

2025 年 5 月 28 日

各 位

会 社 名 株 式 会 社 ヘ リ オ ス
代 表 者 名 代 表 執 行 役 社 長 C E O 鍵 本 忠 尚
(コード番号：4593 東証グロース)

**ジェフリーズ・グローバル・ヘルスケア・カンファレンス 2025 に
参加いたします**

当社は、2025 年 6 月 5 日（米国時間）に米国ニューヨークで開催されるジェフリーズ・グローバル・ヘルスケア・カンファレンス 2025 (The 2025 Jefferies Global Conference) において、当社執行役 CFO リチャード・キンケード (Richard Kincaid) が事業戦略等に関してプレゼンテーションを行うことをお知らせいたします。

登壇するプレゼンテーションの予定は下記の通りです。

日時： 2025 年 6 月 5 日(木) 14:35 (米国東部標準時) / 日本時間 6 月 6 日 (金) 3:35AM
登壇者：執行役 CFO リチャード・キンケード

当社のライブ・プレゼンテーション（ウェブキャスト）は、[ジェフリーズのウェブサイト](#)にてご覧いただけます（英語のみ）。ウェブキャストのアーカイブ視聴は 60 日間上記サイトよりアクセス可能です。

以 上

本件に関するお問い合わせ先

U.S. Investor Relations:
Lisa M. Wilson
T: 212-452-2793
E-mail: lwilson@insitecony.com

Richard Kincaid
Executive Officer and Chief Financial Officer
E-mail: ir@healios.jp

■株式会社ヘリオスについて

再生医療は、世界中の難治性疾患の患者さんにとって新たな治療法として期待されています。この分野では、製品開発・実用化への取り組みが広がり、将来的には大きな市場と見込まれています。ヘリオスは、iPS 細胞（人工多能性幹細胞）などを用いた再生医薬品開発のフロンランナーとして、実用化の可能性のあるパイプラインを複数保有するバイオテクノロジー企業です。2011 年に設立し、2015 年に株式上場（東証グロース:4593）し、再生医薬品の実用化を目指して研究開発を進めています。体性幹細胞再生医薬品分野では、健康な成人ドナー骨髄由来の多能性成体前駆細胞（MAPC）から成る独自

の細胞製品である HLCM051 を使用した脳梗塞急性期や急性呼吸窮迫症候群（ARDS）及び外傷の治験を実施しています。HLCM051 は、強力な抗炎症作用と免疫調節作用を示すことが示されており、さまざまな病態への応用が可能です。後期臨床試験において数百人の患者さんで試験され、3D 培養法で一貫して製造されており、複数の適応症において数百人の患者さんで安全性と有効性の両方が実証されています。ヘリオスは、脳梗塞急性期、ARDS、外傷に対し、HLCM051 をグローバルに推進しており、ARDS においては、日本での条件及び期限付承認に向けた準備を進めています。iPSC 再生医薬品分野では、免疫拒絶のリスクを低減する次世代 iPS 細胞であるユニバーサルドナーセル（UDC: Universal Donor Cell）を作製し、さらには、遺伝子編集技術により固形がんに対する殺傷能力を強化した次世代 NK 細胞（eNK®細胞）の開発を進めています。eNK®細胞は、動物モデルにおいて強固な抗腫瘍効果を実証しており、大量生産が可能な 3D バイオリアクターでの製造プロセスを実現しています。これらにより、がん免疫領域をはじめ、眼科領域、肝臓領域などで新規治療薬の開発に取り組んでいます。

<https://www.healios.co.jp>