



平成 26 年 3 月 19 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)

### 子会社の設立登記等の完了に関するお知らせ

当社は、平成 25 年 8 月 1 日付け「合併による子会社設立に関するお知らせ」にて、イーピーエス株式会社（以下「EPS 社」という）との合併による GNI-EPS (HONG KONG) HOLDINGS LIMITED（以下、「GEP-HK 社」）の設立等について開示した件につきまして、同関連登記等の手続きが完了しましたので、その詳細を下記の通りお知らせ致します。

#### 記

#### 1. 子会社・GNI-EPS (HONG KONG) HOLDINGS LIMITED の概要

住 所	Room D, 10/F., Tower A, Billion Centre, 1 Wang Kwong Road, Kowloon Bay, Kowloon, Hong Kong.
代 表 者	イン・ルオ
事 業 内 容	子会社管理
資 本 金	US\$28,140,000.-
設 立 月	平成 25 年 7 月
決 算 期	12 月
出 資 比 率	当社グループ 65.78% (内、当社 36.14%、当社子会社・上海ジェノミクス有限公司 29.64%) EPS 社 34.22%

#### 2. GEP-HK 社の完全子会社・天津睿瀛生物科技有限公司（以下、「GEP 社」）の概要

住 所	Room 201-B106 2nd Floor, Ligang Building Annex, 82# West No.2 Avenue, Free Trade Zone, Tianjin 300308 P.R. China
代 表 者	イン・ルオ
事 業 内 容	新薬の研究開発
資 本 金	US\$7,500,000.-
設 立 月	平成 22 年 11 月
決 算 期	12 月

#### 3. 開発について

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パイプラインを GEP-HK 社に集約化し、その完全子会社である GEP 社により新薬開発を行います。

GEP 社での新薬開発は下記の通りです。

創薬候補物	適用症	開発状況
艾思瑞 (日本語：アイスーリュイ)	糖尿病腎症 (DN)	治験許可申請提出

F351	肝線維症／肝硬変	第2相臨床試験申請提出(注1)
	腎線維症	動物実験（前臨床試験）終了
F573	急性肝不全／慢性肝不全急性化（ACLF）	治験許可申請提出
タミバロテン(注2)	急性前骨髄球性白血病	輸入薬承認治験中
F200	慢性閉塞性肺疾患(COPD)	動物実験（前臨床試験）中

注 1. 本申請については、上海 FDA より北京に申請資料が送られ、現在、CFDA にて審査を受けております。

2. タミバロテンは（開発コード TM-411）に続く 2 つ目のレチノイドとして日本国内では東光薬品工業株式会社が開発し、2005 年に承認を受けており、白血病の中でも特殊な急性前骨髄球性白血病（acute promyelocytic leukemia: APL）の治療に用いられます。中国に於いて、東光薬品工業株式会社と EPS 社は急性前骨髄球性白血病適応症として本医薬品の臨床開発を共同で行っており、上市後の独占販売権を EPS 社が保有しておりました。この度、中国に於いて EPS 社が保有していた本医薬品の独占販売権を、GEP-HK 社が EPS 社から譲り受ました。

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みです。尚、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に発表致します。

以 上