

MediciNova, Inc.  
代表取締役社長兼 CEO  
岩城 裕一  
コード番号： 4875 大証 Jsdq  
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)

### 米国における新株発行（普通株式）に関するお知らせ

**2013年5月10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、2013年5月1日 (米国太平洋夏時間) に成立した取締役会決議に基づき、2013年5月9日 (米国太平洋夏時間) 付で米国において私募による新株発行 (以下「本発行」といいます。) を決定し、投資家との間において新株購入契約 (以下「本契約」といいます。) を締結いたしましたので、下記のとおりお知らせいたします。当社は本契約の内容を報告書 (Form 8-K) として米国証券取引委員会 (SEC) に提出します。これらの報告書は当社英文ウェブサイト (<http://www.medicinova.com/>) でも閲覧可能となる予定です。

#### 記

1. 有価証券の種類： 当社普通株式
2. 発行株数： 1,158,730 株
3. 発行価格： 1 株につき 3.15 米ドル (2013年4月30日付 Nasdaq グローバル市場における当社普通株式の終値)
4. 発行総額： 3,650,000 米ドル (約 3.6 億円)
5. 資本組入額： 1 株につき 0.001 米ドル (約 0.1 円)
6. 発行新株購入会社： Samurai Investments San Diego LLC：1,000,000 株  
Fountain Erika LLC(※)：158,730 株  
※当社の独立取締役である泉辰男氏が保有する米国企業
7. 発行方法： 米国における私募 (日本における募集は行いません。)
8. 新株購入契約締結日： 2013年5月9日 (米国太平洋夏時間)
9. 払込期日 (受渡期日)： 2013年5月13日 (米国太平洋夏時間)
10. 調達した資金の用途： MN-166 及び MN-221 を中心としたパイプラインの開発及び一般事業目的に使用予定。

なお、本発行に伴い、本発行による私募に応じる投資家に対し、下記のとおり、対応する新株の株数の75%に相当する数量のワラント (新株予約権) を無償で付与いたします。

1. 有価証券の種類： ワラント (新株予約権)
2. 発行数： 869,047 個
3. 目的たる株式の種類及び数： 当社普通株式 869,047 株 (ワラント (新株予約権) 1 個あたりの目的たる株式の数 1 株)

- |                       |   |
|-----------------------|---|
| 4. 行使に際して払い込みをなすべき金額： | 1 株につき 3.15 米ドル (2013 年 4 月 30 日付 Nasdaq グローバル市場における当社普通株式の終値)                                |
| 5. 行使時の資本組入額：         | 1 株につき 0.001 米ドル  |
| 6. 割当先：               | Samurai Investments San Diego LLC : 750,000 個<br>Fountain Erika LLC : 119,047 個               |
| 7. 受渡期日：              | 2013 年 5 月 13 日 (米国太平洋夏時間)  |
| 8. 行使期間：              | 受渡期日から 2018 年 5 月 9 日 (米国太平洋夏時間) まで<br>(但し、ワラントの行使により発行された新株は新株購入契約締結日から 6 ヶ月間は売却することができません。) |

以上

#### 【注】

上場企業が新株購入契約を投資家と直接締結する手法は PIPE (Private Investment in Public Equity) と呼ばれ、米国の上場企業が資金調達を行なうための一般的な手法です。

#### ご注意

この文書は、米国における新株発行に関して一般に公表するためのプレスリリースであり、投資勧誘を目的として作成されたものではありません。本件においては、日本の金融商品取引法上、日本国内における有価証券の公募または売出しのために必要とされる手続はとられておらず、日本国内市場における当社株式の公募または売出しは行われません。

#### メディシノバについて

メディシノバ (Medicinova, Inc.) は、日本内外の国際的製薬企業との提携により有望な低分子化合物を導入し、様々な疾患領域の新規医薬品の開発を主として米国で行う公開製薬企業です。弊社のパイプラインには、多発性硬化症を初めとする神経疾患、神経因性疼痛、薬物依存、喘息急性発作、COPD (慢性閉塞性肺疾患)、喘息、間質性膀胱炎、固形癌、全般性不安障害、切迫早産、尿失禁など、多様な疾患の治療を目的とする 6 つの臨床段階の化合物と、血栓症治療を目的とする 2 つの前臨床段階の化合物が揃っております。

弊社詳細につきましては <http://www.medicinova.jp> をご覧下さい。弊社の所在地はアメリカ合衆国カリフォルニア州ラ・ホイヤ、スウィート 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、製品候補の治療法としての新規性及び効能を実証する臨床試験に関する記述、既存または将来の臨床試験の計画や目的及び製品開発に関する計画または目的に関する記述などが含まれます。このような記述には、臨床試験の結果、現段階の臨床試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こと、将来の臨床試験のタイミング、費用、計画など、臨床試験、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、当社の戦略の失敗、第三者との提携構築、資金調達の可能性、知的財産権や契約上の権利を始めとして、当社が米国証券取引委員会に提出した届出書に記載されているものも含めたその他のリスクや不確定要素など、その多くは当社のコントロールが及ばないいくつかの前提、リスク、不確定要素の影響を受けるものであります。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。