

会社概要

名称	シンバイオ製薬株式会社		
英文名称	Symbio Pharmaceuticals Limited		
所在地	〒105-0001 東京都港区虎ノ門四丁目1番28号 虎ノ門タワーズオフィス 7階 Tel.03-5472-1125 Fax.03-5472-3054		
URL	https://www.symbiopharma.com		
設立	2005年3月25日		
資本金	19,244,128千円 (2025年12月末現在)		
取締役	吉田 文紀	代表取締役	
	野村 博	取締役 (社外)	
	ブルース・デビッド・チェソ	取締役 (社外)	
	ジョージ・モースティン	取締役 (社外)	
	ラルフ・スモーリング	取締役 (社外)	
	下村 恒一	取締役 常勤監査等委員 (社外)	
	水谷 英慈	取締役 監査等委員 (社外)	
	市野澤 剛士	取締役 監査等委員 (社外)	
執行役員	吉田 文紀	社長執行役員兼CEO	
	エドウィン・ロック	副社長執行役員兼グローバルR&D本部長	
	ミノリ・ロザレス	執行役員兼CMOがん領域/脳神経領域兼日本開発本部長	
	瀬田 智則	執行役員	
子会社	Symbio Pharma USA, Inc. (シンバイオ ファーマ ユーエスエー インク) 米国ノースカロライナ州 ダーラム		



- | | |
|-------------------|----------|
| 東京メトロ日比谷線神谷町駅 | ▶ 徒歩約5分 |
| 東京メトロ南北線六本木一丁目駅 | ▶ 徒歩約6分 |
| 東京メトロ日比谷線虎ノ門ヒルズ駅 | ▶ 徒歩約7分 |
| 東京メトロ銀座線・南北線溜池山王駅 | ▶ 徒歩約7分 |
| 東京メトロ銀座線虎ノ門駅 | ▶ 徒歩約10分 |

沿革

2026年6月1日現在

- 2005年 3月 シンバイオ製薬株式会社を東京都港区西新橋に設立
- 7月 本社を東京都港区新橋へ移転
- 12月 アステラス ファーマ社(ドイツ)より抗がん剤「Bendamustine Hydrochloride」の日本における独占的開発および販売に関するライセンス契約を締結
- 2006年 3月 東京都より医薬品製造業(包装、表示、保管)の許可取得 (許可番号:13AZ200010号)
- 2007年 3月 アステラス ドイツ社(ドイツ)より抗がん剤「SyB L-0501」の中国、韓国、台湾およびシンガポールにおける独占的開発および販売に関するライセンス契約を締結
- 2008年 8月 抗がん剤「SyB L-0501」に関するライセンス契約をエーザイ株式会社と締結
- 2009年 3月 中国における抗がん剤「SyB L-0501」の開発、および商業化権を供与するサブライセンス契約をセファロン社(米国)と締結
- 5月 韓国とシンガポールを対象とした抗がん剤「SyB L-0501」に関するライセンス契約をエーザイ株式会社と締結
- 2010年 10月 抗悪性腫瘍剤「トレアキシン®」の国内製造販売承認を取得
- 12月 抗悪性腫瘍剤「トレアキシン®」の国内販売開始
- 2011年 7月 オンコノバ社(米国)と抗がん剤「SyB L-1101/SyB C-1101」に関するライセンス契約を締結
- 10月 大阪証券取引所JASDAQ市場グロースに上場
- 2014年 11月 本社を東京都港区虎ノ門へ移転
- 2016年 5月 Symbio Pharma USA, Inc.(シンバイオファーマユーエスエー インク)を米国カリフォルニア州メンローパークに設立
- 8月 抗悪性腫瘍剤「トレアキシン®」の慢性リンパ性白血病に対する効能追加の国内製造販売承認を取得
- 12月 抗悪性腫瘍剤「トレアキシン®」の未治療の低悪性度非ホジキンリンパ腫及びマンテル細胞リンパ腫に対する効能追加の国内製造販売承認を取得
- 2017年 9月 EaglePharmaceuticals社(米国)とベンダムスチン液剤(RTD製剤及びRI製剤)の日本における開発・商業化に関する独占的ライセンス契約を締結
- 2018年 7月 造血器腫瘍診療ガイドライン2018年版に抗悪性腫瘍剤「トレアキシン®」が標準的治療の選択肢として新たに収載
- 2019年 9月 Chimerix社(米国)と抗ウイルス薬「プリンドホビル」(天然痘除く)の開発・販売・製造に関する独占的グローバルライセンス契約を締結
- 2020年 9月 トレアキシン®液剤「RTD製剤」の製造販売に係る承認を取得
- 2020年 12月 抗悪性腫瘍剤「トレアキシン®」自社販売開始
- 2021年 1月 トレアキシン®液剤「RTD製剤」発売
- 2021年 3月 再発又は難治性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたトレアキシン®とリツキシマブ併用療法に関する承認取得、並びにトレアキシン®、リツキシマブとボラツズマブベドチンとの併用療法に関する承認取得
- 2021年 4月 再発又は難治性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたトレアキシン®液剤「RTD製剤」とリツキシマブ併用療法に関する承認取得、並びにトレアキシン®液剤「RTD製剤」とリツキシマブ、ボラツズマブベドチン併用療法に関する承認取得
- 2022年 2月 トレアキシン®液剤「RI投与(10分投与)」に関する承認取得
- 2023年 12月 本社を東京都港区虎ノ門内で移転

組織

2026年6月1日現在

