

2025年2月26日

各位

会社名 株式会社 ペルセウスプロテオミクス

代表者名 代表取締役社長 執行役員 横川 拓哉
(コード番号:4882 東証グロース)

問合せ先 取締役執行役員 管理部長 鈴川 信一

(TEL. 03-6264-8224)

PPMX-T003:令和7年度創薬支援推進事業・
希少疾病用医薬品指定前実用化支援事業への採択のお知らせ

当社の抗体医薬品候補 PPMX-T003 をアグレッシブ NK 細胞白血病(以下「ANKL」)治療に用いる研究開発が、国立研究開発法人日本医療研究開発機構(以下「AMED」)が公募した令和7年度「創薬支援推進事業・希少疾病用医薬品指定前実用化支援事業(以下「本事業」)」に採択されましたので、お知らせいたします。

1. 採択された課題名

「アグレッシブ NK 細胞白血病治療薬(PPMX-T003)の開発」

2. 代表機関

株式会社ペルセウスプロテオミクス

3. 課題の概要・目的

ANKL は、免疫細胞の一種である NK(ナチュラルキラー)細胞に由来し、発症すると急激に病態が悪化する、劇症型の超希少難治性造血系悪性腫瘍です。当社が開発中の PPMX-T003 は、大阪公立大学の幸谷愛教授の研究チームにより、ANKL の治療薬となる可能性が見出され、現在同大学と共同研究を行っております。また、令和4年度の本事業への採択を受けて、広島大学病院を中心に、目標症例数7名で医師主導第 I/II 相試験(以下「本治験」)が開始されました。

当初の本治験の実施予定期間は2025年3月末まででしたが、超希少疾病であるため、当該期日までに本治験を終了することは困難であると治験調整医師が判断され、2024年12月に1年間の延長が [JRCT](#) に登録されております。当社は本治験の継続実施、完了及びその後の独立行政法人医薬品医療機器総合機構(PMDA)相談に対する支援等を目的として本事業に応募し、採択されたものです。

なお、本事業の事業期間は2025年4月から2028年3月までの3年間ですが、治験期間は2026年3月末までを予定しております。今回の採択によって2025年度(2026年3月期)に受領する補助金100百万円(予定)は、本治験の実施費用に充当する予定です。



4. 今後の見通し

本件が 2026 年 3 月期の業績に与える影響は、通期業績予想に織り込む予定です。

■[本件に関する AMED のホームページ](#)

以 上