

10. 開発品（2026年1月30日現在）

領域	一般名・開発No. 【製品名】	作用機序 (剤型)	適応症	ステージ	起源	開発
感染症	セフィデロコルトシル酸塩硫酸塩水和物 [米国：Fetroja®] [欧州：Fetroja®] [日本：フェトロージャ®]	細胞壁合成阻害（注射）	グラム陰性菌感染症（小児）	フェーズⅢ	自社	自社
			グラム陰性菌感染症	フェーズⅢ 承認：中国（2026年1月） 申請：オーストラリア（2024年12月）	自社	自社
	バロキサビル マルボキシル [米国：Xofluza™] [日本：ゾフルーザ®]	キャップエンドヌクレアーゼ阻害（経口・顆粒）	インフルエンザウイルス感染症（体重20kg 未満）	承認：日本（2025年9月）	自社	自社/ Roche（スイス）
	S-268019 [日本：コブゴーズ®]	ワクチン（筋注）	新型コロナウイルス感染症の予防（青少年）	フェーズⅡ/Ⅲ	自社	自社
			新型コロナウイルス感染症の予防（学童）	フェーズⅠ/Ⅱ/Ⅲ	自社	自社
	S-268024	ワクチン（筋注）	新型コロナウイルス感染症の予防	申請：日本（2025年11月）	自社	自社
	S-567123	ワクチン（筋注）	新型コロナウイルス感染症の予防	フェーズⅠ	自社	自社
	エンシトレルビル フマル酸 [日本：ゾコーパ®]	3CLプロテアーゼ阻害剤（経口）	新型コロナウイルス感染症の治療（12歳以上）	フェーズⅢ 欧州（2025年6月）	自社	日本・グローバル・台湾： 自社 韓国：自社/ Ildong シンガポール： 自社/ Juniper
			新型コロナウイルス感染症の治療（小児 6-11歳）	申請：日本（2025年6月）	自社	自社
			新型コロナウイルス感染症の曝露後予防	申請：日本（2025年3月）、 米国（2025年6月）、 欧州（2025年6月）、 台湾（2025年10月）	自社	自社
			新型コロナウイルス感染症の治療（小児 0-5歳）	フェーズⅢ	自社	自社
	Olorofim	ジヒドロオロト酸デヒドロゲナーゼ(DHODH)阻害（経口）	侵襲性アスペルギルス感染症	フェーズⅢ	F2G（英国）	自社/F2G
	S-892216	3CLプロテアーゼ阻害剤（経口）	新型コロナウイルス感染症の治療	フェーズⅡ	自社	自社
		3CLプロテアーゼ阻害剤（持続性注射剤）	新型コロナウイルス感染症の曝露前予防	フェーズⅠ	自社	自社
	S-337395	RNA依存性RNAポリメラーゼ阻害（経口）	RSウイルス感染症	フェーズⅡ	自社/UBE	自社/UBE
	S-743229	細胞壁合成阻害（経口）	腎盂腎炎を含む複雑性尿路感染症	フェーズⅠ	自社/Qpex	自社
	S-649228	細胞壁合成阻害（注射）	グラム陰性菌感染症	フェーズⅠ	自社/Qpex	自社
QOL疾患	ナルデメジントシル酸塩 [日本：スインプロイク®] [欧州：Rizmoic®]	末梢性オピオイド受容体アンタゴニスト（経口・散剤）	オピオイド誘発性便秘症（小児）	フェーズⅠ/Ⅱ	自社	自社
		末梢性オピオイド受容体アンタゴニスト（経口）	オピオイド誘発性便秘症	フェーズⅢ 申請：中国（2025年5月）	自社	自社
	ズラノロン	GABA _A 受容体ポジティブアロステリックモジュレータ（経口）	うつ病・うつ状態	承認：日本（2025年12月）	Supernus（米国）	自社/ Supernus
	SDT-001 [日本：エンデバライド®]	中枢作用に基づく、治療用デジタルアプリ	小児期における注意欠如多動症（ADHD）の治療補助	承認：日本（2025年2月）	Akili（米国）	自社/Akili
	Zatolmilast	PDE4Dネガティブアロステリックモジュレータ（経口）	脆弱X症候群	フェーズⅡ/Ⅲ	Tetra（米国）	自社
			Jordan症候群	フェーズⅡ	Tetra（米国）	自社
			アルツハイマー型認知症	フェーズⅡ	Tetra（米国）	自社
	Resiniferatoxin	TRPV1受容体アゴニスト（関節腔内注）	変形性膝関節症に伴う疼痛	フェーズⅢ	Grünenthal（ドイツ）	Grünenthal
	S-151128	Nav1.7阻害剤（注射）	慢性疼痛	フェーズⅠ	自社	自社
	ADR-001	ヒト他家脂肪組織由来の間葉系幹細胞（注射）	非代償性肝硬変	フェーズⅠ/Ⅱ	ロート（日本）	自社/ロート
	S-309309	モノアシルグリセロールアシルトランスフェラーゼ2阻害剤（経口）	肥満症	フェーズⅡ	自社	自社
	S-588410	がんペプチドワクチン（注射）	食道がん	フェーズⅢ	オンコセラピー・サイエンス（日本）	自社
			膀胱がん	フェーズⅡ	オンコセラピー・サイエンス（日本）	自社
	S-488210	がんペプチドワクチン（注射）	頭頸部がん	フェーズⅠ/Ⅱ	オンコセラピー・サイエンス（日本）	自社
	S-588210	がんペプチドワクチン（注射）	固形がん	フェーズⅠ	オンコセラピー・サイエンス（日本）	自社
	S-222611（Epertinib）	HER2/EGFRデュアル阻害薬（経口）	悪性腫瘍	フェーズⅠ/Ⅱ	自社	自社
	SR-0379	肉芽形成促進作用（外用）	皮膚潰瘍（褥瘡、糖尿病性潰瘍）	フェーズⅢ	ファンベップ（日本）	自社/ ファンベップ
	レダセムチドトリフルオロ酢酸塩（注射）	間葉系幹細胞を末梢血に動員（注射）	脳梗塞	フェーズⅡb	ステムリム（日本）	自社
			表皮水疱症	フェーズⅡ	ステムリム（日本）	自社
	S-531011	抗CCR8抗体（注射）	固形がん	フェーズⅠb/Ⅱ	自社	自社
	S-740792	新規メカニズム（経口）	多発性硬化症に伴う歩行障害	フェーズⅠ	自社	自社

領域	一般名・開発No. 【製品名】	作用機序 (剤型)	適応症	ステージ	起源	開発
QOL疾患	SASS-001 (S-600918+併用薬X)	P2X3受容体阻害（経口）＋併用薬の作用機序	睡眠時無呼吸症候群（中枢性）	フェーズⅡ	S-600918: 自社	Shionogi-Apnimed Sleep Science, LLC（米国）
	S-606001	グリコーゲン合成酵素（GYS1）の阻害（経口）	ポンペ病	フェーズⅡ	Maze（米国）	自社
	SD5-881	会話型 認知機能検査用AIプログラム医療機器	認知症の認知機能	フェーズⅢ	FRONTEO（日本）	自社
	S-898270	ホスホジエステラーゼ4D（PDE4D）阻害（経口）	アルツハイマー型認知症	フェーズⅠ	自社	自社
	SASS-002（Sulthiame）	炭酸脱水酵素阻害	睡眠時無呼吸症候群（閉塞性）	フェーズⅡ	Desitin	Shionogi-Apnimed Sleep Science, LLC（米国）
	タピナロフ	芳香族炭化水素受容体(AhR)調節薬（外用）	小児アトピー性皮膚炎	申請：日本（2025年10月）	Dermavant（スイス）	自社
			乳幼児アトピー性皮膚炎	フェーズⅢ	Dermavant（スイス）	自社
	カンタリジン 【ワイキャンズ®外用液0.71%】	ウイルス性疣贅治療剤（外用）	伝染性軟属腫	承認：日本（2025年9月）	Verrica（米国）	自社
	カンタリジン		尋常性疣贅	フェーズⅢ	Verrica（米国）	自社/ Verrica（米国）
	TO-210	ペルオキシソーム増殖因子活性化受容体γ（PPARγ）調節薬（外用）	尋常性ざ瘡	フェーズⅢ	Nogra（アイルランド）	自社
	TO-203 【ミディキュア®ダニ舌下錠】	アレルゲン免疫療法薬（舌下錠）	室内塵ダニアレルギー疾患（アレルギー性喘息）	フェーズⅡ/Ⅲ	ALK（デンマーク）	自社
	TO-209	アレルゲン免疫療法薬（舌下錠）	イネ科花粉を原因抗原とする花粉症	フェーズⅢ	ALK（デンマーク）	自社
	S-051051（JTE-051）	トロポミオシン受容体キナーゼA（TrkA）/インターロイキン-2誘導性T細胞キナーゼ（ITK）阻害（経口）	間質性膀胱炎・膀胱痛症候群 自己免疫・アレルギー疾患	フェーズⅡ	自社	自社
	S-662662（JTT-662）	ナトリウム・グルコース共役輸送体1（SGLT1）阻害（経口）	肥大型心筋症	フェーズⅠ	自社	自社
	S-861861（JTT-861）	ピルビン酸脱水素酵素キナーゼ（PDHK）阻害（経口）	慢性心不全	フェーズⅡ	自社	自社
	S-064064（JTC-064）	PDHK阻害（経口）	神経変性疾患	フェーズⅠ	自社	自社
	S-161161（JTV-161）	モロニーマウス白血病ウイルス1型プロウイルス挿入部位セリン・スレオニンキナーゼ（Pim-1）阻害（経口）	肺動脈性肺高血圧症	フェーズⅠ	自社	自社
	S-162162（JTE-162）	NLRファミリー ピリンドメイン含有3（NLRP3）阻害（経口）	自己炎症・自己免疫疾患	フェーズⅠ	自社	自社
	S-261261（JTV-261）	ホスホリパーゼD1/2（PLD1/2）阻害（経口）	血栓症	フェーズⅠ	自社	自社
	S-262262（JTC-262）	NLRP3阻害（経口）	神経変性疾患	フェーズⅠ	自社	自社
	S-263263（JTV-263）	造血器型プロスタグランジンD合成酵素（H-PGDS）阻害（経口）	末梢動脈疾患	フェーズⅠ	自社	自社
	S-461461（JTE-461）	mas関連Gタンパク質共役型受容体X2（MRGPRX2）アンタゴニスト（経口）	特発性の慢性蕁麻疹	フェーズⅠ	自社	自社

<導出品>

一般名・開発No. [製品名]	作用機序 (剤型)	適応症	ステージ	起源	開発
パロキサビルマルボキシル [米国：Xofluza TM] [日本：ゾフルーザ [®]]	キャップエンドヌクレアーゼ阻害 (経口)	インフルエンザウイルス感染症 (小児、1歳未満)	承認：欧州（2025年5月）	自社	自社/ Roche (スイス)
		インフルエンザウイルス感染症 (伝播抑制)	申請：米国（2024年11月）	自社	自社/ Roche (スイス)
S-723595（TLC-3595）	アセチルCoAカルボキシラーゼ2 阻害（経口）	2型糖尿病	フェーズⅡa	自社	OrsoBio (米国)
S-365598	インテグラーゼ阻害（超長時間作 用型注射）	HIV感染症	フェーズⅡa	自社	SHIONOGI- Viiv Healthcare
Delgocitinib	ヤヌスキナーゼ（JAK）阻害（外 用）	慢性手湿疹	承認：欧州（2024年9月） 米国（2025年7月） 申請：中国（2025年9月）	自社	LEO Pharma (デンマーク)
		慢性手湿疹（青年）	申請：欧州（2025年11月）	自社	LEO Pharma (デンマーク)
		掌跖膿疱症	フェーズⅡa	自社	LEO Pharma (デンマーク)
		硬化性苔癬	フェーズⅢ	自社	LEO Pharma (デンマーク)
	JAK阻害（点眼）	眼科疾患	フェーズⅡ	自社	ロート (日本)
Enarodustat	低酸素誘導因子プロリン水酸化酵 素（HIF-PH）阻害（経口）	腎性貧血（血液透析）	承認：韓国（2022年11月） 中国（2025年9月）	自社	JW Pharmaceutical (韓国) Salubris (中国)
		腎性貧血（腹膜透析）	承認：中国（2025年9月）	自社	Salubris (中国)
		腎性貧血（非透析）	承認：中国（2023年6月）	自社	Salubris (中国)

2025年10月27日からの変更点

変更点	セフィデロコル（グラム陰性菌感染症）：申請：中国→承認
	S-268024：フェーズⅢ→申請
	S-268023：フェーズⅢ→削除
	エンシトレルビル（新型コロナウイルス感染症の治療 12歳以上）：申請：台湾→削除
	ズラノロン：申請→承認
	カンタリジン（尋常性疣贅）：フェーズⅡ→フェーズⅢ
追加	S-567123（新型コロナウイルス感染症の予防）：フェーズⅠ
	エンシトレルビル（新型コロナウイルス感染症の曝露後予防）：申請：台湾（2025年10月）
	エンシトレルビル（新型コロナウイルス感染症の治療 小児 0-5歳）：フェーズⅢ
	S-051051（JTE-051）：フェーズⅡ
	S-662662（JTT-662）：フェーズⅠ
	S-861861（JTT-861）：フェーズⅡ
	S-064064（JTC-064）：フェーズⅠ
	S-161161（JTV-161）：フェーズⅠ
	S-162162（JTE-162）：フェーズⅠ
	S-261261（JTV-261）：フェーズⅠ
	S-262262（JTC-262）：フェーズⅠ
	S-263263（JTV-263）：フェーズⅠ
	S-461461（JTE-461）：フェーズⅠ
	Delgocitinib（慢性手湿疹）：承認：欧州（2024年9月），米国（2025年7月），申請：中国（2025年9月）
	Delgocitinib（慢性手湿疹 青年）：申請：欧州（2025年11月）
	Delgocitinib（掌跖膿疱症）：フェーズⅡa
	Delgocitinib（硬化性苔癬）：フェーズⅢ
	Delgocitinib（眼科疾患）：フェーズⅡ
	Enarodustat（腎性貧血 血液透析）：承認：韓国（2022年11月），中国（2025年9月）
	Enarodustat（腎性貧血 腹膜透析）：承認：中国（2025年9月）
	Enarodustat（腎性貧血 非透析）：承認：中国（2023年6月）