

Medicinova, Inc.  
代表取締役社長兼 CEO  
岩城 裕一  
コード番号: 4875 東証 JASDAQ  
問合わせ先: 東京事務所代表 副社長  
岡島 正恒  
電話番号: 03-3519-5010  
E-mail: [info@medicinova.com](mailto:info@medicinova.com)

### 監査法人の異動に関するお知らせ

2015年6月30日 米国 ラ・ホイヤ発 - メディシノバ (Medicinova, Inc.) (米国カリフォルニア州 ラ・ホイヤ、代表取締役社長兼 CEO: 岩城裕一) は、Ernst & Young LLP との監査契約を解約し、BDO USA LLP と監査契約をする方針を本日、取締役会において決定しましたのでお知らせいたします。

#### 記

#### 1. 異動の理由

日米の両株式市場に上場する当社の監査業務に関し、その内容・質を維持、向上させた上で大幅な監査関連コストの削減が期待できるため

#### 2. 新任監査法人の名称等

- |              |  |
|--------------|--|
| (1) 名称       | BDO USA LLP  |
| (2) 担当事務所所在地 | 4250 Executive Square, Suite 600<br>La Jolla, CA 92037 |
| (3) 担当責任者    | Duran Lee, Partner                                     |

#### 3. 退任監査法人の名称等

- |                             |  |
|-----------------------------|--|
| (1) 名称                      | Ernst & Young LLP  |
| (2) 担当事務所所在地                | 4370 La Jolla Village Drive, Suite 500<br>San Diego, CA 92122  |
| (3) 担当責任者                   | Cheryl Moreno, Partner   |
| (4) 就任年月日                   | 2011年12月2日   |
| (5) 直近3年間に作成した監査報告書等における意見等 | 2014年12月期及び2013年12月期: 意見等はありませんでした。<br>2012年12月期: 継続企業的前提に重要な疑義を生じさせる状況に関する言及あり<br>※上記状況は2013年度中に解消されています。 |

#### 4. 異動年月日

2015年6月30日 (米国大平洋夏時間)

以上

#### BDO について

世界5大会計事務所の一つである BDO International は、144 カ国 1,200 を超えるオフィスを通じて世界的規模で業務ネットワークを構築し、監査、税務、国際業務、経営コンサルティング等の専門サービスを提供しています。

メディシノバ (Medicinova, Inc.) は様々な疾患領域の新規医薬品の導入・開発・販売に特化する製薬企業です。弊社詳細につきましては <http://www.medicinova.jp> をご覧下さい。メディシノバの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 650、エグゼクティブ・スクエア 4275 (電話 1-858-373-1500) です。

このプレスリリースには、1995 年米国民事証券訴訟改革法 (The Private Securities Litigation Reform Act of 1995) に規定される意味での「将来の見通しに関する記述」が含まれている可能性があります。これらの記述には、MN-166、MN-001、MN-221 及び MN-029 の治療法の将来における開発や効果に関する記述などが含まれます。これらの「将来の見通しに関する記述」には、そこに記述され、示されたものとは大きく違う結果または事象に導く多数のリスクまたは不確定要素が含まれます。かかる要素としては、MN-166、MN-001、MN-221、または MN-029 を開発するための提携先または助成金を得る可能性、当社の事業または臨床開発を行うために十分な資金を調達する可能性、将来の臨床治験のタイミング、費用、計画など、臨床治験、製品開発及び商品化に付随するリスクや不確定要素、FDA に対して書類を提出するタイミング、臨床開発及び商品化のリスク、現段階の臨床治験の結果が必ずしもその後の製品開発の行方を確定するものではない可能性、当局の承認取得の遅延または失敗の可能性、臨床治験の資金を第三者機関に頼ることによるリスク、商品候補に対する知的財産権に関するリスク及びかかる権利の防御・執行能力に関するリスク、製品候補の臨床治験または製造を依頼している第三者機関が当社の期待通りに履行できない可能性、さらに臨床治験の開始、患者登録、完了または解析、臨床治験計画の妥当性または実施に関連する重大な問題、規制当局への書類提出のタイミング、第三者機関との提携またはタイムリーな資金調達の可否などに起因する遅延及び費用増大に加え、当社が米国証券取引委員会に提出した 2014 年 12 月期の Form10K 及びその後の 10Q、8K など届出書に記載されているものも含め、しかしそれに限定されないその他のリスクや不確定要素があります。したがって、「将来の見通しに関する記述」はその時点における当社の状況を述べているにとどまり、実際の結果または成り行きは、必ずしも予想通りにはならない可能性があることにご留意下さい。また当社には、この記述に関して、情報の修正または更新を行う義務はありません。

---