



当社の社名「Delta-Fly」は
「Dragonfly (とんぼ)」に由来しています。

2025年3月期 第2四半期決算説明資料

2024年11月14日

Delta-Fly Pharma株式会社

(東証グロース:4598)

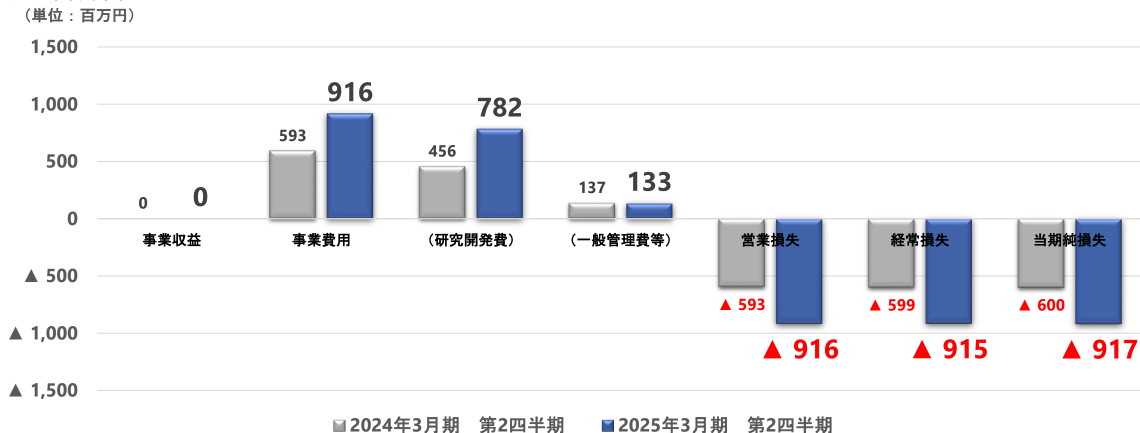


2025年3月期 第2四半期決算概要と2025年3月期予想

2025年3月期 第2四半期決算の概略







【事業収益】

当中間会計期間におけるマイルストーン収入等はなく、事業収益はありませんでした(前中間会計期間比-%)。

【事業費用】

事業費用につきましては、開発パイプラインの臨床試験における医療機関並びに症例数の増加、次試験に向けた治験薬となる原薬や製剤の製造などを進めたことなどに伴い、916百万円(前中間会計期間比54.4%増)となりました。この結果、営業損失は916百万円(前中間会計期間は593百万円の損失)、経常損失は915百万円(前中間会計期間は599百万円の損失)、中間純損失は917百万円(前中間会計期間は600百万円の損失)となりました。

2025年3月期 第2四半期決算の概略



貸借対照表



【資産】

当中間会計期間末における資産合計は425百万円となり、前事業年度末と比較して1,048百万円減少しました。これは主として、現金及び預金が1,067百万円 減少したことによるものであります。

【負債】

当中間会計期間末における負債合計は110百万円となり、前事業年度末と比較して131百万円減少しました。これは主として、未払金が123百万円減少したことによるものであります。

【純資産】

当中間会計期間末における純資産合計は315百万円となり、前事業年度末と比較して917百万円減少しました。これは主として、中間純損失の計上により利益剰余金が917百万円減少したことによるものであります。

2025年3月期 第2四半期決算の後発事象について



新株予約権の行使

当社が2024年10月7日に発行した第8回新株予約権(行使価額修正条項付)の一部について、2024年10月9日から11月13日までの期間において、以下の行使が行われております。

第8回新株予約権(行使率 60.34%)

① 行使された新株予約権の個数

9,051個

② 発行した株式の種類及び株式数 普通株式 905,100株

③ 資本金増加額

223,943千円

④ 資本準備金増加額

223,943千円

<ご参考>

第8回新株予約権

① 新株予約権未行使分 : 個数 5,949個

: 株数 594,900株

第9回新株予約権

① 新株予約権未行使分 : 個数 5,000個

: 株数 500,000株



現金及び預金残高

① 第2四半期 : 349,122千円

② 権利行使額 : 447,107千円

③ ①+② : 796,229千円



(単位:百万円)

決算年月	第14期 2024年3月期 第2四半期(実績)	第15期 2025年3月期 第2四半期(実績)a	第15期 2025年3月期通期 (予想)b	予算消化率 a/b
事業収益	0	0	0	-
事業費用	593	916	1,817	50%
研究開発費	456	782	1,530	51%
その他の販売費及び一般管理費	137	133	286	47%
営業損失(△)	593	916	1,817	50%
経常損失(△)	599	915	1,827	50%
当期純損失 (△)	600	917	1,829	50%

【事業計画】<2024年5月15日の「2024年3月期決算短信」で公表いたしました業績予想に変更はありません。>

2025年3月期の事業収益は、ライセンス契約締結に向けマイルストーン対価等を目指してまいりますが、前事業年度の実績を踏まえ、現段階では見込んでおりません。 今後、収益が確実になった段階で適時に見通しを明らかにしていく予定です。

また、営業損失は1,817百万円、経常損失は1,827百万円、当期純損失は1,829百万円を見込んでおります。

【事業費用】<2024年5月15日の「2024年3月期決算短信」で公表いたしました業績予想に変更はありません。>

2025年3月期の事業費用は、前事業年度比413百万円増額の1,817百万円を見込んでおります。

当社は、2025年3月期において、DFP-10917は米国における臨床第3相試験の中間解析データの集計・解析や長期生存患者のフォローアップを継続しております。また、新たにベネトクラクス治療前歴のある急性骨髄性白血病の患者を対象に米国においてDFP-10917とベネトクラクスの併用療法の臨床第1/2相試験を開始しております。DFP-14927の米国における臨床第1相試験を完了し、拡大試験に移行した。DFP-14323は国内における臨床第3相試験(大規模比較試験)を開始しております。DFP-17729は、国内における臨床第1/2相試験の解析を終え、次試験の準備を進めております。これらの開発パイプラインを着実に進めるため、研究開発費は増額の見込みです。



今回の資金調達は研究開発、治験の進展を図ることを目的に行うもの

目的

財務の安定性を確保しながら、研究開発を推進

資金使途

DFP-10917+VEN 併用の臨床第1	/2相試験の研究開発費	500 百万円
-----------------------	-------------	---------

DFP-10917の臨床第3相試験の研究開発費及び承認申請関連費用 200 百万円

DFP-14927の臨床第1相拡大試験の研究開発費用 200 百万円

開発体制・管理体制の強化(報酬・人件費等)及び特許関連費用等 302 百万円

(関連経費)

(※)各資金使途の総額は、本新株予約権の発行価額の総額に、本新株予約権が全て当初行使価額で行使された場合における金額を合算した金額から、発行諸費用15.4百万円を差し引いた手取概算額を記載しております。



第8回及び第9回新株予約権による資金調達を実施

		第8回新株予約権	第9回新株予約権			
資金調達総額(※1)		約12.02億円(当初行使価額ベース)				
各資金調達(※2)		約7.91億円(当初行使価額ベース)	約4.26億円(当初行使価額ベース)			
潜在株式数		1,500,000株	500,000株			
潜在希薄化率(※:	3)	18.2%	6.1%			
権利行使可能期間		2年間(割り当て日の翌取引日	から2026年10月7日まで)			
行使価額	当初	527円(発行決議前日の終値の93%)	850円(発行決議前日の終値の150%)			
	上限	なし				
	下限					
	行使価額の修正	各行使請求日の前取引日の終値の93%に相当する額に修正 (ただし、下限行使価額は下回らない)	行使価額は当初固定ですが、当社取締役会決議により行使価額の 修正条項の適用を決議した場合には、各行使請求日の 前取引日の終値の90%に相当する額に修正 (ただし、下限行使価額は下回らない)			
不行使期間		当社は本新株予約権の行使期間中、不行使期間を合計4回まで設定可能。1回の不行使期間は10連続取引日以下とする				
取得条項		当社取締役会の決議に基づき、本新株予約権の払込期日の翌日以降いつでも、20取引日前までに本新株予約権者への通知により、 残存する本新株予約権の全部又は一部を本新株予約権の発行価額相当額で取得可能				
割当先		マッコーリー・バンク・リミテッド				

^(※1)資金調達総額は、本新株予約権の発行価額の総額に、本新株予約権が全て当初行使価額で行使された場合における金額を合算した金額から、発行諸費用15.4百万円を差し引いた手取概算額を記載しております。

^(※2)各資金調達は、各新株予約権の発行価額の総額に、各新株予約権が全て当初行使価額で行使された場合における金額を合算した金額を記載しております。

^{(※3)2024}年6月30日現在の当社発行済普通株式総数 8,229,900株に対する割合です。

本新株予約権に関する詳細は、本日公表のプレスリリース「第三者割当による行使価額修正条項付第8回及び第9回新株予約権の発行に関するお知らせ」をご参照ください。



1. 本新株予約権に関する背景と目的

■ 今回の第三者割当による新株予約権発行に際し、前回及び前々回の実績を考慮した結果、マッコーリーキャピタル証券会社及びマッコーリー・バンク・リミテッドから資金調達のストラクチャー・基本条件の提案、設計されたスキームが、当社の資金調達ニーズを満たすものであると判断。また、これまでのグローバルな活動実績や保有方針等を総合的に勘案し、本新株予約権の第三者割当の割当予定先としても適切と判断

2. 異なる2つの新株予約権発行の効果

- 行使価額修正型の第8回新株予約権を発行により、足元の資金需要充足を企図
- 行使価額固定型(行使価額修正条項付)の第9回新株予約権の発行により、当社がターゲットとする850円での資金調達を 目指す
 - 第9回新株予約権については、株価が当初行使価額を大きく上回って推移した場合に、行使価額修正条項の適用を決議 することで、その上昇メリットを当社が享受できないリスクを回避
- 第8回新株予約権・行使価額修正条項適用後の第9回新株予約権については、株価下落時においても行使価額が下限行使 価額を上回る限りにおいては、割当予定先による本新株予約権の行使が期待され、当社の予定する資金調達を円滑に行う ことが可能

3. 希薄化に対する合理的判断

- 行使価額修正型及び行使価額固定型を組み合わせた本スキームにおいては、希薄化の発生が新株発行対比で段階的
- 将来的に当社の資金ニーズが後退した場合や資本政策方針が変更になった場合等、本新株予約権を取得することにより、 希薄化を防止できるほか、資本政策の柔軟性も確保可能

現時点における調達資金の充当状況



(単位:百万円)

資金調達	調達額 (実績・予定)	資金使途	充当額	使用期間
第5回、第6回新株予約権(全て行使済み)	1,310	DFP-10917の臨床第3相試験の研究開発費 DFP-14323の臨床第3相試験の研究開発費 開発体制・管理体制の強化(人件費)及び特許関連費用等(経費)	979	2022年12月~2024年3月 2023年4月~2025年9月 2022年12月~2024年3月
新株式(払込済み) 第7回新株予約権(全て行使済み)	1,443	DFP-17729の臨床第1相/第2相試験及び次試験の研究開発費 DFP-11207の臨床第2相試験の研究開発費 DFP-14927の臨床第1相試験及び次試験の研究開発費 DFP-10917の臨床第3相試験の研究開発費及び承認申請関連費用 開発体制・管理体制の強化(報酬・人件費)及び特許関連費用等(経費)	610	2023年11月~2028年3月期 2024年4月~2028年3月期 2023年11月~2025年3月期 2023年11月~2026年3月期 2023年11月~2025年3月期
第8回新株予約権(一部行使) 第9回新株予約権(未行使)	1,202	DFP-10917+VEN 併用の臨床第1/2相試験の研究開発費 DFP-10917の臨床第3相試験の研究開発費及び承認申請関連費用 DFP-14927の臨床第1相拡大試験の研究開発費用 開発体制・管理体制の強化(報酬・人件費等)及び特許関連費用等(関連経費)	0	2024年10月~2026年3月期 2024年10月~2026年3月期 2024年10月~2026年3月期 2024年11月~2026年3月期
合計	3,955		1,589	

(単位:百万円)

対象	調達額 (実績・予定)	内容	充当額	2024年9月末までの充当状況
DFP-10917	1,070	臨床第3相試験の研究開発費及び承認申請関連費用	868	実施中
DFP-10917 + VEN 併用	500	臨床第1/2相試験の研究開発費	0	実施中
DFP-11207	180	臨床第2相試験の研究開発費	1	実施中
DFP-14927	350	臨床第1相試験及び次試験の研究開発費	198	実施中
DFP-14323	600	臨床第3相試験の研究開発費	269	実施中
DFP-17729	650	臨床第1相/第2相試験及び次試験の研究開発費	14	実施中
人件費及び経費等	605	開発体制、管理体制の強化、特許関連費用等	239	実施中

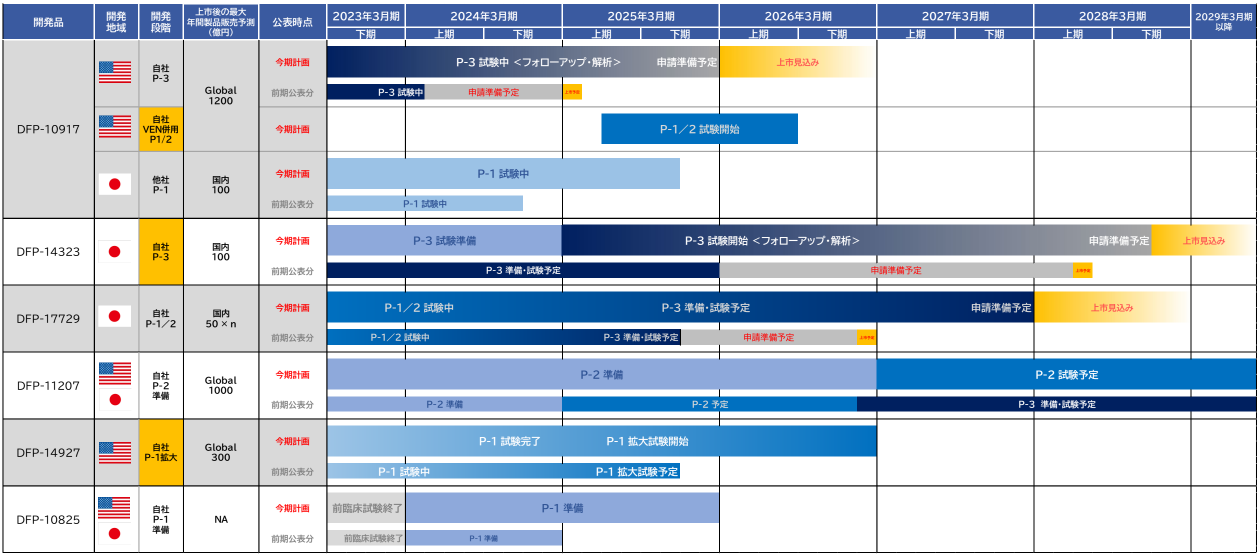
^{(※) 2024}年9月20日公表のプレスリリース「第三者割当による行使価額修正条項付第8回及び第9回新株予約権の発行に関するお知らせ」に基づいて記載しております。(※) 下表の各対象における調達額及び充当額は、第5回、第6回、第7回新株予約権及び前回の第三者割当新株式の修正分並びに第8回、第9回新株予約権の合計を記載しております。



パイプラインの状況と今後のスケジュール

今後のスケジュール





- 注1 「上市後の最大売上高予測」は、「薬事ハンドブック2024(じほう)」より、当社における1年間での最大製品販売額(死亡者数×類似疾患医薬品薬価×独自係数)にて算出しました。また、当該製品販売額は各パイプラインのライセンスアウト後におけるロイヤリティ収入等を予測したものであり、将来的には変動することがあります。
- 注2 開発品の製造・販売承認については、開発地域の規制当局からの承認が認められた場合、順次その他の地域(例えば:米国、欧州、アジアなど)の拡大を見込んでおりますが、その他の地域の規制当局による承認が必要となります。
- 注3 今回、表記の変更を行っております。開発パイプラインのスケジュールを示すにあたり、時間軸を分けて表記することで、開発の進捗に影響があるかのような誤解を避けるため、表記変更を行いました。また、承認(上市)は規制当局の判断による ところであり、通常承認や早期承認など様々なケースがあり、今回から「上市見込み」として記載を変更しました。したがって、当社は承認申請準備に向け臨床開発を推進しており、上市に向けた方針の変更はございません。
- 注4 上記、開発段階は、2024年9月末時点の状況です。

開発パイプラインの状況と今後のスケジュールの概要



開発品	開発段階	2025年3月期の予定	2025年3月期 第2四半期状況
DFP-10917 (点滴静注剤)	P-3 試験中 (米国)	長期生存患者のフォローアップ(追跡調査)を継続し、承認申請に向けた準備を継続	長期生存患者のフォローアップ(追跡調査)を継続し、承認申請に向けた準備を継続中
急性骨髄性白血病 (難治性·再発)	P-1/2試験中 VEN併用(米国)	米国の約5施設の医療機関で、DFP-10917とベネトクラクス(VEN)との併用によるP-1/2試験を開始	米国の約5施設の医療機関で、DFP-10917とベネトクラクス (VEN)との併用によるP-1/2試験を開始し、第1症例が9月に 登録され、臨床試験継続中
	P-1 試験中 (日本)	日本新薬によるP-1を継続	日本新薬によるP-1を継続
DFP-14323 (経口剤) 末期の肺がん	P-3 試験中(日本)	国内約30施設の医療機関でのP-3試験を推進	国内約30施設の医療機関でのP-3試験を進め、第1症例目が7 月に登録され、臨床試験継続中
DFP-17729 (経口剤) 末期の膵臓がん	P-1/2試験終了 (日本) 次試験に向け準備中	P-1/2の解析に時間を要しているものの、解析結果をまとめて次試験へ向けた準備と次試験開始を予定	P-1/2の解析結果がまとまり、欧州臨床腫瘍学会消化器癌分科 会にポスター発表が行われた。次試験へ向け準備中
DFP-11207 (経口剤) 膵臓がん胃がんの手術後の 再発防止	P-2 試験準備中 (米国·日本)	今期は導出先の選定並びにライセンス契約獲得を前提とし、 P-2実施候補国(米国・日本)の検討を継続 そのため、P-2試験開始予定を2026年4月に変更	P-2実施候補国(米国・日本)の検討を継続中
DFP-14927 (静注剤) 膵臓がん胃がん 骨髄異形成症候群	P-1 拡大試験中 (米国)	P-1拡大試験開始	P-1拡大試験開始し、継続中
DFP-10825 (腹腔投与剤) 胃がん、卵巣がん、膵臓がん の腹膜播種転移	P-1 試験準備(未定)	P-1の実施候補国は米国もしくは日本で実施することの検 討を継続	P-1の実施候補国は米国もしくは日本で実施することの検討を 継続中

研究開発の進捗状況



開発品

DFP-10917 (点滴静注剤)

DFP-14323 (経口剤)

DFP-17729 (経口剤)

DFP-11207 (経口剤)

DFP-14927 (静注剤)

DFP-10825 (腹腔投与剤)



日本

注 上記、開発段階は、2024年9月末時点の状況です

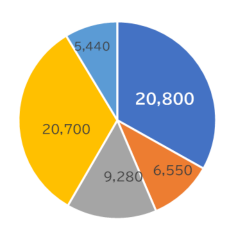
世界(Global)

約 9,700

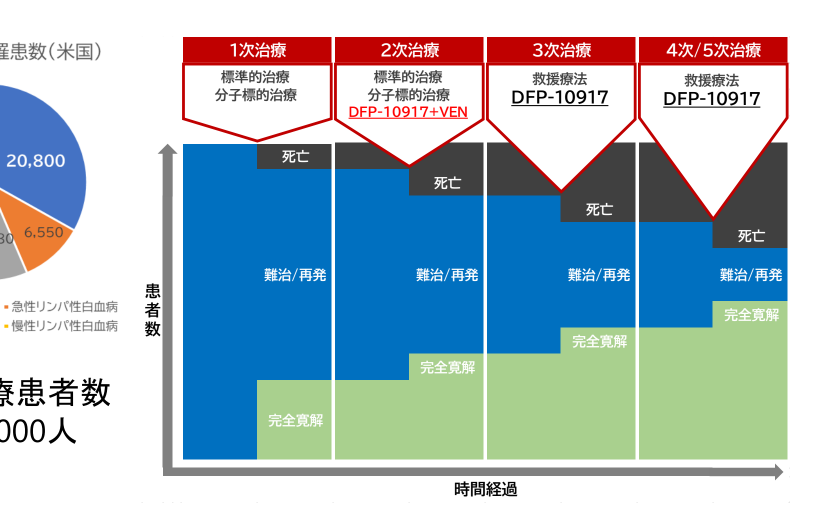
約 100,000



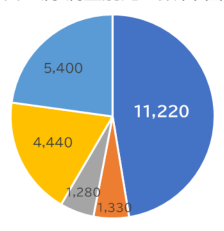
白血病 病型別罹患数(米国)



- 急性骨髄性白血病
- 慢性骨髄性白血病 慢性リンパ性白血病
- その他
 - 潜在治療患者数約20,000人



白血病 病型別死亡数(米国)



- 急性骨髄性白血病
- ■急性リンパ性白血病
- 慢性骨髄性白血病
- 慢性リンパ性白血病

その他

治療対象患者数約10,000人

出所 Cancer Statistics 2024より作成

注 下記出所データを、当社治験対象の急性骨髄性白血病罹患者数及び死亡者数を、潜在治療患者数並びに治療対象患者数として記載しております

注 上記、開発段階は、2024年9月末時点の状況です

研究開発 ~ DFP-10917とベネトクラクス(VEN)との併用臨床第1/2相試験



ベネトクラクス(VEN)について

アッヴィ社(AbbVie Inc.:米国・イリノイ州)が、開発した血液がん向けアポトーシス抑制分子BCL-2※阻害剤である。 急性骨髄性白血病(AML)、慢性リンパ性白血病(CLL)で、すでに臨床応用され、とくに高齢患者において効果を挙げている。

臨床現場では、アザシチジン+ベネトクラクス併用療法や 低用量シタラビン+ベネトクラクス併用療法として用いられ ている。

※ 濾胞性リンパ腫における14番染色体と18番染色体間の染色体転座に関与するタンパク質として2番目に記載されたメンバーであることを意味している。 アポトーシス促進性タンパク質(BAX/BAK、BIMなど)と相互作用することにより、アポトーシス抑制性に機能している。

ベネトクラクスの作用機序イメージ> ベネトクラクス 使用能 BCL-2 BAX/BAK BCL-2に選択的に結合することで BAX/BAKを活性化 BCL-2による EL-2による EH3-onlyの 解離 BAX/BAKの抑制 カスパーゼの 済性化

南陽介先生(国立研究開発法人国立がん研究センター東病院血液腫卵

DFP-10917+ベネトクラクス(VEN)との併用療法について

現在、ベネトクラクス(VEN)治療前歴(1回)のある急性骨髄性白血病(AML)の 患者を対象とした、DFP-10917+ベネトクラクス(VEN)との併用療法として、 臨床第1/2相試験を実施することとしました。

今回の実施目的は、急性骨髄性白血病(AML)の標準療法であるアザシチジン+ベネトクラクスの併用療法を超える可能性を見極めることであります。これにより、急性骨髄性白血病(AML)の1次治療(標準療法)後に再発や難治性のがん患者にとって選択肢を広め、併せて、当社の治療領域を2次治療~5次治療まで広げる効果を目指します。

将来的には、全治療領域への拡大を考えています。

実施に当たっては、急性骨髄性白血病(AML)の治療剤開発に熟達している米国のWake Forest大学病院のほか、米国の主要な臨床施設(5施設程度)で実施を予定しています。

また、急性骨髄性白血病(AML)対象のDFP-10917+ベネトクラクス(VEN)の 併用療法に係る発明特許は、すでに米国、日本及び台湾で成立しています。





2024年9月10日

DFP-10917とVENの臨床第1/2相試験の症例登録開始に関するお知らせ

ベネトクラクス(以下、「VEN」)の治療前歴(1回)のある急性骨髄性白血病(AML)の患者を対象に、DFP-10917とVENとの併用療法の臨床第1/2相試験の実施が米国の食品医薬品局(FDA)から本年4月8日(米国時間)に許可され、その後、参加臨床施設と治験実施契約を順次締結し、臨床施設での治験審査委員会(IRB)の承認が最初に得られたバージニア大学病院において、第1症例が登録されましたので、お知らせします。

バージニア大学病院は、標準療法が無効又は再発(3rd line以降)のAML患者を対象としたDFP-10917単剤の臨床第3相比較試験においても、最も多い症例を登録した病院です。

現在、複数の製薬会社が中間解析中のDFP-10917単剤の臨床第3相試験結果に関心を寄せておりますが、グローバル大手の製薬会社は、巨大市場が期待できるDFP-10917とVENとの併用療法の臨床第1/2相試験結果に高い関心を示しています。

VENは単独では臨床効果が殆んどなく、アザシチジン(DNAメチル化阻害剤)等との併用で臨床効果を発揮しますが、安全性上の懸念が報告されていることを鑑み、当社は副作用の強いVENとDFP-10917(がん細胞周期阻害剤)との効果と安全性とのバランス(相性)を追求することが本試験の成功の鍵と考えております。

今後、本試験は、安全性と効果とのバランスを確認しながら、臨床第1/2相試験を合わせて最大39症例の登録を予定しており、速やかに症例登録を完了させる方針です。なお、本試験の判定は奏効率(CR率)と無増悪生存期間(PFS)ですが、結果が良ければ、グローバル大手製薬企業と提携し、臨床第3相比較試験を実施の上、NDA承認(新薬の製造および販売の認可)を取得する方針です。





2024年10月28日

DFP-10917とVENの臨床第1/2相試験の進捗状況に関するお知らせ

ベネトクラクス(以下、「VEN」)の治療前歴(1回)のある急性骨髄性白血病(AML)の患者を対象に、DFP-10917とVENの併用療法の臨床第1/2相試験が米国の大手医療機関で行われており、臨床第1相試験に登録された3症例における進捗状況をお知らせします。

現状、AML患者の標準療法は、VENとアザシチジン(DNAメチル化阻害剤)の併用療法などありますが、副作用が少なくないとの報告があり、代替併用療法が強く望まれております。

DFP-10917は、低用量で持続点滴すれば、安全性が高く、がん細胞をG2/M周期で止め、アポトーシス(プログラム細胞死)を引き起こすため、VEN(BCL-2阻害剤)との高い相乗効果が期待できるものと考え、現在、臨床第1相試験を行っており、標準療法のVENとアザシチジンの併用療法を超える忍容性と完全寛解などの有効性が期待できる見通しです。

今後、臨床第1/2相試験を鋭意進め、安全性上の課題を残す既存のAMLの標準療法を凌駕できる可能性を見極め、グローバル大手の製薬企業と提携し、米国のFDA(食品医薬品局)からNDA(新薬の製造および販売の認可)取得を目指します。

なお、DFP-10917の臨床第3相比較試験に関しては、長期生存例が少なくなってきたため、全生存期間(OS)の解析に係るデータカットオフを行うための作業を開始する予定です。



開発品

DFP-10917 (点滴静注剤)

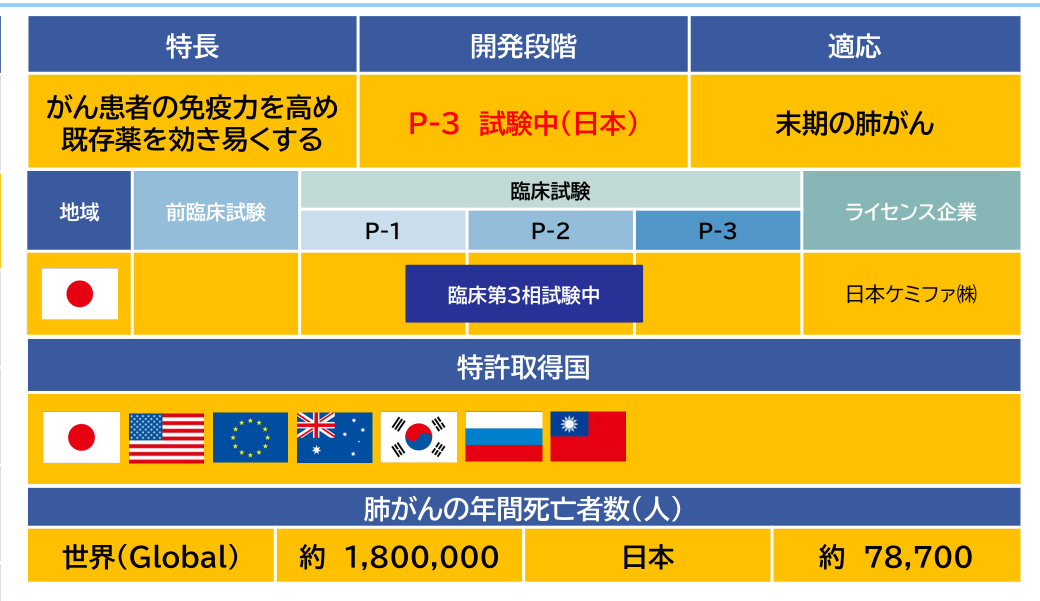
DFP-14323 (経口剤)

DFP-17729 (経口剤)

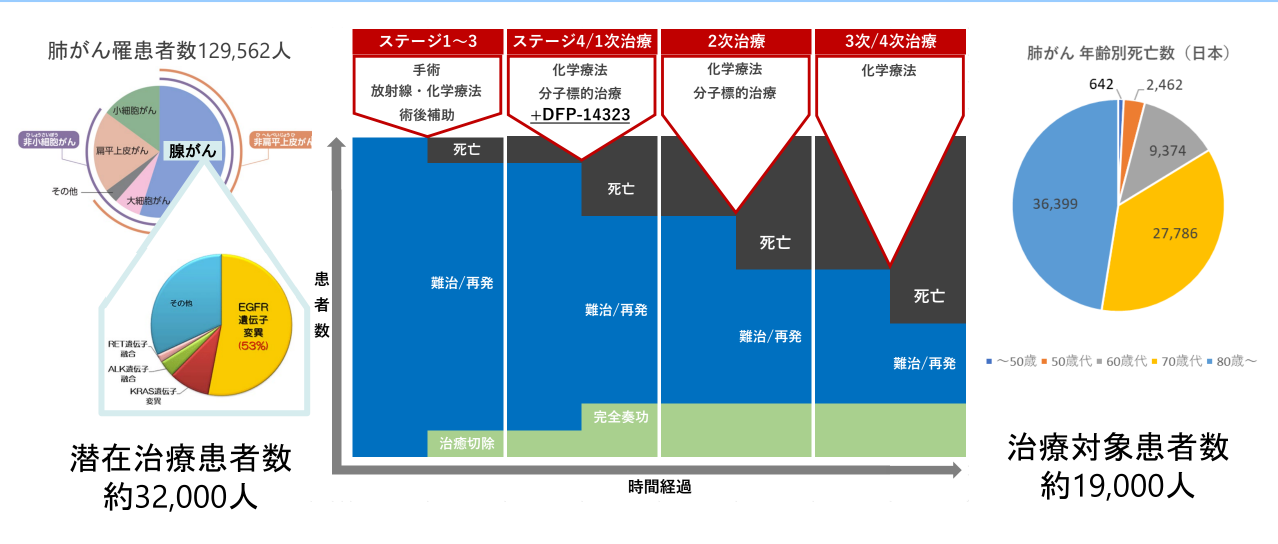
DFP-11207 (経口剤)

DFP-14927 (静注剤)

DFP-10825 (腹腔投与剤)







注 下記出所データを前提に、当社にて試算しております。肺がん罹患者数の約50%強の腺がんの内、EGFR遺伝子変異患者約50%強から潜在治療患者数を試算しております また、治療対象患者数は、肺がんによる死亡患者数が合計78,700人の内、潜在治療患者数同様の前提で試算しております

注 上記、開発段階は、2024年9月末時点の状況です

出所 日本肺癌学会 「日本における肺がんの病理組織分類」より 日本医療研究開発機構プレスリリース平成28年8月9日「日本人と欧米人の肺腺がんに生じるがん遺伝子変異の違い」より



宝塚市立病院





兵庫県立尼崎総合医療センター Hyogo Prefectural Amagasaki General Medical Genter (AGMC)



尾道総合病院 JA ONOMICHI GENERAL HOSPITAL





岡山大学病院



倉敷中央病院



県立広島病院



独立行政法人 岩国医療センター







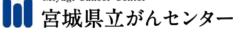


& 社会医療法人 北海道恵愛会 札幌南三条病院

社会福祉法人 函館厚生院

函館五稜郭病院







衣 帝京大学医学部附属病院





北里大学病院 Kitasato University Hospital







地方独立行政法人 神奈川県立病院機構 神奈川県立循環器呼吸器病センター





2024年7月3日

DFP-14323の臨床第3相比較試験の症例登録開始に関するお知らせ

2024年2月2日付でお知らせのとおり、上皮成長因子受容体(EGFR)遺伝子変異陽性(Uncommon mutation)の非小細胞肺がん(NSCLC)の患者(ステージ皿/IV)を対象に、DFP-14323とアファチニブ(20mg/日)の併用群とアファチニブ(40mg/日)単独群との臨床第3相比較試験(優越性検証試験)の実施が、独立行政法人医薬品医療機器総合機構(PMDA)から承認された後、本日付けで第1症例目が登録されましたので、お知らせします。

本臨床第3相比較試験は、日本国内の30の非小細胞肺がん(NSCLC)専門医が所属する臨床施設で実施します。エンドポイントは無増悪生存期間(PFS)です。本試験において、優越性が検証できれば、DFP-14323(肺がん細胞を含む各種細胞に広く発現するアミノペプチターゼNを阻害することで、難治性のがん患者の治療が期待)の上乗せ効果が実証できますので、最終的にEGFR遺伝子変異の種類には拘わらないがん免疫療法剤が提供できます。

日本以外のアジアの国に関しては、EGFR遺伝子変異陽性(Uncommon mutation)の非小細胞肺がん(NSCLC)の患者(ステージⅢ/IV)が多い国に本臨床第3相比較試験を拡大する等で試験速度を加速する一方、アジアの製薬企業へのライセンス導出活動を推進する考えです。



開発品

DFP-10917 (点滴静注剤)

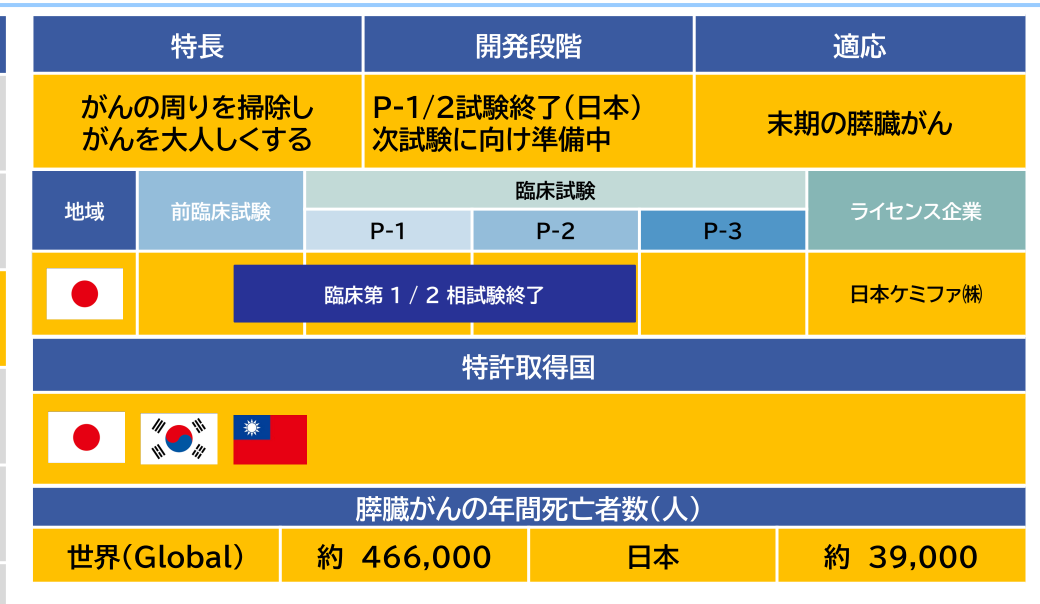
DFP-14323 (経口剤)

DFP-17729 (経口剤)

DFP-11207 (経口剤)

DFP-14927 (静注剤)

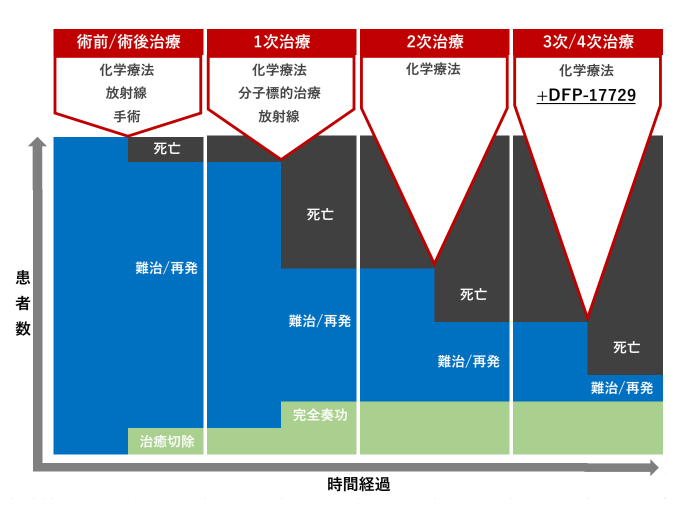
DFP-10825 (腹腔投与剤)

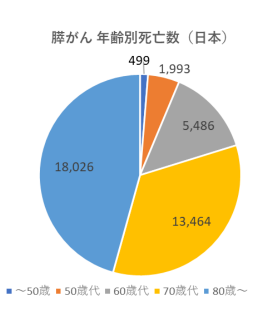






潜在治療患者数約43,000人





治療対象患者数約39,000人

出所 国立がん研究センターがん情報サービス「がん統計」(厚生労働省人口動態統計)より作成

注 下記出所データより潜在治療患者数並びに治療対象患者数を記載しております

注 上記、開発段階は、2024年9月末時点の状況です



266 Biol. Pharm. Bull. 44, 266-270 (2021)

Vol. 44, No. 2

Regular Article

Neutralization of Acidic Tumor Microenvironment (TME) with Daily Oral Dosing of Sodium Potassium Citrate (K/Na Citrate) Increases Therapeutic Effect of Anti-cancer Agent in Pancreatic Cancer Xenograft Mice Model

Hidenori Ando, Kiyoshi Eshima, and Tatsuhiro Ishida*,a

^aDepartment of Pharmacokinetics and Biopharmaceutics, Institute of Biomedical Sciences, Tokushima University; Tokushima 770–8505, Japan: and ^b Delta-Fly Pharma Inc.; Tokushima 771–0116, Japan.

Received October 14, 2020; accepted November 17, 2020

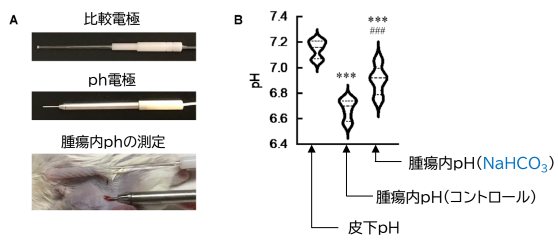
Extracellular pH (pHe) of tumor cells is characteristic of tumor microenvironment (TME). Acidic TME impairs the responses of tumors to some anti-cancer chemotherapies. In this study, we showed that daily oral dosing of sodium potassium citrate (K/Na citrate) increased blood HCO₃ concentrations, corresponding to increase of HCO₃ concentrations and pHs in urine, and neutralized the tumor pHe. Neutralization of acidic TME by alkaline substance like HCO₃, an active metabolite of K/Na citrate, well potentiated the therapeutic effect of anticoncer agant TS 1.80 an orally active 5 fulvare used iderivative in Page 1 page reports.

DFP-17729の基礎試験における抗腫瘍効果 薬学系雑誌「Biol Pharm Bull」に掲載

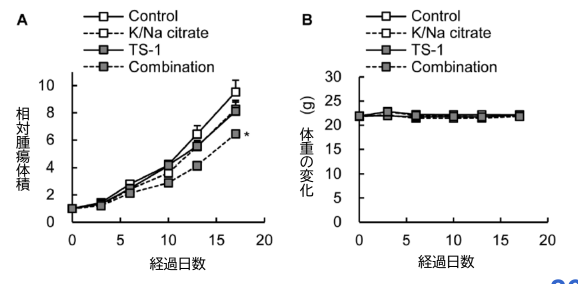
クエン酸カリウムナトリウム(DFP-17729)の毎日の経口投与による酸性腫瘍微小環境(TME)の中和は、膵臓癌異種移植マウスモデルにおける抗癌剤の治療効果を高める



DFP-17729投与により腫瘍内pHがアルカリ性に変化



TS-1+DFP-17729抗腫瘍効果 ⇒ 延命効果が期待できる





2024年6月19日

DFP-17729の開発状況に関するお知らせ

末期の膵臓がん患者を対象に日本国内6施設の医療機関で実施しておりました、DFP-17729による、がんの微小環境(酸性状態)を中和し、がんの増殖を抑えるクエン酸カリウム・クエン酸ナトリウム水和物とテガフール・ギメラシル・オテラシルカリウム(TS-1)又はゲムシタビン(Gem)との併用に関する臨床第1/2相試験(探索試験)の開発状況についてお知らせします。

被験薬群と対照群(TS-1またはGem単独治療)の間で有意差は認められませんでしたが、第1相と第2相を併せた層別解析の結果、膵臓がん患者の3次以降の治療、TS-1と併用した時の治療、DFP-17729の長期間治療(6週間以上)において、被験薬群の生存期間の中央値(mOS)は9.0ヶ月、対照群の生存期間の中央値(mOS)は6.1ヶ月となり、両群の間に差が認められました。

また、媒介効果分析※の結果、DFP-17729の治療に伴う尿のpH値(アルカリ化)と生存期間の中央値(mOS)との間に有意差が認められました。

以上の結果、欧州臨床腫瘍学会消化器癌分科会(ESMO-GI、ドイツ:ミュンヘン、6月26日~29日開催)において、ポスター発表が採択され発表予定です。更に、日本膵臓学会(宇都宮、7月26日開催)において、口演発表を予定しております。

また、この結果について、特許協力条約(PCT: Patent Cooperation Treaty)に基づく国際出願国へ優先権を主張する形態で、日本の特許庁へ6月14日付けで特許出願しました。

今後の承認申請に関する次試験の進め方について、独立行政法人医薬医療機器総合機構(PMDA)と相談を開始しております。



開発品

DFP-10917 (点滴静注剤)

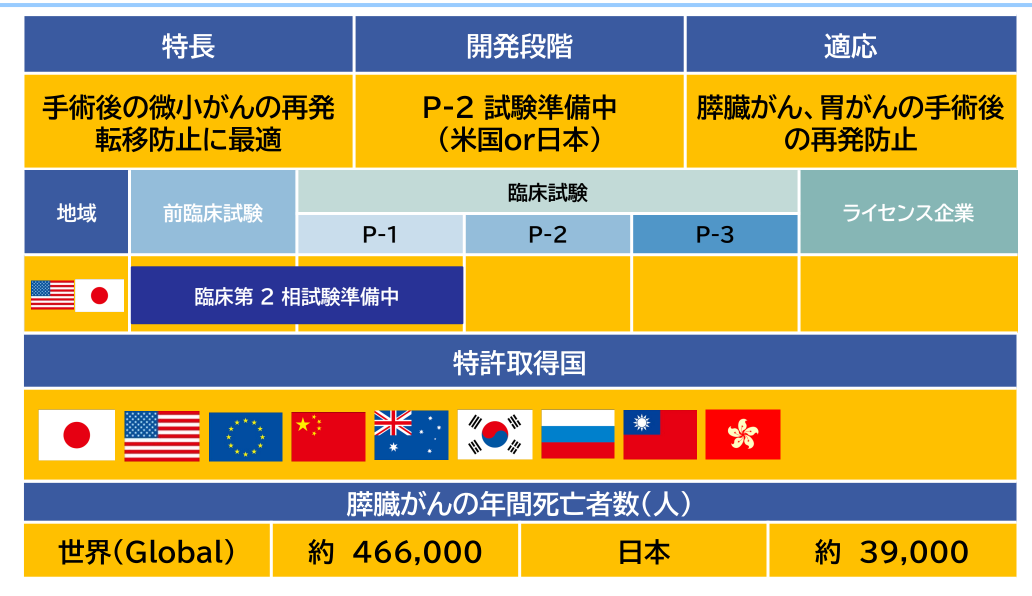
DFP-14323 (経口剤)

DFP-17729 (経口剤)

DFP-11207 (経口剤)

DFP-14927 (静注剤)

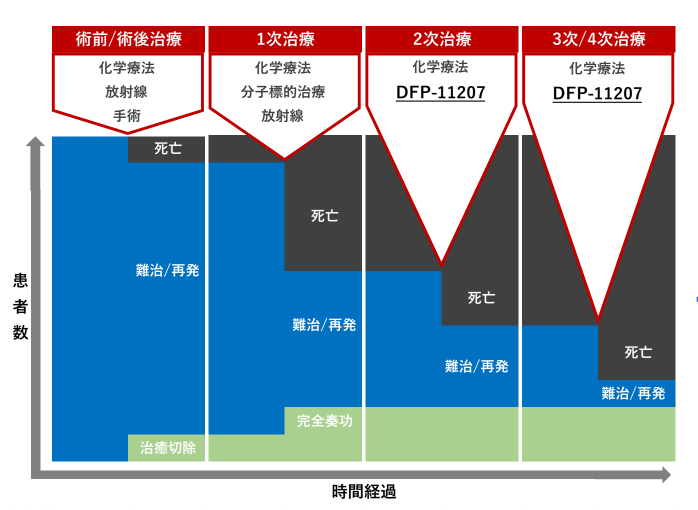
DFP-10825 (腹腔投与剤)







潜在治療患者数 約43,000人





治療対象患者数約39,000人

出所 国立がん研究センターがん情報サービス「がん統計」(厚生労働省人口動態統計)より作成

注 下記出所データより潜在治療患者数並びに治療対象患者数を記載しております

注 上記、開発段階は、2024年9月末時点の状況です



Investigational New Drugs (2020) 38:1763–1773 https://doi.org/10.1007/s10637-020-00939-w

PHASE I STUDIES



Phase I study of DFP-11207, a novel oral fluoropyrimidine with reasonable AUC and low C_{max} and improved tolerability, in patients with solid tumors

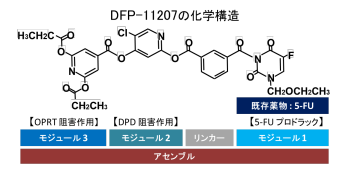
Jaffer A. Ajani ¹ · Milind Javle ¹ · Cathy Eng ¹ · David Fogelman ¹ · Jackie Smith ¹ · Barry Anderson ² · Chun Zhang ³ · Kenzo lizuka ³

Received: 31 July 2019 / Accepted: 15 April 2020 / Published online: 6 May 2020 © The Author(s) 2020

DFP-11207の臨床第 I 相試験・食事影響の結果 臨床系学術雑誌「Invest New Drugs」に掲載

pharmacological activity of 5-FU with decreased gastrointestinal and myelosuppressive toxicities. In this Phase I study (NCT02171221), DFP-11207 was administered orally daily, in doses escalating from $40 \text{ mg/m}^2/\text{day}$ to $400 \text{ mg/m}^2/\text{day}$ in patients with esophageal, colorectal, gastric, pancreatic or gallbladder cancer (n = 23). It was determined that DFP-11207 at the dose of 330 mg/m²/day administered every 12 hours was well-tolerated with mild myelosuppressive and gastrointestinal toxicities. The pharmacokinetic analysis determined that the 5-FU levels were in the therapeutic range at this dose. In addition, fasted or fed states had no influence on the 5-FU levels (patients serving as their own controls). Among 21 efficacy evaluable patients, 7 patients had stable disease (33.3%), of which two had prolonged stable disease of >6 months duration. DFP-11207 can be explored as monotherapy or easily substitute 5-FU, capecitabine, or S-1 in combination regimens.

Keywords 5-FU derivative · Chemotherapy · Solid tumor · Dihydropyrimidine dehydrogenase



安全性が高い:血小板毒性がない、血液毒性が少ない

	DFP-11207	Dose Coho	rt(投与量)
Disease Characteristics(副作用項目)	330 mg/m ²	440 mg/m ²	600 mg/day
Number of patients(患者数)	6	4	6
Number of patient with any Grade 3	1	2	0
(グレード3以上の副作用がの発現した患者数)	(16.7%)	(50.0%)	
Febrile neutropenia (発熱性好中球減少)	0	2 (50.0%)	0
Anemia(貧血)	0	1 (25.0%)	0
Pancytopenia(汎血球減少)	0	1 (25.0%)	0
Vomiting(嘔吐)	1 (16.7%)	0	0
Mucosal inflammation(粘膜炎症)	0	1	0
Metabolism and nutrition disorders(代謝栄養障害)	0	1 (25.0%)	0
Dehydration(脱水)	0	1 (25.0%)	0

抗腫瘍効果(休薬なし)⇒ 延命効果が期待できる

Roct Overall Personse	DFP-11	.207 Dose	Cohort (拐	Overall	
Best Overall Response (最良総合効果)	250 mg/m ²	330 mg/m ²	440 mg/m ²	600 mg/day	40 - 600
Number of patients(患者数)	1	6	3	6	21
Stable Disease(SD, 安定)	1	2	1	3	7
	(100%)	(33.3%)	(33.3%)	(50.0%)	(33.3%)
Progressive Disease (PD, 增惠)	0	3	0	2	8
Not Evaluable(評価不能)	0	1	2	1	6



開発品

DFP-10917 (点滴静注剤)

DFP-17729 (経口剤)

DFP-14323 (経口剤)

DFP-11207 (経口剤)

DFP-14927 (静注剤)

DFP-10825 (腹腔投与剤) 特長 開発段階 適応

DFP-10917のDDS (長期持続点滴→週1回投与型) P-1 拡大試験中(米国)注1 固形がん等

地域が前臨床試験			ライセンス企業		
بالباد الم	日3年四八个6八河大	P-1	P-2	P-3	プイピンベ正来
		臨床第 1 相 拡大試験中			

特許取得国









膵臓がんの年間死亡者数(人)

世界(Global)

約 466,000

日本

約 39,000

- 注1 拡大試験とは、新しい抗悪性腫瘍薬の中には、一般に治療域がより広くかつ用量依存的な有効性の増加も保証されないこともあり、第1相試験で推奨用法・用量 を決定した後に更に症例数を拡大し(拡大コホート設定)、有効性及び安全性を探索的に評価して第2相試験を省略する臨床試験がある。このことを拡大試験と称 している
- 注2 上記、開発段階は、2024年9月末時点の状況です

31



European Journal of Pharmacology 950 (2023) 175758



Contents lists available at ScienceDirect

European Journal of Pharmacology

journal homepage: www.elsevier.com/locate/ejphar





A polyethylene glycol-conjugate of deoxycytidine analog, DFP-14927, produces potential antitumor effects on pancreatic tumor-xenograft murine models via inducing G2/M arrest

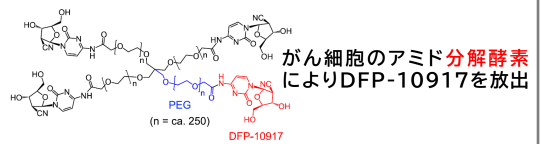
Hidenori Ando a, Kiyoshi Eshima b, Tatsuhiro Ishida a, a

- ^a Department of Pharmacokinetics and Biopharmaceutics, Institute of Biomedical Sciences, Tokushima University, Tokushima, Japan
- b Delta-Fly Pharma Inc., Tokushima, Japan

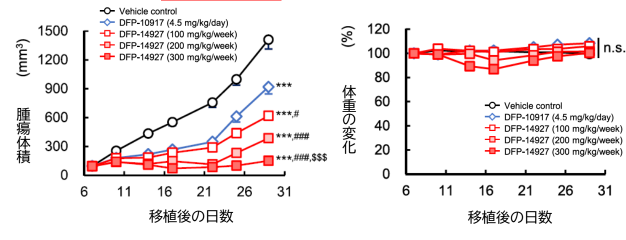
DFP-14927の基礎試験における抗腫瘍効果 欧州の薬理系科学雑誌「Eur J Pharmacol」に掲載

Deoxycytidine analog Pancreatic cancer relapsed or refractory acute myeloid leukemia. PEG-drug conjugation has become a promising technique to improve the pharmacokinetic and pharmacodynamic properties of anti-cancer drugs. In the present study, we synthesized a novel PEG-drug conjugate of DFP-10917, referred to hereafter as DFP-14927, using a 4-armed CTPEG system to endow the DFP-10917 drug with favorable long-circulating properties that maximize its utility and antitumor efficacy. Intravenous injection of the synthesized DFP-14927 returned encouraging antitumor effects in a Panc-1 human pancreatic tumor- and a BXPC-3 human pancreatic tumor-xenografi models. These effects were comparable to that of free DFP-10917 as well as to that of gemcitabine, which is considered a standard in the treatment of pancreatic cancer. In vitro studies revealed that DFP-14927 inhibits cell division on human pancreatic cancer cell lines via arrest of the G2/M phase in the cell cycle, which is consistent with the effects of free DFP-10917. Intravenous administration of the newly synthesized DFP-14927 has induced G2/M arrest in human pancreatic tumor-xenograft murine models, which represents an improvement in the pharmacokinetics of DFP-10917. DFP-14927 could be an alternative for patients who cannot accept prolonged or continuous infusions of DFP-10917.

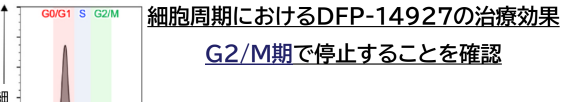
DFP-14927の化学構造

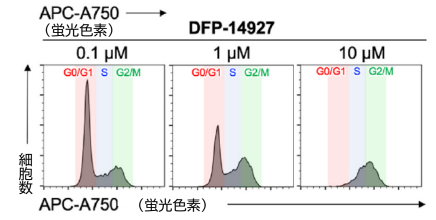


動物モデルでは<u>DFP-14927</u>がDFP-10917より高い抗腫瘍効果



Control







開発品

DFP-10917 (点滴静注剤)

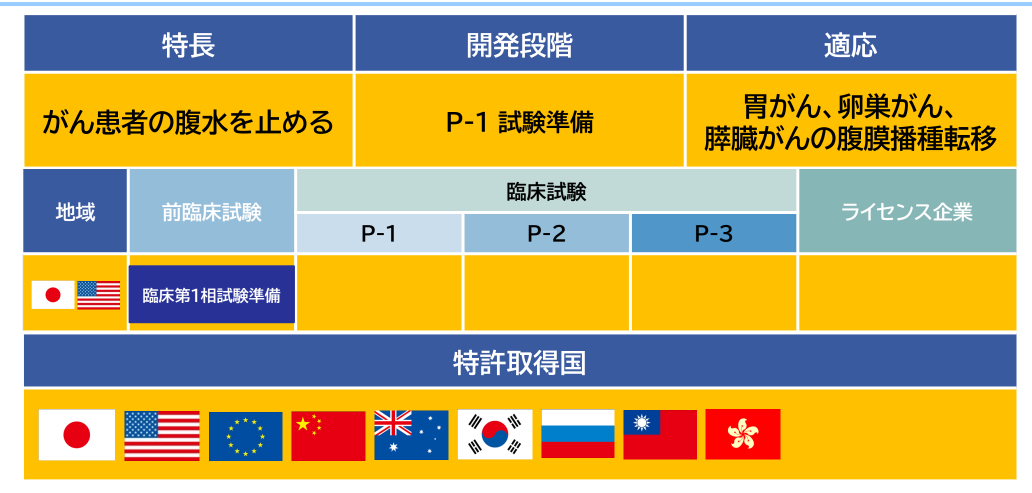
DFP-14323 (経口剤)

DFP-17729 (経口剤)

DFP-11207 (経口剤)

DFP-14927 (静注剤)

DFP-10825 (腹腔投与剤)



研究開発 ~ DFP-10825 (核酸医薬)の基礎試験での薬効確認



Advanced Drug Delivery Reviews 154-155 (2020) 27-36



Contents lists available at ScienceDirect

Advanced Drug Delivery Reviews

journal homepage: www.elsevier.com/locate/addr



An RNAi therapeutic, DFP-10825, for intraperitoneal and intrapleural malignant cancers



Hidenori Ando, Tatsuhiro Ishida '

Department of Pharmacoki netics and Biopharmaceutics, Institute of Biomedical Sciences, Tokushima University, Tokushima, Japan

ARTICLE INFO

Article history:

Received 16 June 2020

ABSTRACT

RNA interference (RNAi), a potent post-transcriptional gene-silencing action, has received considerable attentions as a novel therapeutic tool to treat intractable cancers. In recent days, we have developed a novel RNAi-

DFP-10825のRNA干渉による抗腫瘍効果の総説 薬学系雑誌「Adv Drug Delivery Rev」に掲載

Cancer therapy
Thymidylate synthase (TS)
Short hairpin RNA (shRNA)
Cationic liposomes
Advanced cancer
Peritoneal dissemination
Malignant pleural meso thelioma

dired DPP-10825 formulation for mass industrial production, DPP-10825 is undergoing in pre-clinical phase and goes to clinical trials. This review introduces a DPP-10825 formulation, a potent novel RNAi-based therapeutic maximizing the benefit of RNAi molecule (shRNA).

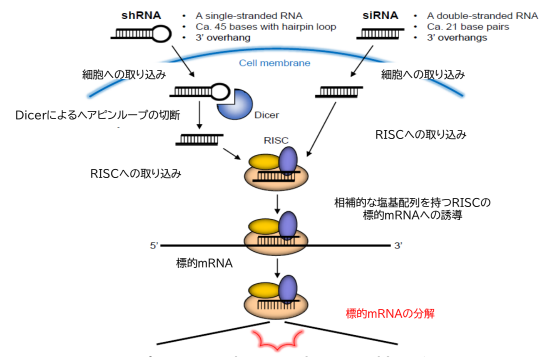
© 2020 Published by Elsevier B.V.

Contents

Freeze-dry

	Introduction
	siRNA and shRNA
	Administration routes
4.	DFP-10825, a non-viral RNAi-based therapeutic, for intraperitoneal and intrapleural injection
	4.1. Design and development of DFP-10825
	4.2. Treatment of peritoneal dissemination with DFP-10825
	4.3. Treatment of malignant pleural mesothelioma with DFP-10825
	4.4. A freeze-dried product of DFP-10825 for industrial manufacturing
5.	Conclusion
Ack	nowledgements
Ref	erences

shRNA(短ヘアピン)とsiRNA(小干渉)のサイレンシング機構



DFP-10825はパチシラン(siRNA)との比較で注目されている

	DFP-10825	Patisiran (Onpattro®) パチシラン (オンパットロ®)
Phase (相)	Pre-clinical (前臨床)	Approved (承認)
Conditions (疾患)	Peritoneally disseminated metastasis of gastric, ovarian, and pancreas cancers (胃がん、卵巣がん、膵臓がんの腹膜播種転移)	Transthyretin-induced amyloidosis (トランスサイレチン誘発性アミロイドーシス)
RNAi molecule (RNA分子)	(月かん、卵来かん、枠臓がんの)皮膜描程型を) shRNA (短ヘアピンRNA)	siRNA(小干渉RNA)
Target (標的)	TS: thymidylate synthase (チミジル酸シンターゼ)	TTR: transthyretin (トランスチレチン)
Chemical modification(化学修飾)	None (なし)	2'-O-Me, GalNAc conjugation (2'-O-メチル、N-アセチルガラクトサミン結合)
Formulation(構造)	Complex with cationic liposomes, freeze-dried product (カチオン性リボソーム複合体、凍結乾燥品)	Lipid nanoparticles, suspension (脂質ナノ粒子、懸濁液)
Lipid composition(脂質構成)	DC-6-14, DOPE, and DOPC (合成リン脂質)	MC3, cholesterol, DSPC, and PEG-lipid (合成リン脂質、コレステロール、PEG脂質)
Route (投与経路)	IP (腹腔内)	IV (静脈内)
Sponsor (発案者)	Delta-Fly Pharma (デルタフライファーマ)	Alnylam Pharmaceuticals (アルライナム)

- 本資料は、いかなる有価証券の取得の申込みの勧誘、売付けの申込み又は買付けの申込みの勧誘(以下「勧誘行為」という。) を構成するものでも、勧誘行為を行うためのものでもなく、いかなる契約、義務の根拠となり得るものでもありません。
- 本資料は、当社に関する見通し、将来に関する計画、経営目標などが記載されています。これらの将来に対する見通しに関する記述は、将来の事象や動向に関する現時点での仮定に基づくものであり、当該仮定が必ずしも正確であるという保証はありません。様々な要因により実際の結果が本書の記載と著しく異なる可能性があります。
- 当社は、将来の事象などの発生にかかわらず、既に行っております今後の見通しに関する発表等につき、開示規則により求められる場合を除き、必ずしも修正するとは限りません。
- また、本資料に含まれる当社以外に関する情報は、公開情報等から引用したものであり、かかる情報の正確性、適切性等について当社は何らの検証も行っておらず、またこれを保証するものではありません。





ご清聴ありがとうございました

IRに関するお問い合わせ先

Delta-Fly Pharma株式会社 東京オフィス

E-mail info@delta-flypharma.co.jp

URL https://www.delta-flypharma.co.jp/