月1回開催することとしております。監査等委員は、取締役会等の重要会議に出席し、監査等委員でない取締役の職務遂行を監督するとともに、適法性及び妥当性の観点から監査を行うこととしております。また、監査等委員である社外取締役3名はそれぞれ、バイオ企業の経営経験者、公認会計士、弁護士の有資格者であり、それぞれの職業倫理の視点から経営に対する監視を行う役割を担っております。

議長：常勤監査等委員 森 俊介

構成員：森 俊介（社外取締役）、田島 照久（社外取締役）、川口 幸作（社外取締役）

c 会計監査人

当社は、監査法人銀河と監査契約を締結し会計監査を受けております。なお、同監査法人及び当社監査に従事する同監査法人の業務執行社員と当社の間には特別な利害関係はありません。

d 内部監査担当者

当社では、代表取締役社長直属の内部監査担当者4名を任命しております。内部監査担当者が各部門の業務執行の妥当性・適法性・効率性についてチェック、検証を行うために、監査計画に基づき各部門に対する監査を行っております。監査結果については代表取締役社長に報告し、業務改善に役立てております。なお、当社では、内部監査担当者、監査等委員並びに会計監査人が、監査を有効かつ効率的に進めるために適宜情報交換を行っております。

e リスク・コンプライアンス委員会

リスク管理・コンプライアンス体制の基本として「リスクマネジメント・コンプライアンス規程」を制定しております。また、リスクマネジメント・コンプライアンス規程に定められているとおり、代表取締役社長を委員長とし、業務執行取締役、ディレクター、部長によって構成されるリスク・コンプライアンス委員会を設置しております。なお、本委員会には、監査等委員会委員長のほか、代表取締役社長が指名した者をオブザーバーとして参加させることができますこととなっております。これにより、リスクマネジメント体制の維持並びにコンプライアンス活動を、一元的に管理・運営しております。

f 経営会議

経営会議は、代表取締役社長、業務執行取締役、ディレクター、及び部長で構成され、各ディレクター、部長の業務執行状況を確認するとともに、経営会議規程や決裁権限基準に基づいて、補助金の申請に関する事項等の決議、その他、経営に係る重要事項について審議を必要に応じて行っております。なお、本会議には監査等委員会委員長、および代表取締役社長が指名した者がオブザーバーとして参加することができることとなっております。

企業統治に関するその他の事項

当社の内部統制システムに関する基本的な考え方及びその整備状況は、以下のとおりであります。

1. 取締役及び使用人の職務の執行が法令及び定款に適合することを確保するための体制

- (1) 経営理念及び行動規範の主旨徹底を図ることにより、役職員のコンプライアンス意識の醸成及び向上に努めるものとする。
- (2) 役職員は、法令、定款、株主総会決議、取締役会決議及び社内規程等の定めに従い、職務を執行するものとする。
- (3) 社外取締役を設置して、取締役の職務執行に対する牽制並びに監督機能の向上を図り、コーポレート・ガバナンスの充実に努めるものとする。
- (4) 内部監査を徹底して、使用人の法令、定款及び社内規程等の遵守状況を確認し、必要に応じて是正を講ずるものとする。
- (5) 内部通報制度を設けるほか、コンプライアンスに関する教育研修を実施して、コンプライアンス体制の充実に努めるものとする。

2. 取締役の職務の執行に係る情報の保存及び管理に関する体制

議事録、稟議書及び職務執行に係る重要な情報が記載されたその他の文書等は、法令及び文書管理規程等に基づき、電磁的記録又は文書により、秘密保持に万全を期して保存するとともに、適時に閲覧できるよう検索性の高い状態での管理に努めるものとする。

3. 損失の危険の管理に関する規程その他の体制

当社のリスク管理体制につきましては、取締役会、監査等委員会、内部監査担当者が連携し、さらに、リスク・コンプライアンス委員会でのリスク管理を通じて、経営活動に重大な影響を及ぼす懸念のあるリスクを迅速に認識できるような体制づくりに努めます。また、具体的な対応については、その必要度に応じて、弁護士、監査法人、税理士などの専門家と協議し、迅速かつ適切な対処ができるような体制づくりに努めます。

4. 取締役の職務の執行が効率的に行われることを確保するための体制

- (1) 取締役会を毎月1回定期に開催するほか、必要に応じて臨時に開催し、取締役の職務執行を監督するものとする。
- (2) 取締役は、取締役会で決定した経営の基本方針等の下に職務執行するとともに、その執行状況を取締役会に報告するものとする。
- (3) 業務分掌規程、決裁権限基準及び稟議規程等を定め、業務執行の責任体制と業務プロセスを明確にすることにより、取締役会の決定に基づく職務執行について、迅速かつ効率的な処理が行える体制を構築するものとする。

5. 監査等委員会の職務を補助すべき取締役及び使用人に関する事項、それらの取締役及び使用人の他の取締役（監査等委員である取締役を除く）からの独立性に関する事項並びにそれらの取締役及び使用人に対する指示の実効性の確保に関する事項

- (1) 監査等委員会が必要とした場合、監査等委員会の職務を補助する使用人を置くものとする。なお、監査等委員会の職務を補助する取締役は置かない。
- (2) 当該使用人の人事異動、人事評価、懲戒処分等には、監査等委員会の同意を得たうえで行うものとし、業務執行者からの独立性を確保する。
- (3) 当該使用人が他部署の使用人を兼務する場合は、監査等委員会に係る業務を優先して従事する。

6. 取締役（監査等委員である取締役を除く）及び使用人が監査等委員会に報告するための体制及びその他の監査等委員会への報告に関する体制

- (1) 監査等委員会は、法律に定める事項の他、取締役及び使用人が監査等委員会に報告すべき事項を取締役と協議して定め、その報告を受けるものとする。
- (2) 取締役及び使用人は、監査等委員会に対して、会社に著しい損害を及ぼすおそれのある事実、職務の執行に関する不正行為または法令もしくは定款に違反する事実を遅滞なく報告するものとする。
- (3) 監査等委員会は必要に応じて、取締役及び使用人に対して報告を求めることができる。監査等委員は、取締役会へ出席するほか、必要に応じて経営会議及びその他の重要な会議に出席して、又はその議事録等を閲覧するものとする。

7. 前6号の報告をした者（以下「報告をした者」という。）が当該報告をしたことを理由として不利な取扱いを受けないことを確保するための体制

- (1) 当社は、報告をした者に対し、当該報告をしたことを理由として不利な取扱いを行うことを禁止し、その旨を当社の取締役及び使用人に周知徹底する。
- (2) 監査等委員は、取締役又は使用人から得た情報について、第三者に対する報告義務を負わない。
- (3) 監査等委員会は、報告をした使用人の異動、人事評価及び懲戒等に関して、取締役にその開示を求めることができる。

8. 監査等委員の職務の執行（監査等委員会の職務の執行に関するものに限る）について生ずる費用等の処理に関する方針に関する事項

監査等委員がその職務の執行について生ずる費用の前払い又は償還の手続きその他の当該職務の執行について生ずる費用又は債務の処理の請求をしたときは、当該請求に係る費用が監査等委員の職務の執行に必要でないと認められる場合を除き、速やかに処理をする。

9. その他監査等委員会の監査が実効的に行われていることを確保するための体制

- (1) 監査等委員会は、代表取締役と定期的に会合をもち、当社が対処すべき課題、監査等委員会監査の環境整備の状況、監査上の重要課題等について意見を交換する。
- (2) 監査等委員会は、会計監査人及び内部監査担当とも連携して監査の実効性を確保する。
- (3) 監査等委員の過半数は社外取締役とし、監査の透明性を確保する。

10. 財務報告の信頼性を確保するための体制

財務報告の信頼性を確保するため、金融商品取引法に基づく内部統制が有効に行われる体制を構築し、内部統制システムの整備及び運用を行うとともに、その仕組みが適正に機能することを継続的に評価し、必要な是正を行う。

11. 反社会的勢力の排除に向けた基本的な考え方およびその整備状況

- (1) 市民社会の秩序や安全に脅威を与える反社会的勢力に対しては、毅然とした態度で対応し、一切の関係を持たないことを基本方針とする。
- (2) 取引開始に際して、取引先の反社会性を検証するものとする。
- (3) 取引先に反社会性が確認された場合は、速やかに取引を解消するものとする。
- (4) 平素から、法律顧問及び警察等の外部専門機関と連携して情報収集に努めるとともに、有事における対応体制を整備するものとする。

取締役の定数

当社の取締役（監査等委員であるものを除く。）は10名以内、監査等委員である取締役は4名以内とする旨を定款に定めてあります。

取締役の選任の決議要件

取締役の選任決議は、監査等委員とそれ以外の取締役とを区別して株主総会において議決権を行使することができる株主の議決権の3分の1以上を有する株主が出席し、出席した当該株主の議決権の過半数をもって行う旨、また、累積投票によらないものとする旨を定款に定めてあります。

取締役の責任免除

当社は、会社法第426条第1項の規定により、取締役（取締役であった者を含む。）の同法第423条第1項の賠償責任を、法令の定める限度まで、取締役会の決議により免除することができる旨を定款に定めてあります。これは、取締役が職務を遂行するにあたり、その能力を十分に発揮して、期待される役割を果たしうる環境を整備することを目的とするものであります。

取締役の責任限定契約

当社は、会社法第427条第1項に規定により、取締役（業務執行取締役等であるものを除く。）との間で、同法第427条第1項の賠償責任を法令の定める限度まで限定する契約を締結しております。当該契約に基づく損害賠償責任限度額は、法令が定める額としてあります。なお、当該責任限定が認められるのは、当該業務執行取締役等でない取締役が責任の原因となった職務の遂行について善意かつ重大な過失がないときに限られます。

補償契約

該当事項はありません。

役員賠償責任保険契約

当社は会社法第430条の3第1項に規定する役員等賠償責任保険契約を保険会社との間で締結し、被保険者が会社の役員としての業務につき行った行為（不作為を含む。）に起因して損害賠償請求がなされたことにより、被保険者が被る損害賠償金や争訟費用等を当該保険契約により填補することとしてあります。保険料は全額当社が負担しております。なお、贈収賄などの犯罪行為や意図的に違法行為を行った役員自身の損害等は補償対象外とすることにより、役員等の職務の執行の適正性が損なわれないように措置を講じております。

取締役会の活動状況

最近事業年度において取締役会を原則として月1回開催しており、個々の取締役の出席状況は以下のとおりであります。

役職名	氏名	開催回数	出席回数
代表取締役社長	吉武 益広	22回	22回
取締役最高財務責任者	藤本 裕	22回	22回
取締役	西村 和将	22回	19回
取締役	鈴木 貞史	22回	19回
取締役	香本 慎一郎	22回	21回
取締役	三浦 麗理	18回	18回
取締役	都竹 拓磨	4回	4回
取締役（常勤監査等委員）	森 俊介	22回	22回
取締役（監査等委員）	田島 照久	22回	22回
取締役（監査等委員）	川口 幸作	22回	22回

（注）1. 取締役三浦麗理は、2024年6月に取締役に就任しております。

2. 取締役都竹拓磨は、2025年2月に取締役に就任しております。

3. 取締役三浦麗理は2025年6月に、取締役西村和将、取締役鈴木貞史、取締役香本慎一郎、及び取締役都竹拓磨は2025年11月に退任いたしました。

取締役会における具体的な検討内容として、当社の研究開発戦略および研究開発体制の整備、研究開発バイオラインの進捗管理等に関する議論を行っております。また、資金調達や資本政策に関する事項、並びに研究開発や事業運営に関連する重要事項について審議しております。加えて、経営計画の策定・見直し、組織体制の整備及び内部統制の強化等について継続的に検討しております。

（2）【役員の状況】

役員一覧

男性 6名（役員のうち女性の比率 0%）

役職名	氏名	生年月日	略歴	任期	所有株式数（株）
代表取締役社長	吉武 益広	1959年2月3日生	1981年 4月 大塚製薬株 入社 1993年 1月 Otsuka America Pharmaceutical Inc., サンフランシスコ事務所 所長 1995年11月 同社 Otsuka Maryland Research Laboratories 研究所所長 2000年 6月 大塚製薬株式会社 執行役員 研究担当（日・米統括） 2004年 6月 同社 執行役員 Otsuka Frankfurt Research Institute GmbH（現Otsuka Pharmaceutical Development & Commercialisation Europe GmbH）副所長 2006年 1月 同社 常務執行役員 グローバル医薬品事業開発担当 2007年 2月 同社 専務執行役員 グローバル結核事業担当 2018年12月 当社 代表取締役社長（現任） 2023年10月 J-Pharma USA, Inc. CEO	(注)2	6,250
取締役最高財務責任者	藤本 裕	1981年1月12日生	2005年 4月 ZS Associates 東京オフィス 入社 2009年 7月 同社 Los Angelesオフィス 転属 2010年 7月 同社 東京オフィス 転属 2011年 7月 大塚製薬株式会社 事業開発部BI担当部長 2013年 3月 エムスリー株式会社 新領域開発部 2013年 6月 株式会社Zpeer 創業・代表取締役 2018年 6月 VetScope, Inc.（米国） 創業・CEO 2020年 1月 VetScope Pte. Ltd.（シンガポール） 創業・CEO 2023年 4月 当社 Interim CFO 2023年 6月 当社 取締役最高財務責任者（現任） 2023年10月 J-Pharma USA, Inc. CFO 兼 Secretary	(注)2	290,000
取締役	三浦 泰夫	1957年4月25日生	1980年 4月 株式会社島津製作所 入社 2009年 6月 シマツ オイローバ ゲーエムベーハー社長 2013年 6月 株式会社島津製作所 取締役 常務執行役員 2017年 6月 同社 取締役 専務執行役員 2019年 4月 同社 取締役 上席専務執行役員 2023年 4月 同社 取締役 エグゼクティブアドバイザー 2023年 7月 同社 エグゼクティブアドバイザー（現任） 2025年 6月 当社 社外取締役（現任）	(注)2	-
取締役 (監査等委員)	森 俊介	1967年6月12日生	1995年 4月 米国国立がん研究所 入所 2005年12月 武田薬品工業株式会社 入社 2014年 7月 株式会社ウィズ・パートナーズ 入社 2018年10月 TMパートナーズ合同会社 代表社員（現任） 2018年10月 Newton Biocapital SA インベストメント・パートナー 2019年 3月 エディットフォース株式会社 社外取締役（現任） 2019年 6月 株式会社リボミック 社外取締役 2020年 1月 「くすりのシリコンバレーTOYAMA」創造コンソーシアム 副事業責任者（現任） 2020年 6月 当社 社外取締役 2021年 4月 J-Biosciences株式会社 取締役 2023年10月 当社 社外取締役（監査等委員）（現任） 2025年 3月 株式会社フェリクス 監査役（現任）	(注)3	-

役職名	氏名	生年月日	略歴	任期	所有株式数(株)
取締役 (監査等委員)	田島 照久	1971年8月4日生	1995年10月 中央監査法人 入所 2004年 4月 清水国際特許事務所(現シンフォニア知的財産事務所) 入所 2004年 6月 株式会社ロングリーチグループ 社外監査役(現任) 2010年 2月 田島公認会計士事務所 設立、代表(現任) 2014年 9月 株式会社PRISM Pharma(現株式会社PRISM Bio Lab) 社外監査役(現任) 2014年 9月 トーセイ・リート投資法人 監督役員(現任) 2014年 9月 オンコセラピー・サイエンス株式会社 社外監査役(現任) 2015年 8月 一般財団法人飯田財団 監事(現任) 2015年12月 株式会社田島会計事務所 設立 代表取締役(現任) 2016年 1月 エディジーン株式会社(現株式会社モダリス) 社外監査役 2016年 3月 レナセラピューティクス株式会社 社外監査役(現任) 2016年 6月 ファーストキッチン株式会社 社外監査役(現任) 2016年 6月 ウェンディーズ・ジャパン株式会社 社外監査役(現任) 2016年12月 株式会社旺文社 社外監査役(現任) 2018年 8月 エディジーン株式会社(現株式会社モダリス) 社外取締役(監査等委員)(現任) 2018年 9月 株式会社ニュージェン・ファーマ 社外監査役(現任) 2019年 1月 富士通コンポーネント株式会社(現FCLコンポーネント株式会社) 社外取締役(監査委員)(現任) 2021年 2月 当社 社外監査役 2021年 3月 株式会社タバタ 社外監査役(現任) 2023年 1月 株式会社ロングリーチビジネスパートナーズ 監査役(現任) 2023年 6月 株式会社松屋フーズホールディングス 社外監査役(現任) 2023年 8月 株式会社nobitel 社外監査役(現任) 2023年10月 当社 社外取締役(監査等委員)(現任) 2024年 7月 新日本住設株式会社 社外監査役(現任) 2025年 3月 新日本住設ホールディングス株式会社 社外監査役(現任)	(注)3	-
取締役 (監査等委員)	川口 幸作	1980年7月14日生	2003年 4月 株式会社レーサムリサーチ 入社 2008年 9月 弁護士法人北村・加藤・佐野法律事務所(現任) 2022年 6月 ログリー株式会社 社外取締役(監査等委員)(現任) 2022年11月 ククレブ・アドバイザーズ株式会社 社外監査役(現任) 2023年 6月 当社 社外監査役 2023年10月 当社 社外取締役(監査等委員)(現任)	(注)3	-
計					296,250

(注)1. 取締役 三浦泰夫、森俊介、田島照久、川口幸作は、社外取締役であります。

2. 任期は、2025年6月30日から、2026年3月期に係る定時株主総会の終結の時までであります。

3. 任期は、2025年6月30日から、2027年3月期に係る定時株主総会の終結の時までであります。

社外役員の状況

当社は社外取締役4名うち、監査等委員である社外取締役3名を選任しております。

社外取締役の三浦泰夫は、東証プライム上場企業において10年間以上にわたり取締役を務め、また執行役員として主に営業・経理・理財・リスクマネジメントを担当されており、その豊富な知識と経験に基づき、当社業務執行取締役による経営判断を監督し、助言すること、並びに当社のガバナンス体制を監督し、改善提案をすること等を期待し選任しております。当社と同氏との間にその他の人的関係、資本的関係又は取引関係その他の利害関係はありません。

監査等委員である社外取締役の森俊介は、ライフサイエンス分野における企業経営に豊富な経験を有しており、社外の立場から経営に助言を行うとともに、職歴、経験、知識等を活かして経営を監督しております。なお森俊介は当社株式51,000株（全て潜在株式）を所有しており、その他の人的関係又は取引関係等の利害関係はありません。

監査等委員である社外取締役の田島照久は公認会計士の資格を有し、財務・会計に関する専門知識と豊富な監査経験を有しており、経営全般に実効性の高い監督・監査機能を果たすことが期待できるものと考えております。なお田島照久は当社株式28,500株（全て潜在株式）を所有しており、その他の人的関係又は取引関係等の利害関係はありません。

監査等委員である社外取締役の川口幸作は、弁護士の資格を有し、企業法務に精通しており、経営全般に対する助言や、法務・コンプライアンス等の見識に基づき、実効性の高い監督・監査機能を果たすことが期待できるものと考えております。なお川口幸作は当社株式17,500株（全て潜在株式）を所有しており、その他の人的関係又は取引関係等の利害関係はありません。

当社は、社外取締役を選任するための独立性に関する基準及び方針は定めていませんが、株式会社東京証券取引所の独立役員の独立性に関する判断基準等を参考にしており、三浦泰夫、森俊介、田島照久及び川口幸作を同取引所に独立役員として届け出る予定です。

社外取締役による監督又は監査と内部監査、監査等委員会監査及び会計監査との相互連携並びに内部統制部門との関係

社外取締役は、取締役会に出席し、意見を述べることにより、取締役の業務執行状況を監督し経営の監視機能を果たすとともに、適宜内部監査担当者に対する質疑等を行っております。また、監査等委員である社外取締役は監査等委員会における監査等委員間での情報・意見交換、代表取締役社長が任命する内部監査担当者、会計監査人と定期的及び必要に応じて会合を実施することで、情報共有と連携を図っております。

取締役・参与のスキルマトリックス

当社は、企業理念と経営戦略に従い、適切に経営判断を行い実行していくために、取締役、並びに当社の役員規程において業務担当役員として定める参与が持つべきスキルと、各取締役及び参与の知識・経験・能力等、特に期待する役割を、次のスキルマトリックスとして一覧にしてあります。

図：スキルマトリックス

役員・職種	資格・略歴	成長ドライバー（抜粋）					事業基盤の強化（守り）				サステナビリティ（ESG）	
		企業戦略・マーケティング	グローバルビジネス	技術・研究開発		製造・品質管理	知的財産	財務・会計	人事・人材開発	監査・リスク管理	環境・社会	内部統制・ガバナンス
吉武益店	代表取締役社長	大手製薬企業で30年以上のグローバルリーダーシップ経験	●	●	●	●	●	●	●	●	●	●
藤本裕	取締役CFO	20年の業界経験、起業・Exit経験	●	●			●	●	●	●		●
三浦泰夫	社外取締役	東証プライム上場企業で10年間の取締役経験	●	●			●	●	●	●		●
森俊介	社外取締役	Ph.D.（薬学）、薬剤師	●	●	●	●	●	●	●	●		●
田島照久	社外取締役	公認会計士	●					●	●			●
川口幸作	社外取締役	弁護士								●		●
上城雄秀	参与	Ph.D.（工学）		●	●	●	●		●			
岡口和生	参与	Ph.D.（医学）		●	●	●	●		●			

（3）【監査の状況】

監査等委員監査の状況

監査等委員は監査基準・計画に基づき、取締役会のほか重要な会議に出席し必要に応じて意見を述べるなど、常に取締役の業務執行を監査できる体制となっております。また、重要会議の出席、取締役の法令・規程等の遵守状況の把握や、会計監査人の監査計画の把握、内部監査状況の把握を行い、内部監査担当者及び会計監査人と情報交換や意見交換を行うなど連携を密にし、監査機能の向上を図る方針であります。

監査等委員田島照久氏は公認会計士の資格を有しており、財務及び会計に関する相当程度の知識を有しております。また、監査等委員のうち1名は、弁護士であり、職業倫理の観点より経営監視を実施することとしております。

監査等委員会は、原則として月1回開催する他、必要に応じて随時開催しております。最近事業年度においては合計16回開催し、個々の監査等委員役の出席状況については、以下のとおりであります。

氏名	開催回数	出席回数
森 俊介	16回	16回
田島 照久	16回	16回
川口 幸作	16回	16回

監査等委員会においては、主に、監査計画及び監査方針の策定、監査結果の報告、監査上の重要事項についての協議及び検討、監査報告書の作成、会計監査人の監査の方法及び結果の相当性の評価等を行っております。また、内部監査担当者及び会計監査との連携を図ることで、会計監査、各部署の往査を効果的に実施しております。

なお、最近事業年度においては、次の事項を監査方針とし、監査しております。

- ・独立かつ公正な立場から、取締役の職務執行の適法性を監査することにより、企業不祥事及び会社に著しい損害を及ぼす事実の発生の防止に努めること
- ・経営方針、事業計画及びそれらに基づく諸施策を認識し、内部統制システムの構築・整備の基本方針及びその運用状況の把握に努めること
- ・会社経営の目標達成、経営管理の改善・向上に資すること

内部監査の状況

当社は、内部監査担当者として4名任命しております。内部監査担当者は、業務活動の合理性、効率性、適正性を諸規程に準拠して評価を行い、直轄の代表取締役社長及び取締役会に報告し、不正、誤謬の防止並びに業務改善に資することとしております。また、内部監査指摘事項の改善状況を定期的に確認することで実効性の高い監査の実施に努めております。なお内部監査が自己監査とならないよう、自身が所属する部門の内部監査には関与しておりません。

内部監査担当者は、内部監査の実施状況等について監査等委員会に報告を行い、監査結果の共有を図っております。内部監査担当者及び監査等委員会と会計監査人の間の情報交換・意見交換については、日常的に連絡が可能な状態になっており、監査上の問題点の有無や今後の課題等について随時意見交換等を行っております。

また、内部監査の結果は取締役会に直接報告を行う体制となっております。

会計監査の状況

a 監査法人の名称

監査法人銀河

b 繼続監査期間

5年

c 業務を執行した公認会計士

吉村 史明

四ツ橋 学

d 監査業務に係る補助者の構成

当社の会計監査業務に係る補助者は、公認会計士9名であります。

e 監査法人の選定方針と理由

監査等委員会は、会計監査人の職務の執行に支障がある場合等、その必要があると判断した場合には、株主総会に提出する会計監査人の解任または不再任に関する議案の内容を決定いたします。

また、監査等委員会は、会計監査人が会社法第340条第1項各号の何れかに該当すると認められる場合は、監査等委員全員の同意により、会計監査人を解任いたします。この場合、監査等委員会が選定した監査等委員は、解任後最初に招集される株主総会において、解任した旨及びその理由を報告いたします。

f 監査等委員会による監査法人の評価

監査等委員会は、会計監査人の評価基準に基づき、監査法人の独立性、専門性、効率性、品質管理体制の整備状況及び監査報酬の水準等を検証し、総合的に評価した結果、会計監査人監査法人銀河はいずれの点も問題はないと認識しております。

監査報酬の内容等

a 監査公認会計士等に対する報酬の内容

最近事業年度の前事業年度		最近事業年度	
監査証明業務に基づく報酬 (千円)	非監査業務に基づく報酬 (千円)	監査証明業務に基づく報酬 (千円)	非監査業務に基づく報酬 (千円)
13,200	-	13,200	-

b 監査公認会計士等と同一のネットワークに対する報酬（aを除く）

該当事項はありません。

c その他の重要な監査証明業務に基づく報酬の内容

（最近事業年度の前事業年度） 該当事項はありません。

（最近事業年度） 該当事項はありません。

d 監査報酬の決定方針

当社の監査公認会計士等に対する監査報酬の決定方針としましては、監査公認会計士等から提示された監査に要する業務時間を基準として報酬額を決定しております。

e 監査等委員会が会計監査人の報酬等に同意した理由

監査等委員会は、会計監査人の監査計画の内容、会計監査の職務遂行状況及び報酬見積りの算出根拠等の相当性について慎重に審議した結果、会計監査人の報酬等の額は合理的な水準であると判断し、会社法第399条第1項及び第3項の同意を行っております。

（4）【役員の報酬等】

役員の報酬等の額又はその算定方法の決定に関する方針に係る事項

当社取締役の報酬は、役員報酬規程に従い決定することとしています。役員報酬規程に沿った概要は以下のとおりです。

当社の取締役の報酬は、固定金銭報酬（基本報酬）及び株式型報酬（中長期インセンティブ）とし、その総額及び割合については、職務内容、社会的地位、就任の事情、業績、世間水準などを総合的に勘案したうえで、持続的な成長に向けた健全なインセンティブとなり、また株主と利害を共有するよう決定します。

当該報酬の支給時期は、固定金銭報酬については在任期間中、月割りで支給し、株式報酬については必要に応じて隨時支給することとします。

なお、役員報酬規程で、今後報酬委員会を設置することとしており、報酬委員会設置後においては、取締役の個人別報酬の決定は、委員の過半数を社外取締役とする報酬委員会を設け、その検討結果（答申）を踏まえたうえで、取締役会で決定することとしてあります。

現在の業務執行取締役の個人別報酬決定は非上場企業の役員報酬の世間一般的な水準、当社の業績見込み、従業員給与の最高額、職務内容、社会的地位、就任の事情を総合的に勘案し、また、非業務取締役の個人別の報酬は、職務内容、社会的地位、就任の事情などを総合的に考慮し、株主総会の決議により定められた報酬限度額の範囲内において取締役会で決議しております。

監査等委員である取締役については株主総会の決議により定められた報酬限度額の範囲内において監査等委員会で決定しております。

なお、報酬限度額は、2023年9月11日開催の臨時株主総会において、取締役に対して年額300百万円以内、監査等委員である取締役に対して年額100百万円以内と決議されております。

役員区分ごとの報酬等の総額、報酬等の種類別の総額及び対象となる役員の員数

役員区分	報酬等の総額 (千円)	報酬等の種類別の総額(千円)				対象となる役員の員数 (名)
		固定報酬	業績連動報酬	退職慰労金	左記のうち 非金銭報酬等	
取締役 (うち社外取締役)	34,080 (-)	34,080 (-)	- (-)	- (-)	- (-)	7 (5)
取締役(監査等委員) (うち社外取締役)	15,240 (15,240)	15,240 (15,240)	- (-)	- (-)	- (-)	3 (3)

役員ごとの報酬等の総額等

報酬等の総額が1億円以上となる者が存在しないため、記載しておりません。

（5）【株式の保有状況】

当社は、政策保有株式について、営業政策上の必要性や株式保有の合理性等を総合的に勘案し、中長期的な企業価値向上に資すると判断した場合を除き、保有しないことを基本方針としております。また、純投資目的の株式は保有しない方針であります。

なお、提出日現在において、政策保有株式、純投資目的の株式その他純投資目的以外の株式のいずれも保有しておりません。

第5【経理の状況】

1 財務諸表及び中間財務諸表並びに四半期財務諸表の作成方法について

- (1) 当社の財務諸表は、「財務諸表等の用語、様式及び作成方法に関する規則」（昭和38年大蔵省令第59号）に基づいて作成しております。
- (2) 当社の中間財務諸表は、「財務諸表等の用語、様式及び作成方法に関する規則」（昭和38年大蔵省令第59号）に基づいて作成しております。
- (3) 当社の第3四半期会計期間（2025年10月1日から2025年12月31日まで）及び第3四半期累計期間（2025年4月1日から2025年12月31日まで）に係る四半期財務諸表は、株式会社東京証券取引所の四半期財務諸表等の作成基準第4条第1項及び我が国において一般に公正妥当と認められる四半期財務諸表に関する会計基準に基づいて作成しております。

2 監査証明について

- (1) 当社は、金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づき、前事業年度（2023年4月1日から2024年3月31日まで）及び当事業年度（2024年4月1日から2025年3月31日まで）の財務諸表について、監査法人銀河の監査を受けております。
- (2) 当社は、金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づき、当中間会計期間（2025年4月1日から2025年9月30日まで）に係る中間財務諸表について、監査法人銀河による期中レビューを受けております。
- (3) 当社は、第3四半期会計期間（2025年10月1日から2025年12月31日まで）及び第3四半期累計期間（2025年4月1日から2025年12月31日まで）に係る四半期財務諸表について、監査法人銀河の期中レビューを受けております。

3 連結財務諸表及び中間連結財務諸表並びに四半期連結財務諸表について

「連結財務諸表の用語、様式及び作成方法に関する規則」（昭和51年大蔵省令第28号）第5条第2項及び第95条第2項により、当社では、子会社の資産、売上高、損益、利益剰余金及びキャッシュ・フローその他の項目からみて、当企業集団の財政状態、経営成績及びキャッシュ・フローの状況に関する合理的な判断を誤らせない程度に重要性が乏しいものとして、連結財務諸表及び中間連結財務諸表並びに四半期連結財務諸表は作成しておりません。

なお、子会社であったJ-Pharma USAについては、2025年7月に清算完了しております。

4 財務諸表等の適正性を確保するための特段の取組について

当社は、財務諸表等の適正性を確保するための特段の取組を行っております。具体的には、会計基準等の内容を適切に把握し、会計基準等の変更等についても的確に対応することができる体制を整備するため、監査法人との連携や各種団体が主催する研修会等へ積極的に参加しております。

1 【財務諸表等】

(1) 【財務諸表】

【貸借対照表】

(単位:千円)

	前事業年度 (2024年3月31日)	当事業年度 (2025年3月31日)
資産の部		
流動資産		
現金及び預金	1,073,184	2,301,862
前渡金	67,721	490,807
前払費用	1,013	1,749
未収還付消費税等	23,873	16,178
その他	23,969	28,488
流動資産合計	1,189,761	2,839,086
固定資産		
有形固定資産		
建物(純額)	1 -	1 -
工具、器具及び備品(純額)	1 -	1 -
有形固定資産合計	-	-
無形固定資産		
ソフトウエア	-	-
無形固定資産合計	-	-
投資その他の資産		
関係会社株式	14,958	14,958
敷金	2,674	2,674
投資その他の資産合計	17,632	17,632
固定資産合計	17,632	17,632
資産合計	1,207,393	2,856,719
負債の部		
流動負債		
未払金	146,809	152,968
未払費用	45,329	27,467
未払法人税等	986	986
預り金	6,578	266,769
資産除去債務	-	3,741
流動負債合計	199,703	451,934
固定負債		
長期未払金	53,830	26,915
資産除去債務	3,737	-
固定負債合計	57,567	26,915
負債合計	257,271	478,849
純資産の部		
株主資本		
資本金	80,000	80,000
資本剰余金		
資本準備金	752,818	2,564,818
その他資本剰余金	-	159,662
資本剰余金合計	752,818	2,724,480
利益剰余金		
その他利益剰余金		
繰越利益剰余金	1,652,337	1,499,008
利益剰余金合計	1,652,337	1,499,008
株主資本合計	819,519	1,305,472
新株予約権		
純資産合計	950,122	2,377,869
負債純資産合計	1,207,393	2,856,719

【中間貸借対照表】

(単位 : 千円)

		当中間会計期間 (2025年9月30日)
資産の部		
流動資産		
現金及び預金		1,768,129
有価証券		737,107
前渡金		403,546
前払費用		3,806
未収入金		11,956
未収還付消費税等		46,937
未収還付法人税等		2,526
その他		27,965
流動資産合計		3,001,974
固定資産		
有形固定資産		
建物（純額）		-
工具、器具及び備品（純額）		-
有形固定資産合計		-
無形固定資産		
ソフトウエア		-
無形固定資産合計		-
投資その他の資産		
敷金		7,982
その他		498
投資その他の資産合計		8,481
固定資産合計		8,481
資産合計		3,010,456
負債の部		
流動負債		
未払金		131,360
未払費用		15,789
未払法人税等		438
預り金		470,353
流動負債合計		617,942
固定負債		
資産除去債務		4,939
固定負債合計		4,939
負債合計		622,882
純資産の部		
株主資本		
資本金		80,000
資本剰余金		2,546,452
利益剰余金		1,428,924
株主資本合計		1,197,527
新株予約権		1,190,046
純資産合計		2,387,574
負債純資産合計		3,010,456

【損益計算書】

(単位:千円)

	前事業年度 (自 2023年 4月 1日 至 2024年 3月31日)	当事業年度 (自 2024年 4月 1日 至 2025年 3月31日)
事業収益	-	-
事業費用		
研究開発費	1,116,261	1,217,004
販売費及び一般管理費	1,606,464	1,378,656
事業費用合計	1,722,726	1,595,660
営業損失()	1,722,726	1,595,660
営業外収益		
受取利息	1	4
補助金収入	88,125	92,461
その他	93	184
営業外収益合計	88,219	92,651
営業外費用		
為替差損	948	6,179
損失補償金	-	17,900
和解金	4,800	-
営業外費用合計	5,748	24,079
経常損失()	1,640,255	1,527,089
特別利益		
新株予約権戻入益	-	29,068
特別利益合計	-	29,068
特別損失		
減損損失	2 11,095	-
特別損失合計	11,095	-
税引前当期純損失()	1,651,351	1,498,020
法人税、住民税及び事業税	986	987
法人税等合計	986	987
当期純損失()	1,652,337	1,499,008

【中間損益計算書】

(単位：千円)

当中間会計期間 (自 2025年 4月 1日 至 2025年 9月30日)	
事業収益	-
事業費用	
研究開発費	1,464,621
販売費及び一般管理費	497,545
事業費用合計	1,962,167
営業損失()	1,962,167
営業外収益	
受取利息	397
受取配当金	16,175
補助金収入	328,298
その他	31,668
営業外収益合計	376,539
営業外費用	
株式交付費	10,200
営業外費用合計	10,200
経常損失()	1,595,827
特別利益	
新株予約権戻入益	177,888
特別利益合計	177,888
特別損失	
減損損失	7,388
関係会社清算損	3,159
特別損失合計	10,547
税引前中間純損失()	1,428,486
法人税、住民税及び事業税	438
法人税等合計	438
中間純損失()	1,428,924

【株主資本等変動計算書】

前事業年度(自 2023年4月1日 至 2024年3月31日)

(単位:千円)

資本金	株主資本			
	資本剰余金			
	資本準備金	その他資本剰余金	資本剰余金合計	
当期首残高	85,875	2,009,875	-	2,009,875
当期変動額				
新株の発行	462,500	462,500		462,500
減資	468,375	1,719,556	2,187,931	468,375
欠損墳補			2,187,931	2,187,931
当期純損失()				
株主資本以外の項目の当期変動額(純額)				
当期変動額合計	5,875	1,257,056	-	1,257,056
当期末残高	80,000	752,818	-	752,818

	株主資本		株主資本合計	新株予約権	純資産合計			
	利益剰余金							
	その他利益剰余金	利益剰余金合計						
当期首残高	2,187,931	2,187,931	92,181	1,500,000	1,407,818			
当期変動額								
新株の発行			925,000		925,000			
減資			-		-			
欠損墳補	2,187,931	2,187,931	-		-			
当期純損失()	1,652,337	1,652,337	1,652,337		1,652,337			
株主資本以外の項目の当期変動額(純額)				269,642	269,642			
当期変動額合計	535,593	535,593	727,337	269,642	457,695			
当期末残高	1,652,337	1,652,337	819,519	1,769,642	950,122			

当事業年度(自 2024年4月1日 至 2025年3月31日)

(単位:千円)

	株主資本			
	資本金	資本剰余金		
		資本準備金	その他資本剰余金	資本剰余金合計
当期首残高	80,000	752,818	-	752,818
当期変動額				
新株の発行	1,812,000	1,812,000		1,812,000
減資	1,812,000		1,812,000	1,812,000
欠損填補			1,652,337	1,652,337
当期純損失()				
株主資本以外の項目の当期変動額(純額)				
当期変動額合計	-	1,812,000	159,662	1,971,662
当期末残高	80,000	2,564,818	159,662	2,724,480

	株主資本			新株予約権	純資産合計					
	利益剰余金		株主資本合計							
	その他利益剰余金	利益剰余金合計								
	繰越利益剰余金									
当期首残高	1,652,337	1,652,337	819,519	1,769,642	950,122					
当期変動額										
新株の発行			3,624,000		3,624,000					
減資			-		-					
欠損填補	1,652,337	1,652,337	-		-					
当期純損失()	1,499,008	1,499,008	1,499,008		1,499,008					
株主資本以外の項目の当期変動額(純額)				697,244	697,244					
当期変動額合計	153,329	153,329	2,124,991	697,244	1,427,747					
当期末残高	1,499,008	1,499,008	1,305,472	1,072,397	2,377,869					

【キャッシュ・フロー計算書】

(単位 : 千円)

	前事業年度 (自 2023年 4月 1日 至 2024年 3月31日)	当事業年度 (自 2024年 4月 1日 至 2025年 3月31日)
営業活動によるキャッシュ・フロー		
税引前当期純損失()	1,651,351	1,498,020
減価償却費	2,263	191
株式報酬費用	269,642	31,824
減損損失	11,095	-
新株予約権戻入益	-	29,068
為替差損益(は益)	1,941	266
受取利息	1	4
補助金収入	88,125	92,461
前渡金の増減額(は増加)	52,324	423,086
前払費用の増減額(は増加)	557	736
未収消費税等の増減額(は増加)	14,057	7,694
未払金及び未払費用の増減額(は減少)	88,612	38,617
預り金の増減額(は減少)	2,112	1,504
その他	20,464	4,515
小計	1,498,443	2,048,038
利息の受取額	1	4
補助金の受取額	88,125	354,157
法人税等の支払額	986	987
営業活動によるキャッシュ・フロー	1,411,304	1,694,864
投資活動によるキャッシュ・フロー		
有形固定資産の取得による支出	2,223	191
無形固定資産の取得による支出	11,134	-
関係会社株式の取得による支出	14,958	-
敷金及び保証金の差入による支出	1,397	-
投資活動によるキャッシュ・フロー	29,713	191
財務活動によるキャッシュ・フロー		
株式の発行による収入	925,000	2,924,000
財務活動によるキャッシュ・フロー	925,000	2,924,000
現金及び現金同等物に係る換算差額	1,941	266
現金及び現金同等物の増減額(は減少)	514,075	1,228,678
現金及び現金同等物の期首残高	1,587,260	1,073,184
現金及び現金同等物の期末残高	1,1073,184	1,2301,862

【中間キャッシュ・フロー計算書】

(単位 : 千円)

當中間会計期間 (自 2025年 4月 1日 至 2025年 9月30日)	
営業活動によるキャッシュ・フロー	
税引前中間純損失()	1,428,486
減価償却費	1,185
新株予約権戻入益	177,888
受取利息及び受取配当金	16,572
補助金収入	328,298
株式報酬費用	295,536
株式交付費	10,200
減損損失	7,388
為替差損益(は益)	31,599
関係会社清算損益(は益)	3,159
前渡金の増減額(は増加)	87,260
前払費用の増減額(は増加)	2,056
未払金及び未払費用の増減額(は減少)	60,200
預り金の増減額(は減少)	1,348
未収消費税等の増減額(は増加)	30,759
その他	5
小計	1,669,788
利息及び配当金の受取額	16,493
補助金の受取額	530,533
法人税等の支払額	3,512
営業活動によるキャッシュ・フロー	1,126,274
投資活動によるキャッシュ・フロー	
有形固定資産の取得による支出	3,645
資産除去債務の履行による支出	3,777
敷金及び保証金の差入による支出	6,840
敷金及び保証金の回収による収入	1,533
投資活動によるキャッシュ・フロー	12,730
財務活動によるキャッシュ・フロー	
株式の発行による収入	1,159,780
新株予約権の行使による株式の発行による収入	151,000
財務活動によるキャッシュ・フロー	1,310,780
現金及び現金同等物に係る換算差額	31,599
現金及び現金同等物の増減額(は減少)	203,374
現金及び現金同等物の期首残高	2,301,862
現金及び現金同等物の中間期末残高	2,505,236

【注記事項】

（重要な会計方針）

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

1. 有価証券の評価基準及び評価方法

子会社株式及び関連会社株式

移動平均法による原価法

2. 固定資産の減価償却の方法

(1) 有形固定資産（リース資産を除く）

定率法を採用しております。ただし、2016年4月1日以降に取得した建物附属設備については、定額法を採用しております。

なお、主な耐用年数は以下のとおりであります。

建物 5~15年

工具、器具及び備品 4~10年

取得価額10万円以上20万円未満の少額減価償却資産については、一括償却資産として法人税法に規定する方法により、3年間で均等償却する方法を採用しております。

(2) 無形固定資産

定額法を採用しております。主な耐用年数は以下のとおりであります。

ソフトウェア（自社利用） 5年

3. 外貨建の資産及び負債への本邦通貨への換算基準

外貨建金銭債権債務は期末日の直物為替相場により円貨に換算し、換算差額は損益として処理しております。

4. キャッシュ・フロー計算書における資金の範囲

手許現金、隨時引き出し可能な預金及び容易に換金可能であり、かつ、価値の変動について僅少なリスクしか負わない取得日から3ヶ月以内に償還期限の到来する短期的な投資からなっております。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

1. 有価証券の評価基準及び評価方法

子会社株式及び関連会社株式

移動平均法による原価法

2. 固定資産の減価償却の方法

(1) 有形固定資産（リース資産を除く）

定率法を採用しております。ただし、2016年4月1日以降に取得した建物附属設備については、定額法を採用しております。

なお、主な耐用年数は以下のとおりであります。

建物 5~15年

工具、器具及び備品 4~10年

取得価額10万円以上20万円未満の少額減価償却資産については、一括償却資産として法人税法に規定する方法により、3年間で均等償却する方法を採用しております。

(2) 無形固定資産

定額法を採用しております。主な耐用年数は以下のとおりであります。

ソフトウェア（自社利用） 5年

3. 外貨建の資産及び負債への本邦通貨への換算基準

外貨建金銭債権債務は期末日の直物為替相場により円貨に換算し、換算差額は損益として処理しております。

4. キャッシュ・フロー計算書における資金の範囲

手許現金、隨時引き出し可能な預金及び容易に換金可能であり、かつ、価値の変動について僅少なリスクしか負わない取得日から3ヶ月以内に償還期限の到来する短期的な投資からなっております。

（重要な会計上の見積り）

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

1. 固定資産の減損

(1) 当事業年度の財務諸表に計上した金額

	当事業年度
減損損失	11,095千円

(2) 識別した項目に係る重要な会計上の見積りの内容に関する情報

当社は、キャッシュ・フローを生み出す最小単位として管理会計上の区分（事業セグメント）ごとに減損の兆候の有無を判定しております。

減損の兆候があると認められる場合は、当該資産グループから得られる割引前将来キャッシュ・フローの総額と帳簿価額とを比較することによって、減損損失の認識の要否を判定します。

判定の結果、割引前将来キャッシュ・フローの総額が帳簿価額を下回り減損損失の認識が必要と判断された場合、帳簿価額を回収可能価額（正味売却価額又は使用価値のいずれか高い価額）まで減額し、帳簿価額の減少額は減損損失として計上します。

会計上の見積りに用いた仮定のうち重要と判断したものは、将来キャッシュ・フローの基礎となる事業計画における事業収益の成長見通しであります。しかしながら、当社の創薬事業においては、研究開発費が先行するという事業の特性上、現段階では将来キャッシュ・フローの見積りに不確実性があることから、当該事業に係る資産の帳簿価額の回収可能額をゼロとし、帳簿価額の全額を減損損失として特別損失に計上しております。なお、今後の経営環境の変化等の要因により、これらの見積りにおいて用いた仮定の見直しが必要となった場合、翌事業年度以降の固定資産の減損損失の金額に重要な影響を与える可能性があります。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

1. 固定資産の減損

(1) 当事業年度の財務諸表に計上した金額

	当事業年度
減損損失	-

(2) 識別した項目に係る重要な会計上の見積りの内容に関する情報

当社は、キャッシュ・フローを生み出す最小単位として管理会計上の区分（事業セグメント）ごとに減損の兆候の有無を判定しております。

減損の兆候があると認められる場合は、当該資産グループから得られる割引前将来キャッシュ・フローの総額と帳簿価額とを比較することによって、減損損失の認識の要否を判定します。

判定の結果、割引前将来キャッシュ・フローの総額が帳簿価額を下回り減損損失の認識が必要と判断された場合、帳簿価額を回収可能価額（正味売却価額又は使用価値のいずれか高い価額）まで減額し、帳簿価額の減少額は減損損失として計上します。

会計上の見積りに用いた仮定のうち重要と判断したものは、将来キャッシュ・フローの基礎となる事業計画における事業収益の成長見通しであります。しかしながら、当社の創薬事業においては、研究開発費が先行するという事業の特性上、現段階では将来キャッシュ・フローの見積りに不確実性があることから、当該事業に係る資産の帳簿価額の回収可能額をゼロとしております。なお、今後の経営環境の変化等の要因により、これらの見積りにおいて用いた仮定の見直しが必要となった場合、翌事業年度以降の固定資産の減損損失の金額に重要な影響を与える可能性があります。

（未適用の会計基準等）

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

該当事項はありません。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

- 「リースに関する会計基準」（企業会計基準第34号 2024年9月13日 企業会計基準委員会）
- 「リースに関する会計基準の適用指針」（企業会計基準適用指針第33号 2024年9月13日 企業会計基準委員会）等

(1) 概要

企業会計基準委員会において、日本基準を国際的に整合性のあるものとする取組の一環として、借手の全てのリースについて資産及び負債を認識するリースに関する会計基準の開発に向けて、国際的な会計基準を踏まえた検討が行われ、基本的な方針として、IFRS第16号の単一の会計処理モデルを基礎とするものの、IFRS第16号の全ての定めを採り入れるのではなく、主要な定めのみを採り入れることにより、簡素で利便性が高く、かつ、IFRS第16号の定めを個別財務諸表に用いても、基本的に修正が不要となることを目指したリース会計基準等が公表されました。

借手の会計処理として、借手のリースの費用配分の方法については、IFRS第16号と同様に、リースがファイナンス・リースであるかオペレーティング・リースであるかにかかわらず、全てのリースについて使用権資産に係る減価償却費及びリース負債に係る利息相当額を計上する単一の会計処理モデルが適用されます。

(2) 適用予定日

2028年3月期の期首から適用します。

(3) 当該会計基準等の適用による影響

「リースに関する会計基準」等の適用による財務諸表に与える影響額については、現時点で評価中であります。

（貸借対照表関係）

1 有形固定資産の減価償却累計額

	前事業年度 (2024年3月31日)	当事業年度 (2025年3月31日)
有形固定資産の減価償却累計額	3,128千円	3,319千円

（損益計算書関係）

1 販売費及び一般管理費のうち一般管理費に属する費用の割合は前事業年度、当事業年度ともに100%であります。

主要な費目及び金額は、以下のとおりであります。

	前事業年度 (自 2023年4月1日 至 2024年3月31日)	当事業年度 (自 2024年4月1日 至 2025年3月31日)
役員報酬	44,400千円	49,320千円
給料手当	38,915千円	43,068千円
支払報酬料	169,318千円	142,980千円
株式報酬費用	269,642千円	31,824千円

2 減損損失

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

当事業年度において、当社は以下の資産グループについて減損損失を計上しました。

場所	用途	種類	減損損失（千円）
本社（神奈川県横浜市鶴見区）	事業用資産	工具、器具及び備品	1,605
		ソフトウェア	9,490

当社は「創薬事業」のみの単一事業であることから、単一の資産グループとしてあります。

当社の事業の特性上、現段階では、将来の収入の不確実性が高いことから、当該事業に係る資産の帳簿価額の回収可能価額について使用価値をゼロとし、帳簿価額11,095千円を減損損失として計上しております。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

該当事項はありません。

（株主資本等変動計算書関係）

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

1 発行済株式に関する事項

株式の種類	当事業年度期首	増加	減少	当事業年度末
普通株式	140,200	-	-	140,200
A種優先株式	62,500	-	-	62,500
B種優先株式	110,903	-	-	110,903
C種優先株式	177,500	-	-	177,500
D種優先株式	669,200	-	-	669,200
E種優先株式	-	185,000	-	185,000
計	1,160,303	185,000	-	1,345,303

（変動事由の概要）

E種優先株式の増加185,000株は有償第三者割当によるものであります。

2 自己株式に関する事項

該当事項はありません。

3 新株予約権等に関する事項

内訳	目的となる株式の種類	目的となる株式の数（株）				当事業年度末残高（千円）
		当事業年度期首	増加	減少	当事業年度末	
第2回新株予約権 (2016年1月28日発行)	B種優先株式	17,000	-	-	17,000	-
第1回E2種新株予約権 (2022年11月18日発行)	E2種優先株式 (注1)	375,000	-	-	375,000	1,500,000
第1回E種新株予約権 (2023年9月22日発行)	(注2)	-	-	-	-	-
ストックオプションとし ての新株予約権	-	-	-	-	-	269,642
合計		392,000	-	-	392,000	1,769,642

(注) 1. 2024年5月29日開催の臨時株主総会及び種類株主総会において目的となる株式をE2種優先株式と定めてあります。

2. 新株予約権の目的である株式の種類及び数は以下のとおりであります。

- (a) 2024年6月30日（以下「本期限」という。）までに次回投資ラウンド（当会社が割当日以降に資金調達を目的として行う（一連の）株式及び新株予約権（新株予約権付社債に付されたものを含む。）の発行（当該発行（但し、本新株予約権を含む新株予約権の転換による発行を除く。）における発行価額の総額の合計額が20億円以上のものに限る。）をいう。以下同じ。）が実行された場合、新株予約権1個につき、当会社E種優先株式1株とする。
 - (b) 本期限までに次回投資ラウンドが実行されていない場合、（）当会社が割当日以降に資金調達を目的として行う（一連の）株式の発行を実行している場合には、新株予約権1個につき、当該発行のうち、当該発行（本新株予約権を含む新株予約権の転換による発行を除く。）における1株当たりの発行価額が最も低い発行に係る1株当たりの発行価額で5,000を除した数字に2を乗じて得られる数の当会社普通株式とし、（）当該発行が実行されていない場合には、新株予約権1個につき、当会社普通株式2株とする。なお、各新株予約権1個当たりの目的である株式の数に1株未満の端数が生じた場合にはこれを切り上げるものとし、現金での調整は行わない。
 - (c) 当会社が当会社E種優先株式又は普通株式について株式分割又は株式併合を行う場合、次の算式により各本新株予約権の目的である株式の数を調整する。但し、かかる調整は、当該時点で未行使の各本新株予約権の目的である株式の数についてのみ行われ、また、かかる調整の結果生じる1株未満の株式については、これを切り上げ、現金による調整は行わないものとする。調整後の新株予約権の目的である株式の数は、株式分割の場合は会社法第183条第2項第1号に基づく株式分割の割当基準日の翌日以降、株式併合の場合は株式併合の効力発生日の翌日以降、それぞれ適用される。
- 調整後の新株予約権の目的である株式の数 = 調整前の新株予約権の目的である株式の数 × 分割・併合の比率
- (d) 前記(c)の他、当会社が合併等（合併、会社分割、株式交換、株式移転又は株式交付をいう。以下同じ。）を行う場合、株式の無償割当を行う場合、その他新株予約権の目的である株式の数の調整を必要とする場合、当会社は合理的な範囲で適切に各本新株予約権の目的である株式の数を調整するものとする。但し、かかる調整は、当該時点で未行使の新株予約権の目的である株式の数についてのみ行われ、また、かかる調整の結果生じる1株未満の株式については、これを切り上げ、現金による調整は行わないものとする。

4 配当に関する事項

該当事項はありません。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

1 発行済株式に関する事項

株式の種類	当事業年度期首	増加	減少	当事業年度末
普通株式	140,200	-	-	140,200
A種優先株式	62,500	-	-	62,500
B種優先株式	110,903	-	-	110,903
C種優先株式	177,500	-	-	177,500
D種優先株式	669,200	-	-	669,200
E種優先株式	185,000	210,800	-	395,800
E2種優先株式	-	175,000	-	175,000
E3種優先株式	-	374,000	-	374,000
計	1,345,303	759,800	-	2,105,103

（変動事由の概要）

E種優先株式の増加210,800株は有償第三者割当によるものであります。

E2種優先株式の増加175,000株は新株予約権の行使によるものであります。

E3種優先株式の増加374,000株は有償第三者割当によるものであります。

2 自己株式に関する事項

該当事項はありません。

3 新株予約権等に関する事項

内訳	目的となる株式の種類	目的となる株式の数（株）				当事業年度末残高（千円）
		当事業年度期首	増加	減少	当事業年度末	
第2回新株予約権 (2016年1月28日発行)	B種優先株式	17,000	-	-	17,000	-
第1回E2種新株予約権 (2022年11月18日発行)	E2種優先株式	375,000	-	175,000	200,000	800,000
第1回E種新株予約権 (2023年9月22日発行)	普通株式 (注1)	-	120,000	-	120,000	-
第8回新株予約権 (2025年1月22日発行)	普通株式	-	42,160	-	42,160	-
ストックオプションとしての新株予約権	-	-	-	-	-	272,397
合計		392,000	162,160	175,000	379,160	1,072,397

（注）1. 新株予約権の目的である株式の種類及び数は以下のとおりであります。

2024年6月30日までに次回投資ラウンド（当会社が割当日以降に資金調達を目的として行う（一連の）株式及び新株予約権（新株予約権付社債に付されたものを含む。）の発行（当該発行（但し、本新株予約権を含む新株予約権の転換による発行を除く。）における発行価額の総額の合計額が20億円以上のものに限る。）をいう。）が実行されなかったため、新株予約権1個につき、当会社普通株式2株となり、120,000株となりました。

2. 目的となる株式の数の変動事由の概要

第1回E2種新株予約権の減少は、行使によるものであります。

第8回新株予約権の増加は、発行によるものであります。

4 配当に関する事項
該当事項はありません。

（キャッシュ・フロー計算書関係）

1 現金及び現金同等物の期末残高と貸借対照表に掲記されている科目の金額との関係は、以下のとおりであります。

	前事業年度 (自 2023年4月1日 至 2024年3月31日)	当事業年度 (自 2024年4月1日 至 2025年3月31日)
現金及び預金	1,073,184千円	2,301,862千円
現金及び現金同等物	1,073,184千円	2,301,862千円

2 重要な非資金取引の内容

	前事業年度 (自 2023年4月1日 至 2024年3月31日)	当事業年度 (自 2024年4月1日 至 2025年3月31日)
新株予約権の行使による資本金増加額	- 千円	350,000千円
新株予約権の行使による資本準備金増加額	- "	350,000 "

（金融商品関係）

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

1 金融商品の状況に関する事項

(1) 金融商品に対する取組方針

当社は創薬事業に係る研究開発計画（原薬製造計画を含む）に照らして、必要な資金（主に第三者割当による株式発行）を調達しております。また、一時的な余資は決済用普通預金に預け入れております。なお、デリバティブ取引は利用しておりません。

(2) 金融商品の内容及びそのリスク

営業債務である未払金及び未払費用は、そのほとんどが6ヶ月以内の支払期日であります。また、一部の外貨建てのものについては為替の変動リスクに晒されております。

(3) 金融商品に係るリスク管理体制

市場リスクの管理

当社は一時的な余資を決済用普通預金口座に預け入れることで、市場リスクを回避しております。また、外貨建て債務の為替変動リスクについて、為替相場の状況を継続的に把握しております。

資金調達に係る流動性リスク（支払期日に支払いを実行できなくなるリスク）の管理

当社は、各部署からの報告に基づき、適時に資金繰計画を作成・更新するとともに、手許流動性の維持等により流動性リスクを管理しております。

(4) 金融商品の時価等に関する事項についての補足説明

金融商品の時価の算定においては変動要因を織り込んでいるため、異なる前提条件等を採用することにより、当該価額が変動することもあります。

2 金融商品の時価等に関する事項

(1) 「現金及び預金」については、現金であること、及び預金は短期間で決済されるため時価が帳簿価額に近似することから、記載を省略しております。また、これ以外の金融商品についても短期間で決済されるため時価が帳簿価額に近似することから、記載を省略しております。

なお、市場価格のない株式等の貸借対照表計上額は以下のとおりであります。

（単位：千円）

区分	当事業年度 (2024年3月31日)
関係会社株式	14,958

(2) 金銭債権の決算日後の償還予定額

	1年以内 (千円)	1年超 5年以内 (千円)	5年超 10年以内 (千円)	10年超 (千円)
現金及び預金	1,073,184	-	-	-
未収還付消費税等	23,873	-	-	-
合計	1,097,057	-	-	-

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

1 金融商品の状況に関する事項

(1) 金融商品に対する取組方針

当社は創薬事業に係る研究開発計画（原薬製造計画を含む）に照らして、必要な資金（主に第三者割当による株式発行）を調達しております。また、一時的な余資は決済用普通預金に預け入れてあります。なお、デリバティブ取引は利用しておりません。

(2) 金融商品の内容及びそのリスク

営業債務である未払金及び未払費用は、そのほとんどが6ヶ月以内の支払期日であります。また、一部の外貨建てのものについては為替の変動リスクに晒されてあります。

(3) 金融商品に係るリスク管理体制

市場リスクの管理

当社は一時的な余資を決済用普通預金口座に預け入れることで、市場リスクを回避しております。また、外貨建て債務の為替変動リスクについて、為替相場の状況を継続的に把握しております。

資金調達に係る流動性リスク（支払期日に支払いを実行できなくなるリスク）の管理

当社は、各部署からの報告に基づき、適時に資金繰計画を作成・更新するとともに、手許流動性の維持等により流動性リスクを管理しております。

(4) 金融商品の時価等に関する事項についての補足説明

金融商品の時価の算定においては変動要因を織り込んでいるため、異なる前提条件等を採用することにより、当該価額が変動することもあります。

2 金融商品の時価等に関する事項

(1) 「現金及び預金」については、現金であること、及び預金は短期間で決済されるため時価が帳簿価額に近似することから、記載を省略しております。また、これ以外の金融商品についても短期間で決済されるため時価が帳簿価額に近似することから、記載を省略しております。

なお、市場価格のない株式等の貸借対照表計上額は以下のとおりであります。

（単位：千円）

区分	当事業年度 (2025年3月31日)
関係会社株式	14,958

(2) 金銭債権の決算日後の償還予定額

	1年以内 (千円)	1年超 5年以内 (千円)	5年超 10年以内 (千円)	10年超 (千円)
現金及び預金	2,301,862	-	-	-
未収還付消費税等	16,178	-	-	-
合計	2,318,041	-	-	-

（ストック・オプション等関係）

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

1. ストック・オプションにかかる費用計上額及び科目名

販売費及び一般管理費（株式報酬費用） 269,642千円

2. ストック・オプションの内容、規模及びその変動状況

(1) ストック・オプションの内容

	第3回新株予約権
付与対象者の区分及び人数（注）1	当社取締役 4名 当社監査役 1名
株式の種類別のストック・オプションの数（注）1、2	普通株式 25,000株
付与日	2016年12月31日
権利確定条件	「第4 提出会社の状況 1株式等の状況（2）新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
対象勤務期間	定めておりません。
権利行使期間	2019年1月1日～2026年5月25日

	第4回新株予約権
付与対象者の区分及び人数（注）1	当社取締役 3名 当社監査役 1名 当社従業員 2名
株式の種類別のストック・オプションの数（注）1、2	普通株式 10,500株
付与日	2018年6月25日
権利確定条件	「第4 提出会社の状況 1株式等の状況（2）新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
対象勤務期間	定めておりません。
権利行使期間	2020年6月12日～2028年1月31日

	第5回新株予約権
付与対象者の区分及び人数（注）1	当社取締役 4名 当社監査役 2名 当社従業員 6名
株式の種類別のストック・オプションの数（注）1、2	普通株式 30,000株
付与日	2019年7月26日
権利確定条件	「第4 提出会社の状況 1株式等の状況（2）新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
対象勤務期間	定めておりません。
権利行使期間	2021年7月26日～2029年5月31日

	第6回新株予約権
付与対象者の区分及び人数(注)1	当社取締役 3名 当社監査役 3名 当社従業員 17名
株式の種類別のストック・オプションの数(注)1、2	普通株式 76,500株
付与日	2021年9月14日
権利確定条件	「第4 提出会社の状況 1 株式等の状況(2)新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
対象勤務期間	定めておりません。
権利行使期間	2023年8月28日～2031年8月27日

	第7回新株予約権
付与対象者の区分及び人数(注)1	当社取締役(監査等委員であるものを除く) 2名 当社監査等委員である取締役 3名 当社従業員 17名 当社顧問 2名
株式の種類別のストック・オプションの数(注)1、2	普通株式 107,900株
付与日	2023年11月29日
権利確定条件	「第4 提出会社の状況 1 株式等の状況(2)新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
対象勤務期間	定めておりません。
権利行使期間	2023年11月29日～2033年11月28日

(注)1. 付与時点の情報を記載しております。

2. 株式数に換算して記載しております。

(2) ストック・オプションの規模及びその変動状況

ストック・オプションの数

	第3回新株予約権	第4回新株予約権
権利確定前 (株)		
前事業年度末	-	4,500
付与	-	-
失効	-	-
権利確定	-	-
未確定残	-	4,500
権利確定後 (株)		
前事業年度末	18,000	-
権利確定	-	-
権利行使	-	-
失効	-	-
未行使残	18,000	-

	第5回新株予約権	第6回新株予約権
権利確定前 (株)		
前事業年度末	20,750	73,900

	第5回新株予約権	第6回新株予約権
付与	-	-
失効	-	23,700
権利確定	-	-
未確定残	20,750	50,200
権利確定後 (株)		
前事業年度末	-	-
権利確定	-	-
権利行使	-	-
失効	-	-
未行使残	-	-

	第7回新株予約権
権利確定前 (株)	
前事業年度末	-
付与	107,900
失効	-
権利確定	-
未確定残	107,900
権利確定後 (株)	
前事業年度末	-
権利確定	-
権利行使	-
失効	-
未行使残	-

単価情報

	第3回新株予約権	第4回新株予約権
権利行使価格 (円)	3,000	2,833
行使時平均株価 (円)	-	-
付与日における公正な評価単価 (円)	-	-

	第5回新株予約権	第6回新株予約権
権利行使価格 (円)	3,022	3,200
行使時平均株価 (円)	-	-
付与日における公正な評価単価 (円)	-	-

	第7回新株予約権
権利行使価格 (円)	1
行使時平均株価 (円)	-
付与日における公正な評価単価 (円)	2,499

3. ストック・オプションの公正な評価単価の見積方法

ストック・オプション付与日時点において、当社は非公開企業であるため、ストック・オプションの公正な評価単価の見積方法を単位当たりの本源的価値の見積りによっております。また、単位当たりの本源的価値を算定する基礎となる自社の株式価値は、第3回、第4回、第5回及び第6回は利益還元法、第7回は税法基準による純資産方式に基づき算定しております。

4. ストック・オプションの権利確定数の見積方法

基本的には、将来の失効数の合理的な見積りは困難であるため、実績の失効数のみ反映させる方法を採用しております。

5. ストック・オプションの単位当たりの本源的価値により算定を行う場合の当事業年度末における本源的価値の合計額及び当事業年度において権利行使されたストック・オプションの権利行使日における本源的価値の合計額

当事業年度末における本源的価値の合計額 269,642千円

当事業年度において権利行使されたストック・オプションの権利行使日における本源的価値の合計額 - 千円

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

1. ストック・オプションにかかる費用計上額及び科目名
販売費及び一般管理費（株式報酬費用） 31,824千円

2. 権利不行使による失効により利益として計上した金額
新株予約権戻入益 29,068千円

3. ストック・オプションの内容、規模及びその変動状況
(1) ストック・オプションの内容

第3回新株予約権	
付与対象者の区分及び人数（注）1	当社取締役 4名 当社監査役 1名
株式の種類別のストック・オプションの数（注）1、2	普通株式 25,000株
付与日	2016年12月31日
権利確定条件	「第4 提出会社の状況 1 株式等の状況（2）新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
対象勤務期間	定めておりません。
権利行使期間	2019年1月1日～2026年5月25日

第4回新株予約権	
付与対象者の区分及び人数（注）1	当社取締役 3名 当社監査役 1名 当社従業員 2名
株式の種類別のストック・オプションの数（注）1、2	普通株式 10,500株
付与日	2018年6月25日
権利確定条件	「第4 提出会社の状況 1 株式等の状況（2）新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
対象勤務期間	定めておりません。
権利行使期間	2020年6月12日～2028年1月31日

第5回新株予約権	
付与対象者の区分及び人数（注）1	当社取締役 4名 当社監査役 2名 当社従業員 6名
株式の種類別のストック・オプションの数（注）1、2	普通株式 30,000株
付与日	2019年7月26日
権利確定条件	「第4 提出会社の状況 1 株式等の状況（2）新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
対象勤務期間	定めておりません。
権利行使期間	2021年7月26日～2029年5月31日

第6回新株予約権	
付与対象者の区分及び人数（注）1	当社取締役 3名 当社監査役 3名 当社従業員 17名
株式の種類別のストック・オプションの数（注）1、2	普通株式 76,500株

	第6回新株予約権
付与日	2021年9月14日
権利確定条件	「第4 提出会社の状況 1 株式等の状況(2)新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
対象勤務期間	定めておりません。
権利行使期間	2023年8月28日～2031年8月27日

	第7回新株予約権
付与対象者の区分及び人数(注)1	当社取締役(監査等委員であるものを除く) 2名 当社監査等委員である取締役 3名 当社従業員 17名 当社顧問 2名
株式の種類別のストック・オプションの数(注)1、2	普通株式 107,900株
付与日	2023年11月29日
権利確定条件	「第4 提出会社の状況 1 株式等の状況(2)新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
対象勤務期間	定めておりません。
権利行使期間	2023年11月29日～2033年11月28日

	第9回新株予約権
付与対象者の区分及び人数(注)1	当社従業員 3名 当社派遣社員 1名
株式の種類別のストック・オプションの数(注)1、2	普通株式 13,000株
付与日	2025年2月26日
権利確定条件	「第4 提出会社の状況 1 株式等の状況(2)新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
対象勤務期間	定めておりません。
権利行使期間	2025年2月26日～2035年2月25日

(注)1. 付与時点の情報を記載しております。

2. 株式数に換算して記載しております。

(2) ストック・オプションの規模及びその変動状況

ストック・オプションの数

	第3回新株予約権	第4回新株予約権
権利確定前 (株)		
前事業年度末	-	4,500
付与	-	-
失効	-	-
権利確定	-	-
未確定残	-	4,500
権利確定後 (株)		
前事業年度末	18,000	-
権利確定	-	-
権利行使	-	-
失効	-	-
未行使残	18,000	-

	第5回新株予約権	第6回新株予約権
権利確定前 (株)		
前事業年度末	20,750	50,200
付与	-	-
失効	3,000	5,300
権利確定	-	-
未確定残	17,750	44,900
権利確定後 (株)		
前事業年度末	-	-
権利確定	-	-
権利行使	-	-
失効	-	-
未行使残	-	-

	第7回新株予約権	第9回新株予約権
権利確定前 (株)		
前事業年度末	107,900	-
付与	-	13,000
失効	11,632	-
権利確定	-	-
未確定残	96,268	13,000
権利確定後 (株)		
前事業年度末	-	-
権利確定	-	-
権利行使	-	-
失効	-	-
未行使残	-	-

単価情報

	第3回新株予約権	第4回新株予約権
権利行使価格 (円)	3,000	2,797
行使時平均株価 (円)	-	-
付与日における公正な評価単価 (円)	-	-

	第5回新株予約権	第6回新株予約権
権利行使価格 (円)	2,972	3,154
行使時平均株価 (円)	-	-
付与日における公正な評価単価 (円)	-	-

	第7回新株予約権	第9回新株予約権
権利行使価格 (円)	1	1
行使時平均株価 (円)	-	-
付与日における公正な評価単価 (円)	2,499	2,448

4. ストック・オプションの公正な評価単価の見積方法

ストック・オプション付与日時点において、当社は非公開企業であるため、ストック・オプションの公正な評価単価の見積方法を単位当たりの本源的価値の見積りによっております。また、単位当たりの本源的価値を算定する基礎となる自社の株式価値は、第3回、第4回、第5回及び第6回は利益還元法、第7回及び第9回は税法基準による純資産方式に基づき算定しております。

5. ストック・オプションの権利確定数の見積方法

基本的には、将来の失効数の合理的な見積りは困難であるため、実績の失効数のみ反映させる方法を採用しております。

6. ストック・オプションの単位当たりの本源的価値により算定を行う場合の当事業年度末における本源的価値の合計額及び当事業年度において権利行使されたストック・オプションの権利行使日における本源的価値の合計額

当事業年度末における本源的価値の合計額 272,397千円

当事業年度において権利行使されたストック・オプションの権利行使日における本源的価値の合計額 - 千円

（税効果会計関係）

前事業年度（2024年3月31日）

1. 繰延税金資産及び繰延税金負債の発生の主な原因別の内訳

繰延税金資産

税務上の繰越欠損金（注）2	1,963,022千円
減価償却超過額	6,754 "
資産除去債務	1,274 "
未確定債務	608 "
株式報酬費用	91,947 "
繰延税金資産小計	2,063,608千円
税務上の繰越欠損金に係る評価性引当額（注）2	1,963,022 "
将来減算一時差異等の合計に係る評価性引当額	100,586 "
評価性引当額小計（注）1	2,063,608 "
繰延税金資産合計	- 千円

繰延税金負債

繰延税金負債合計	- 千円
繰延税金資産純額	- 千円

（注）1. 評価性引当額の変動の主な要因は、税務上の繰越欠損金による評価性引当額の増加によるものです。

2. 税務上の繰越欠損金及びその繰延税金資産の繰越期限別の金額

	1年以内	1年超 2年以内	2年超 3年以内	3年超 4年以内	4年超 5年以内	5年超	合計
税務上の繰越欠損金（）	51,713	37,246	51,205	-	135,605	1,687,251	1,963,022 千円
評価性引当額	51,713	37,246	51,205	-	135,605	1,687,251	1,963,022 "
繰延税金資産	-	-	-	-	-	-	- "

（） 税務上の繰越欠損金は、法定実効税率を乗じた額であります。

2. 法定実効税率と税効果会計適用後の法人税等の負担率との間に重要な差異があるときの、当該差異の原因となった主要な項目別の内訳

税引前当期純損失であるため注記を省略しております。

当事業年度（2025年3月31日）

1. 繰延税金資産及び繰延税金負債の発生の主な原因別の内訳

繰延税金資産

税務上の繰越欠損金（注）2	2,479,277千円
減価償却超過額	3,243 "
資産除去債務	1,275 "
未確定債務	2,086 "
株式報酬費用	95,066 "
繰延税金資産小計	2,580,951千円
税務上の繰越欠損金に係る評価性引当額（注）2	2,479,277 "
将来減算一時差異等の合計に係る評価性引当額	101,673 "
評価性引当額小計（注）1	2,580,951 "
繰延税金資産合計	- 千円

繰延税金負債

繰延税金負債合計	- 千円
繰延税金資産純額	- 千円

（注）1. 評価性引当額の変動の主な要因は、税務上の繰越欠損金による評価性引当額の増加によるものです。

2. 税務上の繰越欠損金及びその繰延税金資産の繰越期限別の金額

	1年以内	1年超 2年以内	2年超 3年以内	3年超 4年以内	4年超 5年以内	5年超	合計
税務上の繰越欠損金（）	37,246	52,407	138,786	166,830	319,962	1,764,045	2,479,277 千円
評価性引当額	37,246	52,407	138,786	166,830	319,962	1,764,045	2,479,277 "
繰延税金資産	-	-	-	-	-	-	- "

（） 税務上の繰越欠損金は、法定実効税率を乗じた額であります。

2. 法定実効税率と税効果会計適用後の法人税等の負担率との間に重要な差異があるときの、当該差異の原因となった主要な項目別の内訳

税引前当期純損失であるため注記を省略しております。

3. 法人税等の税率の変更による繰延税金資産及び繰延税金負債の金額の修正

税法の改正に伴い、2026年4月1日以降開始する事業年度以降に解消が見込まれる一時差異等に係る繰延税金資産及び繰延税金負債については、法定実効税率を34.1%から34.9%に変更し計算しております。

この税率変更による影響はありません。

（資産除去債務関係）

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

資産除去債務のうち貸借対照表に計上しているもの

(1) 当該資産除去債務の概要

建物の不動産賃貸借契約に伴う原状回復義務等であります。

(2) 当該資産除去債務の金額の算定方法

使用見込期間を取得から5年と見積り、割引率は 0.0646% ~ 0.0784%を使用して資産除去債務の金額を計算しております。

(3) 当該資産除去債務の総額の増減

期首残高	3,736千円
時の経過による調整額	1 "
期末残高	3,737千円

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

資産除去債務のうち貸借対照表に計上しているもの

(1) 当該資産除去債務の概要

建物の不動産賃貸借契約に伴う原状回復義務等であります。

(2) 当該資産除去債務の金額の算定方法

使用見込期間を取得から5年と見積り、割引率は0.0784%を使用して資産除去債務の金額を計算しております。

(3) 当該資産除去債務の総額の増減

期首残高	3,737千円
時の経過による調整額	3 "
期末残高	3,741千円

（収益認識関係）

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

1. 顧客との契約から生じる収益を分解した情報

該当事項はありません。

2. 顧客との契約から生じる収益を理解するための基礎となる情報

該当事項はありません。

3. 顧客との契約に基づく履行義務の充足と当該契約から生じるキャッシュ・フローとの関係並びに当事業年度末において存在する顧客との契約から翌事業年度以降に認識すると見込まれる収益の金額及び時期に関する情報

該当事項はありません。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

1. 顧客との契約から生じる収益を分解した情報

該当事項はありません。

2. 顧客との契約から生じる収益を理解するための基礎となる情報

該当事項はありません。

3. 顧客との契約に基づく履行義務の充足と当該契約から生じるキャッシュ・フローとの関係並びに当事業年度末において存在する顧客との契約から翌事業年度以降に認識すると見込まれる収益の金額及び時期に関する情報

該当事項はありません。

（セグメント情報等）

【セグメント情報】

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

当社は創薬事業の単一セグメントのため、セグメント情報の記載を省略しております。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

当社は創薬事業の単一セグメントのため、セグメント情報の記載を省略しております。

【関連情報】

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

1. 製品及びサービスごとの情報

該当事項はありません。

2. 地域ごとの情報

(1) 売上高

該当事項はありません。

(2) 有形固定資産

本邦以外に所在している有形固定資産がないため、該当事項はありません。

3. 主要な顧客ごとの情報

該当事項はありません。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

1. 製品及びサービスごとの情報

該当事項はありません。

2. 地域ごとの情報

(1) 売上高

該当事項はありません。

(2) 有形固定資産

本邦以外に所在している有形固定資産がないため、該当事項はありません。

3. 主要な顧客ごとの情報

該当事項はありません。

【報告セグメントごとの固定資産の減損損失に関する情報】

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

当社は創薬事業の単一セグメントのため、セグメント別の記載を省略しております。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

該当事項はありません。

【報告セグメントごとののれんの償却額及び未償却残高に関する情報】

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

該当事項はありません。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

該当事項はありません。

【報告セグメントごとの負ののれん発生益に関する情報】

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

該当事項はありません。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

該当事項はありません。

【関連当事者情報】

1. 財務諸表提出会社と関連当事者との取引

財務諸表提出会社の役員及び主要株主（個人の場合に限る。）等

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

種類	会社等の名称又は氏名	所在地	資本金又は出資金（千円）	事業の内容又は職業	議決権等の所有（被所有）割合（%）	関連当事者との関係	取引の内容	取引金額（千円）	科目	期末残高（千円）
役員	藤本 裕	-	-	当社取締役	(被所有)直接3.6	-	第三者割当増資（注）1.	240,000	-	-

（注）1. 当社が行った第三者割当増資をE種優先株式1株につき5,000円で引受けたものであります。なお、第三者割当増資の発行価額は、第三者機関が算定した価格に基づき決定しております。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

種類	会社等の名称又は氏名	所在地	資本金又は出資金（千円）	事業の内容又は職業	議決権等の所有（被所有）割合（%）	関連当事者との関係	取引の内容	取引金額（千円）	科目	期末残高（千円）
役員	藤本 裕	-	-	当社取締役	(被所有)直接2.8	-	第三者割当増資（注）1.	50,000	-	-

（注）1. 当社が行った第三者割当増資をE3種優先株式1株につき5,000円で引受けたものであります。なお、第三者割当増資の発行価額は、第三者機関が算定した価格に基づき決定しております。

（1株当たり情報）

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

	当事業年度 (自 2023年4月1日 至 2024年3月31日)
1株当たり純資産額	926円67銭
1株当たり当期純損失（ ）	263円57銭

- （注）1. 潜在株式調整後1株当たり当期純利益については、潜在株式が存在するものの、当社株式は非上場であるため期中平均株価が把握できないため、また、1株当たり当期純損失であるため、記載しておりません。
2. 当社は、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の株式分割を行っております。当事業年度の期首に当該株式分割が行われたと仮定し、1株当たり純資産額及び1株当たり当期純損失を算定しております。
3. 1株当たり当期純損失（ ）及び算定上の基礎は、以下のとおりであります。

項目	当事業年度 (自 2023年4月1日 至 2024年3月31日)
1株当たり当期純損失（ ）	263円57銭
（算定上の基礎）	
当期純損失（ ）（千円）	1,652,337
普通株主に帰属しない金額（千円）	-
普通株式に係る当期純損失（ ）（千円）	1,652,337
普通株式の期中平均株式数（株） (うち普通株式（株）) (うちA種優先株式（株）) (うちB種優先株式（株）) (うちC種優先株式（株）) (うちD種優先株式（株）) (うちE種優先株式（株）)	6,269,070 (701,000) (312,500) (554,515) (887,500) (3,346,000) (467,555)
希薄化効果を有しないため、潜在株式調整後1株当たり当期純利益の算定に含めなかった潜在株式の概要	新株予約権8種類（新株予約権の数278,500個） これらの詳細については、第4提出会社の状況 1 株式等の状況（2）新株予約権等の状況に記載のとおりであります。

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

	当事業年度 (自 2024年4月1日 至 2025年3月31日)
1株当たり純資産額	734円62銭
1株当たり当期純損失（ ）	184円05銭

- (注) 1. 潜在株式調整後1株当たり当期純利益については、潜在株式が存在するものの、当社株式は非上場であるため期中平均株価が把握できないため、また、1株当たり当期純損失であるため、記載しておりません。
2. 当社は、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の株式分割を行っております。前事業年度の期首に当該株式分割が行われたと仮定し、1株当たり純資産額及び1株当たり当期純損失を算定しております。
3. 1株当たり当期純損失（ ）及び算定上の基礎は、以下のとおりであります。

項目	当事業年度 (自 2024年4月1日 至 2025年3月31日)
1株当たり当期純損失（ ）	184円05銭
(算定上の基礎)	
当期純損失（ ）(千円)	1,499,008
普通株主に帰属しない金額(千円)	-
普通株式に係る当期純損失（ ）(千円)	1,499,008
普通株式の期中平均株式数(株) (うち普通株式(株)) (うちA種優先株式(株)) (うちB種優先株式(株)) (うちC種優先株式(株)) (うちD種優先株式(株)) (うちE種優先株式(株)) (うちE2種優先株式(株)) (うちE3種優先株式(株))	8,144,805 (701,000) (312,500) (554,515) (887,500) (3,346,000) (1,124,250) (142,465) (1,076,575)
希薄化効果を有しないため、潜在株式調整後1株当たり当期純利益の算定に含めなかった潜在株式の概要	新株予約権10種類(新株予約権の数292,578個) これらの詳細については、第4提出会社の状況 1 株式等の状況 (2) 新株予約権等の状況に記載のとおりであります。

（重要な後発事象）

前事業年度（自 2023年4月1日 至 2024年3月31日）

（新株の発行）

当社は、2024年5月29日開催のC種優先株主、D種優先株主及びE種優先株主を構成員として共同して開催する種類株主総会、及び臨時株主総会において、以下のとおり新株の発行を決議いたしました。

(1) 募集方法	第三者割当増資	
(2) 募集株式の種類及び数	E3種優先株式 274,000株	
(3) 払込金額	1株につき 5,000円	
(4) 払込金額の総額	1,370,000千円	
(5) 増加する資本金及び資本準備金の額	増加する資本金の額 685,000千円 増加する資本準備金の額 685,000千円	
(6) 申込期間	2024年5月30日から2024年6月5日	
(7) 払込期日	2024年6月6日から2024年6月20日	
(8) 割当先	株式会社イドエンターテインメント	60,000株
	コネクション株式会社	20,000株
	株式会社UDN SPORTS	20,000株
	株式会社UDN	20,000株
	株式会社渡邊商会	10,000株
	株式会社ジャパン・ミュージックエンターテインメント	10,000株
	個人投資家 7名	134,000株
(9) 資金使途	研究開発資金	
(10) 特に有利な払込金額で募集株式を引き受ける者の募集をすることを必要とする理由	当社は現在JPH203のグローバル第3相臨床試験に向けた準備中であり、米国FDAとの交渉、治験薬の準備などを進めております。加えて、JPH034についてもMS（多発性硬化症）を対象に開発を進め、2026年2月に米国FDAによる、米国第1相試験開始に向けたIND安全性審査が完了いたしました。このような当社の成長戦略を進めるうえでは、事業資金を適宜調達していくことが欠かせません。今後の資金調達を円滑に進めるため、第三者割当増資が最善と考えておりますが、その発行価格は、特に有利な払込金額に当たる可能性が必ずしも否定できないため、C種優先株主、D種優先株主及びE種優先株主を構成員として共同して開催する種類株主総会、及び臨時株主総会において承認を得ております。	

当事業年度（自 2024年4月1日 至 2025年3月31日）

（新株の発行）

当社は、2025年4月1日開催の取締役会において、以下のとおり新株の発行を決議いたしました。

1. E種優先株式

(1) 募集方法	第三者割当増資	
(2) 募集株式の種類及び数	E種優先株式 82,000株	
(3) 払込金額	1株につき 5,000円	
(4) 払込金額の総額	410,000千円	
(5) 増加する資本金及び資本準備金の額	増加する資本金の額 205,000千円 増加する資本準備金の額 205,000千円	
(6) 申込期間	2025年4月2日から2025年4月4日	
(7) 払込期間	2025年4月7日から2025年4月18日	
(8) 割当先	Untrod野村クロスオーバーインパクトファンド投資事業 有限責任組合	80,000株
	当社取締役 1名	2,000株
(9) 資金使途	研究開発資金	
(10) 特に有利な払込金額で募集株式を引き受けける者の募集をすることを必要とする理由	当社は現在JPH203のグローバル第3相臨床試験に向けた準備中であり、米国FDAとの交渉、治験薬の準備などを進めております。加えて、JPH034についてもMS（多発性硬化症）を対象に開発を進め、2026年2月に米国FDAによる、米国第1相試験開始に向けたIND安全性審査が完了いたしました。このような当社の成長戦略を進めるうえでは、事業資金を適宜調達していくことが欠かせません。今後の資金調達を円滑に進めるため、第三者割当増資が最善と考えておりますが、その発行価格は、特に有利な払込金額に当たる可能性が必ずしも否定できないため、C種優先株主、D種優先株主、E種優先株主及びE2種優先株主を構成員として共同して開催する種類株主総会、及び臨時株主総会において承認を得ております。	

2. E3種優先株式

(1) 募集方法	第三者割当増資	
(2) 募集株式の種類及び数	E3種優先株式 68,000株	
(3) 払込金額	1株につき 5,000円	
(4) 払込金額の総額	340,000千円	
(5) 増加する資本金及び資本準備金の額	増加する資本金の額 増加する資本準備金の額	170,000千円 170,000千円
(6) 申込期間	2025年4月2日から2025年4月4日	
(7) 払込期間	2025年4月7日から2025年4月18日	
(8) 割当先	BA7 PLURALIST INVESTMENT I	20,000株
	投資事業有限責任組合ガバナンス・パートナーズ起業家 ファンド	20,000株
	フジタTTインパクト1号投資事業有限責任組合	20,000株
	個人投資家 1名	8,000株
(9) 資金使途	研究開発資金	
(10) 特に有利な払込金額で募集株式を引き受ける者の募集をすることを必要とする理由	<p>当社は現在JPH203のグローバル第3相臨床試験に向けた準備中であり、米国FDAとの交渉、治験薬の準備などを進めております。加えて、JPH034についてもMS（多発性硬化症）を対象に開発を進め、2026年2月に米国FDAによる、米国第1相試験開始に向けたIND安全性審査が完了いたしました。このような当社の成長戦略を進めるうえでは、事業資金を適宜調達していくことが欠かせません。今後の資金調達を円滑に進めるため、第三者割当増資が最善と考えておりますが、その発行価格は、特に有利な払込金額に当たる可能性が必ずしも否定できないため、C種優先株主、D種優先株主、E種優先株主及びE2種優先株主を構成員として共同して開催する種類株主総会、及び臨時株主総会において承認を得ております。</p>	

当社は、2025年6月16日開催の取締役会において、以下のとおり新株の発行を決議いたしました。

(1) 募集方法	第三者割当増資	
(2) 募集株式の種類及び数	F種優先株式 76,360株	
(3) 払込金額	1株につき 5,500円	
(4) 払込金額の総額	419,980千円	
(5) 増加する資本金及び資本準備金の額	増加する資本金の額	209,990千円
	増加する資本準備金の額	209,990千円
(6) 申込期間	2025年6月17日から2025年6月23日	
(7) 払込期間	2025年6月25日から2025年7月7日	
(8) 割当先	リカケンホールディングス株式会社	20,000株
	個人投資家 5名	18,180株
	株式会社宮田総研	1,818株
	TUAT1号投資事業有限責任組合	18,181株
	みずほライフサイエンス第1号投資事業有限責任組合	18,181株
(9) 資金使途	研究開発資金	
(10) 特に有利な払込金額で募集株式を引き受ける者の募集をすることを必要とする理由	当社は現在JPH203のグローバル第3相臨床試験に向けた準備中であり、米国FDAとの交渉、治験薬の準備などを進めております。加えて、JPH034についてもMS（多発性硬化症）を対象に開発を進め、2026年2月に米国FDAによる、米国第1相試験開始に向けたIND安全性審査が完了いたしました。このような当社の成長戦略を進めるうえでは、事業資金を適宜調達していくことが欠かせません。今後の資金調達を円滑に進めるため、第三者割当増資が最善と考えておりますが、その発行価格は、特に有利な払込金額に当たる可能性が必ずしも否定できないため、C種優先株主、D種優先株主、E種優先株主及びE2種優先株主を構成員として共同して開催する種類株主総会、及び臨時株主総会において承認を得ております。	

（新株予約権の発行）

当社は、2025年4月1日開催の取締役会において、会社法第236条、第238条及び第239条の規定に基づき、以下のとおり新株予約権の発行を決議いたしました。

第10回新株予約権

新株予約権の数（個）	114,600
新株予約権の目的となる株式の種類及び数（株）	普通株式 114,600
新株予約権の行使価額（円）	1
新株予約権の割当日	2025年4月2日
新株予約権の割当対象者	当社役員
新株予約権の行使期間	割当日から2035年4月1日
新株予約権の行使により株式を発行する場合における資本金及び資本準備金の額	新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本金の額は、会社計算規則第17条第1項に従い計算される資本金等増加限度額の2分の1の金額とし、計算の結果1円未満の端数が生じたときは、その端数を切り上げるものとする。 新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本準備金の額は、上記 記載の資本金等増加限度額から上記 に定める増加する資本金の額を減じた額とする。

第11回新株予約権

新株予約権の数（個）	20,000
新株予約権の目的となる株式の種類及び数（株）	普通株式 40,000
新株予約権の行使価額（円）	1
新株予約権の割当日	2025年4月18日
新株予約権の割当対象者	UntroD野村クロスオーバーインパクトファンド
新株予約権の行使期間	割当日から2025年4月30日
新株予約権の行使により株式を発行する場合における資本金及び資本準備金の額	<p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本金の額は、会社計算規則第17条第1項に従い計算される資本金等増加限度額の2分の1の金額とし、計算の結果1円未満の端数が生じたときは、その端数を切り上げるものとする。</p> <p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本準備金の額は、上記 記載の資本金等増加限度額から上記 に定める増加する資本金の額を減じた額とする。</p>

当社は、2025年6月30日開催の取締役会において、会社法第236条、第238条及び第239条の規定に基づき、以下のとおり新株予約権を発行することを決議いたしました。

第12回新株予約権

新株予約権の数（個）	15,000
新株予約権の目的となる株式の種類及び数（株）	普通株式 15,000
新株予約権の行使価額（円）	1
新株予約権の割当日	2025年7月1日
新株予約権の割当対象者	従業員
新株予約権の行使期間	割当日から2035年6月30日
新株予約権の行使により株式を発行する場合における資本金及び資本準備金の額	<p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本金の額は、会社計算規則第17条第1項に従い計算される資本金等増加限度額の2分の1の金額とし、計算の結果1円未満の端数が生じたときは、その端数を切り上げるものとする。</p> <p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本準備金の額は、上記 記載の資本金等増加限度額から上記 に定める増加する資本金の額を減じた額とする。</p>

第13回新株予約権

新株予約権の数（個）	4,000
新株予約権の目的となる株式の種類及び数（株）	普通株式 4,000
新株予約権の行使価額（円）	1
新株予約権の割当日	2025年7月1日
新株予約権の割当対象者	社外協力者
新株予約権の行使期間	割当日から2035年6月30日
新株予約権の行使により株式を発行する場合における資本金及び資本準備金の額	<p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本金の額は、会社計算規則第17条第1項に従い計算される資本金等増加限度額の2分の1の金額とし、計算の結果1円未満の端数が生じたときは、その端数を切り上げるものとする。</p> <p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本準備金の額は、上記 記載の資本金等増加限度額から上記 に定める増加する資本金の額を減じた額とする。</p>

第14回新株予約権

新株予約権の数（個）	4,000
新株予約権の目的となる株式の種類及び数（株）	普通株式 4,000
新株予約権の行使価額（円）	1
新株予約権の割当日	2025年7月1日
新株予約権の割当対象者	社外協力者
新株予約権の行使期間	割当日から2035年6月30日
新株予約権の行使により株式を発行する場合における資本金及び資本準備金の額	<p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本金の額は、会社計算規則第17条第1項に従い計算される資本金等増加限度額の2分の1の金額とし、計算の結果1円未満の端数が生じたときは、その端数を切り上げるものとする。</p> <p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本準備金の額は、上記 記載の資本金等増加限度額から上記 に定める増加する資本金の額を減じた額とする。</p>

当社は、2025年11月13日開催の取締役会において、会社法第236条、第238条及び第239条の規定に基づき、当社の従業員に対し以下のとおり新株予約権を発行することを決議いたしました。

第9-2回新株予約権

新株予約権の数（個）	6,000
新株予約権の目的となる株式の種類及び数（株）	普通株式 6,000
新株予約権の行使価額（円）	1
新株予約権の割当日	2025年11月14日
新株予約権の割当対象者	従業員
新株予約権の行使期間	割当日から2035年2月25日
新株予約権の行使により株式を発行する場合における資本金及び資本準備金の額	<p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本金の額は、会社計算規則第17条第1項に従い計算される資本金等増加限度額の2分の1の金額とし、計算の結果1円未満の端数が生じたときは、その端数を切り上げるものとする。</p> <p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本準備金の額は、上記 記載の資本金等増加限度額から上記 に定める増加する資本金の額を減じた額とする。</p>

第12-2回新株予約権

新株予約権の数（個）	4,000
新株予約権の目的となる株式の種類及び数（株）	普通株式 4,000
新株予約権の行使価額（円）	1
新株予約権の割当日	2025年11月14日
新株予約権の割当対象者	従業員
新株予約権の行使期間	割当日から2035年6月30日
新株予約権の行使により株式を発行する場合における資本金及び資本準備金の額	<p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本金の額は、会社計算規則第17条第1項に従い計算される資本金等増加限度額の2分の1の金額とし、計算の結果1円未満の端数が生じたときは、その端数を切り上げるものとする。</p> <p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本準備金の額は、上記 記載の資本金等増加限度額から上記 に定める増加する資本金の額を減じた額とする。</p>

（新株予約権の行使）

・第1回新株予約権の権利行使

当社が2025年4月18日に割り当てた第1回新株予約権の権利行使が2025年4月30日に以下のとおり行われました。

(1) 行使された新株予約権の個数	20,000個
(2) 発行した株式の種類及び株式数	普通株式 40,000株
(3) 新株予約権の行使による調達額	100,000千円
(4) 増加した資本金	50,000千円
(5) 増加した資本準備金	50,000千円

・第2回新株予約権の権利行使

当社が2016年1月28日に割り当てた第2回新株予約権の権利行使が2025年7月1日に以下のとおり行われました。

(1) 行使された新株予約権の個数	17,000個
(2) 発行した株式の種類及び株式数	B種優先株式 17,000株
(3) 新株予約権の行使による調達額	51,000千円
(4) 増加した資本金	25,500千円
(5) 増加した資本準備金	25,500千円

・第8回新株予約権の権利行使

当社が2025年1月22日に割り当てた第8回新株予約権の権利行使が2025年11月26日に以下のとおり行われました。

(1) 行使された新株予約権の個数	21,080個
(2) 発行した株式の種類及び株式数	普通株式 42,160株
(3) 新株予約権の行使による調達額	105,400千円
(4) 増加した資本金	52,700千円
(5) 増加した資本準備金	52,700千円

・第1回E2種新株予約権の権利行使

当社が2022年11月18日に割り当てた第1回E2種新株予約権の権利行使が2025年12月11日に以下のとおり行われました。

(1) 行使された新株予約権の個数	80個
(2) 発行した株式の種類及び株式数	E2種優先株式 200,000株
(3) 新株予約権の行使による調達額	0千円
(4) 増加した資本金	400,000千円
(5) 増加した資本準備金	400,000千円

・第1回E種新株予約権の権利行使

当社が2023年9月22日に割り当てた第1回E種新株予約権の権利行使が2025年12月11日に以下のとおり行われました。

(1) 行使された新株予約権の個数	60,000個
(2) 発行した株式の種類及び株式数	普通株式 120,000株
(3) 新株予約権の行使による調達額	300,000千円
(4) 増加した資本金	150,000千円
(5) 増加した資本準備金	150,000千円

（資本金及び資本準備金の額の減少並びに剰余金の処分）

当社は、2025年6月30日開催の第20回定時株主総会において、資本金及び資本準備金の額の減少並びに剰余金の処分を決議いたしました。

1. 資本金及び資本準備金の額の減少並びに剰余金処分の目的

今後の資本政策の機動性と柔軟性を確保する目的として、会社法第447条第1項及び第448条第1項の規定に基づき、資本金及び資本準備金の額を減少し、これらをその他資本剰余金に振り替えるとともに、会社法第452条の規定に基づき、増加後のその他資本剰余金を繰越利益剰余金に振り替え、欠損の填補に充当するものであります。

2. 資本金及び資本準備金の額の減少の内容

(1) 減少する資本金及び資本準備金の額

資本金 660,490千円

資本準備金 678,856千円

(2) 資本金及び資本準備金の額の減少の方法

発行済株式総数の変更は行わず、減少する資本金及び資本準備金の額の全額をその他資本剰余金に振り替えていたします。

3. 剰余金の処分の内容

会社法第452条の規定に基づき、上記の資本金及び資本準備金の額の減少の効力発生を条件に、その他資本剰余金を繰越利益剰余金に振り替え、欠損の填補に充当いたします。

(1) 減少する剰余金の項目及びその額

その他資本剰余金 1,499,008千円

(2) 増加する剰余金の項目及びその額

繰越利益剰余金 1,499,008千円

4. 資本金及び資本準備金の額の減少並びに剰余金の処分の日程

(1) 取締役会決議 2025年6月20日

(2) 株主総会決議 2025年6月30日

(3) 債権者異議申述公告日 2025年7月23日

(4) 債権者異議申述最終日 2025年8月23日

(5) 効力発生日 2025年8月25日

（新株予約権の行使価額の調整）

当社は、2025年4月1日開催の取締役会において決議した第10回及び第11回新株予約権の発行に伴い、新株予約権の1株当たりの行使価額を以下のとおり調整いたします。

新株予約権の名称	調整前行使価額	調整後行使価額
第4回新株予約権	2,797円	2,678円
第5回新株予約権	2,972円	2,842円
第6回新株予約権	3,154円	3,145円

当社は、2025年6月30日開催の取締役会において決議した第12回、第13回及び第14回新株予約権の発行に伴い、新株予約権の1株当たりの行使価額を以下のとおり調整いたします。

新株予約権の名称	調整前行使価額	調整後行使価額
第4回新株予約権	2,678円	2,657円
第5回新株予約権	2,842円	2,820円

当社は、2025年11月13日開催の取締役会において決議した第9-2回及び第12-2回新株予約権の発行に伴い、新株予約権の1株当たりの行使価額を以下のとおり調整いたします。

新株予約権の名称	調整前行使価額	調整後行使価額
第4回新株予約権	2,657円	2,648円
第5回新株予約権	2,820円	2,810円

（種類株式の取得及び消却）

当社は、2025年11月27日開催の取締役会において、普通株式を対価とする取得条項に基づき、2025年12月16日付で、A種優先株式62,500株、B種優先株式127,903株、C種優先株式177,500株、D種優先株式545,000株、E種優先株式477,800株、E2種優先株式175,000株、E3種優先株式442,000株及びF種優先株式76,360株を自己株式として取得し、対価として、当該A種優先株主に普通株式62,500株、B種優先株主に普通株式127,903株、C種優先株主に普通株式177,500株、D種優先株主に普通株式681,250株、E種優先株主に普通株式477,800株、E2種優先株主に普通株式175,000株、E3種優先株主に普通株式442,000株及びF種優先株主に普通株式76,360株を交付しております。また、取得請求権行使により、2025年12月15日付で、D種優先株式124,200株、E2種優先株式200,000株を自己株式として取得し、対価としてD種優先株主に普通株式155,249株、E2種優先株主に普通株式200,000株を交付しております。2025年12月17日開催の取締役会決議において、自己株式として取得したA種優先株式62,500株、B種優先株式127,903株、C種優先株式177,500株、D種優先株式669,200株、E種優先株式477,800株、E2種優先株式375,000株、E3種優先株式442,000株及びF種優先株式76,360株の全てを消却しております。なお、当社は、2025年12月26日開催の臨時株主総会により、種類株式を発行する旨の定款の定めを廃止しております。

（1）取得及び消却した株式数

A種優先株式	62,500株
B種優先株式	127,903株
C種優先株式	177,500株
D種優先株式	669,200株
E種優先株式	477,800株
E2種優先株式	375,000株
E3種優先株式	442,000株
F種優先株式	76,360株
（2）交換により交付した普通株式数	2,575,562株
（3）交付後の発行済普通株式数	2,917,922株

（株式分割及び単元株制度の採用並びに定款の一部変更）

当社は、2025年12月26日開催の取締役会決議に基づき、2026年1月29日付で株式分割及び株式分割に伴う定款の一部変更を行っております。これにより発行済株式総数は11,671,688株増加し、14,589,610株となっております。また、同日の取締役会決議により、2025年12月26日付で1単元を100株とする単元株制度を採用しております。

1. 株式分割及び単元株制度の採用の目的

当社は、株式分割により投資単位あたりの金額を引き下げ、当社株式の流動性向上と投資家層の拡大を図ることを目的としております。

2. 株式分割の概要

（1）株式分割の方法

2026年1月28日の株主名簿に記載又は記録された株主の所有株式数を、普通株式1株につき5株の割合をもって株式分割いたしました。

（2）分割による増加株式数

株式分割前の発行済株式総数	2,917,922株
今回の株式分割により増加する株式数	11,671,688株
株式分割後の発行済株式総数	14,589,610株

（3）株式分割の日程

基準日 2026年1月28日

効力発生日 2026年1月29日

（4）1株当たり情報に及ぼす影響

「1株当たり情報」は、当該株式分割が前事業年度の期首に行われたと仮定して算出しており、これによる影響については、当該箇所に反映しております。

3. 定款の一部変更

(1) 定款変更の理由

上記株式分割に伴い、会社法第184条第2項の規定に基づく取締役会決議により、当社定款第6条に定める発行可能株式総数を変更いたします。

(2) 定款変更の内容

変更前	変更後
第6条（発行可能株式総数） 当会社の発行可能株式総数は、11,671,600株とする。	第6条（発行可能株式総数） 当会社の発行可能株式総数は、58,358,000株とする。

(3) 定款変更の日程

効力発生日 2026年1月29日

4. 単元株制度の採用

単元株制度を採用し、普通株式の単元株式数を100株といたしました。

5. 新株予約権行使価額の調整

新株予約権の名称	調整前行使価額	調整後行使価額
第3回新株予約権	3,000円	600円
第4回新株予約権	2,648円	530円
第5回新株予約権	2,810円	562円
第6回新株予約権	3,145円	629円
第7回新株予約権	1円	1円
第9回新株予約権	1円	1円
第9-2回新株予約権	1円	1円
第10回新株予約権	1円	1円
第12回新株予約権	1円	1円
第12-2回新株予約権	1円	1円
第13回新株予約権	1円	1円
第14回新株予約権	1円	1円

【注記事項】

(中間損益計算書関係)

販売費および一般管理費のうち主要な費目及び金額は以下のとおりであります。

当中間会計期間 (自2025年4月1日 至2025年9月30日)	
株式報酬費用	295,536千円

(中間キャッシュ・フロー計算書関係)

現金及び現金同等物の中間期末残高と中間貸借対照表に掲記されている科目の金額との関係は以下のとおりであります。

当中間会計期間 (自2025年4月1日 至2025年9月30日)	
現金及び預金勘定	1,768,129千円
有価証券(外貨建MMF)	737,107〃
現金及び現金同等物	2,505,236千円

(株主資本等関係)

当中間会計期間（自2025年4月1日 至2025年9月30日）

株主資本の金額の著しい変動

当社は2025年4月17日、2025年4月18日、2025年7月7日付で、第三者割当増資の払込みを受け、当中間会計期間において資本金が584,990千円、資本準備金が584,990千円増加しました。

また、2025年4月30日、2025年7月1日付で新株予約権の権利行使に伴う払込みを受け、当中間会計期間において資本金が75,500千円、資本準備金が75,500千円増加しました。

また、2025年8月25日付で欠損填补のために資本金及び資本剰余金を減少し、当中間会計期間において資本金が660,490千円、資本準備金が678,856千円、その他資本剰余金が159,662千円減少しました。

なお、当中間会計期間において中間純損失を1,428,924千円計上しております。

この結果、当中間会計期間末において資本金が80,000千円、資本剰余金が2,546,452千円、利益剰余金が1,428,924千円となっております。

(セグメント情報等)

【セグメント情報】

当中間会計期間（自 2025年4月1日 至 2025年9月30日）

当社は創薬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。

(収益認識関係)

顧客との契約から生じる収益を分解した情報

当中間会計期間（自2025年4月1日 至2025年9月30日）

該当事項はありません。

（1株当たり情報）

1株当たり中間純損失及び算定上の基礎は、以下のとおりであります。

	当中間会計期間 (自2025年4月1日 至2025年9月30日)
1株当たり中間純損失()	123円22銭
(算定上の基礎)	
中間純損失()(千円)	1,428,924
普通株主に帰属しない金額(千円)	-
普通株式に係る中間純損失()(千円)	1,428,924
普通株式の期中平均株式数(株)	11,596,305
(うち普通株式(株))	(869,305)
(うちA種優先株式(株))	(312,500)
(うちB種優先株式(株))	(597,245)
(うちC種優先株式(株))	(887,500)
(うちD種優先株式(株))	(3,346,000)
(うちE種優先株式(株))	(2,350,915)
(うちE2種優先株式(株))	(875,000)
(うちE3種優先株式(株))	(2,178,415)
(うちF種優先株式(株))	(179,425)
希薄化効果を有しないため、潜在株式調整後1株当たり中間純利益の算定に含めなかった潜在株式で、前事業年度末から重要な変動があったものの概要	-

- (注) 1.潜在株式調整後1株当たり中間純利益については、潜在株式は存在するものの、当社株式は非上場であるため、期中平均株価が把握できないため、また、1株当たり中間純損失であるため、記載しておりません。
 2.当社は、2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。そのため株式分割が前事業年度の期首に行われたと仮定して、1株当たり中間純損失及び普通株式の期中平均株式数を算出しております。

（重要な後発事象）

（新株予約権の発行）

当社は、2025年11月13日開催の取締役会において、会社法第236条、第238条及び第239条の規定に基づき、当社の従業員に対し以下のとおり新株予約権を発行することを決議いたしました。

第9-2回新株予約権

新株予約権の数（個）	6,000
新株予約権の目的となる株式の種類及び数（株）	普通株式 6,000
新株予約権の行使価額（円）	1
新株予約権の割当日	2025年11月14日
新株予約権の割当対象者	従業員
新株予約権の行使期間	割当日から2035年2月25日
新株予約権の行使により株式を発行する場合における資本金及び資本準備金の額	<p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本金の額は、会社計算規則第17条第1項に従い計算される資本金等増加限度額の2分の1の金額とし、計算の結果1円未満の端数が生じたときは、その端数を切り上げるものとする。</p> <p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本準備金の額は、上記 記載の資本金等増加限度額から上記 に定める増加する資本金の額を減じた額とする。</p>

第12-2回新株予約権

新株予約権の数（個）	4,000
新株予約権の目的となる株式の種類及び数（株）	普通株式 4,000
新株予約権の行使価額（円）	1
新株予約権の割当日	2025年11月14日
新株予約権の割当対象者	従業員
新株予約権の行使期間	割当日から2035年6月30日
新株予約権の行使により株式を発行する場合における資本金及び資本準備金の額	<p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本金の額は、会社計算規則第17条第1項に従い計算される資本金等増加限度額の2分の1の金額とし、計算の結果1円未満の端数が生じたときは、その端数を切り上げるものとする。</p> <p>新株予約権の行使により株式を発行する場合において増加する資本準備金の額は、上記 記載の資本金等増加限度額から上記 に定める増加する資本金の額を減じた額とする。</p>

（新株予約権の行使）

・第8回新株予約権の権利行使

当社が2025年1月22日に割り当てた第8回新株予約権の権利行使が2025年11月26日に以下のとおり行われました。

(1) 行使された新株予約権の個数	21,080個
(2) 発行した株式の種類及び株式数	普通株式 42,160株
(3) 新株予約権の行使による調達額	105,400千円
(4) 増加した資本金	52,700千円
(5) 増加した資本準備金	52,700千円

・第1回E2種新株予約権の権利行使

当社が2022年11月18日に割り当てた第1回E2新株予約権の権利行使が2025年12月11日に以下のとおり行われました。

(1) 行使された新株予約権の個数	80個
(2) 発行した株式の種類及び株式数	E2種優先株式 200,000株
(3) 新株予約権の行使による調達額	0千円
(4) 増加した資本金	400,000千円
(5) 増加した資本準備金	400,000千円

・第1回E種新株予約権の権利行使

当社が2023年9月22日に割り当てた第1回E種新株予約権の権利行使が2025年12月11日に以下のとおり行われました。

(1) 行使された新株予約権の個数	60,000個
(2) 発行した株式の種類及び株式数	普通株式 120,000株
(3) 新株予約権の行使による調達額	300,000千円
(4) 増加した資本金	150,000千円
(5) 増加した資本準備金	150,000千円

（新株予約権の行使価額の調整）

当社は、2025年11月13日開催の取締役会において決議した第9-2回及び第12-2回新株予約権の発行に伴い、新株予約権の1株当たりの行使価額を以下のとおり調整いたします。

新株予約権の名称	調整前行使価額	調整後行使価額
第4回新株予約権	2,657円	2,648円
第5回新株予約権	2,820円	2,810円

（種類株式の取得及び消却）

当社は、2025年11月27日開催の取締役会において、普通株式を対価とする取得条項に基づき、2025年12月16日付で、A種優先株式62,500株、B種優先株式127,903株、C種優先株式177,500株、D種優先株式545,000株、E種優先株式477,800株、E2種優先株式175,000株、E3種優先株式442,000株及びF種優先株式76,360株を自己株式として取得し、対価として、当該A種優先株主に普通株式62,500株、B種優先株主に普通株式127,903株、C種優先株主に普通株式177,500株、D種優先株主に普通株式681,250株、E種優先株主に普通株式477,800株、E2種優先株主に普通株式175,000株、E3種優先株主に普通株式442,000株及びF種優先株主に普通株式76,360株を交付しております。また、取得請求権行使により、2025年12月15日付で、D種優先株式124,200株、E2種優先株式200,000株を自己株式として取得し、対価としてD種優先株主に普通株式155,249株、E2種優先株主に普通株式200,000株を交付しております。2025年12月17日開催の取締役会決議において、自己株式として取得したA種優先株式62,500株、B種優先株式127,903株、C種優先株式177,500株、D種優先株式669,200株、E種優先株式477,800株、E2種優先株式375,000株、E3種優先株式442,000株及びF種優先株式76,360株の全てを消却しております。なお、当社は、2025年12月26日開催の臨時株主総会により、種類株式を発行する旨の定款の定めを廃止しております。

(1) 取得及び消却した株式数

A種優先株式	62,500株
B種優先株式	127,903株
C種優先株式	177,500株
D種優先株式	669,200株
E種優先株式	477,800株
E2種優先株式	375,000株
E3種優先株式	442,000株
F種優先株式	76,360株

(2) 交換により交付した普通株式数 2,575,562株

(3) 交付後の発行済普通株式数 2,917,922株

（株式分割及び単元株制度の採用並びに定款の一部変更）

当社は、2025年12月26日開催の取締役会決議に基づき、2026年1月29日付で株式分割及び株式分割に伴う定款の一部変更を行っております。これにより発行済株式総数は11,671,688株増加し、14,589,610株となっております。また、同日の取締役会決議により、2025年12月26日付で1単元を100株とする単元株制度を採用しております。

1. 株式分割及び単元株制度の採用の目的

当社は、株式分割により投資単位あたりの金額を引き下げ、当社株式の流動性向上と投資家層の拡大を図ることを目的としております。

2. 株式分割の概要

(1) 株式分割の方法

2026年1月28日の株主名簿に記載又は記録された株主の所有株式数を、普通株式1株につき5株の割合をもって株式分割いたしました。

(2) 分割による増加株式数

株式分割前の発行済株式総数	2,917,922株
今回の株式分割により増加する株式数	11,671,688株
株式分割後の発行済株式総数	14,589,610株

(3) 株式分割の日程

基準日 2026年1月28日

効力発生日 2026年1月29日

(4) 1株当たり情報に及ぼす影響

「1株当たり情報」は、当該株式分割が前事業年度の期首に行われたと仮定して算出しており、これによる影響については、当該箇所に反映しております。

3. 定款の一部変更

(1) 定款変更の理由

上記株式分割に伴い、会社法第184条第2項の規定に基づく取締役会決議により、当社定款第6条に定める発行可能株式総数を変更いたします。

(2) 定款変更の内容

変更前	変更後
第6条（発行可能株式総数）	第6条（発行可能株式総数）
当会社の発行可能株式総数は、11,671,600株とする。	当会社の発行可能株式総数は、58,358,000株とする。

(3) 定款変更の日程

効力発生日 2026年1月29日

4. 単元株制度の採用

単元株制度を採用し、普通株式の単元株式数を100株といたしました。

5. 新株予約権行使価額の調整

新株予約権の名称	調整前行使価額	調整後行使価額
第3回新株予約権	3,000円	600円
第4回新株予約権	2,648円	530円
第5回新株予約権	2,810円	562円
第6回新株予約権	3,145円	629円
第7回新株予約権	1円	1円
第9回新株予約権	1円	1円
第9-2回新株予約権	1円	1円
第10回新株予約権	1円	1円
第12回新株予約権	1円	1円
第12-2回新株予約権	1円	1円
第13回新株予約権	1円	1円
第14回新株予約権	1円	1円

【附属明細表】

【有価証券明細表】

該当事項はありません。

【有形固定資産等明細表】

資産の種類	当期首残高 (千円)	当期増加額 (千円)	当期減少額 (千円)	当期末残高 (千円)	当期末減価償却累計額又は償却累計額 (千円)	当期償却額 (千円)	差引当期末残高 (千円)
有形固定資産							
建物	-	-	-	403	403	-	-
工具、器具及び備品	-	-	-	2,915	2,915	-	-
有形固定資産計	-	-	-	3,319	3,319	191	-
無形固定資産							
ソフトウェア	-	-	-	1,327	1,327	-	-
無形固定資産計	-	-	-	1,327	1,327	-	-

(注) 有形固定資産及び無形固定資産の金額が資産総額の1%以下であるため、「当期首残高」「当期増加額」及び「当期減少額」の記載を省略しております。

【社債明細表】

該当事項はありません。

【借入金等明細表】

該当事項はありません。

【引当金明細表】

該当事項はありません。

【資産除去債務明細表】

本明細表に記載すべき事項が財務諸表等規則第8条の28に規定する注記事項として記載されているため、記載を省略しております。

（2）【主な資産及び負債の内容】

現金及び預金

区分	金額(千円)
現金	68
預金	
普通預金	2,301,794
計	2,301,794
合計	2,301,862

前渡金

相手先別内訳

相手先	金額(千円)
Axcelad Drug Discovery Partners(株)	256,828
RRD International,LLC	126,737
スペラファーマ(株)	37,947
WuXi AppTec (HongKong) Limited	21,443
Georgetown University	10,959
その他	36,890
合計	490,807

未払金

相手先別内訳

相手先	金額(千円)
スペラファーマ(株)	90,360
国立大学法人大阪大学	26,915
WuXi AppTec (HongKong) Limited	7,833
RRD International,LLC	7,047
I Q V I A サービシーズジャパン合同会社	5,222
その他	15,590
合計	152,968

預り金

相手先別内訳

相手先	金額(千円)
国立研究開発法人日本医療研究開発機構	261,696
源泉所得税	3,161
社会保険料	1,366
住民税	545
合計	266,769

（3）【その他】

最新の経営成績及び財政状態の概況

取締役会において承認された第21期第3四半期会計期間（2025年10月1日から2025年12月31日まで）及び第21期第3四半期累計期間（2025年4月1日から2025年12月31日まで）に係る四半期財務諸表は以下のとおりであります。

四半期貸借対照表

（単位：千円）

当第3四半期会計期間
(2025年12月31日)

資産の部

流動資産

現金及び預金	2,008,966
有価証券	365,723
前渡金	477,719
前払費用	1,884
未収還付消費税等	9,112
その他	80,781
流動資産合計	2,944,188

固定資産

有形固定資産

建物（純額）	-
工具、器具及び備品（純額）	-
有形固定資産合計	-

無形固定資産

ソフトウェア	-
無形固定資産合計	-

投資その他の資産

敷金	7,982
その他	285
投資その他の資産合計	8,267
固定資産合計	8,267
資産合計	2,952,455

負債の部

流動負債

未払金	176,374
未払費用	24,429
未払法人税等	15,745
預り金	386,322
流動負債合計	602,871

固定負債

資産除去債務	4,948
固定負債合計	4,948
負債合計	607,820

純資産の部

株主資本

資本金	682,700
資本剰余金	3,149,152
利益剰余金	1,876,851
株主資本合計	1,955,000
新株予約権	389,634
純資産合計	2,344,635
負債純資産合計	2,952,455

四半期損益計算書
第3四半期累計期間

（単位：千円）

当第3四半期累計期間
(自2025年4月1日
至2025年12月31日)

事業収益	-
事業費用	
研究開発費	1,931,079
販売費及び一般管理費	601,965
事業費用合計	2,533,044
営業損失()	2,533,044
営業外収益	
受取利息	1,013
受取配当金	22,258
補助金収入	414,602
その他	65,300
営業外収益合計	503,175
営業外費用	
株式交付費	10,200
上場関連費用	7,374
その他	1
営業外費用合計	17,575
経常損失()	2,047,444
特別利益	
新株予約権戻入益	184,820
特別利益合計	184,820
特別損失	
減損損失	7,554
関係会社清算損	6,014
特別損失合計	13,569
税引前四半期純損失()	1,876,193
法人税、住民税及び事業税	657
法人税等合計	657
四半期純損失()	1,876,851

四半期財務諸表に関する注記事項
(株主資本等関係)

株主資本の金額の著しい変動

当社は2025年4月17日、2025年4月18日、2025年7月7日付で、第三者割当増資の払込みを受け、資本金が584,990千円、資本準備金が584,990千円増加しました。

また、2025年4月30日、2025年7月1日付で新株予約権の権利行使に伴う払込みを受け、資本金が75,500千円、資本準備金が75,500千円増加しました。

また、2025年8月25日付で欠損墳補のために資本金及び資本剰余金を減少し、資本金が660,490千円、資本準備金が678,856千円、その他資本剰余金が159,662千円減少しております。

加えて、2025年11月26日、2025年12月11日付で新株予約権の権利行使に伴う払込みを受け、資本金が602,700千円、資本準備金が602,700千円増加しました。

なお、当第3四半期累計期間において四半期純損失を1,876,851千円計上しております。

この結果、当第3四半期会計期間末において資本金が682,700千円、資本剰余金が3,149,152千円、利益剰余金が1,876,851千円となっております。

(キャッシュ・フロー計算書関係)

当第3四半期累計期間に係る四半期キャッシュ・フロー計算書は作成しておりません。なお、第3四半期累計期間に係る減価償却費は、以下のとおりであります。

当第3四半期累計期間 (自 2025年4月1日 至 2025年12月31日)	
減価償却費	1,218千円

(セグメント情報等)

当社は創薬事業の単一セグメントのため、セグメント情報の記載を省略しております。

(収益認識関係)

該当事項はありません。

（1株当たり情報）

1株当たり四半期純損失及び算定上の基礎は、以下のとおりであります。

	当第3四半期累計期間 (自2025年4月1日 至2025年12月31日)
1株当たり四半期純損失()	157円57銭
(算定上の基礎)	
四半期純損失()(千円)	1,876,851
普通株主に帰属しない金額(千円)	-
普通株式に係る四半期純損失()(千円)	1,876,851
普通株式の期中平均株式数(株)	11,911,073
(うち普通株式(株))	(1,705,400)
(うちA種優先株式(株))	(294,318)
(うちB種優先株式(株))	(574,180)
(うちC種優先株式(株))	(835,864)
(うちD種優先株式(株))	(3,149,065)
(うちE種優先株式(株))	(2,224,658)
(うちE2種優先株式(株))	(842,273)
(うちE3種優先株式(株))	(2,060,400)
(うちF種優先株式(株))	(224,915)
希薄化効果を有しないため、潜在株式調整後1株当たり四半期純利益の算定に含めなかった潜在株式で、前事業年度末から重要な変動があったものの概要	-

- (注) 1. 潜在株式調整後1株当たり四半期純利益については、潜在株式は存在するものの、当社株式は非上場であるため、期中平均株価が把握できないため、また、1株当たり四半期純損失であるため、記載しておりません。
 2. 当社は、2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。そのため株式分割が前事業年度の期首に行われたと仮定して、1株当たり四半期純損失及び普通株式の期中平均株式数を算出しております。

（重要な後発事象）

（株式分割及び定款の一部変更）

当社は、2025年12月26日開催の取締役会決議に基づき、2026年1月29日付で株式分割及び株式分割に伴う定款の一部変更を行っております。これにより発行済株式総数は11,671,688株増加し、14,589,610株となっております。
 なお、同日の取締役会決議により、2025年12月26日付で1単元を100株とする単元株制度を採用しております。

1. 株式分割の目的

当社は、株式分割により投資単位あたりの金額を引き下げ、当社株式の流動性向上と投資家層の拡大を図ることを目的としております。

2. 株式分割の概要

(1) 株式分割の方法

2026年1月28日の株主名簿に記載又は記録された株主の所有株式数を、普通株式1株につき5株の割合をもって株式分割いたしました。

(2) 分割による増加株式数

株式分割前の発行済株式総数	2,917,922株
今回の株式分割により増加する株式数	11,671,688株
株式分割後の発行済株式総数	14,589,610株

(3) 株式分割の日程

基準日	2026年1月28日
効力発生日	2026年1月29日

(4)1株当たり情報に及ぼす影響

「1株当たり情報」は、当該株式分割が前事業年度の期首に行われたと仮定して算出しており、これによる影響については、当該箇所に反映しております。

3. 定款の一部変更

(1)定款変更の理由

上記株式分割に伴い、会社法第184条第2項の規定に基づく取締役会決議により、当社定款第6条に定める発行可能株式総数を変更いたします。

(2)定款変更の内容

変更前	変更後
第6条（発行可能株式総数）	第6条（発行可能株式総数）
当会社の発行可能株式総数は、11,671,600株とする。	当会社の発行可能株式総数は、58,358,000株とする。

(3)定款変更の日程

効力発生日 2026年1月29日

4. 新株予約権行使価額の調整

新株予約権の名称	調整前行使価額	調整後行使価額
第3回新株予約権	3,000円	600円
第4回新株予約権	2,648円	530円
第5回新株予約権	2,810円	562円
第6回新株予約権	3,145円	629円
第7回新株予約権	1円	1円
第9回新株予約権	1円	1円
第9-2回新株予約権	1円	1円
第10回新株予約権	1円	1円
第12回新株予約権	1円	1円
第12-2回新株予約権	1円	1円
第13回新株予約権	1円	1円
第14回新株予約権	1円	1円

第6【提出会社の株式事務の概要】

事業年度	毎年4月1日から翌年3月31日まで
定時株主総会	毎事業年度末日の翌日から3か月以内
基準日	毎年3月31日
株券の種類	-
剰余金の配当の基準日	毎年9月30日、毎年3月31日
1単元の株式数	100株
株式の名義書換え（注）1	<p>取扱場所 東京都千代田区丸の内一丁目4番1号 三井住友信託銀行株式会社 証券代行部</p> <p>株主名簿管理人 東京都千代田区丸の内一丁目4番1号 三井住友信託銀行株式会社</p> <p>取次所 三井住友信託銀行株式会社 全国各支店</p> <p>名義書換手数料 無料</p> <p>新券交付手数料 -</p>
単元未満株式の買取り	<p>取扱場所 東京都千代田区丸の内一丁目4番1号 三井住友信託銀行株式会社 証券代行部</p> <p>株主名簿管理人 東京都千代田区丸の内一丁目4番1号 三井住友信託銀行株式会社</p> <p>取次所 三井住友信託銀行株式会社 全国各支店（注）1</p> <p>買取手数料 無料</p>
公告掲載方法	当会社の公告方法は、電子公告とする。ただし、事故その他やむを得ない事由によって電子公告による公告をすることができない場合の公告方法は、日本経済新聞に掲載する方法とする。 (公告掲載URL https://www.j-pharma.com/)
株主に対する特典	なし

- （注）1. 当社株式は、株式会社東京証券取引所への上場に伴い、社債、株式等の振替に関する法律第128条第1項に規定する振替株式となることから、該当事項はなくなる予定です。
2. 当社の株主は、その有する単元未満株式について、次に掲げる権利以外の権利行使することができない旨、定款に定めてあります。
- (1)会社法第189条第2項各号に掲げる権利
 - (2)会社法第166条第1項の規定による請求をする権利
 - (3)株主の有する株式数に応じて募集株式及び募集新株予約権の割当てを受ける権利

第7【提出会社の参考情報】

1【提出会社の親会社等の情報】

当社には、親会社等はありません。

2【その他の参考情報】

該当事項はありません。

第三部【特別情報】

第1【連動子会社の最近の財務諸表】

当社は連動子会社を有しておりませんので、該当事項はありません。

第四部【株式公開情報】

第1【特別利害関係者等の株式等の移動状況】

移動年月日	移動前所有者の氏名又は名称	移動前所有者の住所	移動前所有者の提出会社との関係等	移動後所有者の氏名又は名称	移動後所有者の住所	移動後所有者の提出会社との関係等	移動株数(株)	価格(単価)(円)	移動理由
2024年11月29日				スペラファーマ株式会社 代表取締役社長 岩城慶太郎	大阪府大阪市淀川区十三本町二丁目17番85号	特別利害関係者等 (大株主上位10名)	E2種優先株式 50,000	200,000,000 (4,000)	新株予約権の権利行使
2025年1月22日	NVCC8号投資事業有限責任組合 無限責任組合員 日本ベンチャー・キャピタル株式会社 代表取締役 多賀谷 実	東京都千代田区丸の内二丁目4番1号		JICベンチャーキャピタル1号投資事業有限責任組合 JICベンチャーキャピタル株式会社 代表取締役社長 鎌水英樹	東京都港区虎ノ門一丁目3番1号	特別利害関係者等 (大株主上位10名)	B種優先株式 8,773 C種優先株式 10,970 D種優先株式 3,686	42,172,200 (1,800) (注)4	譲渡人の事業による
2025年1月22日	SMBCベンチャーキャピタル産学連携1号投資事業有限責任組合 無限責任組合員 SMBCベンチャー・キャピタル株式会社 代表取締役社長 佐伯友史	東京都中央区八重洲一丁目3番4号		JICベンチャーキャピタル1号投資事業有限責任組合 JICベンチャーキャピタル株式会社 代表取締役社長 鎌水英樹	東京都港区虎ノ門一丁目3番1号	特別利害関係者等 (大株主上位10名)	B種優先株式 8,776	15,796,800 (1,800) (注)4	譲渡人の事業による
2025年1月22日	SMBCベンチャーキャピタル3号投資事業有限責任組合 無限責任組合員 SMBCベンチャーキャピタル株式会社 代表取締役社長 佐伯友史	東京都中央区八重洲一丁目3番4号		JICベンチャーキャピタル1号投資事業有限責任組合 JICベンチャーキャピタル株式会社 代表取締役社長 鎌水英樹	東京都港区虎ノ門一丁目3番1号	特別利害関係者等 (大株主上位10名)	C種優先株式 21,939	39,490,200 (1,800) (注)4	譲渡人の事業による
2025年1月22日	NVCC8号投資事業有限責任組合 無限責任組合員 日本ベンチャー・キャピタル株式会社 代表取締役 多賀谷 実	東京都千代田区丸の内二丁目4番1号		SIIFC ウエルネス投資事業有限責任組合 SIIF インパクト・キャピタル株式会社 職務執行者 三浦 麗理	東京都渋谷区神宮前五丁目46番2号	特別利害関係者等 (大株主上位10名) (注)5	B種優先株式 1,227 C種優先株式 1,530 D種優先株式 514	5,887,800 (1,800) (注)4	譲渡人の事業による

移動年月日	移動前所有者の氏名又は名称	移動前所有者の住所	移動前所有者の提出会社との関係等	移動後所有者の氏名又は名称	移動後所有者の住所	移動後所有者の提出会社との関係等	移動株数(株)	価格(単価)(円)	移動理由
2025年1月22日	SMBCベンチャーキャピタル産学連携1号投資事業有限責任組合 無限責任組合員 SMBC ベンチャーキャピタル株式会社 代表取締役社長 佐伯 友史	東京都中央区八重洲一丁目3番4号		SIIIFIC ウエルネス投資事業有限責任組合 SIIIF インパクトキャピタル株式会社 職務執行者 三浦 麗理	東京都渋谷区神宮前五丁目46番2号	特別利害関係者等(大株主上位10名)(注)5	B種優先株式 1,224	2,203,200 (1,800) (注)4	譲渡人の事業による
2025年1月22日	SMBCベンチャーキャピタル3号投資事業有限責任組合 無限責任組合員 SMBCベンチャーキャピタル株式会社 代表取締役社長 佐伯 友史	東京都中央区八重洲一丁目3番4号		SIIIFIC ウエルネス投資事業有限責任組合 SIIIF インパクトキャピタル株式会社 職務執行者 三浦 麗理	東京都渋谷区神宮前五丁目46番2号	特別利害関係者等(大株主上位10名)(注)5	C種優先株式 3,061	5,509,800 (1,800) (注)4	譲渡人の事業による
2025年2月26日				Newton Biocapital I Pricaf privée SA	Av. de Tervueren, 273, B-1150 Brussels, Belgium	特別利害関係者等(大株主上位10名)	E2種優先株式 125,000	500,000,000 (4,000)	新株予約権の権利行使
2025年4月10日	みずほ成長支援第2号投資事業有限責任組合 みずほキャピタル株式会社 代表取締役社長 半田 邦雄	東京都千代田区内幸町一丁目2番1号		Kepple Liquidity1号投資事業有限責任組合 株式会社ケップルグループ 代表取締役 神先 孝裕	東京都港区虎ノ門五丁目9番1号	特別利害関係者等(大株主上位10名)(注)6	C種優先株式 12,500	55,000,000 (4,400) (注)4	譲渡人の事業による
2025年4月30日				UntroD野村クロスオーバーインパクトファンド投資事業有限責任組合 UntroD Capital Japan株式会社 職務執行者 藤井 昭剛ヴィルヘルム	東京都港区虎ノ門二丁目2番1号	特別利害関係者等(大株主上位10名)	普通株式 200,000	100,000,000 (500)	新株予約権の行使

移動年月日	移動前所有者の氏名又は名称	移動前所有者の住所	移動前所有者の提出会社との関係等	移動後所有者の氏名又は名称	移動後所有者の住所	移動後所有者の提出会社との関係等	移動株数(株)	価格(単価)(円)	移動理由
2025年6月20日	MSIVCグローバルアカデミックシーズ投資事業有限責任組合 三井住友海上キャピタル株式会社 取締役社長 森永卓	東京都中央区京橋一丁目2番5号	特別利害関係者等(大株主上位10名)	Kepple Liquidity1号投資事業有限責任組合 株式会社ケップルグループ代表取締役 神先孝裕	東京都港区虎ノ門五丁目9番1号	特別利害関係者等(大株主上位10名)	第2回新株予約権 17,000個	17,000,000(1,000)(注)4	譲渡人の事業による
2025年7月1日				Kepple Liquidity1号投資事業有限責任組合 株式会社ケップルグループ代表取締役 神先孝裕	東京都港区虎ノ門五丁目9番1号	特別利害関係者等(大株主上位10名)	B種優先株式 17,000	51,000,000(3,000)	新株予約権の権利行使
2025年11月26日				JICベンチャーロース・ファンド1号投資事業有限責任組合 JICベンチャーロース・インベストメンツ株式会社 代表取締役社長 鎌水英樹	東京都港区虎ノ門一丁目3番1号	特別利害関係者等(大株主上位10名)	普通株式 166,000	83,000,000(500)	新株予約権の権利行使
2025年12月11日				Eight Roads Ventures Japan II L.P.	Pembroke Hall, 42 Crow Lane, Pembroke, HM 19, Bermuda	特別利害関係者等(大株主上位10名)	E2種優先株式 160,000	640,000,000(4,000)	新株予約権の権利行使
2025年12月11日				F-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LP	One Main Street, 13th Floor Cambridge, MA USA	特別利害関係者等(大株主上位10名)(注)7	E2種優先株式 40,000	160,000,000(4,000)	新株予約権の権利行使
2025年12月11日				Eight Roads Ventures Japan II L.P.	Pembroke Hall, 42 Crow Lane, Pembroke, HM 19, Bermuda	特別利害関係者等(大株主上位10名)	普通株式 480,000	240,000,000(500)	新株予約権の権利行使
2025年12月11日				F-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LP	One Main Street, 13th Floor Cambridge, MA USA	特別利害関係者等(大株主上位10名)(注)7	普通株式 120,000	60,000,000(500)	新株予約権の権利行使
2025年12月15日				Eight Roads Ventures Japan II L.P.	Pembroke Hall, 42 Crow Lane, Pembroke, HM 19, Bermuda	特別利害関係者等(大株主上位10名)	E2種優先株式 160,000 普通株式 800,000		優先株式の取得請求による普通株式の交付

移動年月日	移動前所有者の氏名又は名称	移動前所有者の住所	移動前所有者の提出会社との関係等	移動後所有者の氏名又は名称	移動後所有者の住所	移動後所有者の提出会社との関係等	移動株数(株)	価格(単価)(円)	移動理由
2025年12月15日				F-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LP	One Main Street, 13th Floor Cambridge, MA USA	特別利害関係者等(大株主上位10名)	E2種優先株式 40,000 普通株式 200,000		優先株式の取得請求による普通株式の交付
2025年12月15日				JICベンチャー・グロース・ファンド1号投資事業有限責任組合 JICベンチャー・グロース・インベストメンツ株式会社 代表取締役社長 鎌水英樹	東京都港区虎ノ門一丁目3番1号	特別利害関係者等(大株主上位10名)	D種優先株式 123,686 普通株式 773,035		優先株式の取得請求による普通株式の交付
2025年12月16日				JICベンチャー・グロース・ファンド1号投資事業有限責任組合 JICベンチャー・グロース・インベストメンツ株式会社 代表取締役社長 鎌水英樹	東京都港区虎ノ門一丁目3番1号	特別利害関係者等(大株主上位10名)	B種優先株式 17,549 C種優先株式 32,909 E種優先株式 166,000 普通株式 1,082,290		(注)8
2025年12月16日				Newton Biocapital I Pricaf privée SA	Av. de Tervueren, 273, B-1150 Brussels, Belgium	特別利害関係者等(大株主上位10名)	D種優先株式 96,000 E2種優先株式 125,000 普通株式 1,225,000		(注)8
2025年12月16日				大原薬品工業株式会社 代表取締役CEO 大原 誠司	滋賀県甲賀市甲賀町鳥居野121番地15	特別利害関係者等(大株主上位10名)	D種優先株式 140,000 普通株式 875,000		(注)8
2025年12月16日				UntroD野村クロスオーバーインパクトファンド投資事業有限責任組合 UntroD Capital Japan株式会社 職務執行者 藤井昭剛ヴィルヘルム	東京都港区虎ノ門二丁目2番1号	特別利害関係者等(大株主上位10名)	E種優先株式 80,000 普通株式 400,000		(注)8
2025年12月16日				Eight Roads Ventures Japan II L.P.	Pembroke Hall, 42 Crow Lane, Pembroke, HM 19, Bermuda	特別利害関係者等(大株主上位10名)	D種優先株式 80,000 E種優先株式 32,000 普通株式 660,000		(注)8

移動年月日	移動前所有者の氏名又は名称	移動前所有者の住所	移動前所有者の提出会社との関係等	移動後所有者の氏名又は名称	移動後所有者の住所	移動後所有者の提出会社との関係等	移動株数(株)	価格(単価)(円)	移動理由
2025年12月16日				スペラファーマ株式会社 代表取締役社長 岩城慶太郎	大阪府大阪市淀川区十三本町二丁目17番85号	特別利害関係者等 (大株主上位10名)	D種優先株式 60,000 E2種優先株式 50,000 普通株式 625,000		(注)8
2025年12月16日				MSIVCグローバルアカデミックシーズ投資事業有限責任組合 三井住友海上キャピタル株式会社 取締役社長 森永卓	東京都中央区京橋一丁目2番5号	特別利害関係者等 (大株主上位10名)	A種優先株式 62,500 B種優先株式 43,000 普通株式 527,500		(注)8
2025年12月16日				OUVC1号投資事業有限責任組合 大阪大学ベンチャーキャピタル株式会社 代表取締役社長 魚谷晃	大阪府吹田市山田丘2番8号	特別利害関係者等 (大株主上位10名)	C種優先株式 42,500 D種優先株式 40,000 普通株式 462,500		(注)8
2025年12月16日				F-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LP	One Main Street, 13th Floor Cambridge, MA USA	特別利害関係者等 (大株主上位10名)	D種優先株式 20,000 E種優先株式 8,000 普通株式 165,000		(注)8
2025年12月16日				Kepple Liquidity1号投資事業有限責任組合 株式会社ケップルグループ 代表取締役 神先孝裕	東京都港区虎ノ門五丁目9番1号	特別利害関係者等 (大株主上位10名)	B種優先株式 20,333 C種優先株式 35,000 D種優先株式 24,000 普通株式 426,665		(注)8
2025年12月16日				吉武 益広	-	特別利害関係者等 (当社の代表取締役社長)	D種優先株式 1,000 普通株式 6,250		(注)8
2025年12月16日				藤本 裕	-	特別利害関係者等 (当社の取締役)	E種優先株式 48,000 E3種優先株式 10,000 普通株式 290,000		(注)8

- (注)1. 当社は、株式会社東京証券取引所グロース市場への上場を予定しておりますが、株式会社東京証券取引所(以下「同取引所」という。)が定める有価証券上場規程施行規則(以下「同施行規則」という。)第266条の規定に基づき、特別利害関係者等が、基準事業年度(「新規上場申請のための有価証券報告書(の部)」に経理の状況として財務諸表等が記載される最近事業年度をいう。以下同じ。)の末日から起算して2年前の日(2023年4月1日)から上場日の前日までの期間において、当社の発行する株式又は新株予約権の譲受け又は譲渡(上場前の公募等を除き、新株予約権の行使を含む。以下「株式等の移動」という。)を行っている場合には、当該株式等の移動の状況を同施行規則第231条第1項第2号に規定する「新規上場申請のための有価証券報告書(の部)」に記載するものとするとされております。
2. 当社は、同施行規則第267条の規定に基づき、上場日から5年間、上記株式等の移動状況に係る記載内容についての記録を保存することとし、幹事取引参加者は、当社が当該記録を把握し、かつ、保存するための事務

組織を適切に整備している状況にあることを確認するものとするとされております。また、当社は、当該記録につき、同取引所が必要に応じて行う提出請求に応じなければならないとされております。同取引所は、当社が当該提出請求に応じない場合は、当社の名称及び当該請求に応じない状況にある旨を公表することができるとされております。また、同取引所は、当該提出請求により提出された記録を検討した結果、上記株式等の移動の状況に係る記載内容が明らかに正確でなかったと認められる場合には、当社及び幹事取引参加者の名称並びに当該記載内容が正確でなかったと認められる旨を公表することができるとされております。

3. 特別利害関係者等の範囲は以下のとおりであります。

- (1) 当社の特別利害関係者…………役員、その配偶者及び二親等内の血族（以下、「役員等」という。）、役員等により総株主等の議決権の過半数を所有されている会社並びに関係会社及びその役員
- (2) 当社の大株主上位10名
- (3) 当社の人的関係会社及び資本的関係会社並びにこれらの役員
- (4) 金融商品取引業者（金融商品取引法第28条第8項に規定する有価証券関連業を行う者に限る。）及びその役員並びに金融商品取引業者の人的関係会社及び資本的関係会社

4. 移動価格算定方式は以下のとおりです。

譲渡人と譲受人が協議の上、決定いたしました。

- 5. 2025年7月1日付の第2回新株予約権の行使により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当しなくなりました。
- 6. 2025年4月18日付のE種優先株式の発行により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当しないこととなりましたが、2025年7月1日付の第2回新株予約権の行使により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当することとなりました。
- 7. 2025年12月11日付の第1回E2新株予約権及び第1回E種新株予約権の行使により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当することとなりました。
- 8. 2025年11月27日付の取締役会決議により、2025年12月16日付でA種優先株式、B種優先株式、C種優先株式、D種優先株式、E種優先株式、E2種優先株式、E3種優先株式、及びF種優先株式の全てを自己株式として取得し、対価として普通株式を交付しております。
- 9. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「移動株式数」及び「価格（単価）」は当該株式分割後の数字を記載しております。

第2【第三者割当等の概況】

1【第三者割当等による株式等の発行の内容】

項目	株式	新株予約権	新株予約権
発行年月日	2023年9月29日	2023年9月22日	2023年11月29日
種類	E種優先株式	第1回E種新株予約権 (自社株式オプション)	第7回新株予約権 (ストック・オプション)
発行数	E種優先株式 185,000株	E種優先株式 60,000株 (注)8	普通株式 539,500株 (注)9
発行価格	1株につき5,000円 (注)3	1株につき5,000円 (注)3、8	1株につき1円 (注)4
資本組入額	1株につき2,500円	1株につき2,500円 (注)8	1株につき0.5円
発行価額の総額	925,000,000円	300,000,000円	539,500円
資本組入額の総額	462,500,000円	150,000,000円	269,750円
発行方法	有償第三者割当	2023年9月11日開催の臨時 株主総会において、会社法 第236条、第238条及び第 239条の規定に基づく新株 予約権付与に関する決議を 行っております。	2023年11月28日開催の臨時 株主総会において、会社法 第236条、第238条及び第 239条の規定に基づく新株 予約権（ストック・オプ ション）の付与に関する決 議を行っております。
保有期間等に関する確約			

項目	株式	株式	新株予約権
発行年月日	2024年6月20日	2025年1月22日	2025年1月22日
種類	E3種優先株式	E種優先株式	第8回新株予約権 (自社株式オプション)
発行数	E3種優先株式 274,000株	E種優先株式 210,800株	普通株式 210,800株
発行価格	1株につき5,000円 (注)3	1株につき5,000円 (注)3	1株につき500円 (注)3
資本組入額	1株につき2,500円	1株につき2,500円	1株につき250円
発行価額の総額	1,370,000,000円	1,054,000,000円	105,400,000円
資本組入額の総額	685,000,000円	527,000,000円	52,700,000円
発行方法	有償第三者割当	有償第三者割当	2024年12月24日開催の臨時 株主総会において、会社法 第236条、第238条及び第 239条の規定に基づく新株 予約権の付与に関する決議 を行っております。
保有期間等に関する確約	(注)2	(注)2	(注)5

項目	株式	新株予約権	新株予約権
発行年月日	2025年3月27日	2025年2月26日	2025年4月2日
種類	E3種優先株式	第9回新株予約権 (ストック・オプション)	第10回新株予約権発行 (ストック・オプション)
発行数	E3種優先株式 100,000株	普通株式 65,000株 (注)10	普通株式 573,000株 (注)11
発行価格	1株につき5,000円 (注)3	1株につき1円 (注)4	1株につき1円 (注)4
資本組入額	1株につき2,500円	1株につき0.5円	1株につき0.5円
発行価額の総額	500,000,000円	65,000円	573,000円
資本組入額の総額	250,000,000円	32,500円	286,500円
発行方法	有償第三者割当	2025年2月25日開催の臨時株主総会において、会社法第236条、第238条及び第239条の規定に基づく新株予約権(ストック・オプション)の付与に関する決議を行っております。	2025年4月1日開催の臨時株主総会において、会社法第236条、第238条及び第239条の規定に基づく新株予約権(ストック・オプション)の付与に関する決議を行っております。
保有期間等に関する確約	(注)2	(注)5・6	(注)6

項目	株式	新株予約権	株式
発行年月日	2025年4月18日	2025年4月18日	2025年4月18日
種類	E種優先株式	第11回新株予約権 (自社株式オプション)	E3種優先株式
発行数	E種優先株式 82,000株	普通株式 200,000株	E3種優先株式 68,000株
発行価格	1株につき5,000円 (注)3	1株につき500円 (注)3	1株につき5,000円 (注)3
資本組入額	1株につき2,500円	1株につき250円	1株につき2,500円
発行価額の総額	410,000,000円	100,000,000円	340,000,000円
資本組入額の総額	205,000,000円	50,000,000円	170,000,000円
発行方法	有償第三者割当	2025年4月1日開催の臨時株主総会において、会社法第236条、第238条及び第239条の規定に基づく新株予約権の付与に関する決議を行っております。	有償第三者割当
保有期間等に関する確約	(注)2	(注)5	(注)2

項目	株式	新株予約権	新株予約権
発行年月日	2025年7月7日	2025年7月1日	2025年7月1日
種類	F種優先株式	第12回新株予約権発行 (ストック・オプション)	第13回新株予約権発行 (ストック・オプション)
発行数	F種優先株式 76,360株	普通株式 75,000株	普通株式 20,000株
発行価格	1株につき5,500円 (注)3	1株につき1円 (注)4	1株につき1円 (注)4
資本組入額	1株につき2,750円	1株につき0.5円	1株につき0.5円
発行価額の総額	419,980,000円	75,000円	20,000円
資本組入額の総額	209,990,000円	37,500円	10,000円
発行方法	有償第三者割当	2025年6月30日開催の定時株主総会において、会社法第236条、第238条及び第239条の規定に基づく新株予約権(ストック・オプション)の付与に関する決議を行っております。	2025年6月30日開催の定時株主総会において、会社法第236条、第238条及び第239条の規定に基づく新株予約権(ストック・オプション)の付与に関する決議を行っております。
保有期間等に関する確約	(注)2	(注)6	(注)5

項目	新株予約権	新株予約権	新株予約権
発行年月日	2025年7月1日	2025年11月14日	2025年11月14日
種類	第14回新株予約権発行 (ストック・オプション)	第9-2回新株予約権発行 (ストック・オプション)	第12-2回新株予約権発行 (ストック・オプション)
発行数	普通株式 20,000株	普通株式 30,000株	普通株式 20,000株
発行価格	1株につき1円 (注)4	1株につき1円 (注)4	1株につき1円 (注)4
資本組入額	1株につき0.5円	1株につき0.5円	1株につき0.5円
発行価額の総額	20,000円	30,000円	20,000円
資本組入額の総額	10,000円	15,000円	10,000円
発行方法	2025年6月30日開催の定時株主総会において、会社法第236条、第238条及び第239条の規定に基づく新株予約権(ストック・オプション)の付与に関する決議を行っております。	2025年6月30日開催の定時株主総会において、会社法第236条、第238条及び第239条の規定に基づく新株予約権(ストック・オプション)の付与に関する決議を行っております。	2025年6月30日開催の定時株主総会において、会社法第236条、第238条及び第239条の規定に基づく新株予約権(ストック・オプション)の付与に関する決議を行っております。
保有期間等に関する確約	(注)5	(注)6	(注)6

(注)1. 第三者割当等による募集株式の割当て等に関する規制に關し、株式会社東京証券取引所(以下「同取引所」という。)の定める規則は、以下のとおりであります。

- (1) 同取引所の定める有価証券上場規程施行規則(以下「同施行規則」という。)第268条の規定において、新規上場申請者が、基準事業年度の末日から起算して1年前より後において、第三者割当等による募集株式の割当てを行っている場合(上場前の公募等による場合を除く。)には、新規上場申請者は、割当てを受けた者との間で、募集株式の継続所有、譲渡時及び同取引所からの当該所有状況に係る照会時の同取引所への報告並びに当該書類及び報告内容の公衆縦覧その他同取引所が必要と認める事項について確約を行うものとし、当該書類を同取引所が定めるところにより提出するものとされております。
- (2) 同取引所の定める同施行規則第270条の規定において、新規上場申請者が、基準事業年度の末日から起算して1年前より後において、第三者割当等による募集新株予約権(会社法第238条第1項に規定する募集新株予約権をいい、同施行規則第272条に規定する新株予約権を除く。)の割当て(募集新株予約権の割

当てと同様の効果を有すると認められる自己新株予約権(同施行規則第272条に規定する新株予約権を除く。)の割当てを含む。以下同じ。)を行っている場合には、新規上場申請者は、割当てを受けた者との間で、募集新株予約権(行使等により取得する株式等を含む。)の継続所有、譲渡時及び同取引所からの当該所有状況に係る照会時の同取引所への報告並びに当該書類及び報告内容の公衆縦覧その他同取引所が必要と認める事項について確約を行うものとし、当該書類を同取引所が定めるところにより提出するものとされております。

(3) 同取引所の定める同施行規則第272条の規定において、新規上場申請者が、基準事業年度の末日から起算して1年前より後において、役員又は従業員等に報酬として新株予約権の割当てを行っている場合には、新規上場申請者は、割当てを受けた役員又は従業員等との間で報酬として割当てを受けた新株予約権の継続所有、譲渡時及び同取引所からの当該所有状況に係る照会時の同取引所への報告その他の同取引所が必要と認める事項について確約を行うものとし、当該書類を同取引所が定めるところにより提出するものとされております。

(4) 当社が、前3項の規定に基づく書類の提出等を行わないときは、同取引所は新規上場申請の不受理又は受理の取消しの措置をとるものとしております。

(5) 当社の場合、基準事業年度の末日は、2025年3月31日であります。

2. 同取引所の定める、同施行規則第268条第1項第1号の規定に基づき、当社は、割当てを受けた者との間で、割当てを受けた株式(以下「割当株式」という。)を、原則として、割当てを受けた日から上場日以後6ヶ月間を経過する日(当該日において割当株式に係る払込期日または払込期間の最終日以後1年間を経過していない場合には、割当株式に係る払込期日または払込期間の最終日以後1年間を経過する日)まで所有する等の確約を行っております。
3. 株式及び新株予約権の発行価額及び行使に際して払込をなすべき金額は、利益還元法により算出した価格を総合的に勘案して、決定しております。
4. 新株予約権の行使に際して払込をなすべき金額は、税法基準による純資産方式により算出した価格を基に、決定しております。
5. 同取引所の定める同施行規則第270条第1項第1号の規定に基づき、当社は、割当てを受けた者の間で、本件新株予約権の割当日を受けた募集新株予約権を、原則として、割当てを受けた日から上場日以後6か月間を経過する日(当該日において割当新株予約権の割当日以後1年間を経過していない場合には、割当新株予約権の割当日以後1年間を経過する日)まで所有することの確約を行っております。
6. 同取引所の定める同施行規則第272条第1項第1号の規定に基づき、当社は割当を受けた役員又は従業員等との間で、報酬として割当を受けた新株予約権を原則として、割当を受けた日から上場日の前日又は新株予約権の行使を行う日のいずれか早い日まで所有する等の確約を行っております。
7. 新株予約権の行使時の払込金額、行使期間、行使の条件及び譲渡に関する事項については以下のとおりであります。

	新株予約権	新株予約権	新株予約権
行使時の払込金額	1個につき5,000円	1株につき1円	1個につき5,000円
行使期間	2023年9月23日から 2027年9月22日まで	2023年11月29日から 2033年11月28日まで	2025年1月23日から 2029年1月22日まで
行使の条件	「第二部 企業情報 第4 提出会社の状況 1 株式等の状況 (2) 新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。	「第二部 企業情報 第4 提出会社の状況 1 株式等の状況 (2) 新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。	「第二部 企業情報 第4 提出会社の状況 1 株式等の状況 (2) 新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権を譲渡するときは、当社取締役会の承認を要する。	新株予約権を譲渡するときは、当社取締役会の承認を要する。	新株予約権を譲渡するときは、当社取締役会の承認を要する。

	新株予約権	新株予約権	新株予約権
行使時の払込金額	1株につき1円	1株につき1円	1個につき5,000円
行使期間	2025年2月26日から 2035年2月25日まで	2025年4月2日から 2035年4月1日まで	2025年4月19日から 2025年4月30日まで
行使の条件	「第二部 企業情報 第4 提出会社の状況 1 株式等の状況 (2) 新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。	「第二部 企業情報 第4 提出会社の状況 1 株式等の状況 (2) 新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。	「第二部 企業情報 第4 提出会社の状況 1 株式等の状況 (2) 新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権を譲渡するときは、当社取締役会の承認を要する。	新株予約権を譲渡するときは、当社取締役会の承認を要する。	新株予約権を譲渡するときは、当社取締役会の承認を要する。

	新株予約権	新株予約権	新株予約権
行使時の払込金額	1株につき1円	1株につき1円	1株につき1円
行使期間	2025年7月1日から 2035年6月30日まで	2025年7月1日から 2035年6月30日まで	2025年7月1日から 2035年6月30日まで
行使の条件	「第二部 企業情報 第4 提出会社の状況 1 株式等の状況 (2) 新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。	「第二部 企業情報 第4 提出会社の状況 1 株式等の状況 (2) 新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。	「第二部 企業情報 第4 提出会社の状況 1 株式等の状況 (2) 新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権を譲渡するときは、当社取締役会の承認を要する。	新株予約権を譲渡するときは、当社取締役会の承認を要する。	新株予約権を譲渡するときは、当社取締役会の承認を要する。

	新株予約権	新株予約権
行使時の払込金額	1株につき1円	1株につき1円
行使期間	2025年11月14日から 2035年2月25日まで	2025年11月14日から 2035年6月30日まで
行使の条件	「第二部 企業情報 第4 提出会社の状況 1 株式等の状況 (2) 新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。	「第二部 企業情報 第4 提出会社の状況 1 株式等の状況 (2) 新株予約権等の状況」に記載のとおりであります。
新株予約権の譲渡に関する事項	新株予約権を譲渡するときは、当社取締役会の承認を要する。	新株予約権を譲渡するときは、当社取締役会の承認を要する。

8. 新株予約権 については、2024年6月30日までに次回投資ラウンド（当会社が割当日以降に資金調達を目的として行う（一連の）株式及び新株予約権（新株予約権付社債に付されたものを含む。）の発行（当該発行（但し、本新株予約権を含む新株予約権の転換による発行を除く。）における発行価額の総額の合計額が20億円以上のものに限る。）をいう。）が実行されなかつたため、発行数は普通株式600,000株、発行価額は1株につき500円、資本組入額は1株につき250円となっております。
9. 新株予約権 については、新株予約権割当契約締結後の放棄による権利の喪失（取締役1名）、退職による権利の喪失（従業員8名）により、発行数は319,715株、発行価額の総額は319,715円、資本組入額の総額は159,858円となっております。
10. 新株予約権 については、新株予約権割当契約締結後の派遣契約満了による権利の喪失（派遣社員1名）により、発行数は52,500株、発行価額の総額は52,500円、資本組入額の総額は26,250円となっております。
11. 新株予約権 については、新株予約権割当契約締結後の退任による権利の喪失（取締役1名）により、発行数は373,000株、発行価額の総額は373,000円、資本組入額の総額は186,500円となっております。
12. 2025年11月27日付の取締役会決議により、2025年12月16日付でA種優先株式、B種優先株式、C種優先株式、D種優先株式、E種優先株式、E2種優先株式、E3種優先株式、及びF種優先株式の全てを自己株式として取得し、対価として普通株式を交付しております。

13. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「発行数」、「行使時の払込金額」、「発行価格」、「資本組入額」、「発行価額の総額」及び「資本組入額の総額」は当該株式分割後の数字を記載しております。

2 【取得者の概況】

株式

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
藤本 裕	-	当社の取締役	48,000	240,000,000 (5,000)	特別利害関係者等 (大株主上位10名、 当社の取締役)
QR2号ファンド投資事業有限責任組合 株式会社QRインベストメント 代表取締役 浜野 文雄	石川県金沢市武蔵町1番16号	投資ファンド	40,000	200,000,000 (5,000)	-
Eight Roads Ventures Japan II L.P.	Pembroke Hall, 42 Crow Lane, Pembroke, HM 19, Bermuda	投資ファンド	32,000	160,000,000 (5,000)	特別利害関係者等 (大株主上位10名)
SIIFICウェルネス投資事業有限責任組合 SIIFインパクトキャピタル株式会社 職務執行者 三浦 麗理	東京都港区南青山 三丁目1番3号	投資ファンド	30,000	150,000,000 (5,000)	-
小川 正治	東京都品川区	会社役員	20,000	100,000,000 (5,000)	-
F-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LP	One Main Street, 13th Floor, Cambridge, MA USA	投資ファンド	8,000	40,000,000 (5,000)	-
清水 伸太郎	東京都中野区	会社役員	5,000	25,000,000 (5,000)	-
NTTライフサイエンス株式会社（現 NTTプレシジョンメディシン株式会社） 代表取締役社長 是川 幸士 資本金 4億円	東京都千代田区大手町一丁目5番1号	医療機関のデジタル化を促進する関連サービス等	2,000	10,000,000 (5,000)	-

- (注) 1. 藤本 裕は2024年6月20日付のE3種優先株式の発行により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当しなくなりました。
2. SIIFICウェルネス投資事業有限責任組合は2025年1月22日付のE種優先株式の取得及び株式譲渡により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当することとなりましたが、2025年7月1日付の第2回新株予約権の行使により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当しなくなりました。
3. F-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LPは2025年12月11日付の第1回E種新株予約権、及び第1回E2種新株予約権の行使により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当することとなりました。
4. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格（単価）」は当該株式分割前の数字を記載しております。

株式

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
株式会社イドエンターテインメント 代表取締役 尾辻 重信 資本金 10百万円	東京都港区赤坂二丁目23番1号	アーティストマネージメント・コンサート、イベント等の企画制作	60,000	300,000,000 (5,000)	特別利害関係者等 (大株主上位10名)
金沢 定模	東京都渋谷区	会社役員	40,000	200,000,000 (5,000)	-
上原 俊彦	東京都港区	投資家	40,000	200,000,000 (5,000)	-
滝藤 靖明	東京都目黒区	会社役員	20,000	100,000,000 (5,000)	-
株式会社UDN SPORTS 代表取締役 伴野 力哉 資本金 50百万円	東京都港区虎ノ門五丁目11番1号	スポーツ選手マネジメント事業	20,000	100,000,000 (5,000)	-
株式会社UDN 代表取締役 伴野 力哉 資本金 5050百万円	東京都港区虎ノ門五丁目11番1号	スポーツ選手マネジメント業務	20,000	100,000,000 (5,000)	-
コネクション株式会社 代表取締役 麻生 峻司 資本金 15百万円	東京都渋谷区猿楽町2番7号	クリエイティブ制作	20,000	100,000,000 (5,000)	-
株式会社ジャパン・ミュージックエンターテインメント 代表取締役社長 瀧藤 雅朝 資本金 30百万円	東京都港区東麻布一丁目9番15号	総合芸能プロダクション	10,000	50,000,000 (5,000)	-
株式会社渡邊商会 代表取締役 渡邊 崇 資本金 10百万円	京都府京都市左京区川端通夷川上る新生洲町96番地	パチンコ及びパチスロ遊技機の販売	10,000	50,000,000 (5,000)	-
渡邊 崇	京都府京都市左京区	会社役員	10,000	50,000,000 (5,000)	-
藤巻 洋介	東京都品川区	会社役員	10,000	50,000,000 (5,000)	-
物部 真一郎	東京都渋谷区	会社役員	8,000	40,000,000 (5,000)	-
高野 富士雄	東京都武蔵野市	投資家	6,000	30,000,000 (5,000)	-

(注)1. 株式会社イドエンターテインメントは2025年4月10日付の株式譲渡により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当しなくなりました。

- 上原 俊彦は2025年3月27日付のE3種優先株式の発行により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当することとなりましたが、2025年12月11日付の第1回E種新株予約権、及び第1回E2種新株予約権の行使により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当しなくなりました。
- 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格（単価）」は当該株式分割前の数字を記載しております。

株式

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
JICベンチャー・グロース・ファンド1号投資事業有限責任組合 JICベンチャー・グロース・インベストメント株式会社 代表取締役社長 鎌水 英樹	東京都港区虎ノ門一丁目3番1号	投資ファンド	166,000	830,000,000 (5,000)	特別利害関係者等 (大株主上位10名)
SIIFICウエルネス投資事業有限責任組合 SIIFインパクトキャピタル株式会社 職務執行者 三浦 麗理	東京都渋谷区神宮前五丁目46番2号	投資ファンド	24,800	124,000,000 (5,000)	特別利害関係者等 (大株主上位10名)
FFGベンチャー3号投資事業有限責任組合 株式会社FFGベンチャービジネスパートナーズ 代表取締役 吉田 泰彦	福岡県福岡市中央区天神二丁目13番1号	投資ファンド	20,000	100,000,000 (5,000)	-

(注) 1. SIIFICウエルネス投資事業有限責任組合は2025年1月22日付のE種優先株式の取得及び株式譲渡により、特別利害関係者等(大株主上位10名)に該当することとなりましたが、2025年7月1日付の第2回新株予約権の行使により、特別利害関係者等(大株主上位10名)に該当しなくなりました。

2. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割前の数字を記載しております。

株式

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
上原 俊彦	東京都港区	投資家	30,000	150,000,000 (5,000)	特別利害関係者等 (大株主上位10名)
大木 垑	東京都渋谷区	会社役員	30,000	150,000,000 (5,000)	-
QR2号ファンド投資事業有限責任組合 株式会社QRインベストメント 代表取締役 浜野 文雄	石川県金沢市武蔵町1番16号	投資ファンド	10,000	50,000,000 (5,000)	-
渡邊 崇	京都府京都市左京区	会社役員	10,000	50,000,000 (5,000)	-
藤巻 洋介	東京都品川区	会社役員	10,000	50,000,000 (5,000)	-
藤本 裕	-	当社の取締役	10,000	50,000,000 (5,000)	特別利害関係者等 (当社の取締役)

(注) 1. 上原 俊彦は2025年12月11日付の第1回E種新株予約権、及び第1回E2種新株予約権の行使により、特別利害関係者等(大株主上位10名)に該当しなくなりました。

2. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割前の数字を記載しております。

株式

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
UntroD野村クロスオーバーインパクトファンド投資事業有限責任組合 UntroD Capital Japan株式会社 職務執行者 藤井 昭剛ヴィルヘルム	東京都港区虎ノ門二丁目2番1号	投資ファンド	80,000	400,000,000 (5,000)	特別利害関係者等 (大株主上位10名)
舛屋 圭一	-	当社の取締役	2,000	10,000,000 (5,000)	特別利害関係者等 (当社の取締役)

(注)1. 舛屋 圭一氏は2025年8月25日付けで当社の取締役を退任いたしました。

2. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割前の数字を記載しております。

株式

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
BA7 PLURALIST INVESTMENT I	SUITE 1701 TOWER 1 CHINA HONG KONG CITY 33 CANTON RD TST KL, HONG KONG	投資ファンド	20,000	100,000,000 (5,000)	-
投資事業有限責任組合ガバナンス・パートナーズ起業家ファンド ガバナンス・パートナーズ株式会社 代表取締役 丸山 俊	東京都港区虎ノ門三丁目4番10号	投資ファンド	20,000	100,000,000 (5,000)	-
フジタTTインパクト1号投資事業有限責任組合 株式会社フジタ・イノベーション・キャピタル 代表取締役 牧野 快彦 東海東京インベストメント株式会社 代表取締役 落合 雄介	愛知県豊明市沓掛町田楽ヶ窪1番地98	投資ファンド	20,000	100,000,000 (5,000)	-
物部 真一郎	東京都渋谷区	会社役員	8,000	40,000,000 (5,000)	-

(注)1. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割前の数字を記載しております。

株式

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
リカケンホールディングス株式会社 代表取締役社長 森川 洋子 資本金 30百万円	愛知県名古屋市中区新栄一丁目33番1号	グループ全体の経営戦略の策定・推進、およびグループ会社管理業務	20,000	110,000,000 (5,500)	-
TUAT1号投資事業有限責任組合 BPキャピタル株式会社 代表取締役 松多 洋一郎	東京都中央区日本橋本町一丁目8番3	投資ファンド	18,181	99,995,500 (5,500)	-
みずほライフサイエンス第1号投資事業有限責任組合 みずほキャピタル株式会社 代表取締役社長 半田 邦雄	東京都千代田区内幸町一丁目2番1号	投資ファンド	18,181	99,995,500 (5,500)	-
株式会社宮田総研 代表取締役 宮田 満 資本金 1百万円	東京都新宿区須賀町8番51号	出版・情報発信等	1,818	9,999,000 (5,500)	-
森川 洋子	愛知県名古屋市名東区	会社役員	3,636	19,998,000 (5,500)	-
京田 修作	茨城県つくば市	会社役員	1,818	9,999,000 (5,500)	-
河原崎 記靖	神奈川県川崎市幸区	会社役員	1,818	9,999,000 (5,500)	-
芦田 信	兵庫県芦屋市	会社役員	9,090	49,995,000 (5,500)	-
薦田 啓之	兵庫県明石市	会社役員	1,818	9,999,000 (5,500)	-

(注)1. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割前の数字を記載しております。

新株予約権

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
Eight Roads Ventures Japan II L.P.	Pembroke Hall, 42 Crow Lane, Pembroke, HM 19, Bermuda	投資ファンド	480,000	240,000,000 (500)	特別利害関係者等(大株主上位10名)
F-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LP	One Main Street, 13th Floor, Cambridge, MA USA	投資ファンド	120,000	60,000,000 (500)	-

(注)1. 新株予約権 については、2024年6月30日までに次回投資ラウンド（当会社が割当日以降に資金調達を目的として行う（一連の）株式及び新株予約権（新株予約権付社債に付されたものを含む。）の発行（当該発行（但し、本新株予約権を含む新株予約権の転換による発行を除く。）における発行価額の総額の合計額が20億円以上のものに限る。）をいう。）が実行されなかったことにより、株数、価格(単価)が変更されております。また、2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該変更及び株式分割後の数字を記載しております。

2. F-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LPは2025年12月11日付の第1回E種新株予約権、及び第1回E2種新株予約権の行使により、特別利害関係者等(大株主上位10名)に該当することとなりました。

新株予約権

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
藤本 裕	-	当社の取締役	60,000	60,000 (1)	特別利害関係者等 (大株主上位10名、 当社の取締役)
上嶋 康秀	-	当社の参与	36,000	36,000 (1)	当社の参与
関口 和生	-	当社の参与	30,000	30,000 (1)	当社の参与
森 俊介	-	当社の取締役 (監査等委員)	20,000	20,000 (1)	特別利害関係者等 (当社の取締役)
川口 幸作	-	当社の取締役 (監査等委員)	11,000	11,000 (1)	特別利害関係者等 (当社の取締役)
田島 照久	-	当社の取締役 (監査等委員)	11,000	11,000 (1)	特別利害関係者等 (当社の取締役)
池井 暢浩	徳島県徳島市	当社の顧問	10,000	10,000 (1)	当社の顧問
並木 秀夫	東京都練馬区	当社の顧問	10,000	10,000 (1)	当社の顧問
当社の従業員及び元従業員 13名	-	-	131,715	131,715 (1)	当社の従業員及び元 従業員

- (注) 1. 藤本 裕は2024年6月20日付のE3種優先株式の発行により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当しなくなりました。
 2. 退職等により権利を喪失した個数を減じ、また、退職等により権利を喪失した者につきましては、記載しておりません。
 3. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格（単価）」は当該株式分割後の数字を記載しております。

新株予約権

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
JICベンチャー・グロース・ファンド1号投資事業有限責任組合 JICベンチャー・グロース・インベストメント株式会社 代表取締役社長 鎌水 英樹	東京都港区虎ノ門一丁目3番1号	投資ファンド	166,000	83,000,000 (500)	特別利害関係者等 (大株主上位10名)
SIIIFICウエルネス投資事業有限責任組合 SIIIFインパクトキャピタル株式会社 職務執行者 三浦 麗理	東京都渋谷区神宮前五丁目46番2号	投資ファンド	24,800	12,400,000 (500)	特別利害関係者等 (大株主上位10名)
FFGベンチャー3号投資事業有限責任組合 株式会社FFGベンチャービジネスパートナーズ 代表取締役 吉田 泰彦	福岡県福岡市中央区天神二丁目13番1号	投資ファンド	20,000	10,000,000 (500)	-

- (注) 1. SIIIFICウエルネス投資事業有限責任組合は2025年1月22日付のE種優先株式の取得及び株式譲渡により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当することとなりましたが、2025年7月1日付の第2回新株予約権の行使により、特別利害関係者等（大株主上位10名）に該当しなくなりました。
 2. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格（単価）」は当該株式分割後の数字を記載しております。

新株予約権

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
当社の従業員 3名	-	-	50,000	50,000 (1)	当社の従業員

(注)1. 上記のほか、新株予約権証券の目的である株式の総数が1,000株以下の元派遣社員1名であり、その株式の総数は500株であります。

2. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割後の数字を記載しております。

新株予約権

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
吉武 益広	-	当社の取締役	250,000	250,000 (1)	特別利害関係者等 (当社の取締役)
藤本 裕	-	当社の取締役	90,000	90,000 (1)	特別利害関係者等 (当社の取締役)
森 俊介	-	当社の取締役 (監査等委員)	20,000	20,000 (1)	特別利害関係者等 (当社の取締役)
田島 照久	-	当社の取締役 (監査等委員)	6,500	6,500 (1)	特別利害関係者等 (当社の取締役)
川口 幸作	-	当社の取締役 (監査等委員)	6,500	6,500 (1)	特別利害関係者等 (当社の取締役)

(注)1. 退任により権利を喪失した個数を減じ、また、退任により権利を喪失した者につきましては、記載していません。

2. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割後の数字を記載しております。

新株予約権

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
UntroD野村クロスオーバーインパクトファンド投資事業有限責任組合 UntroD Capital Japan株式会社 職務執行者 藤井 昭剛ヴィルヘルム	東京都港区虎ノ門二丁目2番1号	投資ファンド	200,000	100,000,000 (500)	特別利害関係者等 (大株主上位10名)

(注)1. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割後の数字を記載しております。

新株予約権

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
当社の従業員 4名	-	-	75,000	75,000 (1)	当社従業員

(注)1. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割後の数字を記載しております。

新株予約権

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
古瀬 純司	千葉県市川市	医師	20,000	20,000 (1)	社外協力者

(注)1. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割後の数字を記載しております。

新株予約権

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
Eighty-Eighty Therapeutics 株式会社 Founder&CEO 山本 寛 資本金 11.5百万円	東京都渋谷区恵比寿南三丁目7番19号	経営コンサルタント	20,000	20,000 (1)	社外協力者

(注)1. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割後の数字を記載しております。

新株予約権

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
当社の従業員 1名	-	-	30,000	30,000 (1)	当社の従業員

(注)1. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割後の数字を記載しております。

新株予約権

取得者の氏名又は名称	取得者の住所	取得者の職業及び事業の内容等	割当株数(株)	価格(単価)(円)	取得者と提出会社との関係
当社の従業員 1名	-	-	20,000	20,000 (1)	当社の従業員

(注)1. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を行っております。上記「割当株数」及び「価格(単価)」は当該株式分割後の数字を記載しております。

3 【取得者の株式等の移動状況】

移動年月日	移動前所有者の氏名又は名称	移動前所有者の住所	移動前所有者の提出会社との関係等	移動後所有者の氏名又は名称	移動後所有者の住所	移動後所有者の提出会社との関係等	移動株数(株)	価格(単価)(円)	移動理由
2025年11月26日				SIIFICウエルネス投資事業有限責任組合 SIIFインパクトキャピタル株式会社 職務執行者 三浦 麗理	東京都渋谷区神宮前五丁目46番2号		普通株式 24,800	12,400,000 (500) (注)1	新株予約権の権利行使
2025年11月26日				FFG ベンチャーファンド投資事業有限責任組合 株式会社 FFGベンチャービジネスパートナーズ 代表取締役 吉田 泰彦	福岡県福岡市中央区天神二丁目13番1号		普通株式 20,000	10,000,000 (500) (注)1	新株予約権の権利行使
2025年12月15日				SIIFICウエルネス投資事業有限責任組合 SIIFインパクトキャピタル株式会社 職務執行者 三浦 麗理	東京都渋谷区神宮前五丁目46番2号		D種優先株式 514 普通株式 3,210		優先株式の取得請求による普通株式の交付
2025年12月16日				株式会社イドエンターテインメント 代表取締役 尾辻 重信	東京都港区赤坂二丁目23番1号		E3種優先株式 60,000 普通株式 300,000		(注)3
2025年12月16日				金沢 定模	東京都渋谷区		E3種優先株式 40,000 普通株式 200,000		(注)3
2025年12月16日				滝藤 靖明	東京都目黒区		E3種優先株式 20,000 普通株式 100,000		(注)3
2025年12月16日				株式会社UDN SPORTS 代表取締役 伴野 力哉	東京都港区虎ノ門五丁目11番1号		E3種優先株式 20,000 普通株式 100,000		(注)3
2025年12月16日				株式会社UDN 代表取締役 伴野 力哉	東京都港区虎ノ門五丁目11番1号		E3種優先株式 20,000 普通株式 100,000		(注)3
2025年12月16日				コネクション株式会社 代表取締役 麻生 峻司	東京都渋谷区猿楽町2番7号		E3種優先株式 20,000 普通株式 100,000		(注)3
2025年12月16日				株式会社ジャパン・ミュージックエンターテインメント 代表取締役 社長 瀧藤 雅朝	東京都港区東麻布一丁目9番15号		E3種優先株式 10,000 普通株式 50,000		(注)3

移動年月日	移動前所有者の氏名又は名称	移動前所有者の住所	移動前所有者の提出会社との関係等	移動後所有者の氏名又は名称	移動後所有者の住所	移動後所有者の提出会社との関係等	移動株数(株)	価格(単価)(円)	移動理由
2025年12月16日				株式会社渡邊商会 代表取締役 渡邊 崇	京都府京都市左京区川端通夷川上る新生洲町96番地		E3種優先株式 10,000 普通株式 50,000		(注)3
移動年月日	移動前所有者の氏名又は名称	移動前所有者の住所	移動前所有者の提出会社との関係等	移動後所有者の氏名又は名称	移動後所有者の住所	移動後所有者の提出会社との関係等	移動株数(株)	価格(単価)(円)	移動理由
2025年12月16日				上原 俊彦	東京都港区		E3種優先株式 70,000 普通株式 350,000		(注)3
2025年12月16日				渡邊 崇	京都府京都市左京区		E3種優先株式 20,000 普通株式 100,000		(注)3
2025年12月16日				藤巻 洋介	東京都品川区		E3種優先株式 20,000 普通株式 100,000		(注)3
2025年12月16日				物部 真一郎	東京都世田谷区		E3種優先株式 16,000 普通株式 80,000		(注)3
2025年12月16日				高野 富士雄	東京都武蔵野市		E3種優先株式 6,000 普通株式 30,000		(注)3
2025年12月16日				SIIFICウエルネス投資事業有限責任組合 SIIFインパクトキャピタル株式会社 職務執行者 三浦 麗理	東京都渋谷区神宮前五丁目46番2号		E種優先株式 24,800 普通株式 124,000		(注)3
2025年12月16日				FFGベンチャーアイテム投資事業有限責任組合 株式会社FFGベンチャービジネスパートナーズ 代表取締役 吉田 泰彦	福岡県福岡市中央区天神二丁目13番1号		E種優先株式 20,000 普通株式 100,000		(注)3
2025年12月16日				QR2号ファンド投資事業有限責任組合 株式会社QRインベストメント 代表取締役 浜野 文雄	石川県金沢市武蔵町1番16号		E3種優先株式 10,000 普通株式 50,000		(注)3
2025年12月16日				大木 墓	東京都渋谷区		E3種優先株式 30,000 普通株式 150,000		(注)3
2025年12月16日				舛屋 圭一	東京都品川区		E種優先株式 2,000 普通株式 10,000		(注)3

移動年月日	移動前所有者 の氏名又 は名称	移動前所有 者の住所	移動前所有者 の提出会社と の関係等	移動後所有 者の氏名又 は名称	移動後所有 者の住所	移動後所有者 の提出会社と の関係等	移動株数 (株)	価格 (単価) (円)	移動理由
2025年 12月16日				BAT PLURALIST INVESTMENT I	SUITE 1701 TOWER 1 CHINA HONG KONG CITY 33 CANTON RD TST KL, HONG KONG		E3種優先株式 20,000 普通株式 100,000		(注)3
2025年 12月16日				投資事業有 限責任組合 ガバナン ス・パー トナーズ起業 家ファン ド ガバナ ンス・パー トナーズ株 式会社 代 表取締 役 丸 山 俊	東京都港区 虎ノ門三丁 目4番10号		E3種優先株式 20,000 普通株式 100,000		(注)3
2025年 12月16日				フジタITイ ンパクト1 号投資事業 有限責任組合 株式会 社フジタ・ イノベー ション・ キャピタ ル 代表取 締役 牧 野 快彦 東海東京イ ンベストメ ント株式会 社 代表取 締役 落 合 雄介	愛知県豊明 市沓掛町田 楽ヶ窪1番 地98		E3種優先株式 20,000 普通株式 100,000		(注)3
2025年 12月16日				リカケン ホールディ ングス株式 会社 代表 取締役 社 長 森 川 洋子	愛知県名古 屋市中区新 栄一丁目33 番1号		F種優先株式 20,000 普通株式 100,000		(注)3
2025年 12月16日				TUAT1号投 資事業有限 責任組合 BPキャピタ ル株式会 社 代表取 締役 松 多 洋一郎	東京都中央 区日本橋本 町一丁目8 番3		F種優先株式 18,181 普通株式 90,905		(注)3
2025年 12月16日				みずほライ フサイエン ス第1号投 資事業有限 責任組合 みずほキャ ピタル株式 会社 代表 取締役社 長 半 田 邦雄	東京都千代 田区内幸町 一丁目2番1 号		F種優先株式 18,181 普通株式 90,905		(注)3

移動年月日	移動前所有者 の氏名又 は名称	移動前所有者 の住所	移動前所有者 の提出会社と の関係等	移動後所有 者の氏名又 は名称	移動後所有者 の住所	移動後所有者 の提出会社と の関係等	移動株数 (株)	価格 (単価) (円)	移動理由
2025年 12月16日				株式会社宮 田総研 代 表 取 締 役 宮 田 満	東京都新宿 区須賀町8 番51号		F種優先株式 1,818 普通株式 9,090		(注)3

移動年月日	移動前所有者 の氏名又 は名称	移動前所有者 の住所	移動前所有者 の提出会社と の関係等	移動後所有者 の氏名又 は名称	移動後所有者 の住所	移動後所有者 の提出会社と の関係等	移動株数 (株)	価格 (単価) (円)	移動理由
2025年 12月16日				森川 洋子	愛知県名古 屋市名東区		F種優先株式 3,636 普通株式 18,180		(注)3
2025年 12月16日				京田 修作	茨城県つく ば市		F種優先株式 1,818 普通株式 9,090		(注)3
2025年 12月16日				河原崎 記 靖	神奈川県川 崎市幸区		F種優先株式 1,818 普通株式 9,090		(注)3
2025年 12月16日				芦田 信	兵庫県芦屋 市		F種優先株式 9,090 普通株式 45,450		(注)3
2025年 12月16日				薗田 啓之	兵庫県明石 市		F種優先株式 1,818 普通株式 9,090		(注)3

(注)1. 移動価格は、新株予約権の行使条件による価格であります。

2. 上記以外の取得者の株式等の移動状況については、「第1 特別利害関係者等の株式等の移動状況」に記載の
とおりであります。

3. 2025年11月27日付の取締役会決議により、2025年12月16日付でA種優先株式、B種優先株式、C種優先株式、D
種優先株式、E種優先株式、E2種優先株式、E3種優先株式、及びF種優先株式の全てを自己株式として取得し、
対価として普通株式を交付しております。

4. 2025年12月26日開催の取締役会決議により、2026年1月29日付で普通株式1株につき5株の割合で株式分割を
行っております。上記「移動株数」及び「価格（単価）」は当該株式分割後の数字を記載しております。

第3【株主の状況】

氏名又は名称	住所	所有株式数(株)	株式(自己株式を除く。)の総数に対する所有株式数の割合(%)
JICベンチャー・グロース・ファンド1号投資事業有限責任組合 1	東京都港区虎ノ門一丁目3番1号	2,021,325	12.82
Eight Roads Ventures Japan II L.P. 1	Pembroke Hall, 42 Crow Lane, Pembroke, HM 19, Bermuda	1,940,000	12.30
Newton Biocapital I Pricaf privée SA 1	Av. de Tervueren 273 B-1150 Brussels, Belgium	1,225,000	7.77
大原薬品工業株式会社 1	滋賀県甲賀市甲賀町鳥居野121番地15	875,000	5.55
スペラファーマ株式会社 1	大阪府大阪市淀川区十三本町二丁目17番85号	625,000	3.96
UntroD野村クロスオーバーインパクトファンド投資事業有限責任組合 1	東京都港区虎ノ門二丁目2番1号	600,000	3.80
MSIVCグローバルアカデミックシーズ投資事業有限責任組合 1	東京都中央区京橋一丁目2番5号	527,500	3.34
F-Prime Capital Partners Life Sciences Fund VI LP 1	One Main Street, 13th Floor Cambridge, MA USA	485,000	3.07
OUVC1号投資事業有限責任組合 1	大阪府吹田市山田丘二丁目8番	462,500	2.93
藤本裕 2	-	440,000 (150,000)	2.79 (0.95)
Kepple Liquidity1号投資事業有限責任組合 1	東京都港区虎ノ門五丁目9番1号	426,665	2.71
上原俊彦	東京都港区	350,000	2.22
SIIFIC ウエルネス投資事業有限責任組合	東京都渋谷区神宮前五丁目46番2号	337,220	2.14
株式会社イドエンターテインメント	東京都港区赤坂二丁目23番1号	300,000	1.90
遠藤仁 3	-	260,000 (30,000)	1.65 (0.19)
吉武益広 4	-	256,250 (250,000)	1.62 (1.59)
株式会社トランスポーター	神奈川県相模原市中央区由野台一丁目23番7号	250,000	1.59
QR2号ファンド投資事業有限責任組合	石川県金沢市武蔵町1番16号	250,000	1.59

氏名又は名称	住所	所有株式数(株)	株式(自己株式を除く。)の総数に対する所有株式数の割合(%)
金沢定模	東京都渋谷区	200,000	1.27
ライフサイエンス3号投資事業有限責任組合	東京都千代田区神田三崎町三丁目10番14号	187,500	1.19
大木墨	東京都渋谷区	150,000	0.95
株式会社エスアールディホールディングス	東京都中央区八丁堀三丁目4番8号	125,000	0.79
QB第一号投資事業有限責任組合	福岡県福岡市早良区百道浜二丁目1番22号	125,000	0.79
FFGベンチャー3号投資事業有限責任組合	福岡県福岡市中央区天神二丁目13番1号	120,000	0.76
SBI新生企業投資株式会社	東京都港区六本木一丁目6番1号	110,350	0.70
株式会社エスアールディ	東京都中央区八丁堀三丁目4番8号	100,000	0.63
小川正治	東京都品川区	100,000	0.63
滝藤靖明	東京都目黒区	100,000	0.63
株式会社UDN SPORTS	東京都港区虎ノ門五丁目11番1号	100,000	0.63
株式会社UDN	東京都港区虎ノ門五丁目11番1号	100,000	0.63
コネクション株式会社	東京都渋谷区猿楽町2番7号	100,000	0.63
リカケンホールディングス株式会社	愛知県名古屋市中区新栄一丁目33番1号	100,000	0.63
渡邊崇	京都府京都市左京区	100,000	0.63
藤巻洋介	東京都品川区	100,000	0.63
BA7 PLURALIST INVESTMENT I	SUITE 1701 TOWER 1 CHINA HONG KONG CITY 33 CANTON RD TST KL, HONG KONG	100,000	0.63
投資事業有限責任組合ガバナンス・パートナーズ起業家ファンド	東京都港区虎ノ門三丁目4番10号	100,000	0.63
フジタTTインパクト1号投資事業有限責任組合	愛知県豊明市沓掛町田楽ヶ窪1番地98	100,000	0.63
TUAT1号投資事業有限責任組合	東京都中央区日本橋本町一丁目8番3	90,905	0.58

氏名又は名称	住所	所有株式数(株)	株式(自己株式を除く。)の総数に対する所有株式数の割合(%)
みずほライフサイエンス第1号投資事業有限責任組合	東京都千代田区内幸町一丁目2番1号	90,905	0.58
物部真一郎	東京都世田谷区	80,000	0.51
岩手新事業創造ファンド1号投資事業有限責任組合	岩手県盛岡市中央通一丁目2番3号	62,500	0.40
西武しんきんキャピタル企業投資3号投資事業有限責任組合	東京都渋谷区恵比寿西一丁目20番2号	62,500	0.40
上嶋康秀 5	-	58,000 (58,000)	0.37 (0.37)
森俊介 6	-	51,000 (51,000)	0.32 (0.32)
KSP4号投資事業有限責任組合	神奈川県川崎市高津区坂戸三丁目2番1号	50,000	0.32
株式会社ジャパン・ミュージックエンターテインメント	東京都港区東麻布一丁目9番15号	50,000	0.32
株式会社渡邊商会	京都府京都市左京区川端通夷川上る新生洲町96番地	50,000	0.32
- 7	-	47,000 (47,000)	0.30 (0.30)
芦田信	兵庫県芦屋市	45,450	0.29
響きパートナーズ株式会社	東京都千代田区麹町五丁目3番地	41,250	0.26
金井好克 3	-	40,000 (40,000)	0.25 (0.25)
岩手新事業創造ファンド2号投資事業有限責任組合	岩手県盛岡市中央通一丁目2番3号	37,500	0.24
神戸天然物化学株式会社	兵庫県神戸市中央区港島南町七丁目1番地の19	37,500	0.24
大樹生命保険株式会社	東京都千代田区大手町二丁目1番1号	37,500	0.24
みずほ成長支援第3号投資事業有限責任組合	東京都千代田区内幸町一丁目2番1号	37,500	0.24
KISCO株式会社	大阪府大阪市中央区伏見町三丁目3番7号	37,500	0.24
村上秀明 3	-	35,750 (15,000)	0.23 (0.10)
幾田晴実	神奈川県横浜市旭区	33,750 (10,000)	0.21 (0.06)

氏名又は名称	住所	所有株式数(株)	株式（自己株式を除く。）の総数に対する所有株式数の割合(%)
高野富士雄	東京都武蔵野市	30,000	0.19
関口和生 5	-	30,000 (30,000)	0.19 (0.19)
- 7	-	30,000 (30,000)	0.19 (0.19)
- 7	-	30,000 (30,000)	0.19 (0.19)
その他		726,755 (441,965)	4.61 (2.80)
計		15,772,575 (1,182,965)	100.00 (7.50)

- (注) 1. 特別利害関係者等（大株主上位10名）
 2. 特別利害関係者等（当社取締役（監査等委員であるものを除く。））
 3. 当社の元取締役
 4. 特別利害関係者等（当社代表取締役社長）
 5. 当社参与
 6. 特別利害関係者（当社取締役（監査等委員））
 7. 当社従業員
 8. ()内は、新株予約権による潜在株式数及びその割合であり、内数であります。
 9. 株式（自己株式を除く。）の総数に対する所有株式数の割合は、小数点以下第3位を四捨五入しております。

独立監査人の監査報告書

2026年2月12日

ジェイファーマ株式会社
取締役会 御中

監査法人 銀河
東京事務所

代表社員 公認会計士 吉村 史明
業務執行社員

業務執行社員 公認会計士 四ツ橋 学

<財務諸表監査>

監査意見

当監査法人は、金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づく監査証明を行うため、「経理の状況」に掲げられているジェイファーマ株式会社の2024年4月1日から2025年3月31日までの第20期事業年度の財務諸表、すなわち、貸借対照表、損益計算書、株主資本等変動計算書、キャッシュ・フロー計算書、重要な会計方針、その他の注記及び附属明細表について監査を行った。

当監査法人は、上記の財務諸表が、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠して、ジェイファーマ株式会社の2025年3月31日現在の財政状態並びに同日をもって終了する事業年度の経営成績及びキャッシュ・フローの状況を、全ての重要な点において適正に表示しているものと認める。

監査意見の根拠

当監査法人は、我が国において一般に公正妥当と認められる監査の基準に準拠して監査を行った。監査の基準における当監査法人の責任は、「財務諸表監査における監査人の責任」に記載されている。当監査法人は、我が国における職業倫理に関する規定に従って、会社から独立しており、また、監査人としてのその他の倫理上の責任を果たしている。当監査法人は、意見表明の基礎となる十分かつ適切な監査証拠を入手したと判断している。

その他の記載内容

その他の記載内容は、有価証券届出書 第二部【企業情報】に含まれる情報のうち、財務諸表及びその監査報告書以外の情報である。経営者の責任は、その他の記載内容を作成し開示することにある。また、監査等委員会の責任は、その他の記載内容の報告プロセスの整備及び運用における取締役の職務の執行を監視することにある。

当監査法人の財務諸表に対する監査意見の対象にはその他の記載内容は含まれておらず、当監査法人はその他の記載内容に対して意見を表明するものではない。

財務諸表監査における当監査法人の責任は、その他の記載内容を通読し、通読の過程において、その他の記載内容と財務諸表又は当監査法人が監査の過程で得た知識との間に重要な相違があるかどうか検討すること、また、そのような重要な相違以外にその他の記載内容に重要な誤りの兆候があるかどうか注意を払うことにある。

当監査法人は、実施した作業に基づき、その他の記載内容に重要な誤りがあると判断した場合には、その事実を報告することが求められている。

その他の記載内容に関して、当監査法人が報告すべき事項はない。

財務諸表に対する経営者及び監査等委員会の責任

経営者の責任は、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠して財務諸表を作成し適正に表示することにある。これには、不正又は誤謬による重要な虚偽表示のない財務諸表を作成し適正に表示するために経営者が必要と判断した内部統制を整備及び運用することが含まれる。

財務諸表を作成するに当たり、経営者は、継続企業の前提に基づき財務諸表を作成することが適切であるかどうかを評価し、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に基づいて継続企業に関する事項を開示する必要がある場合には当該事項を開示する責任がある。

監査等委員会の責任は、財務報告プロセスの整備及び運用における取締役の職務の執行を監視することにある。

財務諸表監査における監査人の責任

監査人の責任は、監査人が実施した監査に基づいて、全体としての財務諸表に不正又は誤謬による重要な虚偽表示がないかどうかについて合理的な保証を得て、監査報告書において独立の立場から財務諸表に対する意見を表明することにある。虚偽表示は、不正又は誤謬により発生する可能性があり、個別に又は集計すると、財務諸表の利用者の意思決定に影響を与えると合理的に見込まれる場合に、重要性があると判断される。

監査人は、我が国において一般に公正妥当と認められる監査の基準に従って、監査の過程を通じて、職業的専門家としての判断を行い、職業的懐疑心を保持して以下を実施する。

- ・ 不正又は誤謬による重要な虚偽表示リスクを識別し、評価する。また、重要な虚偽表示リスクに対応した監査手続を立案し、実施する。監査手続の選択及び適用は監査人の判断による。さらに、意見表明の基礎となる十分かつ適切な監査証拠を入手する。
- ・ 財務諸表監査の目的は、内部統制の有効性について意見表明するためのものではないが、監査人は、リスク評価の実施に際して、状況に応じた適切な監査手続を立案するために、監査に関連する内部統制を検討する。
- ・ 経営者が採用した会計方針及びその適用方法の適切性、並びに経営者によって行われた会計上の見積りの合理性及び関連する注記事項の妥当性を評価する。
- ・ 経営者が継続企業を前提として財務諸表を作成することが適切であるかどうか、また、入手した監査証拠に基づき、継続企業の前提に重要な疑義を生じさせるような事象又は状況に関して重要な不確実性が認められるかどうか結論付ける。継続企業の前提に関する重要な不確実性が認められる場合は、監査報告書において財務諸表の注記事項に注意を喚起すること、又は重要な不確実性に関する財務諸表の注記事項が適切でない場合は、財務諸表に対して除外事項付意見を表明することが求められている。監査人の結論は、監査報告書日までに入手した監査証拠に基づいているが、将来の事象や状況により、企業は継続企業として存続できなくなる可能性がある。
- ・ 財務諸表の表示及び注記事項が、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠しているかどうかとともに、関連する注記事項を含めた財務諸表の表示、構成及び内容、並びに財務諸表が基礎となる取引や会計事象を適正に表示しているかどうかを評価する。

監査人は、監査等委員会に対して、計画した監査の範囲とその実施時期、監査の実施過程で識別した内部統制の重要な不備を含む監査上の重要な発見事項、及び監査の基準で求められているその他の事項について報告を行う。

監査人は、監査等委員会に対して、独立性についての我が国における職業倫理に関する規定を遵守したこと、並びに監査人の独立性に影響を与えると合理的に考えられる事項、及び阻害要因を除去するための対応策を講じている場合又は阻害要因を許容可能な水準にまで軽減するためのセーフガードを適用している場合はその内容について報告を行う。

利害関係

会社と当監査法人又は業務執行社員との間には、公認会計士法の規定により記載すべき利害関係はない。

以上

（注）1. 上記の監査報告書の原本は当社（有価証券届出書提出会社）が別途保管しております。

2. X B R Lデータは監査の対象には含まれていません。

独立監査人の監査報告書

2026年2月12日

ジェイファーマ株式会社
取締役会 御中

監査法人 銀河
東京事務所

代表社員 公認会計士 吉村 史明
業務執行社員

業務執行社員 公認会計士 四ツ橋 学

<財務諸表監査>

監査意見

当監査法人は、金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づく監査証明を行うため、「経理の状況」に掲げられているジェイファーマ株式会社の2023年4月1日から2024年3月31日までの第19期事業年度の財務諸表、すなわち、貸借対照表、損益計算書、株主資本等変動計算書、キャッシュ・フロー計算書、重要な会計方針、その他の注記について監査を行った。

当監査法人は、上記の財務諸表が、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠して、ジェイファーマ株式会社の2024年3月31日現在の財政状態並びに同日をもって終了する事業年度の経営成績及びキャッシュ・フローの状況を、全ての重要な点において適正に表示しているものと認める。

監査意見の根拠

当監査法人は、我が国において一般に公正妥当と認められる監査の基準に準拠して監査を行った。監査の基準における当監査法人の責任は、「財務諸表監査における監査人の責任」に記載されている。当監査法人は、我が国における職業倫理に関する規定に従って、会社から独立しており、また、監査人としてのその他の倫理上の責任を果たしている。当監査法人は、意見表明の基礎となる十分かつ適切な監査証拠を入手したと判断している。

その他の記載内容

その他の記載内容は、有価証券届出書 第二部【企業情報】に含まれる情報のうち、財務諸表及びその監査報告書以外の情報である。経営者の責任は、その他の記載内容を作成し開示することにある。また、監査等委員会の責任は、その他の記載内容の報告プロセスの整備及び運用における取締役の職務の執行を監視することにある。

当監査法人の財務諸表に対する監査意見の対象にはその他の記載内容は含まれておらず、当監査法人はその他の記載内容に対して意見を表明するものではない。

財務諸表監査における当監査法人の責任は、その他の記載内容を通読し、通読の過程において、その他の記載内容と財務諸表又は当監査法人が監査の過程で得た知識との間に重要な相違があるかどうか検討すること、また、そのような重要な相違以外にその他の記載内容に重要な誤りの兆候があるかどうか注意を払うことにある。

当監査法人は、実施した作業に基づき、その他の記載内容に重要な誤りがあると判断した場合には、その事実を報告することが求められている。

その他の記載内容に関して、当監査法人が報告すべき事項はない。

財務諸表に対する経営者及び監査等委員会の責任

経営者の責任は、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠して財務諸表を作成し適正に表示することにある。これには、不正又は誤謬による重要な虚偽表示のない財務諸表を作成し適正に表示するために経営者が必要と判断した内部統制を整備及び運用することが含まれる。

財務諸表を作成するに当たり、経営者は、継続企業の前提に基づき財務諸表を作成することが適切であるかどうかを評価し、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に基づいて継続企業に関する事項を開示する必要がある場合には当該事項を開示する責任がある。

監査等委員会の責任は、財務報告プロセスの整備及び運用における取締役の職務の執行を監視することにある。

財務諸表監査における監査人の責任

監査人の責任は、監査人が実施した監査に基づいて、全体としての財務諸表に不正又は誤謬による重要な虚偽表示がないかどうかについて合理的な保証を得て、監査報告書において独立の立場から財務諸表に対する意見を表明することにある。虚偽表示は、不正又は誤謬により発生する可能性があり、個別に又は集計すると、財務諸表の利用者の意思決定に影響を与えると合理的に見込まれる場合に、重要性があると判断される。

監査人は、我が国において一般に公正妥当と認められる監査の基準に従って、監査の過程を通じて、職業的専門家としての判断を行い、職業的懐疑心を保持して以下を実施する。

- ・ 不正又は誤謬による重要な虚偽表示リスクを識別し、評価する。また、重要な虚偽表示リスクに対応した監査手続を立案し、実施する。監査手続の選択及び適用は監査人の判断による。さらに、意見表明の基礎となる十分かつ適切な監査証拠を入手する。
- ・ 財務諸表監査の目的は、内部統制の有効性について意見表明するためのものではないが、監査人は、リスク評価の実施に際して、状況に応じた適切な監査手続を立案するために、監査に関連する内部統制を検討する。
- ・ 経営者が採用した会計方針及びその適用方法の適切性、並びに経営者によって行われた会計上の見積りの合理性及び関連する注記事項の妥当性を評価する。
- ・ 経営者が継続企業を前提として財務諸表を作成することが適切であるかどうか、また、入手した監査証拠に基づき、継続企業の前提に重要な疑義を生じさせるような事象又は状況に関して重要な不確実性が認められるかどうか結論付ける。継続企業の前提に関する重要な不確実性が認められる場合は、監査報告書において財務諸表の注記事項に注意を喚起すること、又は重要な不確実性に関する財務諸表の注記事項が適切でない場合は、財務諸表に対して除外事項付意見を表明することが求められている。監査人の結論は、監査報告書日までに入手した監査証拠に基づいているが、将来の事象や状況により、企業は継続企業として存続できなくなる可能性がある。
- ・ 財務諸表の表示及び注記事項が、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠しているかどうかとともに、関連する注記事項を含めた財務諸表の表示、構成及び内容、並びに財務諸表が基礎となる取引や会計事象を適正に表示しているかどうかを評価する。

監査人は、監査等委員会に対して、計画した監査の範囲とその実施時期、監査の実施過程で識別した内部統制の重要な不備を含む監査上の重要な発見事項、及び監査の基準で求められているその他の事項について報告を行う。

監査人は、監査等委員会に対して、独立性についての我が国における職業倫理に関する規定を遵守したこと、並びに監査人の独立性に影響を与えると合理的に考えられる事項、及び阻害要因を除去するための対応策を講じている場合又は阻害要因を許容可能な水準にまで軽減するためのセーフガードを適用している場合はその内容について報告を行う。

利害関係

会社と当監査法人又は業務執行社員との間には、公認会計士法の規定により記載すべき利害関係はない。

以上

（注）1. 上記の監査報告書の原本は当社（有価証券届出書提出会社）が別途保管しております。

2. X B R Lデータは監査の対象には含まれていません。

独立監査人の中間財務諸表に対する期中レビュー報告書

2026年2月12日

ジェイファーマ株式会社

取締役会 御中

監査法人 銀河

東京事務所

代表社員 公認会計士 吉村 史明
業務執行社員

業務執行社員 公認会計士 四ツ橋 学

監査人の結論

当監査法人は、金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づき、「経理の状況」に掲げられているジェイファーマ株式会社の2025年4月1日から2026年3月31日までの第21期事業年度の中間会計期間（2025年4月1日から2025年9月30日まで）に係る中間財務諸表、すなわち、中間貸借対照表、中間損益計算書、中間キャッシュ・フロー計算書及び注記について期中レビューを行った。

当監査法人が実施した期中レビューにおいて、上記の中間財務諸表が、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠して、ジェイファーマ株式会社の2025年9月30日現在の財政状態並びに同日をもって終了する中間会計期間の経営成績及びキャッシュ・フローの状況を適正に表示していないと信じさせる事項が全ての重要な点において認められなかった。

監査人の結論の根拠

当監査法人は、我が国において一般に公正妥当と認められる期中レビューの基準に準拠して期中レビューを行った。期中レビューの基準における当監査法人の責任は、「中間財務諸表の期中レビューにおける監査人の責任」に記載されている。当監査法人は、我が国における職業倫理に関する規定に従って、会社から独立しており、また、監査人としてのその他の倫理上の責任を果たしている。当監査法人は、結論の表明の基礎となる証拠を入手したと判断している。

中間財務諸表に対する経営者及び監査等委員会の責任

経営者の責任は、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠して中間財務諸表を作成し適正に表示することにある。これには、不正又は誤謬による重要な虚偽表示のない中間財務諸表を作成し適正に表示するために経営者が必要と判断した内部統制を整備及び運用することが含まれる。

中間財務諸表を作成するに当たり、経営者は、継続企業の前提に基づき中間財務諸表を作成することが適切であるかどうかを評価し、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に基づいて継続企業に関する事項を開示する必要がある場合には当該事項を開示する責任がある。

監査等委員会の責任は、財務報告プロセスの整備及び運用における取締役の職務の執行を監視することにある。

中間財務諸表の期中レビューにおける監査人の責任

監査人の責任は、監査人が実施した期中レビューに基づいて、期中レビュー報告書において独立の立場から中間財務諸表に対する結論を表明することにある。

監査人は、我が国において一般に公正妥当と認められる期中レビューの基準に従って、期中レビューの過程を通じて、職業的専門家としての判断を行い、職業的懐疑心を保持して以下を実施する。

- ・ 主として経営者、財務及び会計に関する事項に責任を有する者等に対する質問、分析的手続その他の期中レビュー手続を実施する。期中レビュー手続は、我が国において一般に公正妥当と認められる監査の基準に準拠して実施される年度の財務諸表の監査に比べて限定された手続である。
- ・ 継続企業の前提に関する事項について、重要な疑義を生じさせるような事象又は状況に関して重要な不確実性が認められると判断した場合には、入手した証拠に基づき、中間財務諸表において、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠して、適正に表示されていないと信じさせる事項が認められないかどうか結論付ける。また、継続企業の前提に関する重要な不確実性が認められる場合は、期中レビュー報告書において中間財務諸表の注記事項に注意を喚起すること、又は重要な不確実性に関する中間財務諸表の注記事項が適切でない場合は、中間財務諸表に対して限定付結論又は否定的結論を表明することが求められている。監査人の結論は、期中レビュー報告書日までに入手した証拠に基づいているが、将来の事象や状況により、企業は継続企業として存続できなくなる可能性がある。
- ・ 中間財務諸表の表示及び注記事項が、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠していないと信じさせる事項が認められないかどうかとともに、関連する注記事項を含めた中間財務諸表の表示、構成及び内容、並びに中間財務諸表が基礎となる取引や会計事象を適正に表示していないと信じさせる事項が認められないかどうかを評価する。

監査人は、監査等委員会に対して、計画した期中レビューの範囲とその実施時期、期中レビュー上の重要な発見事項について報告を行う。

監査人は、監査等委員会に対して、独立性についての我が国における職業倫理に関する規定を遵守したこと、並びに監査人の独立性に影響を与えると合理的に考えられる事項、及び阻害要因を除去するための対応策を講じている場合又は阻害要因を許容可能な水準にまで軽減するためのセーフガードを適用している場合はその内容について報告を行う。

利害関係

会社と当監査法人又は業務執行社員との間には、公認会計士法の規定により記載すべき利害関係はない。

以上

（注）1. 上記の期中レビュー報告書の原本は当社（有価証券届出書提出会社）が別途保管しております。

2. X B R L データは期中レビューの対象には含まれていません。