# 第21回定時株主総会 会社説明会

2024年6月21日 ブライトパス・バイオ株式会社

Copyright © BrightPath Biotherapeutics Co., Ltd.

# BrightPath\_ Biotherapeutics

# 免責事項

- 本書には、当社に関連する見通し、将来に関する計画、経営目標などが記載されています。 これらの将来の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業績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。
- 本資料は、投資者に対する情報提供を目的として、経営情報や財務情報等の情報及び将来の事業計画等を記載したものであり、投資勧誘を目的としたものでありません。実際に投資を行う際には、ご自身のご判断で行うようお願いいたします。
- 研究開発中の医薬品に関する情報を記載しておりますが、広告宣伝、医学的アドバイスを目的にしているものではありません。
- 本資料に記載された情報につきまして、予告なく変更される可能性があります。本資料に基づいて被ったいかなる損害についても、当社及び情報提供者は一切責任を負いかねます。

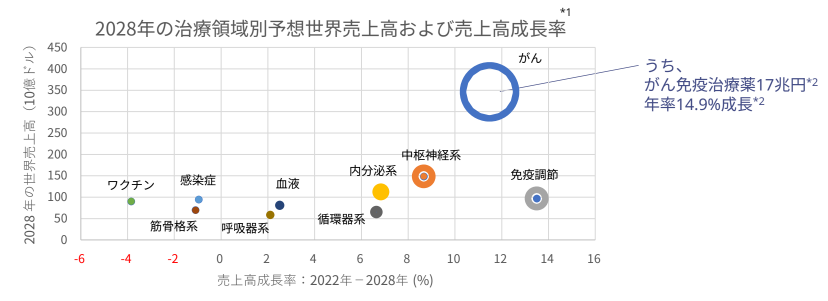


# 今後の成長戦略



## 開発領域

- ■医薬品市場で大きな割合を占め高い成長率を示す<u>がん免疫治療薬</u>
  - 免疫チェックポイント抗体キイトルーダ®(抗PD-1抗体) の2024年予想売上高が全医薬品の中でトップに - Nature Reviews Drug Discovery誌予想 271.9億ドル(4.3兆円)



#### 出典:

- 1. EvaluatePharma, WORLD PREVIEW 2023 (October 2023)
- 2. Global Immuno-Oncology Market Research (May 2023)



# 開発パイプライン





## 開発パイプライン変更点

	開発品	メカニズム/標的	がん種	探索	非臨床	PI	PII
追加	細胞医薬						
· <u>-</u> · · · ·	BP2202	CAR-iPSNKT(標的非開示)	血液がん				

● 第 I 相臨床試験で初期的な臨床上の安全性と活性を確認できた非遺伝子改変iPS-NKT細胞に基づく最初のプロトタイプ 製品として、血液がんを標的とするCAR-iPSNKTからプラットフォーム展開を始めます

	開発品	メカニズム/標的	がん種	探索	非臨床	PI	PII
削除	がんワクチン GRN-1201	4種共通抗原 ペンブロリズマブ併用	肺がん				

- 2022年5月、当時の治験対象が標準療法の変遷の中で事業性を失いつつあったこと、主要評価項目ががんワクチンの本来の強みを反映できるものではないことが分かってきたことから、当時米国で進めていた第II相臨床試験を早期中止し、以降治験対象と試験設計を仕切り直して開発を再開させるべく、共同開発パートナーを探してまいりました
- しかし、ペプチド・ワクチンという形態が、がん免疫治療薬の主役級の座を新しい形態に取って代わられてから久しく、 中国企業を中心に100社を超える共同開発パートナー候補とコンタクトしたものの提携に至ることはできませんでした
- 開発パイプラインのリソース配分の優先順位付けの観点から、GRN-1201の開発再開を断念し、パイプラインから取り 下げます



## 各パイプラインのイベント

- 2023年度ハイライト: iPS-NKT(BP2201)の第I相臨床試験\*で、初期的な安全性と臨床活性を確認 (2024.2\*\*)
- 2024年度以降: ①CAR-iPSNKTを優先: 米国臨床試験入りに向けて非臨床開発・CMC + ②抗体医薬パイプラインの導出に注力

		2022年度	2023年度	2024年度	2025年度	2026年度以降
細胞医薬 BP2201	iPS-NKT	製造開発販売権導入 ▼	P1データ <b>▼</b>			改良製造工程  ○○での試験開始
BP2202	CAR-iPSNKT		遺伝子編集技	術導入 ➡ その作	也技術導入	P1治験届 CAR-iPSNKTの 治験開始を優先
BP2301	HER2 CAR-T	● P1開始		~	P1データ <b>◆</b>	■ 患者登録進捗
抗体医薬 BP1200	CD73	<b>◆</b> 非臨床POC				状況から延期 
BP1202	CD39		➡非臨床POC			
BP1210	TIM3	非臨床POC	<b>)</b>			
BP1212	CD39 x TIM3	非臨床POC				
がんワクチン BP1209	個別化ネオアン	ノチゲン				∑臨床試験

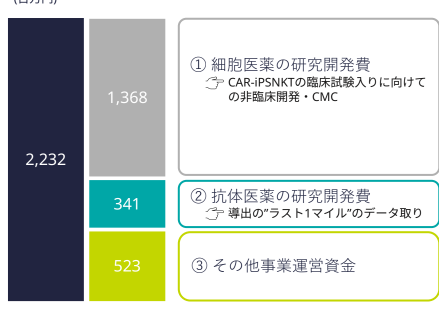


# 新資金調達スキーム発表 (6.19.2024)

- 新株予約権発行 (第17, 18, 19回)
  - 社債の同時発行 (一部行使額の先取り)

#### 資金使途

(百万円)

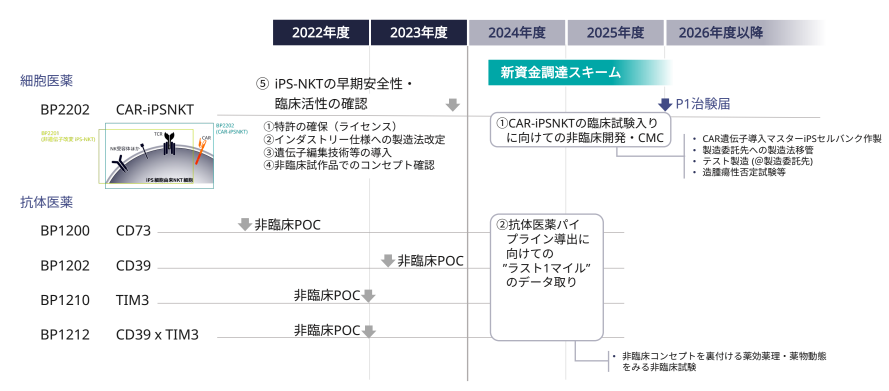


2024.6.18の株価ベース



## 資金使途

■ 2024年度以降: ①CAR-iPSNKTの米国臨床試験入りに向けて非臨床開発・CMC + ②抗体医薬パイプラインの導出に注力



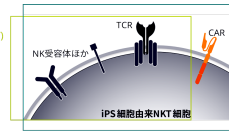


## BP2202

#### 2023年度の進捗ハイライト

BP2201 (非遺伝子改変 iPS-NKT) BP2202 (CAR-iPSNKT)

- 第I相臨床試験(First-in-human試験)で初期的な安全性と臨床活性を確認
  - 理化学研究所創成シーズであり、千葉大学医学部附属病院にて、日本医療研究開発機構 (AMED)の支援を受けながら、 iPS細胞由来NKT細胞(iPS-NKT)の世界初の臨床応用となる第 I 相臨床試験が、複数の前治療歴を経た難治性の再発・標準療法抵抗性頭頸部がん患者を対象 に実施され、主要評価項目である忍容性および安全性に問題がないこと/初期的な安全性と臨 床活性を確認することができた



- 全10例中: 低用量(3x10<sup>7</sup>個/m<sup>2</sup>)3例、高用量(1x10<sup>8</sup>個/m<sup>2</sup>)7例 /3回投与6例、2回3例、1回1例
- 高用量群の1例で、薬疹による用量制限毒性(DLT: Dose Limiting Toxicity)が発現したものの、低用量および高用量ともに忍容性が認められ、最大耐用量(MTD: Maximum Tolerated Dose)は高用量の1x10<sup>8</sup>個/m²と推定された
- 最も多く観察された治験関連有害事象\*¹(trAE: treatment related adverse event)は、グレード1\*¹または2の発熱(低用量群1例、高用量群4例)
- 2回以上投与された症例における腫瘍の大きさの変化
  - 低用量群:安定(SD: stable disease) 1例、進行(PD: Progressive Disease) 2例 →病勢コントロール率(DCR: Disease control rate) 33.3%
  - 高用量群:安定(SD) 4例、進行(PD) 1例、評価不能(NE: Not Evaluable) 1例→評価可能であった症例における病勢コントロール率(DCR) 80%
- 高用量群では腫瘍縮小傾向を示唆する症例も見られ、初期的な安全性と臨床活性を確認することができた

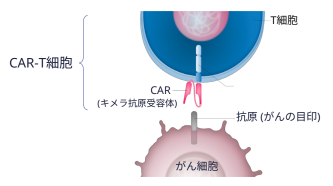
出所:第13回CD1-MR1国際学会 本橋新一郎教授(千葉大学大学院 医学研究院 免疫細胞医学), 2024.3.4.ブライトパス・バイオ

■ 非遺伝子改変iPS-NKT細胞を土台とする、新規の他家CAR-T細胞療法プラットフォームの構築が可能となった



#### CAR-T

- 血液がん治療に革新をもたらしたモダリティ
- ・ 承認薬=臨床で検証された作用メカニズム







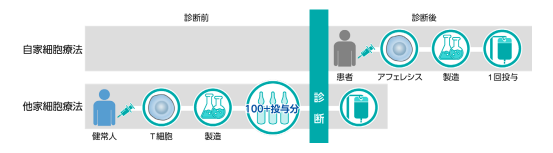
#### 開発成功がもたらした企業取引

- **GILEAD Kite**Pharma 買収 120億ドル(2017)

#### 業界全体の取り組み

- 自家(患者自身の血液)
- ・一定率で起こる製造失敗
- 長い待機時間
- ・製造コスト

- 他家(健常人ドナーの血液)
  - ・治療を受けられる確実性
  - 待機時間無し



現状、この取り組みはあまりうまく行っていない

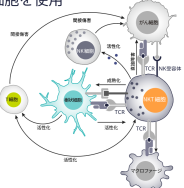
患者に投与された他家CAR-T細胞が、患者の免疫システムによって排除され短命に終わるから



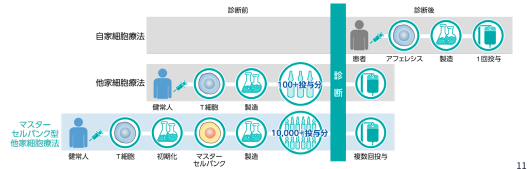
#### BrightPath\_ の「ゲーム・チェンジ」

■ T細胞 ■ iPS細胞(マスターセルバンク化)から分化させたNKT細胞

① 患者体内の免疫細胞を患者体内で活性化させるNKT細胞を使用



② 製造面のハードルをiPS細胞技術によって克服

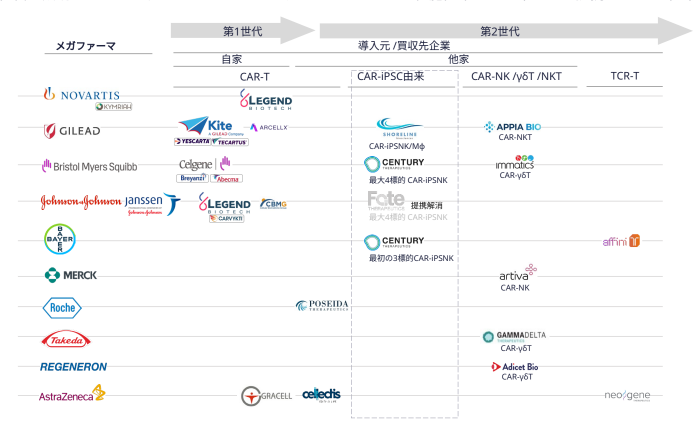




# BP2202の目指す事業モデル

先行開発企業のプラットフォーム型ライセンス展開の現在

● 第1世代で成功したメガファーマは iPS-NKプラットフォームをもつ細胞医薬ベンチャーとの提携によって第2世代に参入



### iPS細胞由来免疫細胞を用いる開発先行CAR-T/NK開発ベンチャーと大手製薬企業の提携事例

標的分子(Ph1開始年/予定年)		血液がんCAR遺伝子導入			固形がんCAR		
	開発企業	非遺伝子改変	リンパ腫 標的	白血病 標的	多発性骨髄腫 標的	遺伝子導入	プラットフォーム型ライセンス先
iPS- <b>T</b>	Coto	2018				000 HER2 (2023)	000 小野薬品工業 2018 (2候補品)
	THERAPEUTICS	2018	CD19 (2023)				
iPS- <b>NK</b>	SHORELINE biosciences		GILEAD Crosting Fourible CD19/CD20 (-) CD5 (-)	♥GILEAD Creating Possible 非開示(一)	GILEAD Cuesta Poscible TACI/BCMA(—)		( GILEAD 2021(複数候補品) Creding Possible 2021
	CENTURY		CD19 (2022)	心 Bristol Myers Squibb' 非開示(2024)	心 Bristol Myers Squibb' 非開示(2024)		2019 (3候補品) Bristol Myers Squibb 2021(4候補品)
	Cytovia				CD38 (2025)	EGFR (2025) GPC3 (2024)	
iPS- <b>NKT</b>	BrightPath_Biotherapeutics	2020 (RIKEN)					

千葉大学医学部附属病院 (First-in-human試験)

ー: 研究段階でIND予定非公表

出所:各企業

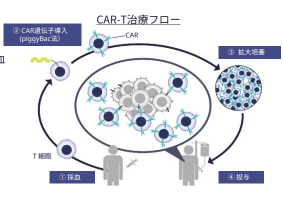


# 参考

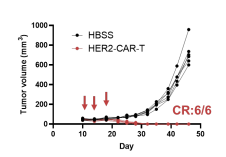
- 新規の自家HER2標的CAR-T細胞療法
- 2022年5月より第 I 相臨床試験を実施中
  - ・対象:HER2陽性骨軟部肉腫及び婦人科悪性腫瘍
  - 治験実施施設:信州大学医学部附属病院

HER2標的CAR (キメラ抗原受容体)がん細胞に高発現するがんの目印:HER2抗原を認識し結合する

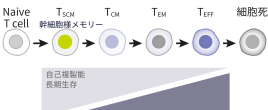




- 幹細胞様メモリーT細胞の活用
  - ・分化をたどるT細胞の中で、若く自己複製能と持続性に長けた幹細胞様メモリーT細胞を多く CAR-T細胞として用いることができるように製造工程を構築
  - 免疫抑制的な固形がん腫瘍組織において、すぐに疲弊し無機能化することを免れ、がんを殺傷 し続けるCAR-T細胞となる
- 非臨床コンセプト確認
  - ヒト卵巣がん細胞株 SK-OV-3 を移植した担がんマウスにおいて、BP2301投与により6匹の全てのマウスで腫瘍が完全に退縮し、再増殖しなかった



#### T細胞の分化過程



出所:ブライトパス・バイオ AACR2022

エフェクター機能

免疫抑制を解除されたT細胞が

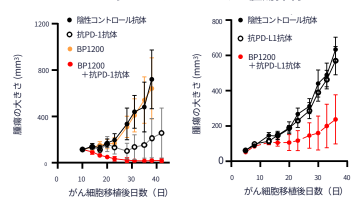
CD73酵素機能を阻害

がん細胞傷害

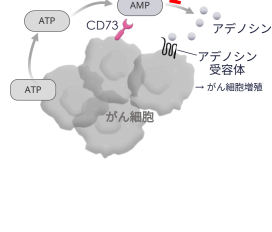
#### ■ベスト・イン・クラスとなる新規ヒト化抗CD73モノクローナル抗体

- CD73分子は多くの腫瘍で高発現し、酵素活性によりアデノシンの産生に関わる
- アデノシンは、免疫細胞のがん細胞殺傷能力(抗腫瘍活性)を低下させ、がん治療の予後不良を引き起こす
- BP1200は、CD73に結合しその酵素活性を阻害することによって、腫瘍環境における アデノシンの産生を抑制し、抗腫瘍免疫活性を高める
- BP1200は、免疫チェックポイント抗体との併用により腫瘍増殖を強く抑制

#### BP1200 担がんマウスにおける腫瘍抑制







● → 免疫抑制

T cell

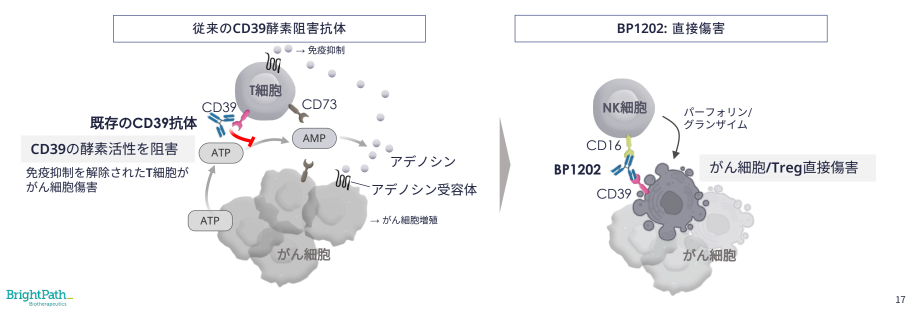
CD73

CD39\_

BP1200

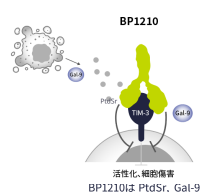
#### ■ CD39を直接細胞傷害の標的としてとらえ直した抗体

- CD39分子もCD73分子同じく、多くの腫瘍で高発現し、抗腫瘍免疫活性を低下させ予後不良を引き起こすアデノシンの産生に関わる酵素活性をもつ
- これまでの抗CD39抗体は、CD39酵素活性阻害のみを作用メカニズムとして開発されてきた
- 当社は、このCD39を、特定のがん種でがん細胞そのものが、そして抗腫瘍免疫活性抑制をもたらす制御性T細胞(Treg, 「ティー・レグ」)が、高発現していることに着目
- 当社は、抗体を改変し、CD39を目印としてがん細胞とTregを殺傷する抗体を創生

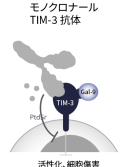


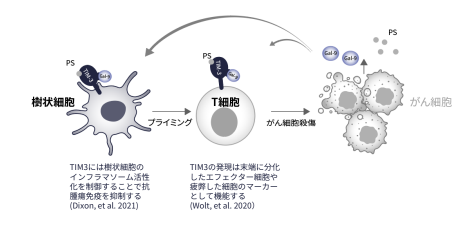
#### ■ すべてのリガンド結合を阻止するバイパラトピック抗体

- TIM-3は、多くの腫瘍において樹状細胞やT細胞といった免疫細胞が発現し、その免疫細胞の活性化を妨げ、抗腫瘍免疫活性の抑制をもたらす
- よって、TIM-3に結合し、免疫抑制機能を阻害することのできる 抗体は、抗腫瘍免疫活性を高められる
- しかし、TIM-3には、TIM-3に結合して抑制シグナルを入れるトリガーとリガンドが複数種存在し、これまでの抗TIM3抗体は、すべてのリガンドのTIM-3への結合を阻害することができなかった
- 当社は、二重特異性抗体化技術を使って抗体を改変し、TIM-3へのすべての種類のリガンドの結合を阻止することのできるバイパラトピック抗体BP1210を創生した

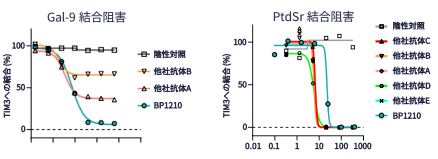


双方のエピトープに結合



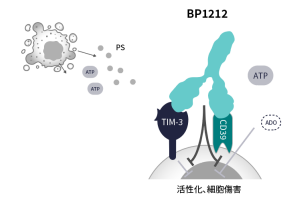


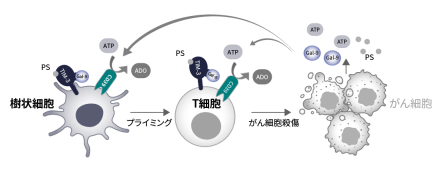
■ BP1210は開発先行他社抗体が実現していないリガンドGal-9の結合 阻害を、PS結合阻害とともに実現



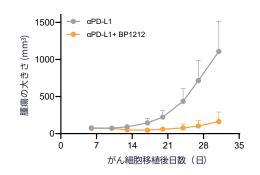
# BP1212 (抗CD39×TIM3バイスペシフィック抗体)

- CD39とTIM-3への作用メカニズムを捉え直したファースト・イン・クラス二重特異性抗体
  - 2つの抗腫瘍免疫活性抑制分子CD39とTIM3を標的とする作用 メカニズムを再定義
  - 2つの免疫抑制経路を複合的に阻害することにより、従来のTIM-3 のみを標的とする抗TIM-3抗体またはCD39のみを標的とする抗 CD39抗体では成しえなかった抗腫瘍免疫活性亢進を実現
  - 従来の抗TIM-3抗体、抗CD39抗体はCD39とTIM3双方を発現する疲弊T細胞を標的としてきたが、当社は新たに、これらを共発現する樹状細胞における同細胞の機能抑制に着目した
  - CD39とTIM3を共発現する細胞を選択的にターゲティングする抗 CD39x 抗TIM-3バイスペシフィック抗体BP1212による抑制解除は 強力な抗腫瘍免疫の活性化をもたらす





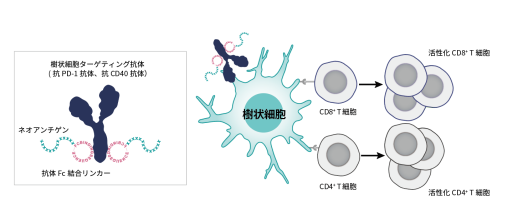
■ BP1212は担がんマウスモデルにおいて、免疫 チェックポイント抗体併用により強力に腫瘍 増殖を抑制した

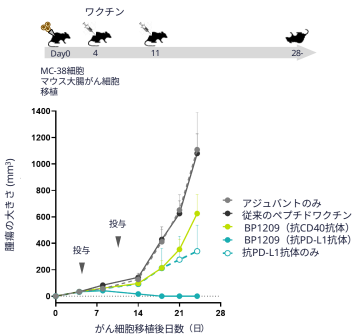




■ 樹状細胞へのワクチンデリバリー効果と免疫誘導を高める<u>免疫チェックポイント抗体</u>と ネオアンチゲンワクチンの複合体プラットフォーム

● 担がんマウスモデル試験で抗腫瘍免疫の亢進が示された





出所: ブライトパス・バイオ ESMO 2021



# 会社概要

# 会社概要

社名	ブライトパス・バイオ株式会社 (東証グロース 4594)						
所在地	本社事業所 本店/川崎創薬研究所 細胞技術研究所	:東京都千代田区麴町2-2-4 :神奈川県川崎市川崎区殿町3-25-22 :神奈川県川崎市川崎区殿町3-25-22					
設立	2003年5月8日						
事業内容	がん免疫治療薬の開発・販売						
資本金	650百万円 (2024年3月末現在)						
社員数	24名 (2024年3月末現在)						
役員	代表取締役社長 取締役 創薬研究部長 取締役 CFO 取締役 (非常勤) 取締役 (社外、独立役員) 監査役 (社外) 監査役 (社外、独立役員) 監査役 (社外、独立役員)	永井健一 中村徳弘 竹下陽一 山田亮 竹内弘高 岸野 武敏 阿部 武敏 山口 芳泰	久留米大学名誉教授 TMI総合法律事務所パートナー				



# 拠点および沿革



#### 本社事業所

東京都千代田区麹町2-2-4 麹町セントラルビル7F



2003年5月 福岡県久留米市に当社設立

2013年8月 ITK-1 第III相臨床試験開始

2016年8月 川崎創薬研究所を開所



GRN-1201 メラノーマ対象米国第I相臨床試験開始

ITK-1去勢抵抗性前立腺がん対象第I相臨床試験開始

2018年4月 理研のiPS-NKT開発プロジェクトに参画

2020年6月 iPS-NKT細胞療法(BP2201)の医師主導治験開始

2022年5月 HER2 CAR-T細胞療法(BP2301)の医師主導治験開始

2022年11月 理研に対しiPS-NKTに関わる全世界での 独占的開発製造販売権の導入オプション行使

2023年5月 会社創立20周年

2006年1月

# 本店/川崎創薬研究所 細胞技術研究所

神奈川県川崎市川崎区殿町3-25-22 ライフイノベーションセンター







# BrightPath\_Biotherapeutics