



2019年8月6日

各 位

会 社 名 株 式 会 社 ジ ー エ ヌ ア イ グ ル ー プ
代 表 者 名 取 締 役 代 表 執 行 役 社 イ ン ・ ル オ
長 兼 C E O
(コード番号:2160 東証マザーズ)
問 合 せ 先 取 締 役 代 表 執 行 役 ト ー マ ス ・ イ ー ス ト リ ン グ
C F O
(TEL. 03-6214-3600)

連結子会社の助成金受領及び前受金の計上に関するお知らせ

当社の連結子会社である北京コンチネント薬業有限公司（北京コンチネント）は、中国政府より、アイスーリュイの適応症であるじん肺治療薬開発費用として、総額中国人民元492万元（日本円で約7,300万円相当）の優れた新薬の開発助成金決定の通知を受け、初回の受領分として中国人民元147万元（日本円で約2,200万円相当）を受領いたしました。本助成金は、2019年12月期連結会計期間において、前受金として計上いたします。

じん肺は、肺に炎症や瘢痕化（線維化）を引き起こす慢性的な肺疾患で、吸い込まれた粉塵や微粒子が、肺の細胞に蓄積することによって引き起こされます。中国には、およそ43万3千人の患者様がおり、更に、きちんとした診断を受けていない患者様が、最大60万人いると推定されています。この疾患による中国の経済損失は年間80億元に及ぶと推定されています。中国及び全世界で、この疾患に対する深刻なアンメット・メディカル・ニーズが存在します。

2019年5月27日、当社は、北京コンチネントが、アイスーリュイのじん肺治療薬としての治験許可（IND）申請に対して、国家薬品监督管理局（NMPA）（旧CFDA）より承認を取得したことを発表しましたが、当助成金により、中国の主要病院との提携が進むことにより、アイスーリュイの適応症であるじん肺治療薬に関する臨床試験が今後加速されることが期待されます。さらに、本助成金を受領したことで、当該臨床試験終了後に、NMPAによる審査の迅速化が期待されます。

なお、本件による2019年12月期連結業績への影響はございません。

以 上