



平成 25 年 6 月 28 日

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  
(コード番号:2160 東証マザーズ)  
問 合 せ 先 経 営 管 理 部 田 中 忍  
(TEL. 03-5326-3097)

**肝線維症治療薬 F351 の第 1 b 相臨床試験終了ならびに  
中国における F351 の製法特許成立のお知らせ**

当社は、中国の子会社を通じ、武漢協和病院で行った肝線維症治療薬 F351 の第 1b 相臨床試験を完了し、政府機関への提出書類を整理中であることをご報告いたします。

本臨床試験の初期分析結果では、F351 は人体への安全性が示されました。数週間以内で臨床試験のデータを取りまとめ次第、国家食品薬品監督管理総局 (CFDA : China Food and Drug Administration、(旧中国国家食品薬品監督管理局(旧 SFDA)))に提出し、第 2 相臨床試験開始の許可を申請します。

更に、本日、完全子会社・上海ジェノミクス社は、中国における F351 の製法特許 確立の通知を受領しました。これにより、中国及び世界特許として既に確立していました物質特許が、知的財産保護の面で、より強化される立場を築くことが出来ました。

以 上