

2020年6月26日

各 位

会 社 名 株式会社アイロムグループ
代 表 者 名 代表取締役社長 森 豊隆
(コード番号 2372 東証第一部)
問 合 せ 先
役 職 取締役 社長室担当
氏 名 小島 修一
電 話 03-3264-3148

新型コロナウイルスワクチン開発の進捗に関するお知らせ

当社の100%子会社である株式会社IDファーマ「以下、「IDファーマ」という」が進めております新型コロナウイルスワクチン開発（以下、「本ワクチン開発」という）の進捗につきまして下記の通りお知らせいたします。

記

1. 1回目の文部科学省申請のワクチン候補について

3月23日付開示にてお知らせいたしました通り、本ワクチン開発に必要な1回目の文部科学省への第二種使用等拡散防止措置確認申請（以下、「本件申請」という、※1）は、3月19日に同省に承認され、これまでワクチン候補の製造を進めておりました。

この度、ワクチン候補の製造が完了し、日本国内において非臨床試験（※2）を開始いたしました。

2. 2回目の文部科学省申請のワクチン候補について

5月1日付開示にてお知らせいたしました2回目の文部科学省への本件申請は、4月30日に4つのワクチン候補群の申請を行い、6月8日付にて同省より承認を受け、通知書を受領いたしました。

これにより1回目の申請分と併せて、IDファーマが製造予定の全てのワクチン候補について文部科学省の承認を受けました。

2回目の申請分のワクチン候補は、現在、製造中であります。

以 上

※1. 第二種使用等拡散防止措置確認申請は、ワクチンを製造するにあたり、「遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律（略称「カルタヘナ法」）」の規定により必要となる申請です。

※2. 非臨床試験は、医薬品の研究開発において、動物を用いて薬効薬理作用、生体内での動態、有害な作用などを調べる試験のこと。有効性と安全性を評価・証明するための科学的データを提供するものであり、ヒトで行う臨床試験へと進むために必要であるとともに、臨床における有効性と安全性を裏づけるために重要となる試験です。