



# 2013年度 第2四半期（上期） 決算説明会

2013年11月1日

代表取締役社長 手代木 功



# 2013年度 第2四半期決算の概要

# 2013年度 第2四半期決算 経営成績（連結）



（単位：億円）

|        | 2013年度<br>通期予想 | 2013年度 |       | 対上期<br>達成率<br>(%) | 2012年度<br>上期実績 | 対前年同期   |     |
|--------|----------------|--------|-------|-------------------|----------------|---------|-----|
|        |                | 上期予想※  | 上期実績  |                   |                | UP率 (%) | 増減額 |
| 売上高    | 2,870          | 1,380  | 1,387 | 100.5             | 1,373          | 1.0     | 14  |
| 営業利益   | 600            | 240    | 285   | 118.6             | 264            | 7.7     | 21  |
| 経常利益   | 590            | 240    | 278   | 116.0             | 251            | 10.9    | 27  |
| 四半期純利益 | 370            | 145    | 214   | 147.6             | 149            | 44.0    | 65  |

## ● 各利益面は、上期実績としていずれも過去最高益

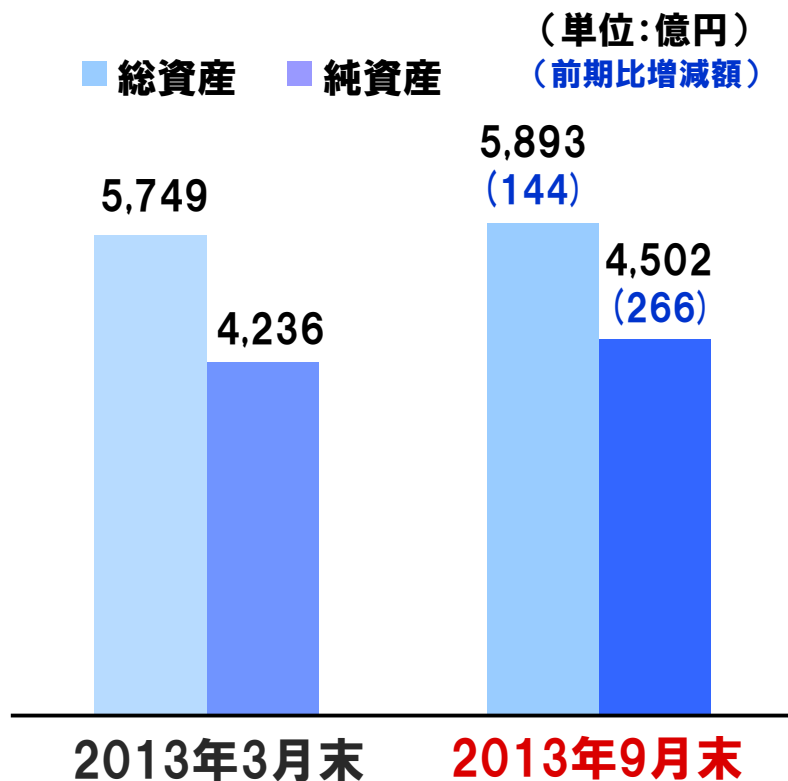
注：表記は億円未満を四捨五入

注：当期より訴訟関連費用を営業外費用として計上、当該表示方法の変更を前年度の実績表示に反映

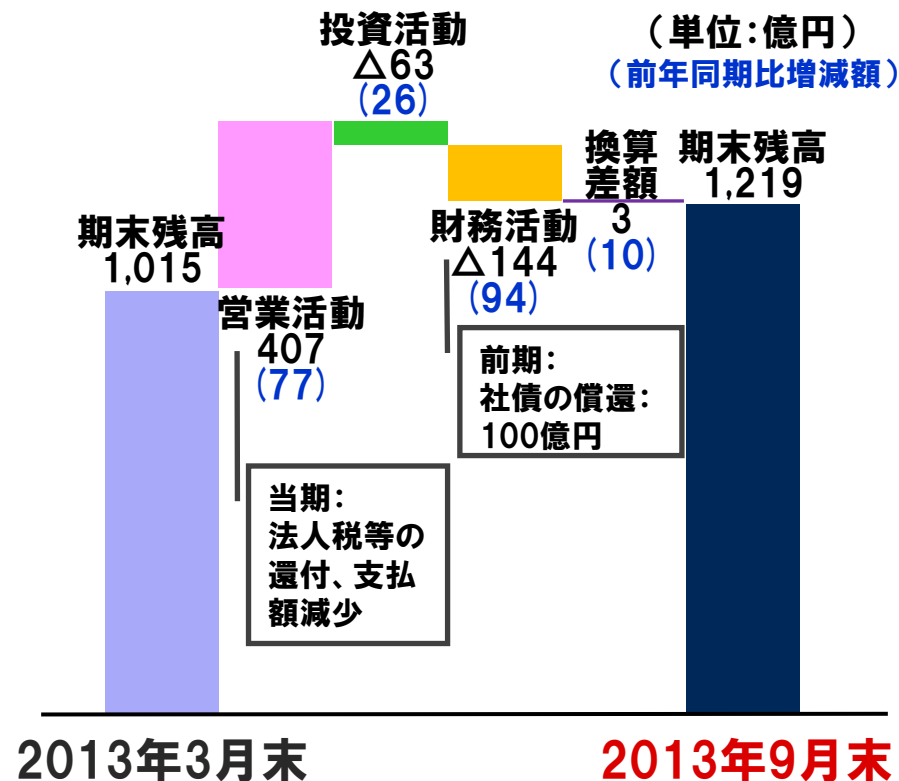
| 為替レート(期中平均) |   | 2013年度前提 | 2013年度上期実績 |
|-------------|---|----------|------------|
| ドル          |   | 95円      | 98.85円     |
| ユーロ         | — | 120円     | 129.98円    |

# 財政状態およびキャッシュ・フローの状況（連結）

## ◆ 財政状態



## ◆ キャッシュ・フローの状況



|        | 2013年3月末 | 2013年9月末 |
|--------|----------|----------|
| 自己資本比率 | 73.1%    | 75.8%    |

## 事業別・製商品別売上高（連結）

（単位：億円）

|            | 2013年度 |       | 対上期<br>達成率 (%) | 2012年度<br>上期実績 | 対前年同期   |     |
|------------|--------|-------|----------------|----------------|---------|-----|
|            | 上期予想   | 上期実績  |                |                | UP率 (%) | 増減額 |
| 国内医療用医薬品   | 831    | 809   | 97.4           | 797            | 1.5     | 12  |
| 戦略3品目 合計   | 325    | 325   | 99.9           | 280            | 16.1    | 45  |
| 戦略8品目 合計   | 450    | 444   | 98.8           | 398            | 11.7    | 46  |
| 海外子会社 / 輸出 | 144    | 154   | 106.7          | a) 148         | 3.7     | 6   |
| シオノギ Inc.  | 90     | 95    | 105.8          | 75             | 27.5    | 20  |
| Osphena™   | 8      | b) 1  | 12.4           | —              | —       | 1   |
| C&O        | 29     | 29    | 100.2          | 29             | △0.7    | △0  |
| 製造受託       | 52     | 50    | 96.3           | 45             | 12.4    | 5   |
| 一般用医薬品     | 27     | 23    | 85.9           | 28             | △17.0   | △5  |
| 診断薬        | 6      | 8     | 131.5          | 11             | △28.4   | △3  |
| ロイヤリティー収入  | 310    | 334   | 107.8          | 334            | 0.0     | 0   |
| Crestor    | 295    | 312   | 105.7          | 307            | 1.6     | 5   |
| その他        | 10     | 9     | 92.7           | 10             | △11.7   | △1  |
| 合計         | 1,380  | 1,387 | 100.5          | 1,373          | 1.0     | 14  |

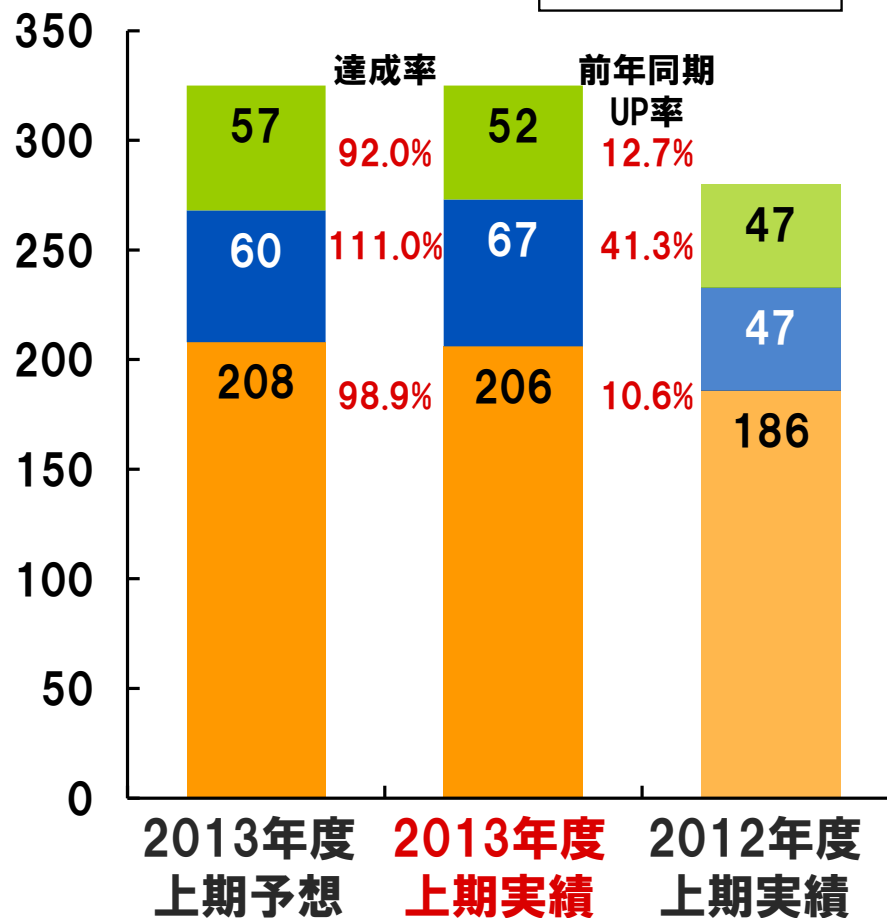
戦略8品目： Crestor、イルベタン類、サインバルタ（以上、戦略3品目）、オキシコンチン類、フィニバックス、ディフェリン、ピレスパ、ラピアクタ

# 国内：戦略品目売上高

(単位：億円)

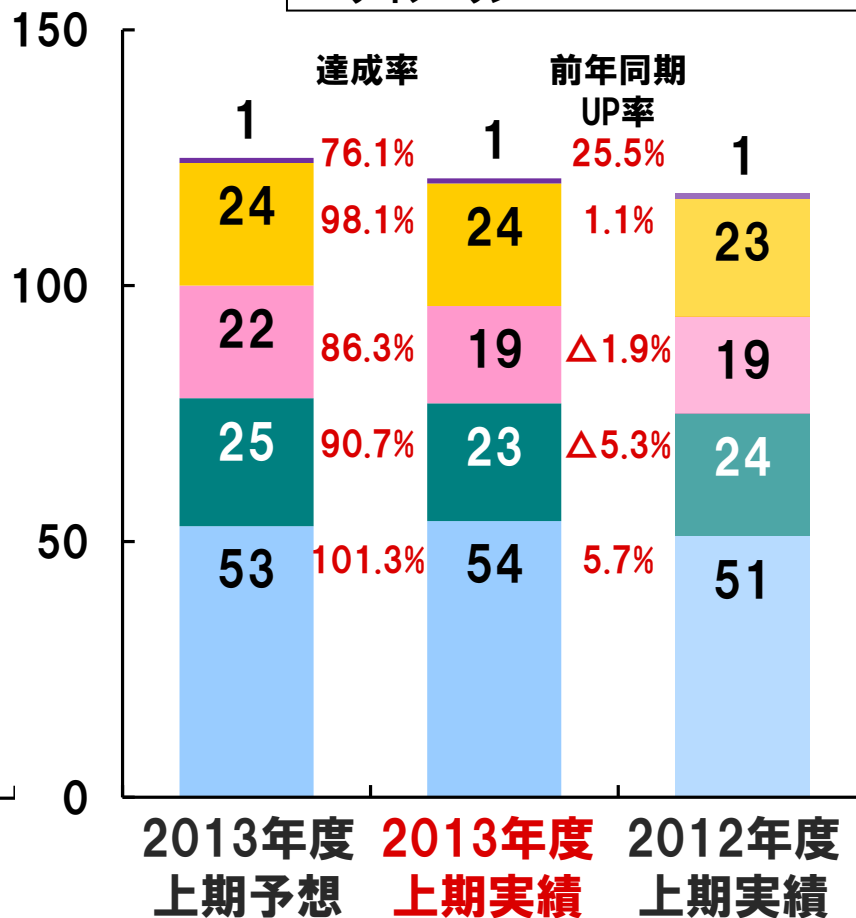
## ◆ 3品目

- サインバルタ
- イルベタン類
- クレストール



## ◆ 5品目

- ラピアクタ
- ピレスパ
- ディフェリン
- フィニボックス
- オキシコンチン類



## 損益計算書（連結）



（単位：億円）

|                    | 2013年度                |                       | 対上期<br>達成率 (%) | 2012年度<br>上期実績        | 対前年同期      |         |
|--------------------|-----------------------|-----------------------|----------------|-----------------------|------------|---------|
|                    | 上期予想                  | 上期実績                  |                |                       | UP率 (%)    | 増減額     |
| 売上高<br>(ロイヤリティー収入) | 1,380<br>310          | 1,387<br>334          | 100.5<br>107.8 | 1,373<br>334          | 1.0<br>0.0 | 14<br>0 |
| 売上原価               | 28.3<br>(36.4)<br>390 | 26.9<br>(35.4)<br>372 | 95.5           | 29.3<br>(38.7)<br>402 | △7.4       | △30     |
| 売上総利益              | 990                   | 1,015                 | 102.5          | 971                   | 4.5        | 44      |
| 販売費・一般管理費          | 54.3<br>750           | 52.6<br>730           | 97.3           | 51.5<br>707           | 3.3        | 23      |
| 販売・管理費             | 480                   | 474                   | 98.8           | 457                   | 3.8        | 17      |
| 研究開発費              | 270                   | 256                   | 94.8           | 250                   | 2.4        | 6       |
| 営業利益               | 17.4<br>240           | 20.5<br>285           | 118.6          | 19.2<br>264           | 7.7        | 21      |
| (ロイヤリティー除く)        | △70                   | △49                   | -              | △70                   | -          | 21      |

# 上期総括(1)

## ◆ 国内営業

- 戦略8品目の伸長(前年同期比11.7%増)に加え、長期収載品の販売維持活動に努めた結果、前年同期比で1.5%の増
- 販売費をゼロベースで見直した結果、収益性は大幅に改善

## ◆ 海外事業(シオノギ Inc.)

- Osphena™: 6月3日上市
  - 販売費の消化は当初計画通りの進捗であり、アクティビティに遅れなし
  - MRのターゲット・ドクターのカバー率は計画を上回るスピードで達成
  - 8割以上の民間保険(Managed Care)で償還リストに掲載
  - 売上の伸びは若干出遅れているが、ドクターの製品認知、処方意向、ならびに患者からの処方リクエストは着実に上昇
- Osphena™を除くベースビジネスでは前年下期を上回る営業黒字を達成



# 上期総括（2）

## ◆ クレストールロイヤリティー

- アストラゼネカ社の上期売上は想定に比べて若干の強含みであり、円安も寄与したことで計画を過達

## ◆ コストコントロール

- シオノギ Inc.の売上過達や原価低減に向けた継続的な取り組みなどにより、ロイヤリティーを除く原価率は上期計画比で1%の改善
- Osphena™への投資、円安による海外コスト増をグループ全体で吸収

## ◆ R&D

- 優先順位付けの徹底により、予算の範囲内で開発スピードを加速
- Dolutegravir (Tivicay®)
  - 米国FDAより承認取得（2013年8月12日）
  - 適応症：HIV-1感染症
  - FLAMINGO試験の結果発表（2013年9月、ICAAC）：未治療患者において、プロテアーゼ阻害薬 darunavir/ritonavirに対する優越性を確認

# 2013年度 業績予想

## 業績予想の修正（連結）

（単位：億円）

|         | 2013年度   |          |     |       |          |          |     | 2012<br>年度 | 対前年<br>UP率<br>(%) |
|---------|----------|----------|-----|-------|----------|----------|-----|------------|-------------------|
|         | 通期       |          |     | 上期    | 下期       |          |     |            |                   |
|         | 当初<br>予想 | 修正<br>予想 | 修正額 | 実績    | 当初<br>予想 | 修正<br>予想 | 修正額 | 通期<br>実績   |                   |
| 売 上 高   | 2,870    | 2,848    | △22 | 1,387 | 1,490    | 1,461    | △29 | 2,829      | 0.7               |
| 営 業 利 益 | 600      | 620      | 20  | 285   | 360      | 335      | △25 | 596        | 4.1               |
| 経 常 利 益 | 590      | 610      | 20  | 278   | 350      | 332      | △18 | 589        | 3.5               |
| 当期純利益   | 370      | 430      | 60  | 214   | 225      | 216      | △9  | 667        | △35.6             |

注：2012年度の当期純利益は、関係会社株式評価損の一部損金算入により、税金費用が大幅に減少

## 業績予想の修正（事業別・製商品別売上高：連結）

（単位：億円）

|               | 2013年度 |       |     |       |       |       |     | 2012<br>年度 | 対前年<br>UP率<br>(%) |
|---------------|--------|-------|-----|-------|-------|-------|-----|------------|-------------------|
|               | 通期     |       |     | 上期    | 下期    |       |     |            |                   |
|               | 当初予想   | 修正予想  | 修正額 | 実績    | 当初予想  | 修正予想  | 修正額 | 通期実績       |                   |
| 国内医療用医薬品      | 1,706  | 1,684 | △22 | 809   | 875   | 875   | -   | 1,657      | 1.6               |
| クレストール        | 424    | 424   | -   | 206   | 216   | 218   | 2   | 381        | 11.3              |
| イルベタン類        | 120    | 130   | 10  | 67    | 60    | 63    | 3   | 107        | 21.3              |
| サインバルタ        | 115    | 110   | △5  | 52    | 58    | 58    | -   | 97         | 13.7              |
| 戦 略 3 品 目 合 計 | 659    | 664   | 5   | 325   | 334   | 339   | 5   | 585        | 13.5              |
| オキシコンチン類      | 104    | 104   | -   | 54    | 51    | 50    | △1  | 102        | 2.3               |
| フィニバックス       | 52     | 48    | △4  | 23    | 27    | 25    | △2  | 50         | △4.5              |
| ディフェリン        | 45     | 42    | △3  | 19    | 23    | 23    | -   | 40         | 4.6               |
| ピレスパ          | 46     | 46    | -   | 24    | 22    | 22    | -   | 45         | 2.0               |
| ラピアクタ         | 25     | 25    | -   | 1     | 24    | 24    | -   | 20         | 24.3              |
| 戦 略 8 品 目 合 計 | 931    | 929   | △2  | 444   | 481   | 485   | 4   | 842        | 10.3              |
| 海外子会社／輸出      | 318    | 331   | 13  | 154   | 174   | 177   | 3   | 306        | 8.1               |
| シオノギ Inc.     | 202    | 207   | 5   | 95    | 112   | 112   | -   | 170        | 22.0              |
| Osphena™      | 55     | 55    | -   | 1     | 47    | 54    | 7   | -          | -                 |
| C&O           | 60     | 60    | -   | 29    | 31    | 31    | -   | 58         | 3.2               |
| 製 造 受 託       | 108    | 87    | △21 | 50    | 56    | 37    | △19 | 73         | 20.0              |
| 一 般 用 医 薬 品   | 51     | 47    | △4  | 23    | 24    | 24    | -   | 52         | △9.0              |
| 診 断 薬         | 17     | 19    | 2   | 8     | 11    | 11    | -   | 22         | △14.0             |
| ロイヤリティー収入     | 650    | 660   | 10  | 334   | 340   | 326   | △14 | 698        | △5.5              |
| クレストール        | 620    | 630   | 10  | 312   | 325   | 318   | △7  | 630        | 0.1               |
| そ の 他         | 20     | 20    | -   | 9     | 10    | 11    | 1   | 21         | △3.3              |
| 合 計           | 2,870  | 2,848 | △22 | 1,387 | 1,490 | 1,461 | △29 | 2,829      | 0.7               |

## 業績予想の修正（損益計算書：連結）

（単位：億円）

|                     | 2013年度                |                       |           |                       |                       |                       |            | 2012<br>年度            | 対前年<br>UP率<br>(%) |
|---------------------|-----------------------|-----------------------|-----------|-----------------------|-----------------------|-----------------------|------------|-----------------------|-------------------|
|                     | 通期                    |                       |           | 上期                    | 下期                    |                       |            |                       |                   |
|                     | 当初予想                  | 修正予想                  | 修正額       | 実績                    | 当初予想                  | 修正予想                  | 修正額        | 通期<br>実績              |                   |
| 売上高<br>(ロイヤリティー収入)  | 2,870<br>650          | 2,848<br>660          | △22<br>10 | 1,387<br>334          | 1,490<br>340          | 1,461<br>326          | △29<br>△14 | 2,829<br>698          | 0.7<br>△5.5       |
| 売上原価                | 28.2<br>(36.5)<br>810 | 27.3<br>(35.6)<br>778 | △32       | 26.9<br>(35.4)<br>372 | 28.2<br>(36.5)<br>420 | 27.8<br>(35.7)<br>406 | △14        | 27.8<br>(36.9)<br>786 | △1.0              |
| 売上総利益               | 2,060                 | 2,070                 | 10        | 1,015                 | 1,070                 | 1,055                 | △15        | 2,043                 | 1.3               |
| 販売費・<br>一般管理費       | 50.9<br>1,460         | 50.9<br>1,450         | △10       | 52.6<br>730           | 47.7<br>710           | 49.3<br>720           | 10         | 51.2<br>1,448         | 0.2               |
| 販売・管理費              | 930                   | 920                   | △10       | 474                   | 450                   | 446                   | △4         | 917                   | 0.3               |
| 研究開発費               | 530                   | 530                   | －         | 256                   | 260                   | 274                   | 14         | 530                   | △0.0              |
| 営業利益<br>(ロイヤリティー除く) | 20.9<br>600<br>△50    | 21.8<br>620<br>△40    | 20<br>10  | 20.5<br>285<br>△49    | 24.2<br>360<br>20     | 23.0<br>335<br>9      | △25<br>△11 | 21.1<br>596<br>△103   | 4.1<br>－          |

# 下期の取り組み: Osphena™

## ◆ 通期計画の達成に向けたアクション

- 処方数ならびにドクターの製品認知度に加え、  
今後は患者の製品認知度を指標として重視



### 《処方数・ドクター認知度》

- 産婦人科のドクターを中心に週平均1万軒以上のdetailを継続
- MR教育機会の充実、専門医による各種セミナーの実施により、  
Osphena™の特性をより明確に伝え、ドクターの理解を向上  
⇒ ドクターの製品認知向上をシームレスに処方獲得へつなげていく

### 《患者認知度》

- 患者に対するDTC広告を一部前倒しで開始
  - 10月より女性向け雑誌に製品広告を掲載
- ⇒ タイミングを見据えたDTC戦略により、既存患者からの切り替え、潜在患者の掘り起しを図り、VVA疾患領域におけるシェア拡大を推進する

# 下期の取り組み：国内営業

## ◆ 戦略8品目のさらなる拡大に向けたアクション

### ● サインバルタ

- うつの痛みに関してメディアを介した疾患啓発を展開
- 糖尿病性神経障害に伴う痛みに関しても、医師および患者双方へ認知を促し、痛みの原因、治療法に対するコミュニケーション活性化をサポート

### ● ラピアクタ

- 抗インフルエンザ市場において重要な小児科領域を強化することを目的に、ニプロ社とコ・プロモーション契約を締結
- メディアを介して、点滴薬外来早期投与の必要性を啓発するアクションを展開予定
- インフルエンザウイルスの迅速診断キット「ブライトポック®Flu」をMRも販売することにより、診断から治療まで一貫した情報提供活動を実施し、医療機関のニーズに対応

### ● ディフェリン

- 疾患啓発CMを再実施し、“ニキビは皮膚科へ”のキーメッセージを配信

# Dolutegravir (Tivicay®)



## ◆ 幅広い患者層を対象

- HIV-1感染未治療患者から治療経験患者  
(インテグラーゼ阻害薬治療経験患者を含む)までをカバー
- 12歳以上かつ40kg以上の小児患者にも使用可能  
(小児については、他のインテグラーゼ阻害薬による治療経験患者を除く)

## ◆ 全てのHIV-1感染患者に対する新規かつ重要な治療選択肢

- Phase III / IV試験で示された優れた効果、安全性および耐性プロファイル
- HIV治療に特化したグローバルカンパニーであるViiV社\*の専門チームを通じて、迅速に提供することが可能

## ◆ ViiV社のインテグラーゼフランチャイズの開発状況

- Tivicay®とEpzicom®との配合剤：2013年10月 欧米申請
  - 申請日：米国 10月22日、欧州 10月25日
- S/GSK1265744 LAP：順調に臨床試験が進行中



|        | 1株当たり配当金 |             |             |
|--------|----------|-------------|-------------|
|        | 中 間      | 期 末         | 年 間         |
|        | 円 銭      | 円 銭<br>(予定) | 円 銭<br>(予定) |
| 2013年度 | 22 . 00  | 22 . 00     | 44 . 00     |
| 2012年度 | 20 . 00  | 22 . 00     | 42 . 00     |

# パイプラインの状況

# 後期開発品の加速

## ◆ 自社創製的最優先3化合物のPhase III試験にリソースを集中

### ● S-297995 (Naldemedine)

- オピオイドによる慢性便秘を対象に、最大市場である米国を中心としてグローバルPhase III試験を実施中
- 日本においても同適応でPhase III試験に着手

### ● S-555739

- 市場性の大きい日本を優先し、通年性アレルギー性鼻炎を対象としたPhase III試験を実施中(季節性は来春のPhase III再実施に向けて準備中)

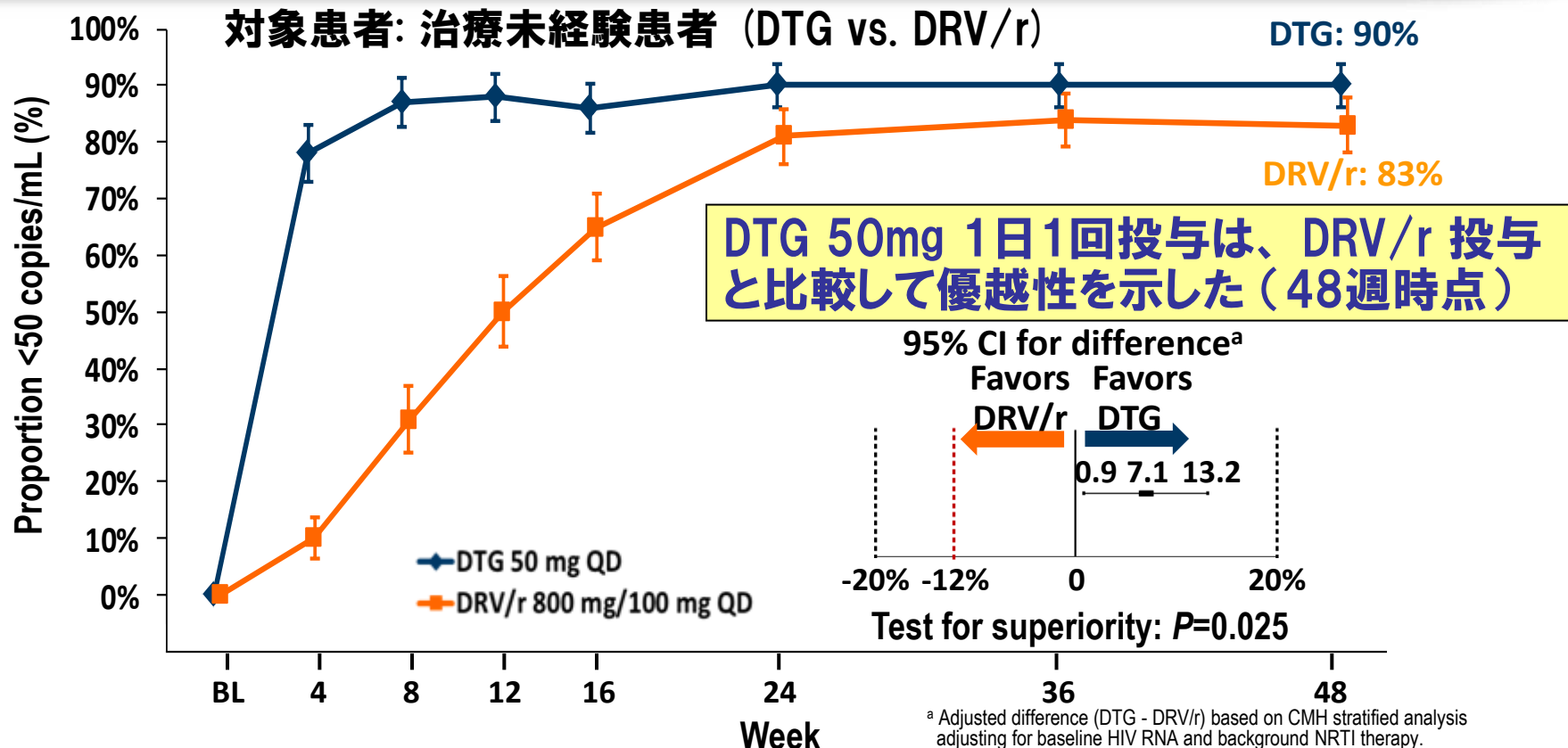
### ● S-888711 (Lusutrombopag)

- 慢性肝疾患における血小板減少症を対象としたPhase II b試験での良好な結果を受けて、速やかにPhase III試験を開始(日本)
- 欧米においては、市場調査を継続し、適応症も含めて開発計画を検討中

## ◆ その他開発品の今年度マイルストーン

- S-524101 (ダニ抗原によるアレルギー性鼻炎): 日本Phase II / III開鍵
- S-646240 (加齢黄斑変性症): 日本Phase II a開鍵、Go/No Go判断

# Dolutegravir: FLAMINGO試験



- DTGのDRV/rに対する非劣性試験において、DTG群の優越性が統計学的に示された
  - DTG群においては、有害事象等で試験から脱落した患者の割合が低く、試験前のウイルス量が10万コピー/mL以上の患者層におけるウイルス学的失敗患者の割合も低かった
- INI, PI, NRTIに対する耐性変異ウイルスは両群ともに観察されなかった
- 良好な薬効、忍容性を有するDTGは、DRV/rの代替治療薬となることが示された

# Dolutegravir: Phase III / IV試験結果のまとめ

| 試験番号                                                                                                    | 対象患者                                   | 試験デザイン                                                               | 成績                                              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------|----------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------|
| <b>ING113086</b><br>   | 治療未経験患者                                | 822例 (非劣性試験)<br>DTG vs. RAL<br>(+ABC/3TC or TDF/FTC)                 | 48週<br><b>非劣性</b><br>(AIDS 2012)                |
| <b>ING114467</b><br>   |                                        | 833例 (非劣性試験)<br>DTG/ABC/3TC vs. Atripla                              | 48週<br><b>優越性</b><br>(ICAAC 2012)               |
| <b>ING112574</b><br>   | インテグラーゼ<br>阻害薬<br>治療失敗患者               | 183例<br>DTG + Optimized background regimen                           | 24週<br>63%の患者でウイル<br>ス量 <50c/mL<br>(HIV11 2012) |
| <b>ING111762</b><br>  | 治療経験患者<br>(インテグラーゼ<br>阻害薬治療経<br>験患者除く) | 719例 (非劣性試験)<br>DTG vs. RAL<br>(+Background regimen)                 | 24週 (CROI 2013)<br>48週 (IAS 2013)<br><b>優越性</b> |
| <b>ING114915</b><br> | 治療未経験<br>患者                            | 468例 (非劣性試験)<br>DTG vs. DRV/r<br>(+ ABC/3TC or TDF/FTC)<br>(オープンラベル) | 48週<br><b>優越性</b><br>(ICAAC 2013)               |

# パイプラインの進展 (2013年度第1四半期決算発表以降)

| 開発No.(一般名)<br>【製品名】                      | 薬効<br>(剤型)                      | 適応症                                        | ステージの進展                                               |
|------------------------------------------|---------------------------------|--------------------------------------------|-------------------------------------------------------|
| S-297995<br>(Naldemedine)                | 末梢性オピオイド受容体アンタゴニスト(経口)          | オピオイド投与に伴う消化器症状                            | 日本:Phase III準備中<br>⇒Phase III                         |
| S-888711<br>(Lusutrombopag)              | 低分子TPOミメティック(経口)                | 血小板減少症                                     | 日本:Phase III準備中<br>⇒Phase III                         |
| S/GSK1349572<br>(Dolutegravir)           | インテグラーゼ阻害薬(経口)                  | HIV感染症                                     | グローバル:申請中(2012年12月)<br>⇒米国:承認(2013年8月)、<br>欧州・カナダは申請中 |
| Dolutegravir/Abacavir/<br>Lamivudine     | インテグラーゼ阻害薬/核酸系<br>逆転写酵素阻害薬(経口)  | HIV感染症                                     | 欧米:申請中(2013年10月)                                      |
| バンコマイシン塩酸塩<br>【塩酸バンコマイシン】                | グリコペプチド系抗菌薬<br>(点滴静注)           | グラム陽性菌による血流感染、<br>好中球減少時の発熱、ペニシリンアレルギーの代替薬 | 日本:公知申請の該当性を検討中<br>⇒公知申請に「該当性あり」の評価、<br>申請準備中         |
| プレドニゾン<br>【プレドニン®】                       | 合成副腎皮質ホルモン剤<br>(経口)             | デュシェンヌ型筋ジストロフィー                            | 日本:公知申請(2013年2月)<br>⇒承認(2013年9月)                      |
|                                          | 合成副腎皮質ホルモン剤<br>(注射/経口)          | 川崎病(急性期)                                   | 日本:公知申請(2012年9月)<br>⇒承認(2013年9月)                      |
| インターフェロン ガンマ-1a(遺伝子組換え)<br>【イムノマックス®-γ注】 | インターフェロン ガンマ-1a<br>(遺伝子組換え)(注射) | 菌状息肉症/セザリー症候群                              | 日本:Phase II<br>⇒申請中(2013年8月)                          |

# パイプラインの状況（2013年10月現在）

|              | Phase I                                          | Phase IIa | Phase IIb | Phase III | 申請・承認 |
|--------------|--------------------------------------------------|-----------|-----------|-----------|-------|
| 感染症          | S-649266（各種細菌感染症）日本:Phase I、米国:Phase I           |           |           |           |       |
|              | S-556971（脂質異常症）日本:Phase IIb                      |           |           |           |       |
| MS           | S-707106（2型糖尿病）米国:Phase IIa                      |           |           |           |       |
|              | S-234462（肥満症）米国:Phase I                          |           |           |           |       |
| 疼痛           | サインバルタ <sup>®</sup> （線維筋痛症）日本:Phase III          |           |           |           |       |
|              | サインバルタ <sup>®</sup> （慢性腰痛症）日本:Phase III          |           |           |           |       |
|              | オキシコンチン <sup>®</sup> （慢性疼痛における鎮痛）日本:Phase III    |           |           |           |       |
|              | S-297995（オピオイド副作用緩和）日本:Phase III、グローバル:Phase III |           |           |           |       |
|              | S-117957（神経障害性疼痛）米国:POM                          |           |           |           |       |
|              | S-120083（炎症性疼痛）日本:Phase I                        |           |           |           |       |
|              | S-288310（膀胱がん）アジア:Phase I/II                     |           |           |           |       |
| ペプチド<br>ワクチン | S-488410（食道がん）日本:Phase I/II                      |           |           |           |       |
|              | S-488210（頭頸部がん）欧州:Phase I/II                     |           |           |           |       |
|              | S-646240（加齢黄斑変性症）日本:Phase IIa                    |           |           |           |       |

**赤字:** 申請・承認取得  
**青字:** Phaseの進展

# パイプラインの状況（2013年10月現在）

|       | Phase I                                                   | Phase IIa | Phase IIb | Phase III | 申請・承認                       |
|-------|-----------------------------------------------------------|-----------|-----------|-----------|-----------------------------|
| その他   | Ospemifene（閉経後膣萎縮症） 欧州:申請中(2013年3月)、米国:発売(2013年6月)        |           |           |           |                             |
|       | S-555739（アレルギー性鼻炎） 欧州:POM、米国:Phase IIa、日本:Phase III       |           |           |           |                             |
|       | S-524101（ダニ抗原によるアレルギー性鼻炎） 日本:Phase II/III                 |           |           |           |                             |
|       | S-888711（血小板減少症） 欧米:Phase II、日本:Phase III                 |           |           |           |                             |
|       | S-877503（ADHD） 日本:Phase II/III                            |           |           |           |                             |
|       | S-877489（ADHD） 日本:Phase II                                |           |           |           |                             |
|       | S-222611（悪性腫瘍） 欧州:Phase Ib                                |           |           |           |                             |
|       | S-414114（アトピー性皮膚炎） 日本:Phase I                             |           |           |           |                             |
| <導出品> | S/GSK1349572（HIV感染症） グローバル:申請中(2012年12月)、米国:承認(2013年8月)   |           |           |           |                             |
|       | Dolutegravir/Abacavir/Lamivudine（HIV感染症） 欧米:申請中(2013年10月) |           |           |           |                             |
|       | S/GSK1265744 LAP 持続性注射剤（HIV感染症） 米国:Phase II               |           |           |           |                             |
|       |                                                           |           |           |           | 赤字: 申請・承認取得<br>青字: Phaseの進展 |



# 将来見通しに関する注意事項



- 本資料において提供される情報は、いわゆる「見通し情報」を含みます。その情報は、現時点において入手可能な情報から予測した見込み、リスクを伴う想定、実質的に異なる結果を招き得る不確実性に基づくものです。
- それらリスクや不確実性には、一般的な業界ならびに市場の状況、金利や為替レートの変動といった一般的な国内および国際的な経済状況が含まれます。  
リスクや不確実性は、特に既存および開発中の製品に関連した見通し情報に存在します。  
それらには、臨床試験の完了ならびに中止、規制当局からの承認取得、製品の安全性ならびに効果に関するクレームや懸念の発生、技術の進歩、重大な訴訟における不利な判決、国内外各国の保健関連制度の改革や法規制などが含まれますが、これらに限定されるものではありません。  
また、既存製品に関しては、製造およびマーケティングのリスクがあり、需要を満たす能力を欠く状況、原材料の入手困難、他社との競合などが含まれますが、これらに限定されるものではありません。
- 新しい情報、将来の出来事もしくはその他の事項より、見通し情報に更新もしくは改正が望ましい場合であっても、それを行う意図を有するものではなく、義務を負うものではありません。
- 本資料には、医薬品（開発中の製品を含む）に関する情報が含まれておりますが、その内容は宣伝広告、医学的アドバイスを目的としているものではありません。