

<p>されている全種類の株式の総数は、<u>103</u>百万株（<u>103,000,000</u>株）とする。当社が発行を授権されている優先株式の総数は、3百万株（3,000,000株）とする。当社が発行を授権されている普通株式の総数は、<u>100</u>百万株（<u>100,000,000</u>株）とする。優先株式の額面金額は1株当たり0.01米ドルとし、普通株式の額面金額は1株当たり0.001米ドルとする。普通株式又は優先株式の授権株式数は、優先株式の保有者又はそのいずれかのシリーズの保有者による投票を要することなく、その時点で発行済普通株式の過半数の保有者の賛成票により、（その時点の発行済株式数を下回らない範囲で）増加又は減少させることができる。但し、優先株式の発行を定める決議において当社の取締役会（以下「取締役会」という。）が定めた規定により、当該優先株式の保有者の投票が必要とされる場合はこの限りではなく、その場合は、本再表示基本定款に別段の定めがある場合を除き、必要とされる株主承認は、議決権を有する普通株式及び優先株式の合計議決権の過半数の保有者の賛成票による承認のみとする。</p> <p>B. 優先株式 （条文省略）</p> <p>C. 普通株式 （条文省略）</p> <p>第5条～第10条 （条文省略）</p>	<p>されている全種類の株式の総数は、<u>250</u>百万株（<u>250,000,000</u>株）とする。当社が発行を授権されている優先株式の総数は、3百万株（3,000,000株）とする。当社が発行を授権されている普通株式の総数は、<u>247</u>百万株（<u>247,000,000</u>株）とする。優先株式の額面金額は1株当たり0.01米ドルとし、普通株式の額面金額は1株当たり0.001米ドルとする。普通株式又は優先株式の授権株式数は、優先株式の保有者又はそのいずれかのシリーズの保有者による投票を要することなく、その時点で発行済普通株式の過半数の保有者の賛成票により、（その時点の発行済株式数を下回らない範囲で）増加又は減少させることができる。但し、優先株式の発行を定める決議において当社の取締役会（以下「取締役会」という。）が定めた規定により、当該優先株式の保有者の投票が必要とされる場合はこの限りではなく、その場合は、本再表示基本定款に別段の定めがある場合を除き、必要とされる株主承認は、議決権を有する普通株式及び優先株式の合計議決権の過半数の保有者の賛成票による承認のみとする。</p> <p>B. 優先株式 （現行どおり）</p> <p>C. 普通株式 （現行どおり）</p> <p>第5条～第10条 （現行どおり）</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

3. 日程

定款変更のための株主総会開催日（予定）	2026年6月23日（米国時間）
定款変更の効力発生日（予定）	2026年6月23日（米国時間）

以上

メディシノバについて

メディシノバ（MediciNova, Inc.）は、米国を拠点とする臨床開発ステージにあるバイオ医薬品開発企業です。炎症性疾患、神経変性疾患、癌などの様々な疾患領域において、開発後期ステージの広範な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）は複数の作用機序を持つ低分子化合物です。動物モデルスタディで様々な効果が確認されているほか、これまでの臨床経験において高い安全性プロファイルを有しています。

MN-166（イブジラスト）は、現在、筋萎縮性側索硬化症（ALS）、頸椎症性脊髄症（DCM）で臨床第Ⅲ相（フェーズ3）段階の治験が進められています。他にも膠芽腫（グリオブラストーマ）及び嗜好品依存症の治療薬候補品として臨床第Ⅱ相（フェーズ2）段階にあります。

MN-001（タイペルカスト）は、糖尿病による脂質異常症・非アルコール性脂肪性肝疾患（NAFLD）を対象に、臨床第Ⅱ相（フェーズ2）段階の治験が進められています。

当社は、欧米政府や公的機関からの研究資金助成を受け、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/> をご覧下さい。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。