



平成 26 年 5 月 15 日

各 位

会 社 名 アンジェス MG 株式会社
代 表 者 代表取締役社長 山田 英
(コード番号 4563 東証マザーズ)
問 合 せ 先 経営企画部長 米尾 哲治
電 話 番 号 03-5730-2641

コラテジェン (HGF 遺伝子治療薬) によるリンパ浮腫治療薬開発のプロジェクトが NEDO のイノベーション実用化ベンチャー支援事業に採択

この度、独立行政法人新エネルギー・産業技術総合開発機構 (NEDO) の「平成 25 年度イノベーション実用化ベンチャー支援事業」に当社のコラテジェン®のプロジェクト「HGF プラスミドを用いたリンパ浮腫治療薬の臨床開発」が採択されましたのでお知らせいたします。

NEDO のベンチャー支援事業は、平成 25 年度の政府補正予算に基づき実施され、研究開発型ベンチャー企業等の優れた最先端技術シーズや有望な未利用技術を活用した実用化開発を支援することにより、リスクを低減させ、研究開発成果を迅速に実用化・事業化に結びつけ、新規事業・雇用の創出等を促進することを目的としています。

今回、本事業に採択された当社プロジェクトは、リンパ浮腫に対する治療薬の実用化を目指す開発プロジェクトです (治験の実施も含まれます)。リンパ浮腫とは、リンパ系障害によって組織液がリンパ管に戻れず皮下に貯留し、四肢に高度の浮腫を来す難治性疾患で、主な治療として弾性着衣、マッサージなどの対症療法しかなく、有効な治療法が存在しません。HGF プラスミドは、リンパ管新生という新規的作用を有し、リンパ浮腫の根治療法となり得るため、実用化されればその医療上の意義は極めて高いといえます。

コラテジェン®のリンパ浮腫治療薬の開発プロジェクトは昨年度の「平成 24 年度イノベーション実用化ベンチャー支援事業」(助成対象期間:平成 25 年 4 月 30 日から平成 26 年 2 月 20 日)にも採択されており、今回で二回目となります。また、当社は平成 25 年 10 月に、国内で原発性リンパ浮腫を対象とした第 1/2 相臨床試験を開始しております。当社は、今回の採択により、当該臨床試験を確実に実施し、HGF プラスミドによるリンパ浮腫を対象とした開発をより積極的に推進してまいります。

当社は、本助成事業において、助成対象期間 (交付決定日 (5 月中予定) から平成 27 年 2 月 28 日) に計上する費用の 3 分の 2 に相当する金額を助成金として受領する予定です。本助成金は平成 27 年 12 月期に受領する予定のため、平成 26 年 12 月期連結業績への影響はありません。

以 上