

6. 新株予約権の行使により発行または移転される当社普通株式の総額及び当該金額中の資本組入れ額

145,580 米ドル (約 19,395,623 円)

7. 新株予約権の行使をすることができる期間

新株予約権発行日から 10 年間

8. 新株予約権の割り当てを受ける者

当社取締役	2 名	40,000 個
当社従業員	2 名	18,000 個

9. 譲渡制限

相続等を除き、譲渡できない。(相続等の場合においても取締役会の承認を要する。)

以 上

(注意書き)

- ・新株予約権発行以降、普通株式の分割または併合等が行われる場合、付与株式数及び払込金額は、所定の調整が行われます。
- ・括弧内に表示されている円貨は、便宜上 2022 年 6 月 16 日現在の三菱 UFJ 銀行の対顧客電信直物売買相場の仲値 1 米ドル=133.23 円で換算された金額であります。

(ご参考)

定時株主総会付議のための取締役会決議日	2013 年 4 月 21 日
定時株主総会の決議日	2013 年 6 月 14 日

メディシノバについて

メディシノバ (MediciNova, Inc.) は、臨床開発ステージにあるバイオ医薬品開発企業であり、炎症性疾患、線維化疾患、神経変性疾患などの様々な疾患領域において、新規低分子化合物の広範な後期パイプラインを開発しています。主要な開発品である 2 つの化合物、MN-166 (イブジラスト) と MN-001 (タイペルカスト) は、複数の作用機序と高い安全性プロファイルを有しており、当社は、これら 2 つの化合物について現在 11 の臨床開発プログラムを有しております。

当社の主力開発品である MN-166 (イブジラスト) は、現在、筋萎縮性側索硬化症 (ALS) 及び変性性頸椎椎椎症 (DCM) で臨床第 3 相段階、進行性の多発性硬化症 (MS) において臨床第 3 相準備段階にあります。加えて、MN-166 (イブジラスト) は、膠芽腫 (グリオブラストーマ)、急性呼吸窮迫症候群 (ARDS) 及び薬物依存症の治療薬として臨床第 2 相段階にあります。

MN-001 (タイペルカスト) は、非アルコール性脂肪性肝炎 (NASH) について、臨床第 2 相の準備段階にあります。

当社は、公的機関からの資金助成を受け、多くの医師主導型臨床治験を実施してきた強固な実績を有しています。

当社詳細につきましては <https://medicinova.jp/> をご覧ください。本社所在地はアメリカ合衆国カリフォルニア州ラ・ホイヤ、スイート 300、エグゼクティブ・スクエア 4275 (電話 1-858-373-1500) です。