ひろしまイノベーション推進機構の投資先企業の決算状況について

令和2年7月31日 商 工 労 働 局

1 投資先企業の概要(現況)

<u> </u>					
企 業 名	株式会社ツーセル(以下「ツーセル」)				
代 表 者	代表取締役社長 辻 紘一郎(つじ こういちろう)				
所 在 地	広島市南区比治山本町16番35号				
設 立	平成15年4月23日				
資 本 金	21億6,000万円[令和2年3月末現在]				
従 業 員 数	71名[令和2年3月末現在]				
事業内容	大学の技術シーズを活用し、医療用の遺伝子と細胞,医薬品,診断薬, 試薬,医療材料の研究・開発・製造・販売、医療機器・医療用具の研究・ 開発・製造・販売等を行う。				
機構投資状況	 ・平成26年12月:1億5,500万円(第三者割当増資) ・平成28年5月:1億5,500万円(新株予約権の権利行使) ・平成29年7月:3億1,000万円(新株予約権の権利行使) ・平成30年9月:1億5,500万円(新株予約権の権利行使) ※事業の進捗に応じて、段階的に合計7億7,500万円の投資を行った。 				

2 決算状況

〇売上高及び損益

(単位:千円,千円未満切り捨て)

	平成 30 年 3 月期 (第 15 期)	平成 31 年 3 月期 (第 16 期)	令和 2 年 3 月期 (第 17 期)
売上高	1, 305, 565	11, 875	215, 634
経常利益又は 経常損失	61, 037	△1, 123, 488	△1, 138, 279
当期純利益又は 当期純損失	41, 666	Δ1, 132, 703	△1, 157, 104
従業員数(人)	48	58	71

〇貸借対照表の要旨

(単位:千円,千円未満切り捨て)

		平成 30 年 3 月期 (第 15 期)	平成 31 年 3 月期 (第 16 期)	令和 2 年 3 月期 (第 17 期)
資	流動資産	1, 430, 309	672, 314	1, 046, 935
資 流期負圧 産 固定資産 部 合 計		39, 752	41, 230	39, 094
部	合 計	1, 470, 062	713, 545	1, 086, 029
	流動負債	382, 419	372, 224	168, 949
4	固定負債	61, 108	42, 490	25, 353
債	株主資本	1, 026, 533	298, 830	891, 725
負債及び純資産の部	資本金	1, 082, 500	1, 285, 000	2, 160, 000
	資本剰余金	1, 072, 500	1, 275, 000	2, 150, 000
	資本準備金	1, 072, 500	1, 275, 000	2, 150, 000
	利益剰余金	△1, 128, 466	$\triangle 2, 261, 169$	$\triangle 3$, 418, 274
l db	繰越利益剰余金	$\triangle 1, 128, 466$	$\triangle 2, 261, 169$	$\triangle 3, 418, 274$
	合 計	1, 470, 062	713, 545	1, 086, 029

3 今期(令和2年3月期)の決算状況

- ツーセルは、様々な細胞に分化する能力を備えた幹細胞である間葉系幹細胞 (Mesenchymal Stem Cell, 以下「MSC」)を用いた医療材料等の研究開発型企業であり、現在、軟骨の損傷に対し MSC を活用した他家軟骨再生治療(※別紙参照)に利用するための移植材の製品化に注力している。
- 同社の軟骨再生医療事業については、平成28年4月25日に、中外製薬株式会社 (以下「中外製薬」という。)と膝軟骨再生細胞治療製品「gMSC®1」に関してライセン ス契約を締結し、実用化のための臨床実験(治験)を平成29年11月から開始する とともに、「gMSC®1」に続く製品候補を構築するため、脳梗塞細胞治療製品「gMSC®2」、 注射型軟骨再生細胞治療製品「gMSC®3」及び慢性腎臓病が対象疾患である「gMSC®4」 の基礎研究・製品開発を進めている。
- 「gMSC®1」の治験が順調に進んでいることから、平成30年9月5日付で、ひろしまイノベーション推進機構(以下「機構」という。)から、第4回目となる1億5、500万円の追加出資を受けた(平成26年11月18日の投資決定に基づく追加出資)。これにより、機構は同社に対して予定していた全ての出資を完了している。
- 財務面では、今期は提携先企業からのライセンス収入が増加したこと等によって、 売上高が前期の約1、100万円から約2億1、500万円に増加した。一方で、治 験や研究開発を進めたことにより、当期純損失として、前期から約2、400万円減 となる約11億5、000万円を計上している。
- なお,同社は今期中において第三者割当増資により,総額17億5,000万円を調達するなど,財務基盤を強化している。

4 今後の見通し

- 軟骨再生医療事業については、中外製薬との契約に基づき、今後数年にわたって合計で十数億円規模のライセンス収入が見込まれるほか、同社と協働して臨床開発が進められている「gMSC®1」の製品化に向けた取組は、順調に進んでいる。
- ツーセルでは、「gMSC®1」の製品化に先駆けて、株式上場を目指している。そのため、 複数の製品候補の開発で大手と提携するなど、上場に向けて環境整備を進めており、 機構としても必要に応じた支援を行っていく。

(別紙) ツーセルの他家軟骨再生治療について

ツーセルの軟骨再生医療製品は、滑膜由来の間葉系幹細胞(MSC)を活用するもので、関節の軟骨損傷を治療の対象とするが、変形性膝関節症等の治療への適用も可能と見込まれている。膝関節疾患の治療を要する患者数は、東京大学医学部附属病院によれば、50歳以上の日本人で約1,000万人とも言われているところであるが、ツーセルの開発する他家軟骨再生治療(患者本人以外の細胞を原料として使う軟骨再生治療)により、一片の滑膜組織から大量の製品を作製できるため、こうした多くの患者の治療が可能になる。

【自家移植】



