

2026年7月期 半期決算説明資料

株式会社ステムリム(証券コード:4599)

代表取締役社長CEO 岡島 正恒
2026年3月13日



Agenda

1

会社概要

企業使命
再生誘導医薬[®]メカニズム
ビジネスモデル
経営指標

2

研究開発の進捗

開発パイプラインの概要
レダセムチドにおける臨床開発

3

2026年7月期
半期決算概要
及び事業開発活動

2026年7月期半期決算概要
知財戦略
次世代の再生誘導医薬[®]
事業開発活動

1. 会社概要

再生誘導[®]で

難治性疾患を

克服する



Stem cell
Regeneration-Inducing
Medicine

株式会社ステムリムは、次世代の医薬品「再生誘導医薬[®]」の開発を目指す創薬ベンチャーです。

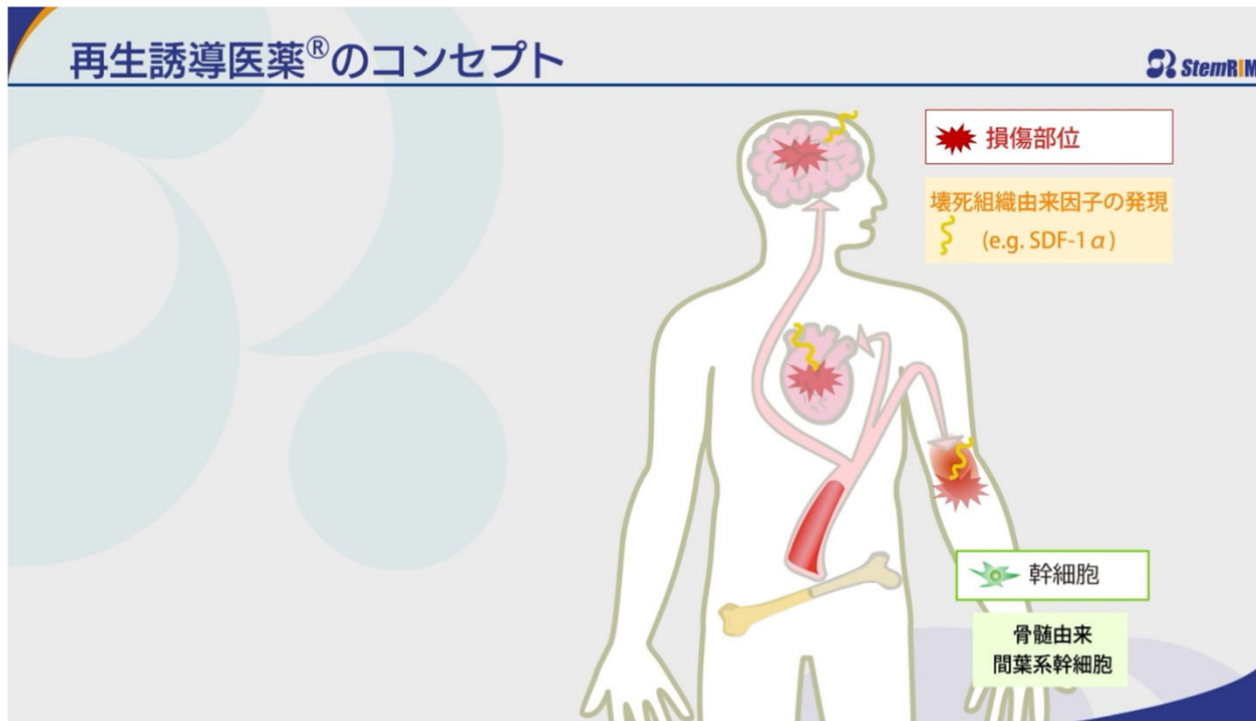
「再生誘導医薬[®]」は、生体が本来有する組織修復機能を活性化させることで、損傷した臓器や組織の機能的な再生を促す革新的な医薬品です。この新しい治療コンセプトは、従来の医薬品では対応が困難であった疾患に対して新たな治療の選択肢を提供する可能性を秘めています。

当社は、日本発の「再生誘導医薬[®]」を世界へと展開し、難病に苦しむ患者の皆様には希望と笑顔を届ける未来の実現を目指しています。

※「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。

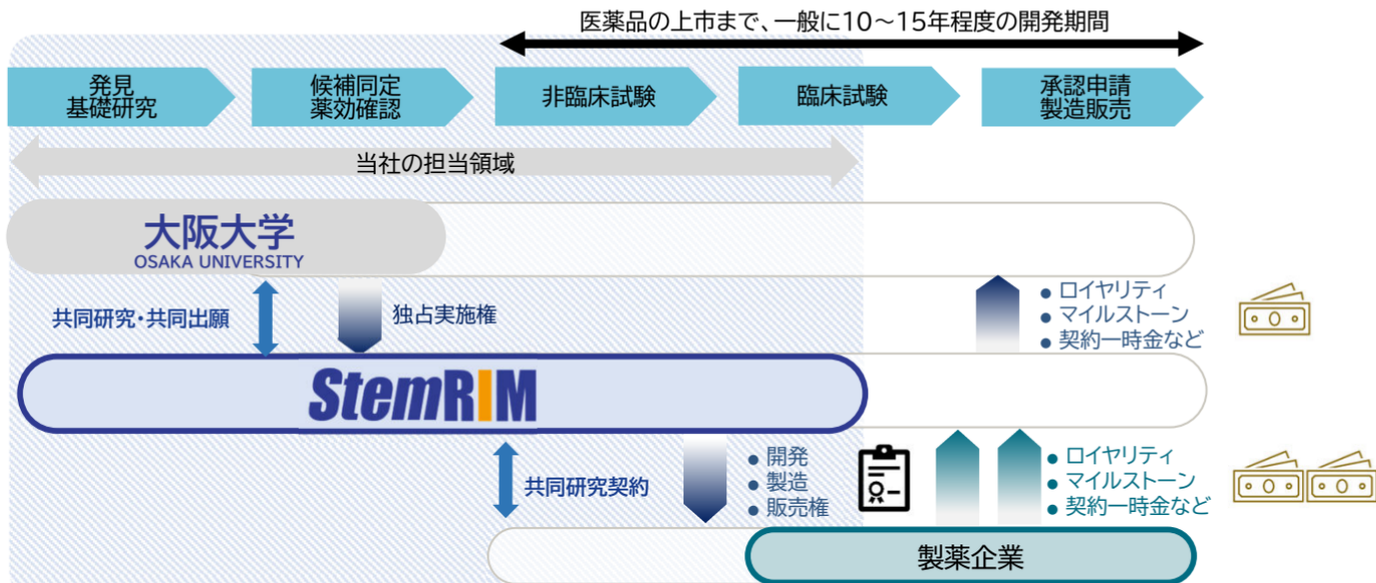
再生誘導医薬[®]の作用機序メカニズム

- ▶ 再生誘導医薬[®]の静脈投与により血中に動員された生体内間葉系幹細胞が体内の損傷組織に集積し機能的再生を誘導



ビジネスモデル 大阪大学発 “創薬研究開発型” バイOTEック企業

- ▶ 国内・海外の製薬企業に対して、製品の開発権・製造権・販売権等をライセンスアウトすることで収入を得る事業モデル



主な収入

- ✓ 契約一時金
- ✓ マイルストーン収入
- ✓ ロイヤリティ収入
- ✓ 共同研究収入

共同研究やライセンス許諾の契約時に一時金として得られる収入
医薬品の開発段階/販売の目標達成時に得られる収入
製品が上市された後に売上高に応じて得られる収入
当社の知的財産を活用した共同研究の実施と対価として得られる収入

年間研究開発費(P/Lベース)

14.0億円
(25年2月～26年1月の1年間実績)

キャッシュバーンレート

1.35億円/月
(25年2月～26年1月の1年間実績)

2028年までの研究開発活動のための十分な資金を確保

現預金

62億円
(2026年1月末時点)

臨床開発開始済のパイプライン

5本

レダセムチドにおいて、表皮水疱症、急性期脳梗塞、虚血性心筋症、慢性肝疾患、変形性膝関節症で患者での治験を開始済。

2. 研究開発の進捗



Topic1

レダセムチド(急性期脳梗塞) Global Phase2b 患者組入完了

Topic 2

レダセムチド(表皮水疱症)追加Phase2 患者組入完了

開発パイプラインの進捗

開発コード	内容	対象疾患	開発主体	地域	探索	非臨床	Phase 1	Phase 2	Phase 3	進捗
レダセムチド (TRIM2)	HMGB1の 骨髄間葉系幹細胞 動員活性ドメイン ペプチド	 表皮水疱症	塩野義製薬	日本	→ 追加 Phase2				*	2022.07 追加Phase2 開始 2023.02 追加Phase2 FPI** 2025.06 追加Phase2 LPI***
		 急性期脳梗塞	塩野義製薬	グローバル	→ グローバル Phase2b					2023.04 グローバル Phase2b 開始 2025.04 中間解析、治験計画変更 2025.12 グローバル Phase2b LPI
		 虚血性心筋症	大阪大学	日本	→ 医師主導 Phase2					2024.03 医師主導Phase2 開始 2024.12 医師主導Phase2 FPI
		 変形性膝関節症	弘前大学	日本	→ 医師主導 Phase2					2020.12 医師主導Phase2 開始 2023.03 医師主導Phase2 完了
		 慢性肝疾患	新潟大学	日本	→ 医師主導 Phase2					2020.11 医師主導Phase2 開始 2023.05 医師主導Phase2 完了
TRIM3	全身投与型 新規ペプチド	(非開示)	自社 (導出予定)	—	→					国内外の複数企業との 導出活動を推進
TRIM4	全身投与型 新規ペプチド	(非開示)	自社 (導出予定)	—	→					国内外の複数企業との 導出活動を推進
TRIM5	局所投与型 新規ペプチド	(非開示)	自社 (導出予定)	—	→					疾患モデル動物データの拡充
SR-GT1	幹細胞 遺伝子治療	 表皮水疱症	自社 (導出予定)	—	→					2024.12 AMED助成金採用 国内第1/2相試験の準備を推進

* 対象となる栄養障害型表皮水疱症の患者数は全国に400名前後と想定されており、大規模な第Ⅲ相試験を計画することが困難です。

** FPI(First Patient In): 治験における投与第一例目の患者登録

*** LPI(Last Patient In): 治験における投与最終症例の患者登録

Topic1 レダセムチド(急性期脳梗塞) Global Phase2b 患者組入完了



1. 治験対象者、症例数の追加

脳梗塞の治療体系の変化に伴い、血管内再開通療法(血栓溶解療法ならびに機械的血栓回収療法)を施行した患者群を新たに追加。これにより、治験組入症例数が増加。

2. 無益性解析による用量2の中止に伴う症例数の減少

血管内再開通療法が実施できない急性期脳梗塞患者に対して無益性解析を実施し、結果に基づいて用量2を中止。

患者組入れ対象の緩和、治験患者母数の増加及び用量2の中止に伴う効率的な患者組入れにより、大幅な治験期間延長には至らずLPI達成

*臨床研究等提出・公開システム(JCRT) 2031230083

Topic1 レダセムチド(急性期脳梗塞) Global Phase2b 患者組入完了



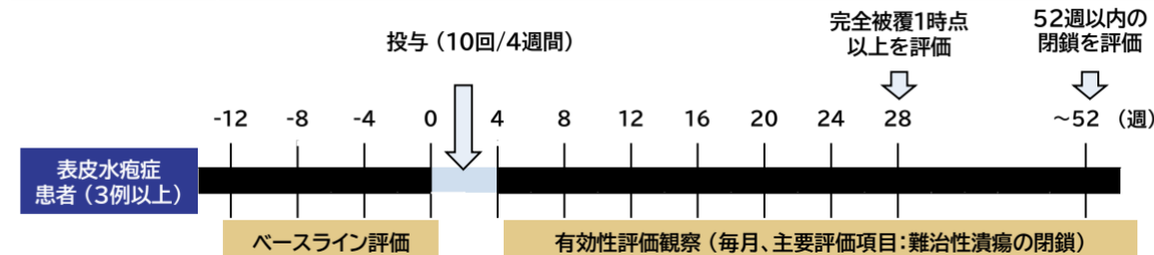
今後のマイルストーン

- 患者組み入れ完了 **完了**
- 主要評価(Day90のmRS)、副次評価(Day90のmRSスコアが0→2へ改善した患者の数等)
- データ固定・統計解析
- トップライン→ 第Ⅲ相検討

*塩野義製薬株式会社 2026年1月30日開示「2025年度 第3四半期決算説明会資料」より

Topic2 レダセムチド(表皮水疱症)追加Phase2 患者組入完了

追加第Ⅱ相臨床試験プロトコル	
目的	難治性潰瘍を有する栄養障害型表皮水疱症患者に対するレダセムチドの有効性の評価
治験デザイン	単群、多施設共同、非盲検、非対照
投与群、症例数	レダセムチド(1.0mg/kg)群: 3例以上
投与方法、期間	1日1回30分間静脈内投与、10回/4週間 [投与1週目: 4日間、投与2~4週目: 2日間/週 (3~4日に1回)]
主要評価項目	難治性潰瘍の閉鎖



オーファンドラッグ指定

2023年5月、厚生労働省よりレダセムチドを栄養障害型表皮水疱症を対象とした希少疾病用医薬品(オーファンドラッグ)として指定。栄養障害型表皮水疱症に対する開発計画の妥当性について、厚生労働省から一定の評価を受けたことに。優先審査制度の対象となることで審査期間の短縮による早期の承認取得が期待される。

今後の見通し

~2028.3 上市予定**

これまでの治験のあゆみ

- 2017年12月 第Ⅱ相医師主導治験 開始
- 2019年 9月 第Ⅱ相医師主導治験 終了
- 2020年 3月 第Ⅱ相医師主導治験追跡試験 終了
- 2022年 7月 追加第Ⅱ相臨床試験 開始
- 2023年 2月 追加第Ⅱ相臨床試験 第一症例の登録
- 2023年 5月 オーフアンドラッグに指定
- 2025年 6月 追加第Ⅱ相臨床試験 最終症例の登録

*臨床研究等提出・公開システム(jCRT) jRCT2031220378

**塩野義製薬株式会社 2026年1月30日開示「2025年度 第3四半期決算説明会資料」より

3. 2026年7月期半期決算及び事業開発活動

2026年7月期 中間期決算概要

- ・2026年7月期中間期は研究進捗に係るマイルストーン収入、契約一時金の計上はなく、**事業収益なし**。
創薬バイオベンチャーというビジネスモデル上、不安定な収益構造。
- ・中間期末時点で**62億円**の現預金を保有。2026年7月期通期の年間支出見込額は15.3億円～20.1億円(研究開発費に係る現金支出:13～17億円、一般管理費に係る現金支出:2.3億円～3.1億円)の見込みであり、現時点で**2028年までの安定的な研究開発活動のための資金**を確保。

(単位:百万円)

	2024年7月期		2025年7月期		2026年7月期	対前半期末比
	2Q	FY	2Q	FY	2Q	
事業収益	—	—	—	—	—	—
研究開発費	732	1,453	739	1,394	748	+8
事業費用合計	1,033	2,076	1,066	1,971	992	-73
営業利益又は営業損失(△)	△1,033	△2,076	△1,065	△1,971	△992	+73
経常利益又は経常損失(△)	△1,033	△2,077	△1,046	△1,970	△958	+106
当期純利益又は当期純損失(△)	△1,005	△2,022	△1,048	△1,929	△928	+120
現金及び預金残高	9,183	8,410	7,662	6,994	6,202	

これまでに各国において再生誘導医薬[®]に関連する特許が成立。研究成果の知的財産化を着実に推進。

▶ 2026年7月期に成立した主な特許

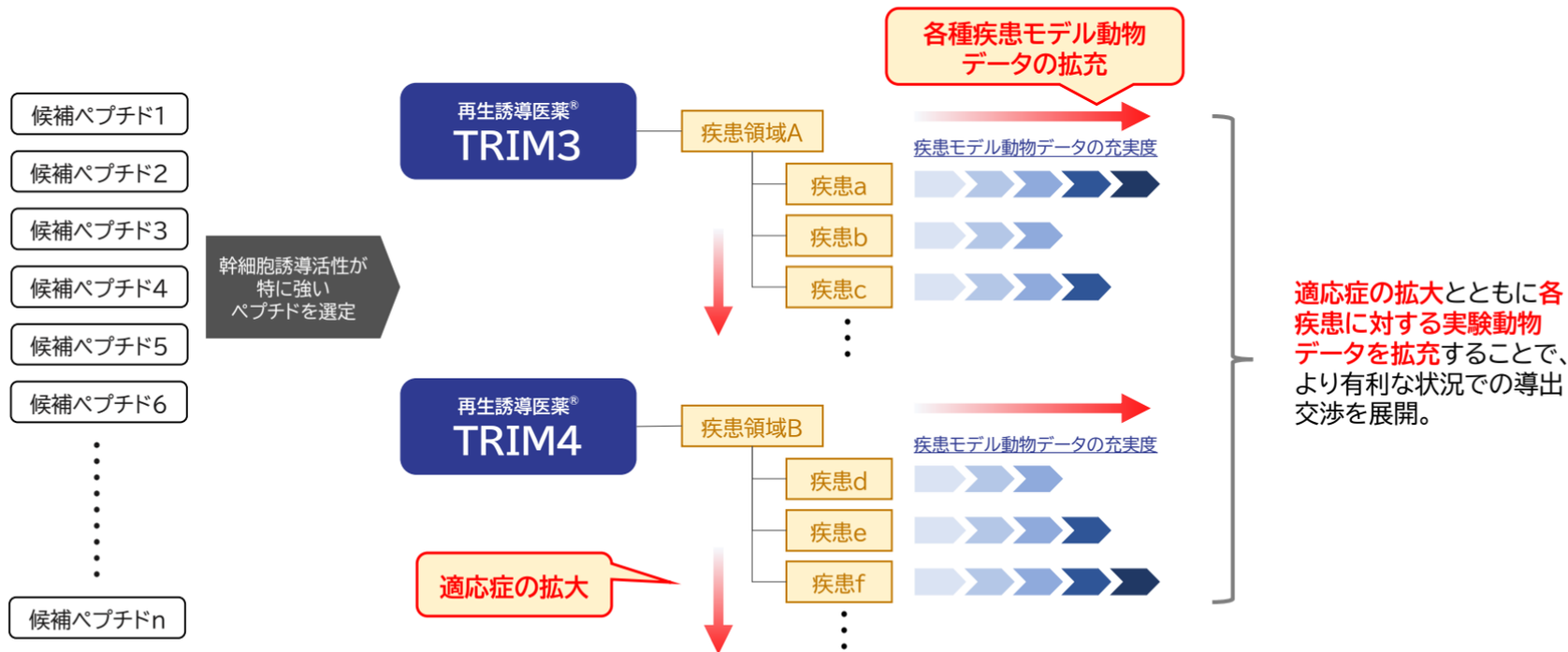
出願番号	発明の名称	地域	内容	適時開示
特願2024-124327	栄養障害型表皮水疱症治療薬	日本	栄養障害表皮水疱症の根治治療(SR-GT1)を目的とした技術に係る特許。	2026/3/2
3117107	軟骨疾患の治療薬	カナダ	レダセムチドに基づく軟骨疾患(外傷性軟骨欠損症、変形性関節症、離断性骨軟骨炎、半月板損傷、外傷性関節症、炎症性関節症、感染性関節症)の治療薬開発の可能性を担保する用途特許。	2026/2/17
特願2023-550943	脂肪肝及び非アルコール性脂肪肝炎の治療薬	日本	レダセムチドを利用した脂肪肝及び非アルコール性脂肪肝炎に対する新規治療に係る用途特許。	2025/12/17
特願2022-538037	栄養障害型表皮水疱症の治療薬	日本	栄養障害表皮水疱症の根治治療(SR-GT1)を目的とした技術に係る特許。	2025/10/16
17/817,084号	乾癬の治療薬	米国	レダセムチドを利用した乾癬に対する新規治療に係る用途特許。	2025/10/1

▶ 特許数(2026年2月末現在)

特許合計 **114**件 申請中 **77**件

次世代の再生誘導医薬[®] TRIM3、TRIM4

- ▶「骨髄内の間葉系幹細胞を血中に動員し、損傷組織に集積させ、機能的再生を誘導する」ペプチドを多数同定。
その中から特に顕著な活性を示す2ペプチドを次世代の再生誘導医薬[®]候補TRIM3、TRIM4とし、導出活動を展開。



*TRIM; Tissue Regeneration-Inducing Medicine (組織の再生誘導医薬)

事業開発・IR活動等

事業開発活動

- ・J.P. Morgan Healthcare Conferenceへの参加
- ・BIO International Conventionへの参加
- ・BIO Japan Conventionへの参加



BioJapan

J.P.Morgan
Healthcare Conference

Bio International
Convention

コンテンツ関連

- ・Webサイト リニューアル
- ・Xでの発信



メディア出演

- ・ラジオNIKKEI出演
- ・産経新聞、日経バイオテック、その他
- ・バイオIR Day登壇



IR活動

- ・個人投資家説明会の実施
- ・決算説明会の実施(半期・決算)
- ・プレスリリースの日英同時開示

2025年7月期 通期決算説明資料

株式会社ステムリム(証券コード:4599)

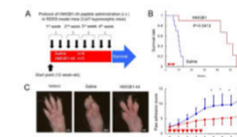
代表取締役社長CEO 岡島 正徳

2025年9月12日



オンライン個人投資家説明会

HMGB1ペプチド投与による表皮幹細胞再生誘導効果



取締役 CSO
(Chief Scientific Officer)
玉井 克人

4. Appendix

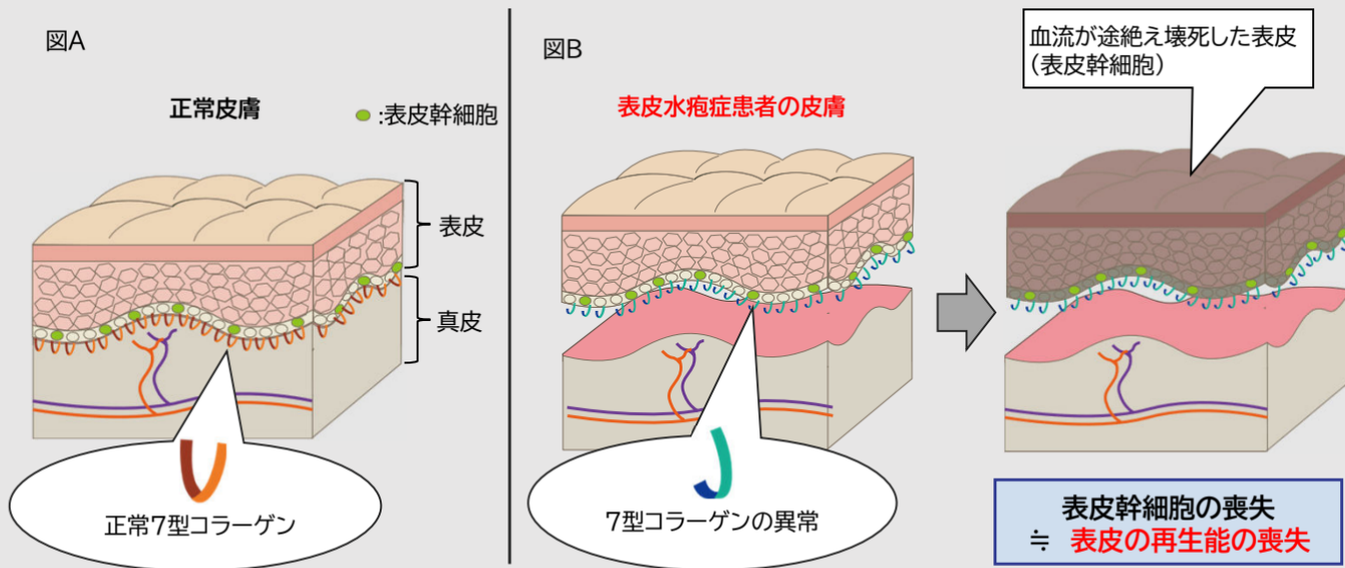


再生誘導メカニズムの着想は、栄養障害型表皮水疱症患者の皮膚再生という臨床的観察に端を発する

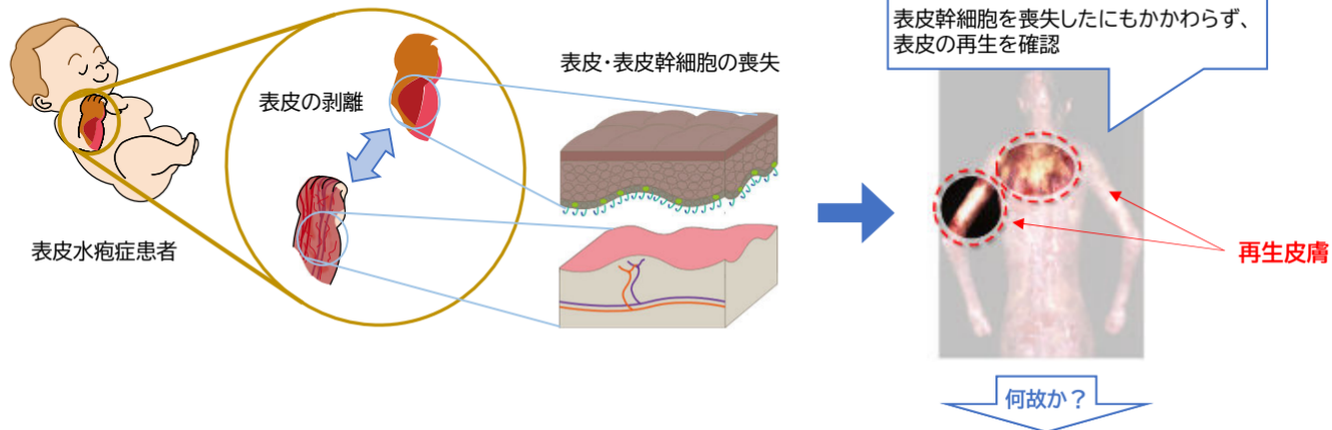
ひょうひすいほうしょう

・正常皮膚と表皮水疱症の皮膚

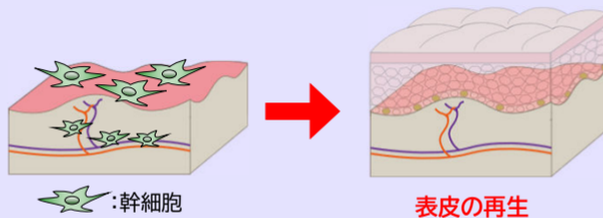
正常皮膚(図A)は7型コラーゲンが接着剤のように機能し、皮膚の表層である表皮と真皮を接着しているが、先天性表皮水疱症(図B)では7型コラーゲンの異常により、わずかな刺激で容易に表皮と真皮が剥離する。表皮細胞を供給する役割を持つ表皮幹細胞は表皮に存在するため、表皮水疱症患者の皮膚からは表皮幹細胞が喪失し、表皮の再生能力は失われる。



骨髓から血液を介した皮膚への幹細胞補充メカニズム仮説を想起



血流を介し幹細胞が補充されている可能性

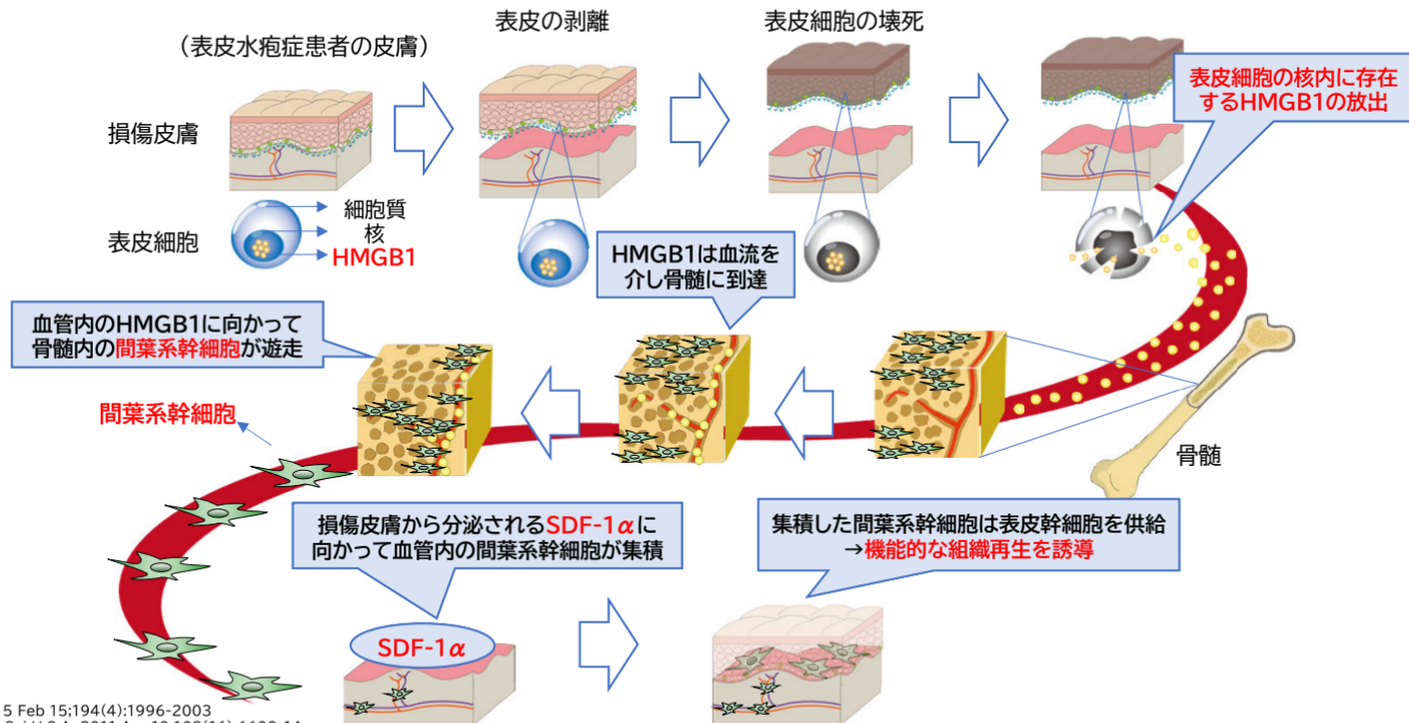


血流を介した生体内
幹細胞補充メカニズム仮説の想起

参考文献:
医学のおゆみ Vol.265 No.5 463-468:2018
皮膚病診療:41(1):7-12,2019
写真提供:大阪大学(玉井充人)

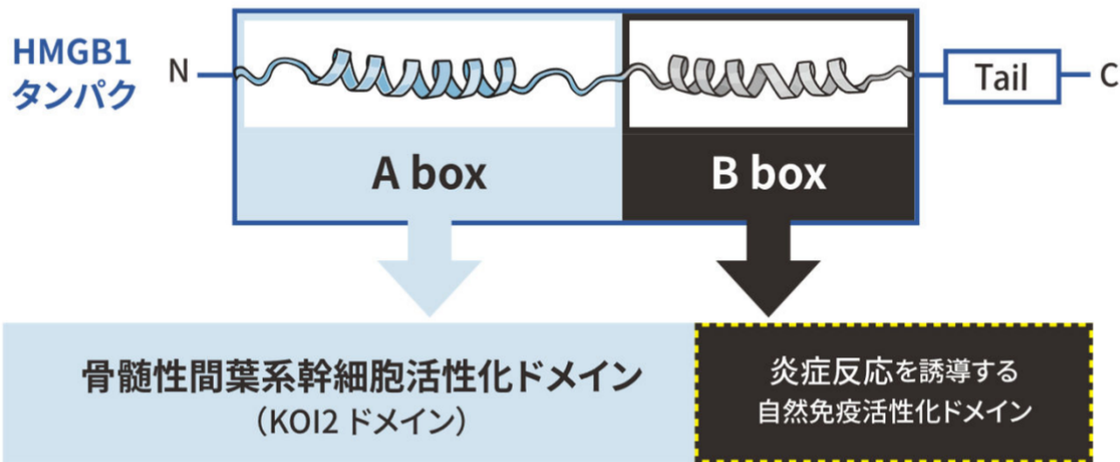
生体内損傷組織再生誘導メカニズムの発見

壊死組織由来因子を介した損傷皮膚と骨髄内間葉系幹細胞のクロストークメカニズムを発見



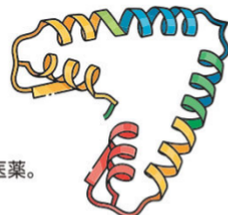
参考文献:
J Immunol. 2015 Feb 15;194(4):1996-2003
Proc Natl Acad Sci U S A. 2011 Apr 19;108(16):6609-14.

安全性の高いHMGB1ペプチド医薬の創薬



HMGB1タンパク-KOI2ドメインから得られた 再生誘導医薬®HMGB1ペプチド(レダセムチド)

自然免疫活性化ドメイン(B-box)を含まないKOI2ドメインの化学合成ペプチドは、炎症反応を喚起せずに間葉系幹細胞動員活性のみを持つ、安全性の高い再生誘導ペプチド医薬。



適応症の拡大余地

ヒト発生期における表皮の形成

カーネギー発生段階(脊椎動物胚の発生段階)

発生1日目

10

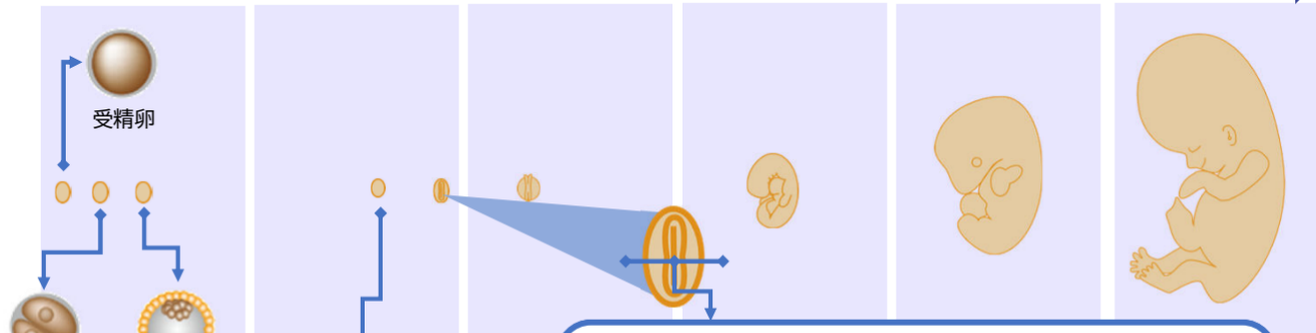
20

30

40

50

60



2細胞

胚盤胞

(内細胞塊⇒ES細胞)

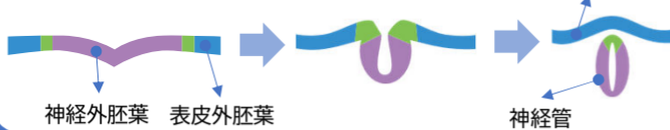
中胚葉

外胚葉

内胚葉

17日齢胚子

CS9*: 胚断面(外胚葉)



表皮

神経外胚葉

表皮外胚葉

表皮

神経管

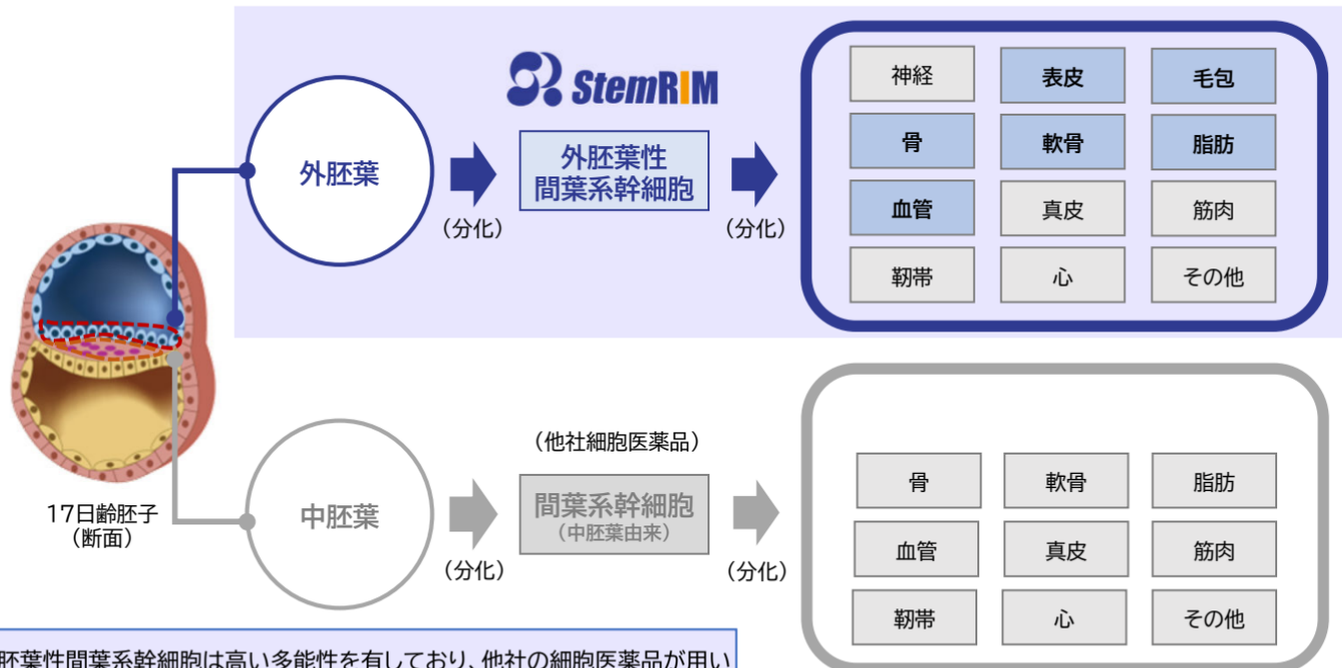
受精卵は発生の過程で「外胚葉」「中胚葉」「内胚葉」に分かれる。表皮を形成するのは「外胚葉」であるため、再生誘導医薬で誘導されるのは**外胚葉性由来の間葉系幹細胞**である。

*CS9:カーネギーステージ9、CS9で原始的な表皮が生じると言われている

(出所)ヒト発生の3次元アトラスを改変、日本医事新報社

外胚葉性間葉系幹細胞の分化

再生誘導医薬[®]が誘導する「外胚葉性間葉系幹細胞」は、高い多能性と組織分化能を有している



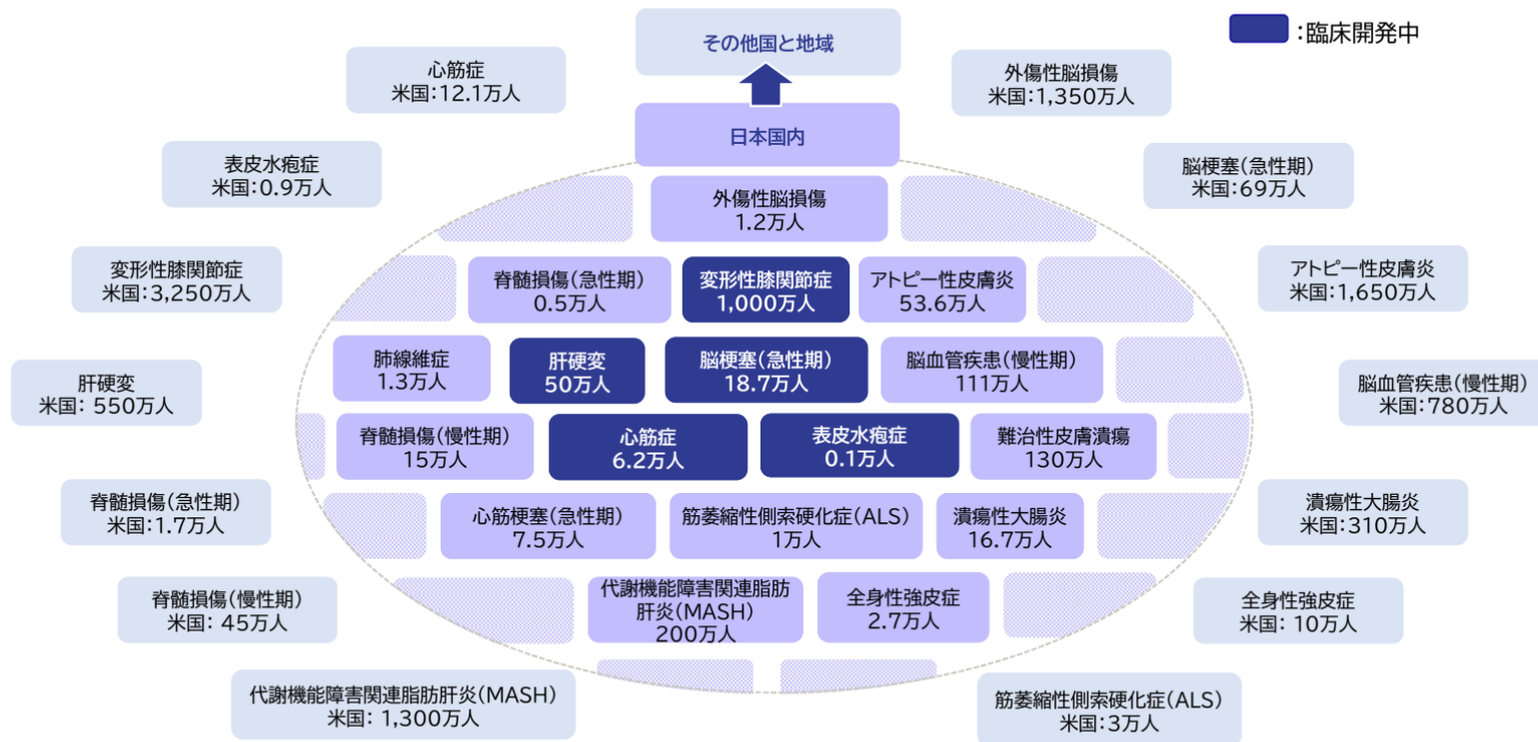
外胚葉性間葉系幹細胞は高い多能性を有しており、他社の細胞医薬品が用いている「中胚葉性由来の間葉系幹細胞」で分化ができない**表皮、毛包、神経**への分化が発生学的に可能であると考えられている。

■ 弊社と大阪大学の共同研究により分化が確認されている組織
 ■ 発生学的に分化すると考えられている組織

再生誘導医薬®の対象疾患領域

再生誘導医薬®が誘導する「外胚葉性間葉系幹細胞」での治療効果が見込める疾患領域がターゲット

■ : 臨床開発中

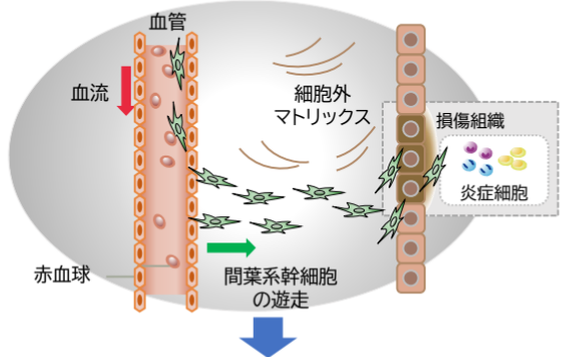


細胞治療との比較優位性(1)

生体内間葉系幹細胞は5つの特徴的な能力を有する

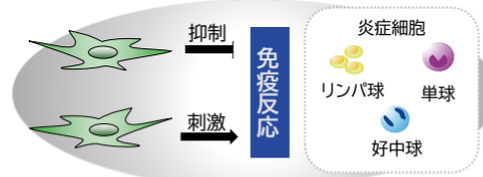
1.細胞遊走能力

間葉系幹細胞は血流を介し損傷組織まで遊走(移動)する。



2.免疫調整能力

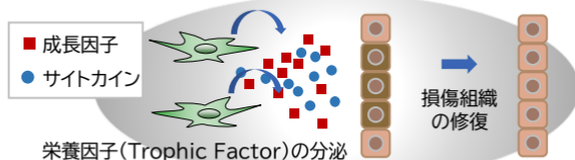
免疫反応を調節し、過剰な炎症による組織損傷の拡大を抑える。



- *1:細胞から分泌される低分子のタンパク質で生理活性物質の総称。細胞間相互作用に関与し周囲の細胞に影響を与える。
- *2:組織を構成している結合組織と呼ばれる部分が異常増殖する現象のこと。
- *3:マトリックスメタロプロテアーゼ(Matrix metalloproteases)。サイトカインなどの生理活性ペプチドの活性化など様々な生理現象に関与しており、炎症や癌の進行などの病的過程にも関与している。

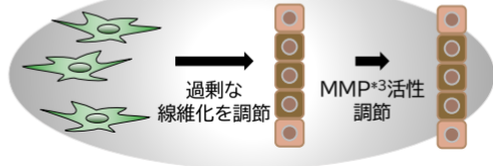
3.トロフィック能力

損傷組織の細胞に対し成長因子やサイトカイン*1を分泌することで、細胞の増殖や組織の修復を促進する。



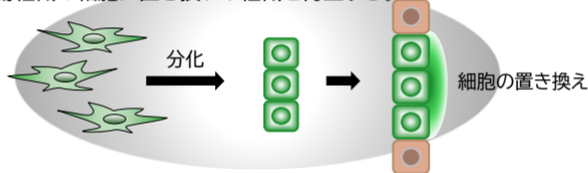
4.線維化調節能力

損傷組織の過剰な線維化*2を調節し、抑制する。



5.組織再生能力

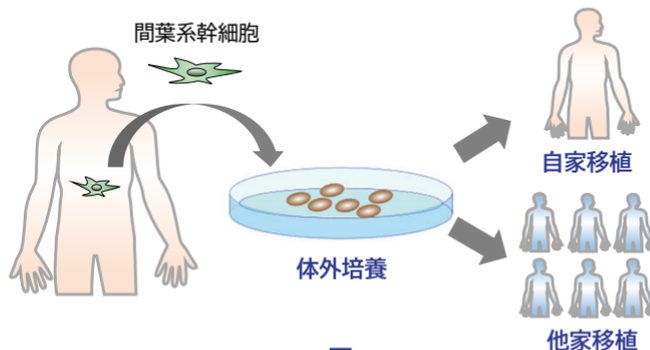
間葉系幹細胞自身が様々な種類の細胞に分化することによって損傷組織の細胞に置き換わり組織を再生する。



細胞治療との比較優位性(2)

間葉系幹細胞は体外培養を行う過程で機能低下を生じるが、再生誘導医薬[®]はこれを回避

従来の細胞医薬品の製造工程

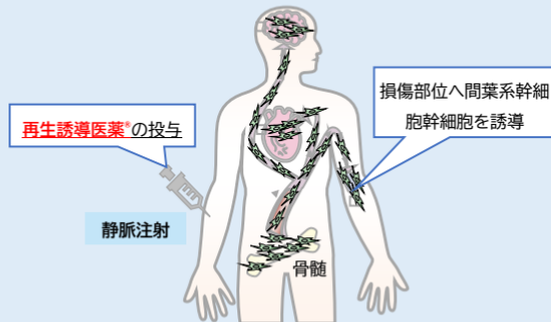


間葉系幹細胞は、生体外で培養される過程で
間葉系幹細胞としての機能を喪失

(出所) Stem Cell Research & Therapy 2018, 9:131



再生誘導医薬[®]における間葉系幹細胞の誘導



間葉系幹細胞の**本来の機能を保持したまま**
損傷組織へ誘導することが可能



「MSCs細胞治療における効果は、**炎症抑制効果**と残存する細胞への**成長因子の供給**にとどまる」との報告(Caplan AI)
「Mesenchymal Stem Cells: **Time to Change the Name!**」 Arnold Caplan June 2017

(出所) Stem Cells Transl Med. 2017 Jun;6(6):1445-1451. doi: 10.1002/sctm.17-0051. Epub 2017 Apr 28.

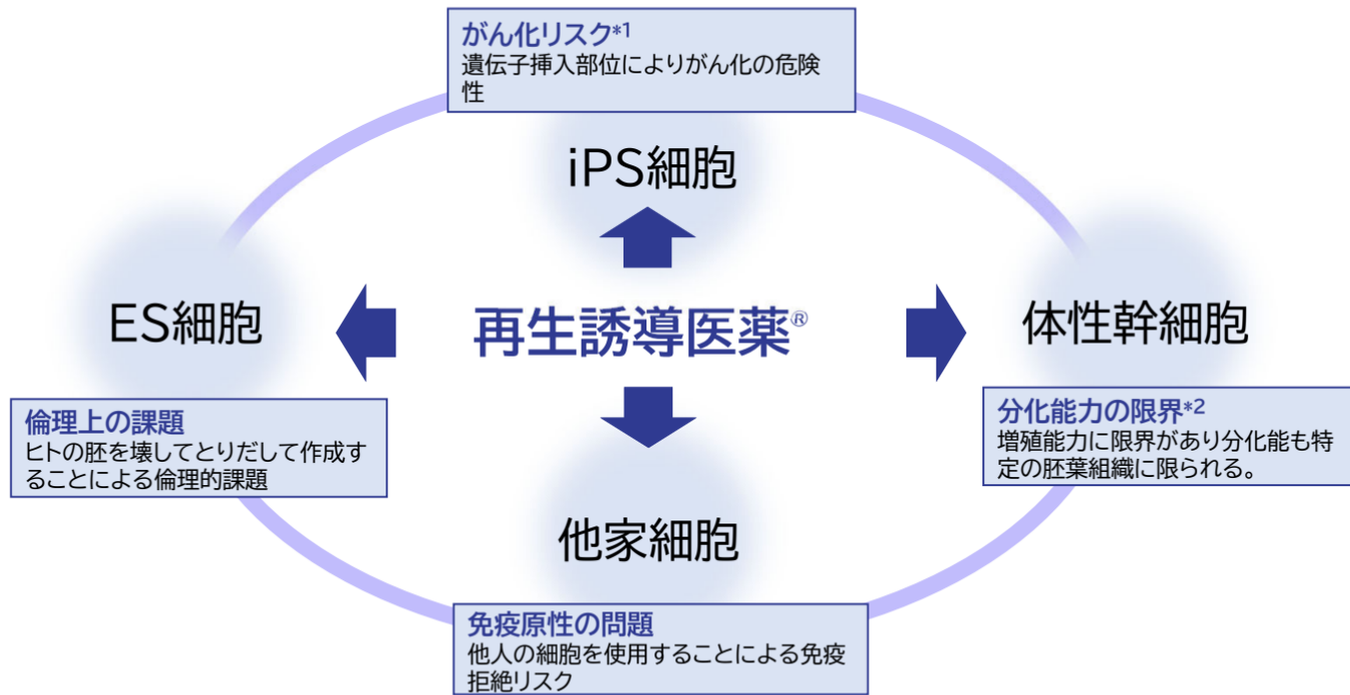
再生誘導医薬[®]の優位性まとめ(1)

再生誘導医薬[®]は従来型の細胞治療と化合物医薬品の両者の長所を兼ね揃える

		再生誘導医薬 [®]	細胞治療	化合物医薬品
有効性	組織再生	 大規模な組織損傷にも対応できる	 大規模な組織損傷にも対応できない	 失った組織を再生することはできない
	作用機序	 生体内に備わる組織再生機能を活用	 細胞の生理活性を利用するため、効果や作用メカニズムが予想しやすい	 作用メカニズムを予想しにくく、想定外の副作用を招くリスクがある
	適応症	 同一の化合物で広い適応症をカバーできる可能性	 同一の技術プラットフォームで広い適応症をカバーできる可能性	 一般に限定された疾患メカニズムに対してのみ効果を有する
安全性	侵襲性	 投与するのは本人の幹細胞を動員する化合物医薬品であり、免疫拒絶がない	 細胞の採取や移植による患者負担が大きい他家移植では免疫抑制が必要	 薬剤投与による侵襲性は低い
品質	品質管理	 化合物であるため、品質管理された安定生産が可能	 対外培養操作により細胞が変質(癌化)するリスク有	 品質管理が容易で保存安定性も高い
その他	コスト	 工業的な計画生産が可能	 細胞採取や培養操作、CPCの運営などで大きな製造コストがかかる	 大量工業生産により製造コストが安い
	薬事規制	 一般的な化合物医薬品の規制に準拠	 規制ルールが未整備で不透明、厳格な製造管理への対応が困難	 規制項目が定式化しており、対応自体は容易

再生誘導医薬[®]の優位性まとめ(2)

再生誘導医薬[®]は従来型の細胞治療の最大の4つの課題を解決可能



*1:「iPS細胞の可能性と今後の課題」高橋政代氏, 2009年14巻8号 p. 8-8-8.14

*2:「生殖医療の未来を考える」阿久津英憲氏、林克彦氏、日比野由利氏, 2021.01.04 週刊医学界新聞(通常号):第3402号



再生誘導医学協働研究所



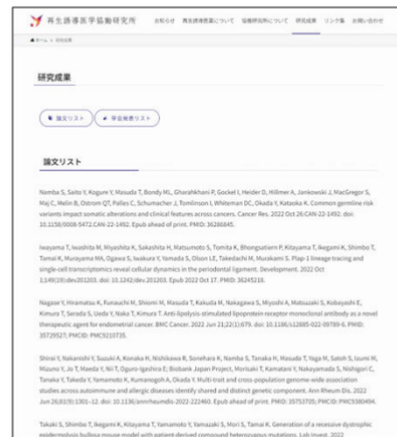
再生誘導医学協働研究所 所長
遠藤 誠之 教授

2020年6月、大阪大学吹田キャンパスのテクノアライアンスAB棟6・7階に、総面積1,540㎡の『再生誘導医学協働研究所』が設立されました。研究所所長には、大学院医学系研究科保健学専攻生命育成看護科学講座 母性胎児科学の遠藤誠之教授が就任し、メンバーには大学院歯学研究科口腔分子免疫制御学講座 口腔治療学の村上伸也特任教授、大学院歯学研究科口腔分子免疫制御学講座 口腔治療学の竹立匡秀教授、大学院生命機能研究科 個体機能学講座 免疫細胞生物学の石井優教授、大学院医学系研究科 情報統合医学講座 皮膚科学の藤本学教授、そして大学院医学系研究科外科学講座 心臓血管外科学の宮川繁教授らが参加しています。多角的な視点から再生誘導医業の研究と展開を目指しており、これまでに複数の共同研究プロジェクトが進展しています。

共同研究プロジェクト推移

(件)

	2023/7	2024/7	2025/7	2026/1	増減	備考
保健学研究部門	3	2	2	1	△1	新生児関連疾患
生命機能研究部門	—	—	—	—	—	—
医学研究部門	2	2	3	5	+2	神経系疾患、整形外科関連
歯学研究部門	5	5	6	6	—	歯周炎関連疾患
合計(累計)	10	9	11	12	+1	



*再生誘導医学協働研究所Webサイト「研究成果」より

再生誘導医学
協働研究所Webサイト:
<https://stemrim-osaka-u.jp/>



会社概要

■ 社名	株式会社ステムリム (StemRIM Inc.)
■ 代表者	岡島 正恒 (代表取締役社長CEO)
■ 設立年月	2006年10月30日
■ 事業内容	再生誘導医薬 [®] の研究開発事業
■ 株主資本	5,084百万円
■ 自己資本比率	74.6%
■ 従業員数	71名 正社員、契約、パート 49名 派遣社員 22名

■ 彩都本社



大阪府茨木市彩都あさぎ七丁目7-15
彩都バイオインキュベータ3階

■ 再生誘導医学協働研究所



大阪府吹田市山田丘2-8
大阪大学テクノアライアンス棟6-7階

■ 再生誘導医学寄附講座／幹細胞遺伝子治療学共同研究講座



大阪府吹田市山田丘山田丘2-2
大阪大学医学系研究科附属
最先端医療イノベーションセンター

(2026年1月末現在)



代表取締役 社長CEO
岡島 正恒

㈱住友銀行(現㈱三井住友銀行)、住友キャピタル証券㈱、大和証券エスピーキャピタル・マーケティング㈱、大和証券SMBCでは、インベストメントバンカーとして主にバイオベンチャー、メディア、通信、IT業界を担当。メディシノバ・インク東京事務所代表副社長を経て2019年より当社代表取締役社長就任。2023年より代表取締役社長CEO。



取締役CSO ファウンダー
玉井 克人

1990年弘前大学大学院医学研究科博士課程修了。同年弘前大学医学部附属病院皮膚科助手。青森県立中央病院皮膚科、弘前大学医学部皮膚科助手などをを経て、1991年米国ジェファーソン医科大学皮膚科留学。1996年弘前大学医学部附属病院皮膚科講師、2003年大阪大学大学院医学系研究科遺伝子治療学助教授、2006年当社設立、2010年大阪大学大学院医学系研究科再生誘導医学寄附講座教授。2022年当社取締役CSO(現任)、2023年大阪大学大学院医学系研究科招聘教授(現任)。

監査役
久渡 庸二

1975年米国ユニロイヤル入社。1985年日本イーライリリー入社、エアンコアニマルヘルス事業部長や事業開発部長を歴任、2008年塩野義製薬海外事業推進部部長、2017年10月より当社常勤監査役。



社外取締役
澤井 典子

CSKベンチャーキャピタル㈱にてバイオ・ライフサイエンス・IT分野のインキュベーション・ハンズオン投資、株式公開支援業務に従事。㈱ディー・エヌ・エー、ヘルスケア事業本部エグゼクティブ・プロデューサーを経て、2019年より当社取締役。(一財)社会変革推進財団ヘルスケアチーム・チームヘッド(現任)、NTTプレジジョンメディシン㈱メディカルサービス事業部担当課長(現任)。



社外取締役
永井 宏志

厚生労働省医薬食品局安全部基準課、福岡県保険福祉部業務課(出向)を経て、(独)医薬品医療機器総合機構(PMDA)医療機器審査第一部主任専門員として医療機器の承認審査・薬事相談業務に従事。2020年より当社取締役。㈱京屋 取締役(現任)、㈱ボル・メド・テック 取締役(現任)、PRDM ㈱取締役(現任)、リージョナル・フィッシュ㈱監査役、百三総研㈱代表取締役(現任)、(一社)岐阜市薬剤師会理事(現任)。

監査役
水上 亮比呂

監査法人サンワ東京丸の内事務所(現トーマツ)公開支援部門パートナーとして、株式公開準備、上場企業の監査・財務調査等に関与。同横浜事務所所長を経て、2019年10月より当社監査役。水上亮比呂公認会計士事務所代表(現任)、㈱レックスアドバイザーズ取締役(現任)、工藤建設㈱監査役(現任)。

監査役
島田 洋一郎

㈱住友銀行(現㈱三井住友銀行)、住友キャピタル証券㈱エウイティ部長、大和証券SMBC㈱名古屋事業法人部部長、㈱青山財産ネットワークス監査役を経て、2019年10月より当社監査役。

免責事項

本資料は、本資料の公開日現在において有効な経済、規制、市場及びその他の条件に基づいており、当社又は当社の代表者のいずれも、本資料の情報が正確又は完全であることを保証するものではありません。本資料に含まれる情報は、事前に通知することなく変更されることがあり、当該情報の変更が重大なものとなる可能性もあります。

また、本資料に記載されている将来予想に関する記述は、当社が現在入手可能な情報を勘案した上での、当社の現時点における仮定及び判断に基づくものであり、既知及び未知のリスク、不確実性その他の要因を含んでいます。当該リスク、不確実性その他の要因により、当社の実際の業績又は財務状態が、将来予想に関する記述により表示又は示唆されている将来の業績又は財務状態から大きく乖離する可能性があります。

当社以外の会社又は当事者に関連する情報又はそれらにより作成された情報は、一般的に入手可能な情報及び本資料で引用されているその他の情報に基づいており、当社は、当該情報の正確性及び適切性を独自に検証しておらず、また、当該情報に関して何らの保証もするものではありません。

本資料は、当社の関連情報の開示のみを目的として作成したものであり、投資勧誘を目的としたものではありません。当社の有価証券への投資判断は、ご自身の判断で行うよう、お願いいたします。また、本資料に基づいて被ったいかなる損害についても、当社及び情報提供者は一切責任を負いかねます。

なお、本資料及びその記載内容について、当社の書面による事前の同意なしに、公開又は利用することはできません。