

平成 30 年 9 月 10 日

各位

会社名 セルアクシア株式会社
代表者 代表取締役社長 関 誠

AMED「再生医療の産業化に向けた評価基盤技術開発事業
(再生医療シーズ開発加速支援)」に採択

この度、国立研究開発法人日本医療研究開発機構（以下、AMED）の平成 30 年度「再生医療の産業化に向けた評価基盤技術開発事業（再生医療シーズ開発加速支援）」に当社が事業化を目指している新規治療法の研究開発課題が採択されましたのでお知らせします。

AMED の本事業は民間企業を対象とし、企業が有する臨床開発前段階のシーズを迅速に臨床開発に進めるための研究開発を支援することを目的としています。当社は本事業の支援を受けて下記の研究開発の事業化を目指してまいります。

研究開発課題 「高機能細胞 E-MNC(CA-702)の治験開始に向けた研究開発」

補助対象期間 最長 3 年間（2018 年 10 月から 2021 年 3 月）

研究概要 これまでの治療法では治せなかった難治性の自己免疫疾患に対して有効な新規細胞治療薬E-MNCの薬事承認取得を目指し、治験開始準備を進めて参ります。本研究では、治験薬の製造法の確立や品質管理データの取得とともに治験薬の安全性を担保する毒性試験や病態モデル動物を用いた薬効評価試験を実施することで、早期の治験開始を目指して参ります。

本事業の詳細は、下記の AMED の HP をご覧ください。

https://www.amed.go.jp/koubo/01/02/0102B_00020.html

問い合わせ先

セルアクシア株式会社 社長室 電話番号 03-3527-2448

以上