



# 2017年度 第1四半期決算 *Conference Call*

2017年7月31日



# 連結経営成績



(単位：億円)

|                      | 2017年度   |          |            |                   | 2016年度     |            | 対前年  |  |
|----------------------|----------|----------|------------|-------------------|------------|------------|------|--|
|                      | 通期<br>予想 | 上期<br>予想 | 4-6月<br>実績 | 対上期<br>進捗率<br>(%) | 4-6月<br>実績 | UP率<br>(%) | 増減額  |  |
| 売上高                  | 3,400    | 1,625    | 750        | 46.2              | 732        | 2.5        | 19   |  |
| 営業利益                 | 1,125    | 460      | 160        | 34.8              | 180        | △ 11.4     | △ 20 |  |
| 経常利益                 | 1,235    | 515      | 211        | 40.9              | 167        | 26.3       | 44   |  |
| 親会社株主に帰属する<br>四半期純利益 | 920      | 385      | 160        | 41.6              | 125        | 27.7       | 35   |  |

・ 経常利益、四半期純利益は  
4～6月累計で過去最高を更新

- 経常利益は7年連続
- 四半期純利益は2年連続

| 為替レート<br>(期中平均) | 2017年度<br>前提 | 2017年度<br>4-6月実績 |
|-----------------|--------------|------------------|
| ドル              | 110.0円       | 111.11円          |
| ポンド             | 140.0円       | 142.03円          |
| ユーロ             | 120.0円       | 122.31円          |

# 損益計算書



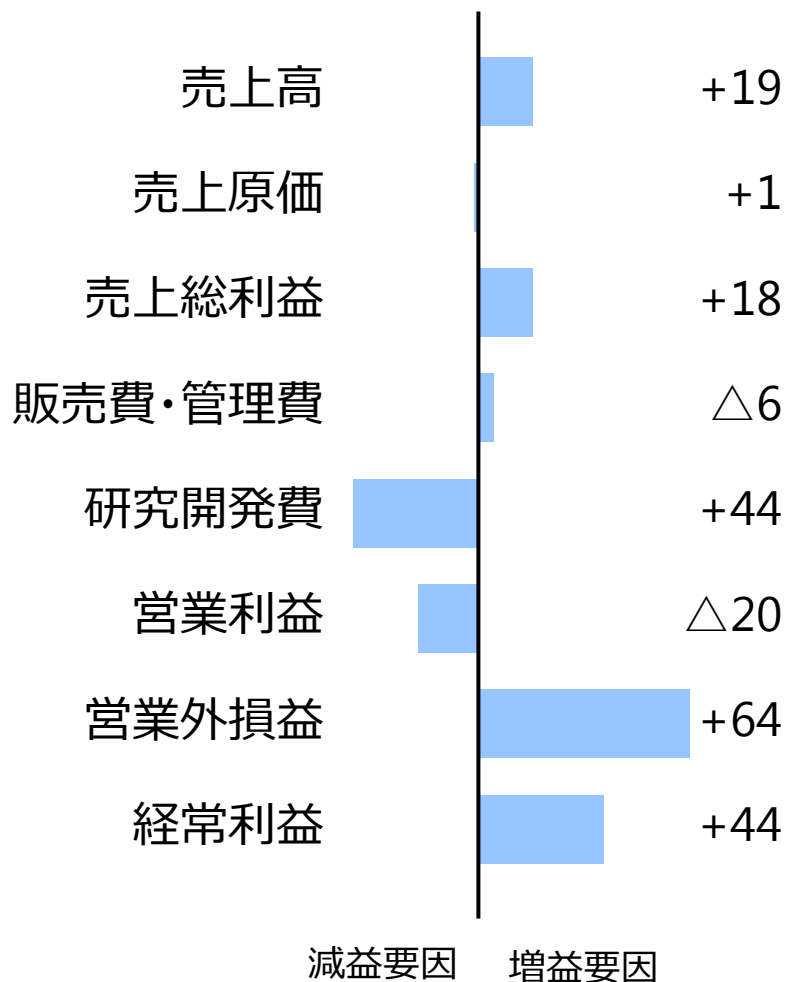
(単位：億円)

|                 | 2017年度         |                |                | 対上期<br>進捗率<br>(%) | 2016年度         |            | 対前年  |  |
|-----------------|----------------|----------------|----------------|-------------------|----------------|------------|------|--|
|                 | 通期<br>予想       | 上期<br>予想       | 4-6月<br>実績     |                   | 4-6月<br>実績     | UP率<br>(%) | 増減額  |  |
| 売上高             | 3,400          | 1,625          | 750            | 46.2              | 732            | 2.5        | 19   |  |
| (ロイヤリティー*収入)    | 1,250          | 564            | 244            | 43.2              | 208            | 17.3       | 36   |  |
|                 | 22.5<br>(35.6) | 24.9<br>(38.2) | 26.5<br>(39.3) |                   | 27.1<br>(37.8) |            |      |  |
| 売上原価            | 765            | 405            | 199            | 49.2              | 198            | 0.5        | 1    |  |
| 売上総利益           | 2,635          | 1,220          | 551            | 45.2              | 533            | 3.3        | 18   |  |
| 販売費・<br>一般管理費   | 44.4           | 46.8           | 52.1           |                   | 48.3           |            |      |  |
|                 | 29.1           | 29.8           | 29.5           |                   | 31.0           |            |      |  |
| 販売・管理費          | 990            | 485            | 221            | 45.6              | 227            | △ 2.6      | △ 6  |  |
|                 | 15.3           | 16.9           | 22.7           |                   | 17.3           |            |      |  |
| 研究開発費           | 520            | 275            | 170            | 61.9              | 126            | 34.8       | 44   |  |
|                 | 33.1           | 28.3           | 21.3           |                   | 24.7           |            |      |  |
| 営業利益            | 1,125          | 460            | 160            | 34.8              | 180            | △ 11.4     | △ 20 |  |
| (ロイヤリティー*収入を除く) | △ 125          | △ 104          | △ 84           | -                 | △ 27           | -          | △ 57 |  |
| 営業外収支           | P110           | P55            | P51            | 92.4              | L14            | -          | 64   |  |
|                 | 36.3           | 31.7           | 28.1           |                   | 22.8           |            |      |  |
| 経常利益            | 1,235          | 515            | 211            | 40.9              | 167            | 26.3       | 44   |  |

# 前年比較および増減要因（損益計算書）



## ・ 対前年比較（単位：億円）



## 主な増減要因

- ・ 売上原価
  - 売上原価率：0.6%の改善
    - ＞ ロイヤリティー収入の拡大
  - ロイヤリティーを除く売上原価率：1.5%の悪化
    - ＞ 製品ミックスの影響
    - ＞ ドルテグラビル原薬の受託拡大
- ・ 販売費・一般管理費：トータルコストマネジメント
  - 販売費・管理費：前年比 △6億円
    - ＞ 研究開発費の増加分を販売費・管理費のより厳格なコントロールにより吸収
  - 研究開発費：前年比 +44億円
    - ＞ 最も優先度の高いS-033188のグローバル開発が順調に進捗
- ・ 営業外損益
  - 受取配当金：HIVフランチャイズの売上拡大とViiV社からの配当受領方法の変更
  - 為替差損益：+14億円
    - ＞ 為替差損 3億円、前年同期：為替差損17億円

# 事業別売上高



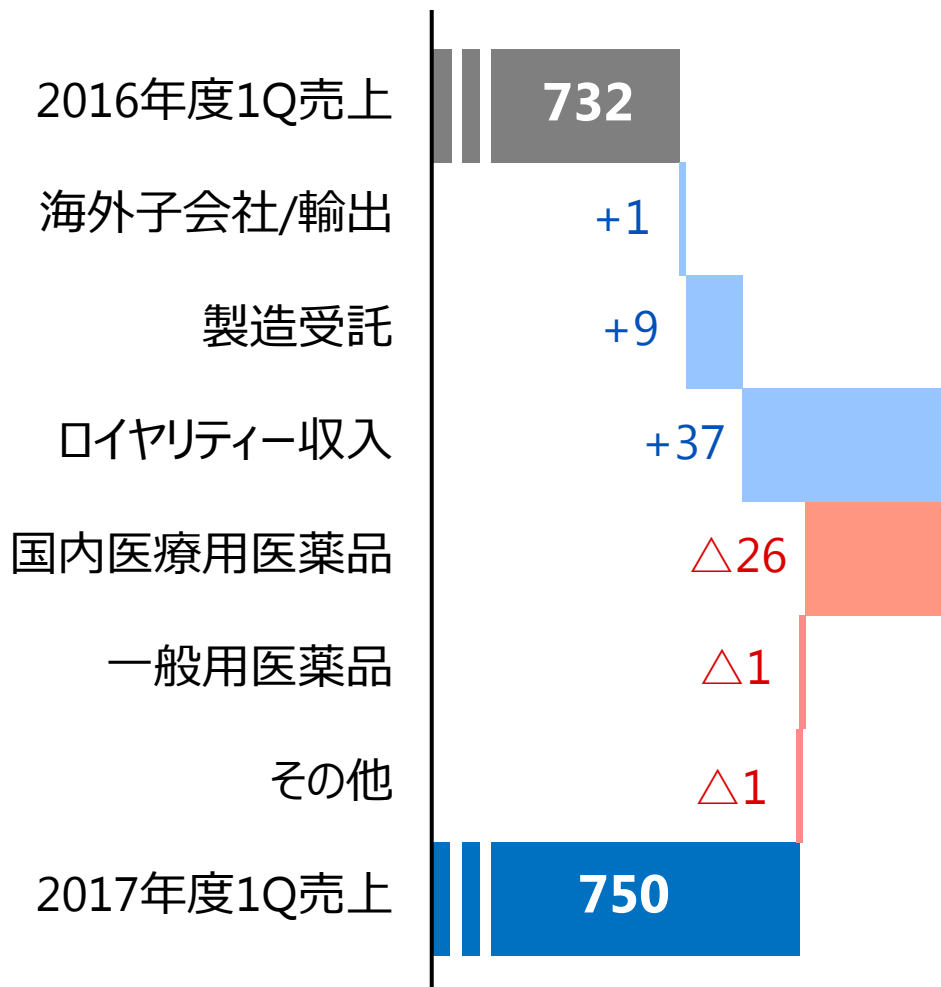
(単位：億円)

|                          | 2017年度   |          |            |                   | 2016年度     | 対前年        |      |
|--------------------------|----------|----------|------------|-------------------|------------|------------|------|
|                          | 通期<br>予想 | 上期<br>予想 | 4-6月<br>実績 | 対上期<br>進捗率<br>(%) | 4-6月<br>実績 | UP率<br>(%) | 増減額  |
| 国内医療用医薬品                 | 1,439    | 752      | 373        | 49.6              | 399        | △ 6.6      | △ 26 |
| 海外子会社 / 輸出               | 254      | 123      | 66         | 53.7              | 65         | 1.2        | 1    |
| シオノギ Inc.                | 120      | 60       | 35         | 58.1              | 36         | △ 3.9      | △ 1  |
| Osphena®                 | 46       | 22       | 11         | 50.7              | 12         | △ 5.6      | △ 1  |
| 製造受託                     | 153      | 79       | 35         | 44.5              | 26         | 35.4       | 9    |
| 一般用医薬品                   | 75       | 34       | 16         | 45.8              | 17         | △ 7.8      | △ 1  |
| ロイヤリティー収入                | 1,450    | 623      | 255        | 40.9              | 218        | 16.9       | 37   |
| (うちHIVフランチャイズおよびクレストール®) | 1,250    | 564      | 244        | 43.2              | 208        | 17.3       | 36   |
| HIVフランチャイズ               | 1,030    | 454      | 186        | 41.0              | 102        | 82.3       | 84   |
| クレストール®                  | 220      | 110      | 57         | 52.2              | 105        | △ 45.6     | △ 48 |
| その他                      | 29       | 14       | 6          | 40.0              | 6          | △ 8.4      | △ 1  |
| 合 計                      | 3,400    | 1,625    | 750        | 46.2              | 732        | 2.5        | 19   |

# 前年比較および増減要因（事業別売上高）



## ・ 対前年比較（単位：億円）



### 主な増減要因 （対前年+19億円、2.5%増）

- 製造受託
  - ドルテグラビル原薬の受託拡大
- ロイヤリティー収入
  - HIVフランチャイズの売上増
  - クレストール®ロイヤリティー収入の減少
- 国内医療用医薬品
  - 戦略品の売上増
  - 長期収載品の承継等による売上減

# 国内医療用医薬品売上高



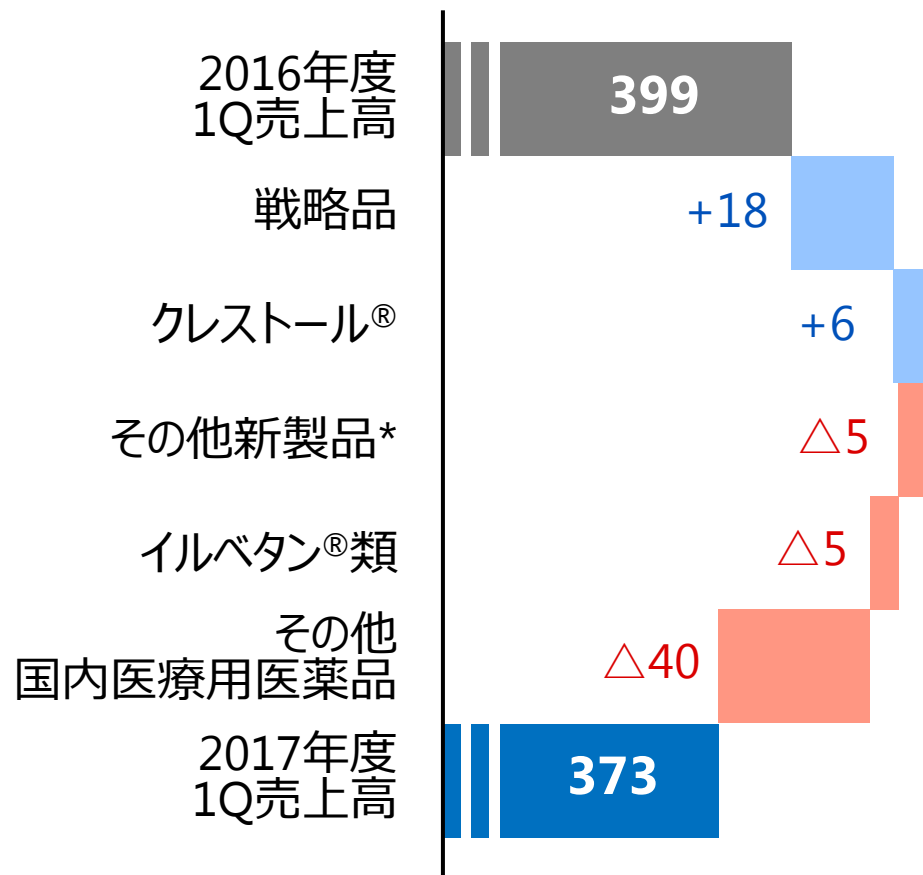
(単位：億円)

|                        | 2017年度   |          |            |                   | 2016年度     |            | 対前年   |  |
|------------------------|----------|----------|------------|-------------------|------------|------------|-------|--|
|                        | 通期<br>予想 | 上期<br>予想 | 4-6月<br>実績 | 対上期<br>進捗率<br>(%) | 4-6月<br>実績 | UP率<br>(%) | 増減額   |  |
| サインバルタ <sup>®</sup>    | 253      | 111      | 58         | 51.7              | 44         | 30.6       | 13    |  |
| インチュニブ <sup>®</sup>    | 6.2      | 2.9      | 3.6        | 123.8             | -          | -          | 3.6   |  |
| スインプロイク <sup>®</sup>   | 3.8      | 0.8      | 0.5        | 61.6              | -          | -          | 0.5   |  |
| 戦略品 合計                 | 263      | 115      | 62         | 53.6              | 44         | 39.9       | 18    |  |
| アシテア <sup>®</sup>      | 1.3      | 0.5      | 0.3        | 55.5              | 0.1        | 131.4      | 0.2   |  |
| ムルプレタ <sup>®</sup>     | 1.7      | 0.8      | 0.5        | 58.1              | 0.3        | 41.4       | 0.1   |  |
| ピレスパ <sup>®</sup>      | 60       | 31       | 14         | 47.0              | 16         | △ 11.6     | △ 1.9 |  |
| オキシコンチン <sup>®</sup> 類 | 89       | 46       | 24         | 51.0              | 26         | △ 8.2      | △ 2.1 |  |
| ラピアクタ <sup>®</sup>     | 28       | 1.4      | 0.5        | 38.5              | 1.3        | △ 57.5     | △ 0.7 |  |
| ブライトポック <sup>®</sup>   | 9.3      | 0.9      | 0.5        | 53.5              | 0.5        | 3.9        | 0.0   |  |
| グラッシュビスタ <sup>®</sup>  | 6.9      | 3.4      | 0.9        | 25.6              | 1.5        | △ 40.3     | △ 0.6 |  |
| 新製品 合計                 | 458      | 199      | 102        | 51.4              | 90         | 14.0       | 13    |  |
| クレストール <sup>®</sup>    | 364      | 247      | 121        | 48.9              | 114        | 5.6        | 6.4   |  |
| イルベタン <sup>®</sup> 類   | 148      | 76       | 37         | 49.0              | 42         | △ 11.8     | △ 5.0 |  |
| その他<br>国内医療用医薬品        | 469      | 230      | 113        | 49.1              | 153        | △ 26.3     | △ 40  |  |
| 国内医療用医薬品               | 1,439    | 752      | 373        | 49.6              | 399        | △ 6.6      | △ 26  |  |

# 前年比較および増減要因（国内医療用医薬品売上高）



## ・ 対前年比較（単位：億円）



### 主な増減要因 （対前年△26億円、6.6%減）

- ・ 戦略品
  - サインバルタ®が疼痛領域を中心に順調に拡大（前年比+30.6%）
  - 新製品のインチュニブ®（上期目標をすでに達成）およびスインプロイク®が順調な立ち上がり
- ・ その他国内医療用医薬品
  - 長期収載品の承継等による売上減



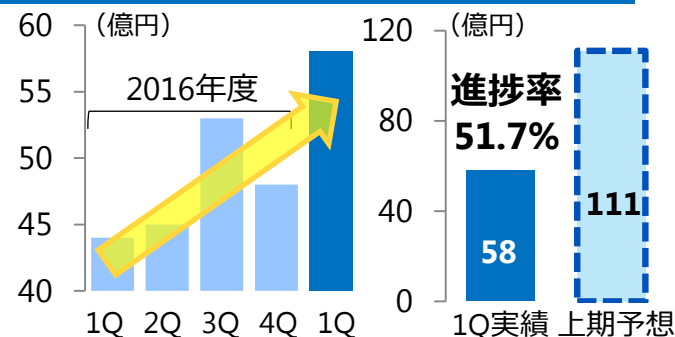
## シオノギを取り巻く事業環境の変化への対応

|           | 課題                                       | 対応策                                                                                                        |
|-----------|------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 販売        | <b>【国内】</b><br>・ジェネリック品の参入<br>・承継による売上減少 | ・国内：痛み領域へ適応拡大をしたサインバルタ®、インチュニブ®、スインプロイク®、オキシコドン乱用防止製剤を中心とした成長<br>・米国：戦略的事業提携による早期のSymproic®とOsphena®の価値最大化 |
| ロイヤリティー収入 | ・クレストール®ロイヤリティー収入の減少                     | ・HIVフランチャイズのグローバル売上拡大によるロイヤリティー収入の伸長                                                                       |
| コスト       | ・新製品上市に伴う費用の増加                           | ・研究開発費、原価等を含めたトータルコストマネジメントによる生産性の向上                                                                       |

2017年度も増収増益を達成

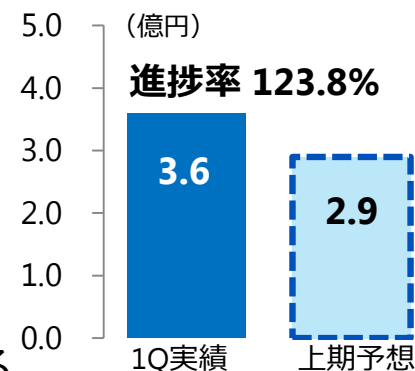
## サインバルタ®の疼痛領域における販売拡大

- 整形外科、内科において疼痛領域で販売拡大
  - 日本イーライリリーとシオノギのそれぞれの強みである整形外科、内科において、特にCLBP、OAの販売が拡大
  - 長期安全性が確認され、基本薬としての認識拡大



## インチュニブ®の早期立ち上げ：2017/5/26発売 → 上期目標をすでに達成

- 薬剤治療の新たな選択肢として売上が早期に拡大
  - 全MRが情報提供活動を行うとともに、高い専門性を持つ領域担当者を地域ごとに配置
  - シャイアー・ジャパンとのプロモーション連携
  - 専門医からも製品に対する高い評価
- ADHDに対する社会的支援との協働による治療効果の最大化を図る



## オピオイド類の販売拡大とOIC関連製品の早期立ち上げ

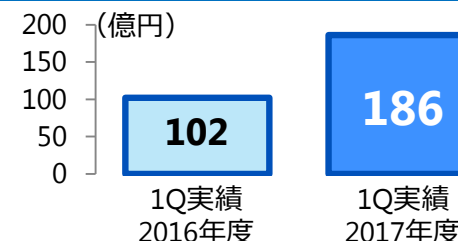
- メサペイン®（2017/4/11）およびスインプロイク®（2017/6/7）を予定通り発売

# HIVフランチャイズの拡大と進展



## ロイヤリティー収入受領額の推移

- HIVフランチャイズの売上拡大に伴い、ロイヤリティー収入が増加
  - 前年同期と比較して+84億円



## 次の成長ドライバーとなる2剤配合剤の開発進展

- 2017年6月：DTG+RPV（経口配合剤）欧米申請実施
  - 世界初の2剤のみによるHIV療法
  - FDAの優先審査保証（priority review voucher）が適用され、審査期間はFDAによる承認申請受理の6ヶ月後を想定

## 抗HIV薬開発品の上市予定

| 2018                                | 2019                                     | 2020                                      | 2020以降                                    |
|-------------------------------------|------------------------------------------|-------------------------------------------|-------------------------------------------|
|                                     |                                          |                                           | 新たな配合剤                                    |
| <b>DTG + RPV</b><br>欧米申請<br>(経口配合剤) | <b>DTG + 3TC</b><br>Phase III<br>(経口配合剤) | <b>CAB + RPV</b><br>Phase III<br>(持続性注射剤) | <b>CAB</b> Phase III<br>(持続性注射剤, HIV感染予防) |

# トータルコストマネジメントの徹底



## 販売費・一般管理費全体として、柔軟なコストアロケーション

- 経営戦略会議での徹底的な優先順位付け
- 研究開発費、販売・管理費それぞれのコストマネジメントに加え、販売費・一般管理費全体をワンポットとして、厳密なコストマネジメントを実施

- 最も優先度の高いS-033188のグローバルPhase III試験が予定通り順調に進捗したことから、研究開発費に積極投資（前年比+44億円）
  - OwH\*試験・HR\*\*試験がともに順調な進捗
  - 特に、HR試験では、予定を上回るペースで症例登録
- 販売費・管理費をより厳格にコントロールし（前年比△6億円）、研究開発費の上記増加分を販売費・一般管理費全体として吸収（上期進捗率：51.5%）

**通期でも、トータルコストマネジメントにより  
必ず増収・増益を達成する**

## S-033188のプロファイル

|        |                                                 |
|--------|-------------------------------------------------|
| 適応疾患   | インフルエンザ感染症                                      |
| 作用機序   | Capエンドヌクレアーゼ阻害(新規作用メカニズム)                       |
| 製品特性   | A型, B型インフルエンザウイルス<br>高病原性鳥インフルエンザウイルス<br>経口単回投与 |
| 開発ステージ | 日本/グローバル : Phase III 試験                         |
| 今後の予定  | 日本 : 2017年度申請予定                                 |
| その他    | 「先駆け審査指定制度」対象                                   |

# グローバルPhase III 試験（OwH\*試験）の概要



## OwH\*試験

### (CAPSTONE-1)

- 健常インフルエンザ患者
- 発症48時間以内
- 12-64歳
- 日本/北米/アジア
- **約1,500例**

20-64歳

無作為化

S-033188 40 mg or 80 mg, 単回  
(80 mg, 体重 $\geq$ 80 kg)

Placebo

オセルタミビル 75 mg, 1日2回 5日間

12-19歳

無作為化

S-033188 40 mg or 80 mg, 単回  
(80 mg, 体重 $\geq$ 80 kg)

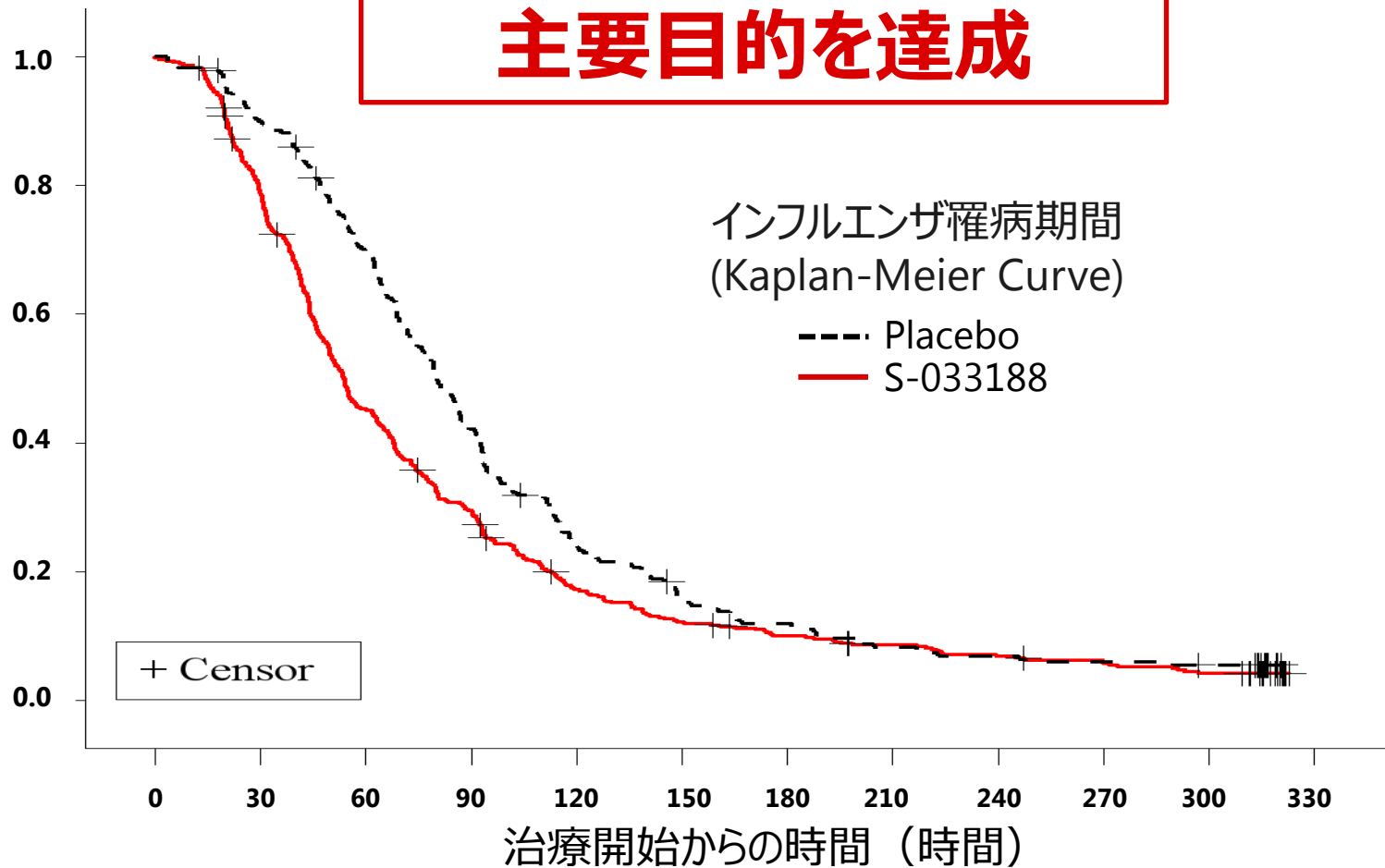
Placebo

- 主要目的：インフルエンザ罹病期間におけるプラセボ優越性
- 主な副次目的：インフルエンザ罹病期間におけるオセルタミビル優越性  
(本剤の特徴である治療開始からの速やかな症状改善を証明するのに適した、一般化Wilcoxon検定にて解析)

# OwH試験：結果 ～主要目的について～

## 主要目的を達成

インフルエンザ症状をもつ  
被験者の割合



## • 罹病期間

- インフルエンザ症状の罹病期間において、プラセボに対する優越性を示し、主要目的を達成しました

## • ウイルス力価

- S-033188は、投薬後早期のウイルス力価\*の低下効果を示し、以下の2点において、プラセボおよびオセルタミビルリン酸塩に対して優越性を示しました
  - ＞ 投薬時点からのウイルス力価の変化量
  - ＞ ウイルス力価を指標としたウイルス排出期間\*\*

## • 安全性

- S-033188の忍容性はきわめて良好で、薬剤の関係性が疑われる有害事象（副作用）の発現率はプラセボと同等でした
- S-033188は、オセルタミビルリン酸塩と比較して有意に低い副作用発現率を示しました



## 国内

- OwH試験完了
- 先駆け審査指定制度下での承認申請準備
  - 承認申請後6ヶ月を目指して、審査が進められる見込み



**国内申請を  
速やかに実施**

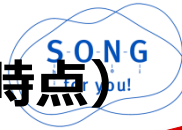
## グローバル

- HR\*試験を実施中
  - 当初の予定を上回るペースで症例登録が進行



**グローバルPhase III  
試験を加速**

# 2017年度パイプライン進捗目標と実績 (2017年7月時点)



| 領域       | 開発品                                 | 2017年4月1日時点                         | 2017年度目標      |
|----------|-------------------------------------|-------------------------------------|---------------|
| 感染症      | <b>Cefiderocol</b><br>多剤耐性グラム陰性菌感染症 | 米国：申請準備                             | 米国：申請         |
|          | <b>S-033188</b><br>インフルエンザ感染症       | グローバル：Phase III<br>日本：Phase III(小児) | 日本：申請         |
| 疼痛神経     | <b>インチュニブ®</b><br>小児ADHD            | 日本：承認                               | 日本：発売         |
|          | <b>スインプロイク®</b><br>オピオイド誘発性便秘症      | 日本：承認                               | 日本：発売         |
|          | <b>Symproic®</b><br>オピオイド誘発性便秘症     | 米国：承認                               | 米国：発売         |
|          | <b>オキシコドン</b><br>慢性疼痛における鎮痛         | 日本：申請                               | 日本：承認         |
|          | <b>オキシコドン</b><br>乱用防止製剤             | 日本：申請                               | 日本：承認         |
|          | <b>リスデキサンフェタミン</b><br>小児ADHD        | 日本：申請準備                             | 日本：申請         |
|          | <b>S-600918</b><br>神経障害性疼痛          | 日本：Phase I                          | 地域未定：Phase II |
|          | <b>ルストロンボパグ</b><br>慢性肝疾患による血小板減少症   | グローバル：Phase III                     | 米国、欧州：申請      |
| フロンティア疾患 | <b>アシテア®</b><br>小児通年性アレルギー性鼻炎(ダニ)   | 日本：申請                               | 日本：承認         |

# Appendix

- 国内医療用医薬品の主な増減要因 –
- 新製品の紹介 –
- 新製品の定義 –

# 国内医療用医薬品の主な増減要因 (対前年)



(単位：億円)

| 新製品                           | 通期<br>予想 | 上期<br>予想 | 4-6月<br>実績 |
|-------------------------------|----------|----------|------------|
| 新製品(サインバルタ®等)の売上増             | +67      | +22      | +13        |
| クレストール®、イルベタン® のジェネリック参入      | △72      | +25      | +1         |
| 長期収載品等                        | 通期<br>予想 | 上期<br>予想 | 4-6月<br>実績 |
| 長期収載品(フロモックス®等)、ラピアクタ備蓄等の売上減少 | △87      | △50      | △17        |
| 長期収載品の承継<br>(24品目の減少)         | △49      | △38      | △23        |
| 国内医療用医薬品                      | △141     | △40      | △26        |

# 新製品の紹介



## ピレスパ®

世界初IPF\*治療薬

2008年12月発売



## ラピアクタ®

抗インフルエンザウイルス剤  
初の点滴薬

2010年1月発売



## ブライトポック®

インフルエンザウイルスキット  
1分から陽性判定可能

2012年9月発売



## グラッシュビスタ®

まつ毛を長く・太く・濃く  
国内初・唯一の睫毛貧毛症治療薬

2014年9月発売



## アシテア®

世界初ダニアレルゲン  
舌下免疫法錠

2015年11月発売



## ムルプレタ®

経口投与による  
血小板輸血代替療法

2015年12月発売



## メサペイン®

既存のオピオイド鎮痛薬で  
コントロール不良の患者さまへの  
新たな選択肢

2017年4月発売

# 新製品の定義（中期経営計画SGS2020のupdateより）



## 疼痛 神経

- サインバルタ®
- オキシドン乱用防止製剤、  
オキノーム®、オキファスト®
- ナルデメジン\*
- インチュニブ®、リスデキサンフェタミン

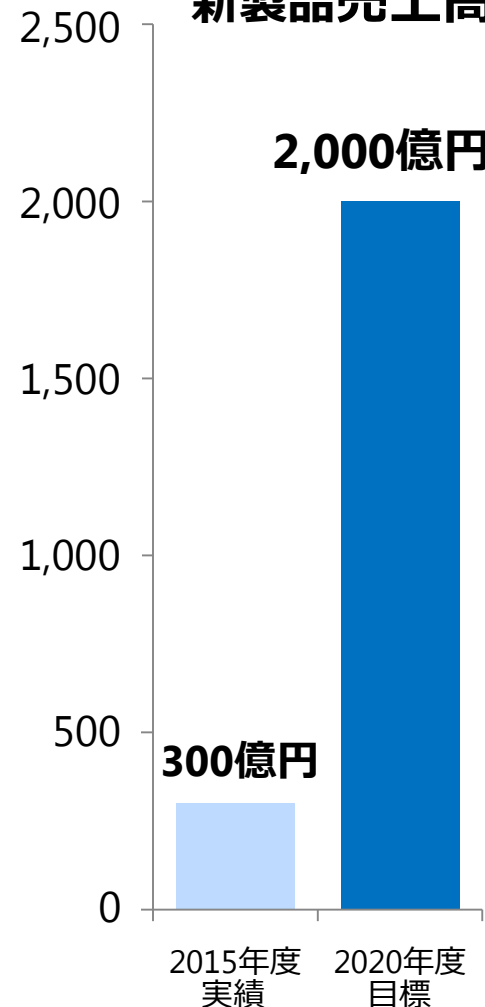
## 感染症

- S-033188
- Cefiderocol
- ラピアクタ®、インフルエンザ診断キット

## その他

- ピレスパ®
- ムルプレタ®
- アシテア®
- グラッシュビスタ®
- Osphena®（Senshio®）

## 新製品売上高



# Appendix

- S-033188のHR試験の概要 -
- 開発品の進展 -

# グローバルPhase III 試験（HR\*試験）の概要



## HR\*試験

(CAPSTONE-2)

- ・ハイリスク患者
- ・発症48時間以内
- ・12歳以上
- ・日本/米国/欧州/  
アジア/南半球各国
- ・約2,200例

無  
作  
為  
化

S-033188 40 mg or 80 mg, 単回  
(80 mg, 体重 $\geq$ 80 kg)

Placebo

オセルタミビル 75 mg, 1日2回 5日間

- ・ 主要目的：インフルエンザ罹病期間におけるプラセボ優越性
- ・ 主な副次目的：インフルエンザ罹病期間におけるオセルタミビル優越性  
(本剤の特徴である治療開始からの速やかな症状改善を証明するのに適した、一般化Wilcoxon検定にて解析)



# パイプラインの状況 (2017年7月現在)



| 非臨床                                | Phase I                     | Phase II                                                                                                                                                                  | Phase III                                                                                                                                                                                | 申請                                                                                                                                 |
|------------------------------------|-----------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                    | 海外開発品                       | <div>Cefiderocol<br/>多剤耐性グラム陰性菌感染症</div> <div>S-120083 炎症性疼痛</div> <div>S-707106 2型糖尿病</div> <div>S-488210 頭頸部がん</div> <div>epertinib 悪性腫瘍</div> <div>S-588410 膀胱がん</div> | <div>S-033188<br/>インフルエンザ感染症</div> <div>Cefiderocol<br/>多剤耐性グラム陰性菌感染症</div> <div>ルストロンボグ<br/>慢性肝疾患による血小板減少症</div>                                                                        | ナルデメジン（欧州）<br>オピオイド誘発性便秘症                                                                                                          |
| 抗緑膿菌抗体                             | S-117957 不眠症                |                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                    |
| 中枢性神経障害性疼痛                         | S-237648 肥満症                |                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                    |
| 肥満症                                |                             |                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                    |
| LCM創薬 吸入剤                          |                             |                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                    |
|                                    | 国内開発品                       | <div>Cefiderocol<br/>多剤耐性グラム陰性菌感染症</div> <div>S-237648 肥満症</div> <div>S-525606<br/>スギ抗原によるアレルギー性鼻炎</div> <div>S-588410 膀胱がん</div>                                         | <div>S-033188<br/>インフルエンザ感染症</div> <div>S-033188<br/>インフルエンザ感染症(小児)</div> <div>Cefiderocol<br/>多剤耐性グラム陰性菌感染症</div> <div>グアンファシン<br/>成人ADHD</div> <div>S-588410 食道がん</div>                | <div>オキシコドン<br/>慢性疼痛における鎮痛</div> <div>オキシコドン 乱用防止製剤</div> <div>リスデキサンフェタミン<br/>小児ADHD</div> <div>アシテア®<br/>小児通年性アレルギー性鼻炎(ダニ)</div> |
| アウトライセンス                           | GSK3342830<br>多剤耐性グラム陰性菌感染症 |                                                                                                                                                                           | <div>DTG+3TC HIV感染症</div> <div>CAB 持続性注射製剤<br/>HIV感染予防</div> <div>CAB+RPV 持続性注射製剤<br/>HIV感染症</div> <div>Janssen/シオノギβセクレターゼ<br/>阻害薬 アルツハイマー病</div> <div>オスフィーナ®<br/>閉経後膣萎縮症に伴う膣乾燥感</div> | <div>DTG+RPV HIV感染症</div> <div>感染症</div> <div>疼痛・神経</div> <div>代謝性疾患</div> <div>フロンティア疾患</div>                                     |
| Janssen/シオノギプロジェ<br>クト化合物 アルツハイマー病 |                             |                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                    |

# 製品上市ターゲット



| 2017年度                                                                                                                                                                 | 2018年度                                                                                                          | 2019年度                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|
| <b>国内事業</b>                                                                                                                                                            |                                                                                                                 |                                         |
| <b>スインプロイク®</b><br><b>インチュニブ®</b><br><small>小児ADHD</small><br><b>オキシコドン</b><br><small>乱用防止製剤<br/>非がん性疼痛</small><br><b>アシテア®舌下錠</b><br><small>小児通年性アレルギー性鼻炎(ダニ)</small> | <b>S-033188</b><br><b>リスデキサンフェタミン</b>                                                                           | <b>インチュニブ®</b><br><small>成人ADHD</small> |
| <b>海外事業</b>                                                                                                                                                            |                                                                                                                 |                                         |
| <b>Symproic®(米国)</b>                                                                                                                                                   | <b>Cefiderocol</b><br><b>Osphena®</b><br><small>閉経後膣萎縮症に伴う膣乾燥感</small><br><b>ルストロンボパグ</b><br><b>ナルデメジン (欧州)</b> |                                         |
| <b>グローバル導出品</b>                                                                                                                                                        |                                                                                                                 |                                         |
|                                                                                                                                                                        | <b>DTG + RPV</b>                                                                                                | <b>DTG + 3TC</b>                        |

# 将来の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」(forward-looking statements)を含みます。これらの文言は、現在における見込み、予測、リスクを伴う想定、実質的にこれらの文言とは異なる現実的な結論・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、通貨為替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、特に製品に関連した見通し情報に存在します。製品のリスク、不確実性には、技術的進歩、特許の競合他社による獲得、臨床試験の完了、製品の安全性ならびに効果に関するクレームや懸念、規制機関による審査期間や承認取得、国内外の保険関連改革、マネジドケア、健康管理コスト抑制への傾向、国内外の事業に影響を与える政府の法規制など、新製品開発に付随する課題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。
- 承認済みの製品に関しては、製造およびマーケティングのリスクがあり、需要を満たす製造能力を構築する能力を欠く状況、原材料の入手困難、市場の受容が得られない場合などが含まれますが、これ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により、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。
- 本資料は国内外を問わず、投資勧誘またはそれに類する行為を目的として作成されたものではありません。
- 本資料の利用にあたっては、利用者の責任によるものとし、情報の誤りや瑕疵、目標数値の変更、その他本資料の利用の結果生じたいかなる損害についても、当社は一切責任を負いません。