

2025年7月22日



各位

会社名 株式会社 ステムリム
代表者名 代表取締役社長 CEO 岡島 正恒
(コード番号:4599 東証グロース)
問合せ先 経営管理部 植松 周平
(電話番号:072-648-7152)

**再生誘導医薬[®]レダセムチド(HMGB1ペプチド)における
栄養障害型表皮水疱症を対象とした追加第Ⅱ相臨床試験の
進捗(患者組み入れ完了)のお知らせ**

当社から塩野義製薬株式会社(本社:大阪市中央区、代表取締役会長兼社長CEO:手代木 功、以下「塩野義製薬」)へ導出済みの再生誘導医薬[®]開発品レダセムチド(HMGB1¹⁾より創製したペプチド医薬、開発コード:S-005151)について、栄養障害型表皮水疱症を対象とした追加第Ⅱ相臨床試験(以下「本治験」)が実施されておりますが、この度、塩野義製薬より、患者様の組み入れが完了した旨の連絡がありましたので、お知らせいたします。

本治験は難治性潰瘍を伴う栄養障害型表皮水疱症患者を対象に、レダセムチドの難治性潰瘍に対する有効性を検討することを目的としており、有効性評価の指標として、治験薬投与開始から52週以内における難治性潰瘍の閉鎖の有無を評価しております。なお、レダセムチドは2023年5月に厚生労働省より栄養障害型表皮水疱症を対象とする希少疾病用医薬品(オーファンドラッグ)指定を受けており、優先審査制度の適用を通じた早期承認が期待されます。

本治験の概要は、臨床研究データベースである Japan Registry of Clinical Trial (通称 jRCT ; 臨床研究 実施計画・研究概要公開システム) をご参照ください。

(参考) <https://jrct.mhlw.go.jp/latest-detail/jRCT2031220378>

本件による当社の2025年7月期通期業績への影響はありませんが、中長期的な企業価値の向上に資するものと考えます。

以上

1) HMGB1 (High Mobility Group Box 1): 体内の間葉系幹細胞を患部に誘導する細胞の核内タンパク質の1つ

※「再生誘導」、「再生誘導医薬」、「再生誘導医学」、「再生誘導医療」はステムリムの登録商標です。