

各位

会 社 名株 式 会 社 ジーエヌアイグループ代表者名取締役代表執行役社長兼CEO イン・ルオ間合せ先 経 営 管 理 部 田 中 忍(TEL. 03-5326-3097)

## 合弁による子会社設立に関するお知らせ

当社は、平成 25 年 7 月 1 日付け「子会社(中間持株会社)設立に関する基本合意書締結のお知らせ」にて、イーピーエス株式会社(以下「EPS 社」という)と合弁により中国の当社子会社である天津睿瀛生物科技有限公司(以下、「GEP 社」)の中間持株会社を香港に設立し、GEP 社をその中間持株会社の完全子会社とすることに関して基本合意をし開示した件について、平成 25 年 8 月 1 日付け経営会議にて、その詳細を決議致しましたので、下記の通りお知らせ致します。

記

## 1. 新会社の概要

当社は、中国で開発中の医薬候補品 F351 (肝線維症治療薬)の第1b 相臨床試験を終了し、期待された結果が得られたことを踏まえ、EPS 社と共同出資で香港に子会社 (中間持株会社 (当社の子会社))を設立し、開発のための資金調達が容易に行える体制の確保、また新薬開発体制整備の一環として当社及び EPS 社が現在保持している主要な新薬開発物質を新設会社に集約化し、GEP 社の完全子会社化等により新薬開発体制の加速化を図ります。

## 商 号 GNI-EPS(HONG KONG)HOLDINGS LIMITED

住 所 Room D,10/F,TowerA,Billion Centre, 1Wang Kwong Road,Kowloon Bay,Kowloon,Hong Kong.

代 表 者 イン・ルオ

事業 内容 新薬の研究開発

資 本 金 US\$15,000 (設立時) US\$28,140,000 (最終資本金)

設 立 日 平成25年8月中予定

決 算 期 12月末

出資 比率 当社 65.78%、EPS 社 34.22%

## 2. 今後の見通し

肝線維症治療薬F351は第1b相臨床試験を終了し、平成25年12月期第3四半期中に中国国家食品薬品監督管理総局(CFDA)に第2相臨床試験への移行申請を予定しており、当局の許可取得後速やかに第2相臨床試験を開始する計画です。また、中国における同薬剤候補の事業拡大を目指し、新規適応症(腎線維症治療等)として開発も予定しております。

現時点では、今期連結業績に与える影響は軽微にとどまる見込です。業績への影響が予想される場合には、確定した段階で適時発表します。