

各位

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: <u>info@medicinova.com</u>

MN-001 の進行型 NASH を適応とする試験結果について、第65 回アメリカ肝臓病学会

レイトブレイキングセッションにおける発表への採択のお知らせ

2014年10月6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、進行型NASHマウスモデルにおいてMN-001の効果を評価した前臨床試験の結果についての演題が、11月7日から11日までマサチューセッツ州ボストン市で開催される第65回アメリカ肝臓病学会(Liver Meeting)のレイトブレイキングセッションでの発表に採択されましたのでお知らせいたします。メディシノバは2014年8月に、マウスの進行型NASH (線維化を伴った非アルコール性脂肪性肝炎)モデルでのMN-001の効果を評価した前臨床試験において良好な結果を認めたことをお知らせいたしましたが、本学会では、本前臨床試験の詳細な結果について、下記のとおり発表する予定です。

記

- 1. 講演タイトル: MN-001 (tipelukast), a novel, orally bioavailable drug, reduces fibrosis and inflammation and down-regulates TIMP-1, collagen Type 1 and LOXL2 mRNA overexpression in an advanced NASH (nonalcoholic steatohepatitis) model
- 2. 発表日:2014年11月10日(月曜日)
- 3. セッション: Late-Breaking Poster Session
- 4. 場所: John B. Hynes Convention Center, Hall C.

MN-001 (Tipelkast) について

MN-001は、経口投与の新規化合物で、いくつかのメカニズムによって線維化を抑える効果や 炎症を抑える効果が期待されています。MN-001には、ロイコトリエン受容体拮抗作用、フォ スフォジエステラーゼⅢ及びIV、5-リポキシゲナーゼ、フォスフォリパーゼC、トロンボキサ ンA2の阻害など)が認められております。近年では、5-リポシゲナーゼ(5-L0)経路を介した ロイコトリエン生合成阻害による炎症の軽減および、線維化の予防の可能性が知られており ます。また、MN-001は、遺伝子レベルではLOXL2、Collagen Typel TIMP-1などの線維化を促 進させる遺伝子や、CCR2、MCP-1などの炎症を促進させる遺伝子発現を抑制することが知られ ています。また各種、線維化疾患動物モデルにおいて、病理組織検査において線維化を改善することが確認されました。当社は、MN-001が線維症治療に貢献できる可能性があると考えております。

過去に当社は、MN-001を気管支喘息及び間質性膀胱炎治療薬として臨床開発を進めてきた経緯があります。喘息治療薬としては、軽度から中等度の喘息患者147人に対して行ったフェーズ2臨床治験で、良好な結果が得られておりました。 また、MN-001は、現在まで600名以上の方に投与されており、良好な認容性が確立されております。

以上

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。現在当社は、進行型多発性硬化症、ALS、薬物依存(メタンフェタミン依存、オピオイド依存など)をはじめとする多様な神経系疾患を適応とする MN-166(イブジラスト)及び NASH、肺線維症など線維症疾患を適応とする MN-001(ティペルカスト)に経営資源を集中することを戦略としております。ほかに喘息の急性発作適応の MN-221(ベドラドリン)及び固形がんを適応とする MN-029(デニブリン)も当社のパイプラインの一部です。MN-166 についてはさまざまな適応で開発途中ですが、そのほとんどが、治験責任医師または公的、私的機関からの資金援助により行われています。当社はさらに、戦略的提携または共同機関の資金提供を受けるべく交渉を続けております。弊社詳細につきましては http://www.medicinova.jp をご覧下さい。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、製品候補の治療法としての新規性および効能を実証する臨床 治験に関する記述、既存または将来の臨床治験の計画や目的およ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、臨床治験の結果、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こと、将来の臨床治験のタイ ミング、費用、計画など、臨床治験、製品開発およ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、アヴィジェンと の合併により、イブジラストに関する開発プログラムを統合することにより期待される戦略的、 財務的メリットを実現する可能性、イブジラストに関する開発プログラムを進めるための戦略的 提携交渉、または、資金調達の可能性、知的財産権や契約上の権利を初めとして、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もの前提、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。