



2025年12月12日

各 位

会 社 名 ステラファーマ株式会社
代表者名 代表取締役社長 上原 幸樹
(コード番号: 4888 東証グロース)
問合せ先 管理本部長 伊神 尚
(TEL 06-4707-1516)

**(訂正)「事業計画及び成長可能性に関する事項」ならびに
「2026年3月期第2四半期決算説明会資料」の一部訂正に関するお知らせ**

2025年11月13日に開示いたしました「事業計画及び成長可能性に関する事項」ならびに2025年11月27日に開示いたしました「2026年3月期第2四半期決算説明会資料」について、記載内容に一部訂正がございましたので、お詫び申し上げますとともに、訂正内容につきまして、下記のとおりお知らせいたします。

なお、訂正箇所につきましては、下線を付しております。

記

【訂正箇所及び内容】

両開示資料ともに、同じ記載内容の訂正

「事業計画及び成長可能性に関する事項」 41 ページ
「2026年3月期 第2四半期決算説明会資料」 27 ページ

(訂正前) 全例の観察期間は終了 2026年3月期の薬事承認を目指し、計画どおり進展

(訂正後) 全例の観察期間は終了 2026年3月期の薬事申請を目指し、計画どおり進展

別紙も併せてご参照ください。訂正箇所を赤枠で囲んで表示しております。

なお、訂正後の「事業計画及び成長可能性に関する事項」並びに「2026年3月期第2四半期決算説明会資料」は、当社ホームページ (<https://stella-pharma.co.jp/>) に掲載いたします。

以上

【訂正前】

2. 適応拡大 再発高悪性度髄膜腫／血管肉腫(1)		
全例の観察期間は終了 2026年3月期の薬事承認を目指し、計画どおり進展		
対象疾患	再発高悪性度髄膜腫	血管肉腫
国内患者数	年間 約 1,200 人 ※出所:国立がん研究センター希少がんセンター	年間 約 390人 ※出所:国立がん研究センター希少がんセンター
開発ステージ	国内第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	国内第Ⅱ相臨床試験(企業治験)
試験デザイン	対照群を設定したランダム化比較試験	BNCT実施群のみの単群試験
症例数	18例	10例
実施医療機関	大阪医科大学附属病院 関西BNCT共同医療センター	国立がん研究センター中央病院
試験実施期間	全例観察期間終了(2024年9月)	全例観察期間終了(2025年3月)

COPYRIGHT © STELLA PHARMA CORPORATION. ALL RIGHTS RESERVED.

41

【訂正後】

2. 適応拡大 再発高悪性度髄膜腫／血管肉腫(1)		
全例の観察期間は終了 2026年3月期の薬事申請を目指し、計画どおり進展		
対象疾患	再発高悪性度髄膜腫	血管肉腫
国内患者数	年間 約 1,200 人 ※出所:国立がん研究センター希少がんセンター	年間 約 390人 ※出所:国立がん研究センター希少がんセンター
開発ステージ	国内第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	国内第Ⅱ相臨床試験(企業治験)
試験デザイン	対照群を設定したランダム化比較試験	BNCT実施群のみの単群試験
症例数	18例	10例
実施医療機関	大阪医科大学附属病院 関西BNCT共同医療センター	国立がん研究センター中央病院
試験実施期間	全例観察期間終了(2024年9月)	全例観察期間終了(2025年3月)

COPYRIGHT © STELLA PHARMA CORPORATION. ALL RIGHTS RESERVED.

41

【訂正前】

V-1. 成長戦略 開発パイプラインの進捗 **再発高悪性度髄膜腫／血管肉腫(1)**

全例の観察期間は終了 2026年3月期の薬事承認を目指し、計画どおり進展

対象疾患	再発高悪性度髄膜腫	血管肉腫
国内患者数	年間 約 1,200 人 ※出所:国立がん研究センター・希少がんセンター	年間 約 390人 ※出所:国立がん研究センター・希少がんセンター
開発ステージ	国内第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	国内第Ⅱ相臨床試験(企業治験)
試験デザイン	対照群を設定したランダム化比較試験	BNCT実施群のみの単群試験
症例数	18例	10例
実施医療機関	大阪医科大学附属病院 関西BNCT共同医療センター	国立がん研究センター中央病院
試験実施期間	全例観察期間終了(2024年9月)	全例観察期間終了(2025年3月)

COPYRIGHT © STELLA PHARMA CORPORATION. ALL RIGHTS RESERVED.

27

【訂正後】

V-1. 成長戦略 開発パイプラインの進捗 **再発高悪性度髄膜腫／血管肉腫(1)**

全例の観察期間は終了 2026年3月期の薬事申請を目指し、計画どおり進展

対象疾患	再発高悪性度髄膜腫	血管肉腫
国内患者数	年間 約 1,200 人 ※出所:国立がん研究センター・希少がんセンター	年間 約 390人 ※出所:国立がん研究センター・希少がんセンター
開発ステージ	国内第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	国内第Ⅱ相臨床試験(企業治験)
試験デザイン	対照群を設定したランダム化比較試験	BNCT実施群のみの単群試験
症例数	18例	10例
実施医療機関	大阪医科大学附属病院 関西BNCT共同医療センター	国立がん研究センター中央病院
試験実施期間	全例観察期間終了(2024年9月)	全例観察期間終了(2025年3月)

COPYRIGHT © STELLA PHARMA CORPORATION. ALL RIGHTS RESERVED.

27