

平成 19 年 7 月 25 日

各位

会社名 株式会社メディビックグループ 代表者名 代表取締役社長 橋本 康弘 (コード番号2369:東証マザーズ) 問合せ先 専務取締役管理本部長 川井 隆史 (Tel: 03-5510-2407)

# 株式会社サイトクオリティーの子会社化に関するお知らせ

このたび当社は、平成 19 年 7 月 25 日開催の取締役会において、株式会社サイトクオリティーの株式を取得し子会社化することを決議いたしましたので、以下の通りお知らせいたします。

記

#### 1. 子会社化の理由

株式会社サイトクオリティー(東京都八王子市、代表取締役 甲野千佳子 以下「サイトクオリティー」という)は、SMO (治験施設支援機関\*1)業界大手の株式会社綜合臨床薬理研究所(以下「綜合臨床薬理研究所」という)のグループ企業で、主に SMO 事業を展開しております。サイトクオリティーは、綜合臨床薬理研究所とは資本関係は無いものの、業務委託契約を締結しております。これにより、サイトクオリティーは、SMO 事業のうちIRB (治験審査委員会\*2)事務局や製薬企業への営業活動などについては綜合臨床薬理研究所に委託をし、自社は CRC (治験コーディネーター\*3)派遣を中心の業務に特化することで、効率的な事業展開を行っています。サイトクオリティーは、このほかにも、職員教育や学会発表なども積極的に行っており、顧客である製薬企業から高い評価を受けております。

一方当社グループでは、子会社の株式会社メディビックが主力事業として「PGxトータルソリューションサービス」を提供しております(平成 18 年 11 月 24 日プレスリリースにて発表)。 SMO 事業を行うサイトクオリティーの子会社化は、同サービスの一部である臨床試験施設への支援サービスをより一層強化するものと考えております。

## 2. 子会社となる会社の概要

(2) 所 在 地 東京都八王子市横山町 22 番 1 号

(4) 設 立 年 月 日 2003年11月7日

(5) 主 な 事 業 内 容 CRC(治験コーディネーター)業務

(6) 決 算 期 8月31日

(7) 従 業 員 数 7名

(8) 資 本 金 の 額 1,000万円

(9) 発 行 済 株 式 総 数 200 株

(10) 株主構成及び所有割合 甲野 千佳子 100%

## (11) 最近の事業年度における業績

TRICE 1 SICT DEL TITO SHOW						
					平成17年8月期	平成18年8月期
					(H16.9~H17.8)	(H17.9∼H18.8)
売		上		高	65,274 千円	43,045 千円
売	上	総	利	益	65,275 千円	34,456 千円
営	業		利	益	217 千円	△13,607 千円
経	常		利	益	217 千円	△13,630 千円
当	期	純	利	益	217 千円	△13,700 千円
純		資		産	8,920 千円	△ 4,780 千円
総		資		産	18,066 千円	30,931 千円

(12) U R L http://www.sitequality.jp

## 3. 株式の取得先

甲野 千佳子 (株式会社サイトクオリティー 代表取締役)

(当社との関係) 資本関係、人的関係はありません。

## 4. 取得株式数、取得価額および所得前後の所有株式の状況

(1) 異動前の所有株式数 0株 (所有割合 0%)

(議決権の数 0個)

(2) 取得株式数(第 1 回) 101株 (取得価額 18,180千円)

(議決権の数 101 個)

(3) 取得後の所有株式数 101株 (所有割合 50.5%)

(議決権の数 101 個)

(4) 取得株式数(第2回) 99株 (取得価額 17,820千円)

(議決権の数 99 個)

(5) 取得後の所有株式数 200株 (所有割合 100.0%)

(議決権の数 累計 200 個)

### 5. 日程

(1) 取 締 役 会 決 議 平成19年7月25日

(2) 株式譲渡契約締結日 平成19年7月31日

(3) 株式取得日(第1回) 平成19年7月31日

(4) 株式取得日(第2回) 平成20年1月07日(予定)

## 6. 今後の見通し

当社は、今回のサイトクオリティーの子会社化により、当社グループの展開する事業基盤が一層充実し、より総合的なサービスの提供が図れると見込んでおります。サイトクオリティーは、当社が発行済株式を2回に分けて全て取得をすることで、当社の完全子会社となる予定です。本件の業績に与える影響は明確になり次第公表いたします。

以 上

### \*1 SMOとは

治験施設支援機関(SMO: Site Management Organization)の略称。

特定の医療機関(治験実施施設)と契約し、その施設に限定して治験業務を支援する機関(通常は企業のこと)。医薬品の開発において、製薬企業等の治験にかかわる業務の一部を受託または代行する個人または組織・団体である CRO (Contract Research Organization: 医薬品開発業務受託機関)と異なり、医療機関(治験実施施設)側の立場で業務を行うのが特徴。

#### \*2 IRB とは

治験審査委員会(IRB:Institutional Review Board)の略称。

医療機関の長、治験責任医師および製薬企業等から独立した医学・薬学等の専門家およびそれ 以外の者によって構成される委員会。当委員会の責務は、治験実施計画書や被験者から文書に よるインフォームド・コンセントを取得するための手法および資料等を審査し、被験者の人権、安 全、福祉の保護を確保することである。

#### \*3 CRC とは

治験コーディネーター(CRC: Clinical Research Coordinator)の略称。

質の高い治験を適正かつ円滑に進めるために、治験責任医師や治験分担医師の指導の下で、医学的判断を伴わない治験業務(インフォームド・コンセントの取得補助、被験者のケア、治験に携わるチーム内の調整業務等)の支援を行う者。