



2011年10月5日

各 位

会 社 名 株式会社トランスジェニック
代表者名 代表取締役社長 福永 健司
(コード番号 2342 東証マザーズ)
問合せ先 取 締 役 船 橋 泰
(電話番号 078-306-0590)

JOINN LABORATORIES との業務提携に関するお知らせ

株式会社トランスジェニック(代表取締役社長:福永健司、熊本県熊本市)は、JOINN LABORATORIES (以下、JOINN) (CEO : Yuxia Feng、中華人民共和国江蘇省蘇州市)と、2011年10月5日開催の取締役会において、非臨床試験受託業務についての業務提携を行うことを決議いたしましたので、下記のとおりお知らせいたします。

記

1. 業務提携の理由

当社は、主に遺伝子破壊マウスに関する情報の使用権許諾、遺伝子改変マウス作製受託を行う遺伝子破壊マウス事業および抗体製品の開発・製造・販売、高親和性抗体の作製技術に関する使用権許諾、抗体・タンパク質関連の受託を行う抗体事業を主たる業務としており、基盤研究および新薬開発に有用な遺伝情報を提供することや、抗体を用いた診断薬シーズの探索を通じて社会に貢献することを事業目的としております。また、製薬会社のニーズを受け、当第2四半期よりマウス事業の一環として、薬効薬理試験を主体とした非臨床試験業務を新たに開始しております。

一方、JOINN は、中国薬理学会の支援を受けて中国初の民間医薬品開発業務受託機関(CRO)会社として1995年8月に設立されました。北京及び蘇州に研究所および動物飼育施設を保有し、マウス・ラットからイヌ・サルまで幅の広い安全性試験、薬効薬理試験等の非臨床試験受託業務を実施しており、施設規模・動物収容規模において中国最大級のCROです(北京研究所:実験動物施設2,800㎡、研究施設1,500㎡、蘇州研究所:実験動物施設47,000㎡、研究施設10,500㎡)。JOINNが有する施設は、米国FDAおよび中国SFDAから認証されたGLP適合大規模動物飼育施設であり、中国医薬品産業が急速に成長し、グローバル医薬品開発研究基地になりつつある中で、CROとして医薬品開発研究の礎を担っています。

今後、両社が展開する非臨床試験受託業務が互いに相乗効果を発揮し、一層の発展を遂げることが期待できると考えております。

2. 業務提携の内容等

当社は、本業務提携により、当社が有する非臨床試験受託業務の技術ノウハウおよび日本製薬業界のネットワークをJOINNに提供します。中国最大級規模のGLP適合施設を所有するJOINNとともに中国展開することで、大規模かつ高品質な試験を拡充することが可能となります。今後、両社で事業シナジーを追求し、相互の非臨床試験受託業務サービスの売上拡大を図ります。

3. 業務提携の相手先の概要

(1) 名	称	JOINN LABORATORIES
(2) 所	在	No.1 Zhaoyan Road, Industrial Development Zone, Shaxi Town, Taicang, Suzhou City Jiangsu Province, P.R.China 215421

(3) 代表者の役職・氏名	CEO : Yuxia Feng	
(4) 事業内容	安全性試験、薬効薬理試験、動物飼育管理等	
(5) 設立年月日	1995年8月	
(6) 上場会社と当該会社との間の関係	資本関係	当社と当該会社との間には、記載すべき資本関係はありません。また、当社の関係者及び関係会社と当該会社の関係者及び関係会社の間には、特筆すべき資本関係はありません。
	人的関係	当社と当該会社との間には、記載すべき人的関係はありません。また、当社の関係者及び関係会社と当該会社の関係者及び関係会社の間には、特筆すべき人的関係はありません。
	取引関係	当社と当該会社との間には、記載すべき取引関係はありません。また、当社の関係者及び関係会社と当該会社の関係者及び関係会社の間には、特筆すべき取引関係はありません。
	関連当事者への該当状況	当該会社は、当社の関連当事者には該当しません。また、当該会社の関係者及び関係会社は、当社の関連当事者には該当しません。

4. 日程

(1) 取締役会	2011年10月5日
(2) 業務提携契約締結	2011年10月5日
(3) 事業開始日	2011年10月5日

5. 今後の見通し

当該業務提携が当社業績に与える影響は未定であります。現時点において平成24年3月期の業績予想に変更はありません。なお、今後、連結業績に重要な影響が見込まれる場合には、すみやかに公表いたします。

◆ご参考 非臨床試験

非臨床試験とは、医薬品の研究開発過程において、臨床試験で人間の患者に投与する前段階で行われる実験動物を用いた薬効薬理、生体内での動態、安全性などを調べる試験です。

米国 FDA

米国食品医薬品局(FDA ; Food and Drug Administration)とは、医薬品、食品、医療用具、化粧品等の許認可、規正等を行う米国政府機関です。

中国 SFDA

中国国家食品薬品监督管理局(SFDA ; State Food and Drug Administration)とは、医薬品、食品等の制度制定および管理を行う中国政府機関です。

GLP

「医薬品の安全性に関する非臨床試験の実施基準」(GLP ; Good Laboratory Practice)とは、動物を用いた安全性試験を適切に実施するための基準です。GLP 適合施設とは、医薬品の非臨床試験を実施する施設が GLP 適合状況について評価、認証を受けた施設です。

以上