

2025年12月 FAQ

2026年1月13日

キッズウェル・バイオ株式会社



お問い合わせ内容

名古屋大学から公表された中間解析結果に関して、SHEDを投与後、12週評価でSHED投与の安全性と忍容性に加えて、運動機能が改善していることも報告されました。24週、52週時点においても運動機能の評価は継続して行われる予定なのでしょうか。また、運動機能は具体的に何を評価されるのでしょうか。

回答

SHEDの投与後12週の評価と同様、24週、52週においても、安全性および有効性の評価が実施されます。すでに1症例目、2症例目は52週までの評価が完了し、3症例目は24週までの評価が完了しています（2026年1月現在）。

有効性を評価する指標としては、寝返り、座位、四つ這い、立位、歩行・走行・ジャンプといった比較的大きな動作を評価するGMFM-66※1、腕や脚の曲げにくさ、伸ばしにくさなど、関節を動かした際の抵抗感（筋緊張）を評価するMAS※2などが用いられます。

KIDS WELL, ALL WELL

こどもの力になれること、こどもが力になれること

本資料はキッズウェル・バイオ株式会社（以下、当社という）をご理解いただくために作成されたものであり、投資勧誘を目的として作成されたものではありません。

本資料に含まれている今後の戦略・計画、将来の見通し及び その他将来の事象等に関する記載には、本資料の発表時点において合理的に入手可能な情報に基づく当社の仮定、見込み等が含まれます。そのため、実際の業績、開発進捗等は、今後の研究開発の成否や将来における当局の対応、事業パートナーの状況等、現時点では不明又は未確定な要因によって、本資料の記載とは異なる結果となる可能性があります。