

1. 連結損益計算書

(単位：億円)							
	2024年4-9月 実績	2025年4-9月 実績	対前期増減額	対前期増減率 (%)	増減コメント	2025年度 通期予想	対予想進捗率 (%)
売上収益	2,140	2,130	△10	△0.5	国内医療用医薬品 △109億円 海外子会社/輸出 +23億円 ロイヤリティ収入 +78億円	5,000	42.6
売上原価	△301	△293	△9	△2.9		△820	35.7
売上総利益	1,838	1,837	△1	△0.1		4,180	43.9
販売費及び一般管理費	△477	△534	56	11.8	米国事業における販売関連費用及び鳥居薬品の完全子会社化に伴う費用の増加	△1,162	45.9
研究開発費	△568	△524	△44	△7.7	2024年度に複数の大規模臨床試験実施	△1,200	43.7
製品に係る無形資産償却費	△22	△10	△12	△55.2		△38	25.5
その他の収益	5	5	△0	△7.0		70	—
その他の費用	△17	△26	9	51.2			
営業利益	759	748	△11	△1.4		1,850	40.4
金融収益	236	278	42	17.8	ViiV社からの配当金の増加	470	50.2
金融費用	△56	△42	△15	△25.9			
税引前中間利益	938	984	46	4.9		2,320	42.4
法人所得税費用	△110	△149	39	35.5			
中間利益	829	835	7	0.8			
中間利益の帰属							
親会社の所有者	831	835	4	0.5		1,880	44.4
非支配持分	△3	△0	△3	△95.8			
中間利益	829	835	7	0.8			

* 2025年10月27日付で2025年度通期予想を修正しております。

営業利益からEBITDAへの調整

(単位：億円)		
	2024年4-9月 実績	2025年4-9月 実績
営業利益	759	748
その他の収益	△2	△0
その他の費用	7	9
コア営業利益 ^{*1}	764	757
減価償却費	103	102
EBITDA ^{*2}	867	858

*1. コア営業利益：営業利益から非経常的な項目（減損損失、有形固定資産売却益など）を調整した利益
2. Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation, and Amortization：コア営業利益に減価償却費を加えた利益

2. 事業別売上収益

(単位：億円)						
	2024年4-9月 実績	2025年4-9月 実績	対前期増減額	対前期増減率 (%)	2025年度 通期予想	対予想進捗率 (%)
国内医療用医薬品	477	368	△109	△22.8	1,435	25.7
急性呼吸器感染症薬	249	87	△162	△65.1	560	15.5
クービピック	—	4	4	—	25	17.1
スインプロイク	24	29	6	23.9	65	45.3
オキシコンチン類	21	23	2	10.7	53	43.0
その他	184	225	41	22.1	732	30.7
海外子会社/輸出	283	306	23	8.1	610	50.2
Shionogi Inc. (米国)	112	136	24	21.0	272	49.9
Shionogi B.V. (欧州)	83	98	15	18.3	193	51.0
塩野義有限公司 (中国)	42	30	△12	△29.2	59	50.0
その他	46	43	△4	△7.6	86	49.4
製造受託	78	71	△6	△8.3	140	50.8
一般用医薬品	82	79	△3	△3.6	175	44.9
ロイヤリティ収入	1,215	1,293	78	6.4	2,615	49.4
HIVフランチャイズ	1,196	1,258	62	5.2	2,450	51.3
その他	19	35	16	84.8	165	21.3
その他	5	12	7	135.4	25	48.8
合計	2,140	2,130	△10	△0.5	5,000	42.6

*1. 国内医療用医薬品の製商品別売上収益は単体実績
2. 急性呼吸器感染症薬の構成製品：COVID-19治療薬：ゾコーバ、インフルエンザ治療薬：ゾフルーザ、ラピアクタ
3. 2025年10月27日付で2025年度通期予想を修正しております。

3. 四半期別業績推移（連結損益計算書）

(単位：億円)

	2024年度				2025年度							
	4-6月	7-9月	10-12月	1-3月	4-6月	対前期 増減率 (%)	7-9月	対前期 増減率 (%)	10-12月	対前期 増減率 (%)	1-3月	対前期 増減率 (%)
売上収益	976	1,164	1,196	1,047	998	2.2	1,132	△2.7				
売上原価	△144	△157	△159	△178	△123	△14.7	△169	7.9				
売上総利益	831	1,007	1,037	869	875	5.2	962	△4.4				
販売費及び一般管理費	△240	△237	△255	△287	△258	7.4	△276	16.3				
研究開発費	△294	△274	△226	△292	△249	△15.4	△275	0.6				
製品に係る無形資産償却費	△11	△11	△11	△9	△5	△55.7	△5	△54.7				
その他の収益	1	4	0	0	1	11.3	4	△10.4				
その他の費用	△5	△12	△12	△8	△13	132.6	△13	13.9				
営業利益	281	478	534	274	351	24.9	397	△16.9				
金融収益	113	139	102	210	136	20.5	142	2.1				
金融費用	△28	△44	△15	△35	△23	△17.9	△18	△58.2				
税引前四半期利益	365	573	620	449	463	26.8	521	△9.2				
法人所得税費用	△62	△47	△116	△87	△70	12.3	△79	66.0				
四半期利益	303	526	505	362	393	29.8	442	△15.9				
四半期利益の帰属 親会社の所有者	306	525	507	366	394	28.5	442	△15.8				
非支配持分	△3	1	△2	△4	△0	△97.7	0	△104.6				
四半期利益	303	526	505	362	393	29.8	442	△15.9				

4. 四半期別業績推移（事業別売上収益）

(単位：億円)

	2024年度				2025年度							
	4-6月	7-9月	10-12月	1-3月	4-6月	対前期 増減率 (%)	7-9月	対前期 増減率 (%)	10-12月	対前期 増減率 (%)	1-3月	対前期 増減率 (%)
国内医療用医薬品	154	323	312	198	141	△8.5	227	△29.7				
急性呼吸器感染症薬	39	210	185	85	29	△25.8	58	△72.4				
クービビック	-	-	5	3	1	-	3	-				
スインプロイク	11	13	15	12	15	35.3	15	14.2				
オキシコンチン類	10	10	12	9	11	8.3	12	13.1				
その他	94	90	96	89	85	△9.4	140	55.0				
海外子会社/輸出	150	134	150	157	142	△4.9	164	22.7				
Shionogi Inc. (米国)	60	52	63	59	62	3.7	74	40.9				
Shionogi B.V. (欧州)	40	43	46	39	47	17.4	51	19.2				
塩野義有限公司 (中国)	23	19	21	24	15	△34.7	15	△22.5				
その他	27	19	21	35	18	△31.6	24	25.9				
製造受託	36	42	29	66	45	24.1	27	△36.2				
一般用医薬品	24	57	45	41	24	0.1	54	△5.1				
ロイヤリティー収入	610	605	653	579	639	4.7	654	8.1				
HIVフランチャイズ	598	598	639	569	612	2.3	646	8.1				
その他	12	7	14	10	27	125.0	8	13.0				
その他	2	4	6	6	6	282.1	6	66.5				
合計	976	1,164	1,196	1,047	998	2.2	1,132	△2.7				

*1. 国内医療用医薬品の製商品別売上収益は単体実績

*2. 急性呼吸器感染症薬の構成製品：COVID-19治療薬：ゾコーバ、インフルエンザ治療薬：ゾフルーザ、ラピアクタ

5. 連結財政状態計算書

(単位：億円)

	2025年3月末	2025年9月末	対前年度末 増減額	増減コメント
資産				
非流動資産				
有形固定資産	1,154	1,185	31	
のれん	157	393	236	鳥居薬品の連結子会社化に伴う増加
無形資産	1,437	1,548	112	鳥居薬品の連結子会社化に伴う増加
使用権資産	194	197	3	
投資不動産	277	278	1	
その他の金融資産	2,998	3,483	485	鳥居薬品の連結子会社化に伴う増加
繰延税金資産	132	88	△44	
その他の非流動資産	419	496	77	
非流動資産合計	6,768	7,669	900	
流動資産				
棚卸資産	655	927	272	鳥居薬品の連結子会社化に伴う増加
営業債権	1,206	1,470	264	鳥居薬品の連結子会社化に伴う増加
その他の金融資産	2,700	3,501	801	3か月超定期預金及び債券の増加
その他の流動資産	277	262	△14	
現金及び現金同等物	3,748	2,339	△1,409	鳥居薬品株式取得、3か月超定期預金及び債券取得による減少
流動資産合計	8,585	8,498	△87	
資産合計	15,353	16,167	814	

* 鳥居薬品の連結子会社化に伴い増加したのれん等の金額については取得原価の配分が完了していないため、暫定的に算定された金額であります。

資本及び負債				
資本				
資本金	213	213	—	
資本剰余金	178	178	△0	
自己株式	△659	△652	△7	
利益剰余金	11,157	11,675	518	
その他の資本の構成要素	2,729	2,915	186	上場株式評価増及び在外営業活動体の外貨換算差額の増加
親会社の所有者に帰属する持分	13,619	14,329	710	
非支配持分	6	75	69	
資本合計	13,625	14,404	779	
負債				
非流動負債				
リース負債	184	182	△3	
その他の金融負債	83	79	△4	
退職給付に係る負債	80	83	3	
繰延税金負債	44	44	△0	
その他の非流動負債	44	57	14	
非流動負債合計	435	445	10	
流動負債				
リース負債	35	45	11	
営業債務	136	222	86	
その他の金融負債	181	217	36	
未払法人所得税	224	181	△43	
その他の流動負債	719	653	△65	
流動負債合計	1,294	1,319	25	
負債合計	1,729	1,763	35	
資本及び負債合計	15,353	16,167	814	

6. 経営指標

		2024年度				2025年度			
		4-6月	4-9月	4-12月	4-3月	4-6月	4-9月	4-12月	4-3月
STS2030 Revision 成長性指標									
売上収益	億円	976	2,140	3,336	4,383	998	2,130		
海外売上高 CAGR *1	%	-	-	-	17.9	-	-		
EBITDA	億円	331	867	1,464	1,793	406	858		
STS2030 Revision 株主還元指標									
基本的1株当たり当期利益 *2	円	36.02	97.74	157.30	200.36	46.26	98.19		
希薄化後1株当たり当期利益 *2	円	36.01	97.70	157.25	200.29	46.25	98.16		
親会社所有者帰属持分分配率（DOE）	%	-	-	-	4.0	-	-		
親会社所有者帰属持分当期利益率（ROE）	%	2.4	6.6	10.4	13.1	2.9	6.0		
その他指標									
資産合計税引前利益率（ROA）	%	2.5	6.5	10.6	13.6	3.0	6.2		
売上収益営業利益率	%	28.8	35.5	38.7	35.7	35.2	35.1		
親会社所有者帰属持分比率	%	87.9	88.7	88.7	88.7	89.6	88.6		
配当性向	%	-	-	-	30.6	-	-		

*1. ロイヤリティー収入除く、2022年度を起点とする
2. 2024年10月1日を効力発生日として普通株式1株につき3株の割合で株式分割を行っております。2024年度の期首に当該株式分割が行われたと仮定して算定しております。

7. 従業員数

		2024年度				2025年度			
		6月末	9月末	12月末	3月末	6月末	9月末	12月末	3月末
従業員数	人	5,001	4,990	4,944	4,955	5,039	5,613		

* 2025年度の増加の主な要因は、2025年9月に鳥居薬品が連結子会社になったためです。

8. 設備投資・減価償却費

(単位：億円)

	2024年4-9月 実績	2025年4-9月 実績	対前期増減額	対前期増減率 (%)	2025年度 通期予想	対予想進捗率 (%)
設備投資額	30	69	39	127.0	233	29.6
減価償却費	103	102	△1	△1.2	203	50.1
有形固定資産償却費	57	60	3	4.6		
無形資産償却費	31	20	△11	△35.2		
使用権資産償却費	13	19	7	50.4		
投資不動産償却費	1	2	1	49.4		

* 2025年10月27日付で2025年度通期予想を修正しております。

9. 為替レート

	2024年4-9月 実績		2024年度 実績		2025年4-9月 実績		2025年度 前提
	期末日	平均	期末日	平均	期末日	平均	平均
ドル	142.82	152.78	149.53	152.62	148.81	146.03	146
ポンド	191.15	195.57	193.76	194.73	199.72	195.96	197
ユーロ	159.53	166.06	162.05	163.88	174.39	168.06	171

* 2025年10月27日付で2025年度前提を修正しております。

10. 開発品（2025年10月27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 申請：中国（2024年8月）， オーストラリア（2024年12月）	自社	自社
	パロキサビル 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：コプゴーズ®]	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-268023	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	フェーズⅢ	自社	自社
	エンシトレルビル フマル酸 [日本：ゾコーバ®]	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 申請：台湾（2025年1月）， 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）	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：スインブロイク®] [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	申請：日本（2024年9月）	Supernus（米国）	自社 /Supernus
	SDT-001 [日本：エンデパーライド®]	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	オンコセラビー・サイエンス（日本）	自社
			膀胱がん	フェーズⅡ	オンコセラビー・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	オンコセラビー・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	オンコセラビー・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/JT (日本)
			乳幼児アトピー性皮膚炎	フェーズⅢ	Dermavant (スイス)	自社/JT (日本)
	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Ⅱ*	Verrica (米国)	自社（日本） /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 [ミティキュア®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

* 米国においてVerrica社が実施

<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

2025年7月28日からの変更点

変更点	パロキサビルマルボキシル（インフルエンザ感染症 体重20kg未満）：申請→承認
追加	タピナロフ（小児アトピー性皮膚炎）：申請
	タピナロフ（乳幼児アトピー性皮膚炎）：フェーズⅢ
	カンタリジン（伝染性軟属腫）：承認
	カンタリジン（尋常性疣贅）：フェーズⅡ
	TO-210：フェーズⅢ
	TO-203：フェーズⅡ/Ⅲ
	TO-209：フェーズⅢ