2022年度(2023年3月期)第3四半期決算(IFRS)補足資料

一目次—

Ι.	連結業績ハイライト	1
Π.	連結損益計算書	3
Π.	セグメント情報	4
V.	売上の状況	5
V.	連結財政状態計算書	7
VI.	四半期業績の推移	8
Л.	主要な連結子会社の状況	8
Ш.	開発パイプライン表	9
X.	主な開発品のプロフィール	11
Χ.	フロンティア事業の主なプログラムの開発状況	16

2023年1月31日

住友ファーマ株式会社

・本資料には、当社グループに関する業績その他の予想、見通し、目標、計画その他の将来に関する事項が含まれています。これらの事項は、発表日現在において入手可能な情報による当社の仮定、見積り、見通しその他の判断に基づくものであり、既知または未知のリスクおよび不確実性が内在しています。したがって、その後のさまざまな要因により、予想・計画・目標等が記載どおりに実現しない可能性や、実際の業績、開発の成否・進捗その他の見通し等が記載内容と大きく異なる結果となる可能性があります。

連結子会社であるマイオバント社はニューヨーク証券取引所に上場しており、当社グループはマイオバント社の発行済株式の約52%を保有しています。「オルゴビクス」(レルゴリクス)、「マイフェンブリー」/「ライエクオ」(レルゴリクス配合剤)はマイオバント社の製品です。本資料にはマイオバント社に関する情報が含まれていますが、これらは同社による開示済の情報に基づいています。マイオバント社に関する詳細については、https://www.myovant.comをご覧ください

・本資料の数字は四捨五入で表示しています。四捨五入のため、合計数字に差異が生じる場合があります。

I. 連結業績ハイライト

(億円)

							(応11/
1. 連結損益計算書(コアベース)	2021年度 3Q実績	2022年度 3Q実績	前同比 増減率%	2021年度 実績		:年度 予想	前期比 増減率%
	4,321	4,603	6.5	5,600	(6,040)	5,630	0.5
売上原価 *1	1,178	1,397	18.6	1,571	(1,820)	1,730	10.1
	3,142	3,205	2.0	4,029	(4,220)	3,900	△ 3.2
	1,886	2,275	20.6	2,516	(3,120)	3,080	22.4
研究開発費 *1	678	749	10.4	940	(1,000)	980	4.3
その他の収益·費用 *2	11	248		12	(220)	500	
コア営業利益	590	429	△27.2	585	(320)	340	△ 41.9
条件付対価公正価値の変動額(Δ:損)	△2	12		33		10	
その他の非経常項目(△:損) *3	△5	△619		△16	(△630)	△620	
営業利益(Δは損失)	582	△ 178	_	602	(△300)	△270	_
四半期(当期)利益(△は損失)	352	△ 326	_	406		非開示	
親会社の所有者に帰属する 四半期(当期)利益(Δは損失)	464	△ 185	_	564	(△150)	△350	_
基本的1株当たり四半期(当期)利益(円)	116.69	△ 46.57	·	141.99		△ 88.10	
親会社所有者帰属持分 四半期(当期)利益率(ROE)	7.8%	△3.0%		9.5%		△6.6%	

(注) 業績予想を修正しています。括弧内の数値は従来の予想値です。業績予想の増減率は、修正予想値の前期比増減率です。

(億円)

2. 連結損益計算書(フルベース)	2021年度 3Q実績	2022年度 3Q実績	前同比 増減率%
売上収益	4,321	4,603	6.5
売上原価	1,178	1,398	18.6
売上総利益	3,142	3,205	2.0
販売費及び一般管理費	1,890	2,895	53.1
研究開発費	678	760	12.1
その他の収益・費用	8	272	
営業利益(△は損失)	582	△ 178	_
金融収益•費用	74	200	
税引前四半期利益	656	22	△ 96.7
法人所得税	304	348	
四半期利益(△は損失)	352	△ 326	_
親会社の所有者に帰属する四半期利益 (Δは損失)	464	△ 185	_

3. 連結キャッシュ・フロー計算書	2021年度 3Q実績	2022年度 3Q実績	(億円)
営業活動によるキャッシュ・フロー	91	565	
投資活動によるキャッシュ・フロー	73	217	
財務活動によるキャッシュ・フロー	△ 204	△ 330	
現金及び現金同等物の期末残高	1,963	2,658	

- *1:非経常項目(減損損失、条件付対価 公正価値の変動額等)を除く
- *2:事業譲渡損益、持分法による損益等
- *3:*2を除くその他の収益・費用、減損損失等の非経常項目

4. 為替換算レート	2021年4	2021年4-12月		2022年4-12月		為替感応度(2022年度) (1円円安の影響)	
	期末日 平均		期末日	平均	平均	売上収益 (億円)	コア営業 利益(億円)
円/USD	115.01	111.14	132.71	136.51	135.00	26	△ 5
四/元	18.07	17.26	19.02	19.88	19.50	19	2

5. 設備投資の状況・ <u>減価償</u> 却費	2021年度 3Q実績	2022年度 3Q実績	増減額	2022 ^年 予想		前期比 増減額	(億円)
設備投資額	92	69	△ 24	(165)	162	35	
有形固定資産償却費	85	94	9	(109)	120	5	
無形資産償却費	196	227	30	(303)	295	26	
うち製品に係る無形資産 (特許権・販売権)償却費	176	205	29	(271)	263	21	

⁽注1)設備投資額は、有形固定資産とソフトウエアの設備投資額を記載しています。

2022年度の主な設備投資計画

(継続中) 生産設備増強、総投資額11億円、2022年度完了予定

東京本社移転、総投資額16億円、2022年度完了予定

再生・細胞医薬製造施設(米国)、総投資額34百万米ドル、2023年度完了予定

⁽注2)予想を修正しています。括弧内の数値は従来の予想値です。予想の増減額は、修正予想値の前期比増減額です。

Ⅱ. 連結損益計算書

1. 連結損益計算書(コアベース)

(億円)

・、注例は無可弁言(コノ・・ ハ/				(1051-17)	
	2021年度 3Q実績	2022年度 3Q実績	増減額	増減率%	増減 うち為替
売上収益	4,321	4,603	282	6.5 ←	日本 △ 150
海外売上	2,846	3,247	402	14.1	北米 287 +519 中国 42 +41
————————————————————— 海外売上比率	65.9%	70.6%			海外その他 62
売上原価	1,178	1,397	219	18.6	
——————————— 売上原価率	27.3%	30.4%			
売上総利益	3,142	3,205	63	2.0	
販売費及び一般管理費	1,886	2,275	389	20.6 ◀	うちスミトバント +320
人件費	841	925	84	10.0	
広告宣伝費	134	159	25	18.4	
販売促進費	153	319	166	108.3	
減価償却費	231	264	33	14.5	
その他	527	608	81	15.3	
研究開発費	678	749	71	10.4	
研究開発費売上収益比率	15.7%	16.3%			
その他の収益・費用	11	248	236		
コア営業利益	590	429	△ 160	△ 27.2	
条件付対価公正価値 の変動額 (Δ:損)	△ 2	12	15		
その他の非経常項目 (△:損)	△ 5	△ 619	△ 614	←	── 減損損失 △560
営業利益(△は損失)	582	△ 178	△ 760	_	
金融収益	96	226	130		
金融費用	23	27	4		
税引前四半期利益	656	22	△ 634	△ 96.7	
法人所得税	304	348	44		
四半期利益(△は損失)	352	△ 326	△ 678		
親会社の所有者に帰属する 四半期利益(Δは損失)	464	△ 185	△ 649		

2. コア営業利益への調整項目

(億円)

2022年度3Q実績	フルベース	コアベース	調整額	主な調整項目	
売上収益	4,603	4,603	-		
売上原価	1,398	1,397	△ 0		
売上総利益	3,205	3,205	0		
販売費及び一般管理費	2,895	2,275	△ 620	キンモビ減損損失 △56	0
研究開発費	760	749	△ 11		
その他の収益	283	248	△ 35		
その他の費用	11		△ 11		
営業利益(△は損失)	△ 178	429	607		

Ⅲ. セグメント情報(コアベース)

(億円)

		医薬品事業					
2022年度3Q実績	日本	北米	中国	海外 その他	合計	その他	連結
売上収益(外部顧客向け)	1,022	2,794	312	135	4,263	340	4,603
売上原価	542	491	60	37	1,130	267	1,397
売上総利益	481	2,302	252	98	3,133	72	3,205
販売費及び一般管理費	385	1,746	89	12	2,231	44	2,275
コアセグメント利益	96	557	163	86	902	29	930
研究開発費 *1					729	19	749
その他の収益・費用(コア内)*2					247	0	248
コア営業利益					420	10	429

(億円)

		[医薬品事業	ŧ		その他	
2021年度3Q実績	日本	北米	中国	海外 その他	合計		連結
売上収益(外部顧客向け)	1,172	2,507	270	73	4,022	299	4,321
売上原価	619	236	53	40	948	230	1,178
売上総利益	553	2,271	218	33	3,075	68	3,142
販売費及び一般管理費	383	1,356	88	19	1,847	40	1,886
コアセグメント利益	170	915	129	14	1,228	28	1,256
研究開発費 *1					672	6	678
その他の収益・費用(コア内)*2				•	11	0	11
コア営業利益				•	567	22	590

(億円)

			医薬品事業				
2022年度予想	日本	北米	中国	海外 その他	合計	その他	連結
売上収益(外部顧客向け)	1,261	3,406	376	170	5,213	417	5,630
売上原価	659	610	79	57	1,405	325	1,730
売上総利益	602	2,796	297	113	3,808	92	3,900
販売費及び一般管理費	521	2,356	115	18	3,010	70	3,080
コアセグメント利益	81	440	182	95	798	22	820
研究開発費 *1					954	26	980
その他の収益・費用(コア内)*2					245	255	500
コア営業利益					89	251	340

^{*1} 医薬品の研究開発費は、グローバルに管理しているため各セグメントに配分していません。

^{*2} 事業譲渡損益、持分法による損益等

⁽注) 業績予想を修正しています。

Ⅳ. 売上の状況

1. 医薬セグメント別売上収益 (外部顧客向け)

(億円)

セグメント	2021年度 3Q実績	2022年度 3Q実績	増減額	増減率%	2022年度 予想		進捗率%
日本	1,172	1,022	△ 150	Δ 12.8	(1,258)	1,261	81.2
北米	2,507	2,794	287	11.4	(3,823)	3,406	73.1
中国	270	312	42	15.6	(372)	376	83.9
海外その他	73	135	62	84.2		170	79.4

⁽注) 売上予想を修正しています。括弧内の数値は、従来の予想値です。また、進捗率は従来予想値に対する率です。

2. 主要製品の販売状況①

(仕切価ベース、億円)

品目 [薬効]	2021年度 3Q実績	2022年度 3Q実績	増減額	増減率%	2022年 予想		進捗率%
日本							
プロモーション品							
エクア・エクメット [2型糖尿病治療剤]'19.11~	294	273	△ 22	△ 7.3	(349)	341	78.1
トルリシティ * [2型糖尿病治療剤]	258	248	Δ 10	△ 3.7	(238)	248	104.2
トレリーフ [パーキンソン病治療剤]	129	131	2	1.5		170	77.0
ラツーダ [非定型抗精神病薬]'20.6~	50	73	22	44.2	(99)	93	73.2
メトグルコ [2型糖尿病治療剤]	63	60	Δ 3	△ 4.8		78	76.8
ロナセンテープ [非定型抗精神病薬]'19.9~	15	22	7	45.2	(27)	28	82.9
ツイミーグ [2型糖尿病治療剤]'21.9~	1	13	12	-	(15)	18	84.9
その他品目							
オーソライズドジェネリック品	75	71	Δ 4	△ 5.1	(97)	94	72.9

^{*} トルリシティの売上収益は薬価ベースの数値

⁽注) 一部製品の売上予想を修正しています。括弧内の数値は、従来の予想値です。進捗率は従来予想値に対する率です。

2. 主要製品の販売状況②

(億円)

品目 [薬効]	2021年度 3Q実績	2022年度 3Q実績	増減額	増減率%	2022年 予		進捗率%
北米							
ラツーダ [非定型抗精神病薬]	1,571	1,793	222	14.1	(2,416)	2,113	74.2
アプティオム [抗てんかん剤]	207	260	53	25.6	(357)	345	72.9
リサイミック [小児先天性無胸腺症治療剤] '22.3~	-	30	30	-	(64)	48	46.6
ブロバナ [COPD治療剤]	115	28	△ 87	△ 75.5	(34)	28	82.6
キンモビ [パーキンソン病に伴うオフ症状治療剤] '20.9~	4	3	Δ1	Δ 19.8		4	80.3
オルゴビクス [進行性前立腺がん治療剤] '21.1~	60	175	115	193.8		非開示	_
マイフェンブリ— [子宮筋腫・子宮内膜症治療剤] '21.6 ~/'22.8~	5	29	24	521.8		非開示	_
ジェムテサ [過活動膀胱治療剤] '21.4~	42	170	128	303.6		非開示	_
中国							
メロペン [カルバペネム系抗生物質製剤]	212	232	20	9.6	(258)	266	89.9
海外その他							
メロペン [カルバペネム系抗生物質製剤]	46	46	0	0.7	(70)	69	66.2

(参考)北米 現地通貨ベース

(百万ドル)

品目2021年度 3Q実績2022年度 3Q実績増減額増減率%2022年度 予想進捗率%ラツーダ1,4131,313△ 100△ 7.1(1,726)1,56576.1アプティオム18619142.225574.7リサイミック—2222—(46)3547.5ブロバナ10321△ 83△ 80.1(24)2185.8キンモビ42△ 1△ 34.6378.4オルゴビクス5412875139.3非開示—マイフェンブリー82113150.6非開示—ジェムテサ3812587228.6非開示—	(多行) 北木 現地通貝へ一人						,	(日刀トル)
アプティオム 186 191 4 2.2 255 74.7 リサイミック - 22 22 - (46) 35 47.5 ブロバナ 103 21 △ 83 △ 80.1 (24) 21 85.8 キンモビ 4 2 △ 1 △ 34.6 3 78.4 オルゴビクス 54 128 75 139.3 非開示 - マイフェンブリー 8 21 13 150.6 非開示 -	品目			増減額	増減率%			進捗率%
リサイミック - 22 22 - (46) 35 47.5 ブロバナ 103 21 △ 83 △ 80.1 (24) 21 85.8 キンモビ 4 2 △ 1 △ 34.6 3 78.4 オルゴビクス 54 128 75 139.3 非開示 - マイフェンブリー 8 21 13 150.6 非開示 -	ラツーダ	1,413	1,313	△ 100	△ 7.1	(1,726)	1,565	76.1
ブロバナ 103 21 △ 83 △ 80.1 (24) 21 85.8 キンモビ 4 2 △ 1 △ 34.6 3 78.4 オルゴビクス 54 128 75 139.3 非開示 - マイフェンブリー 8 21 13 150.6 非開示 -	アプティオム	186	191	4	2.2		255	74.7
キンモビ 4 2 △ 1 △ 34.6 3 78.4 オルゴビクス 54 128 75 139.3 非開示 - マイフェンブリー 8 21 13 150.6 非開示 -	リサイミック	_	22	22	-	(46)	35	47.5
オルゴビクス 54 128 75 139.3 非開示 - マイフェンブリー 8 21 13 150.6 非開示 -	ブロバナ	103	21	△ 83	Δ 80.1	(24)	21	85.8
マイフェンブリ— 8 21 13 150.6 非開示 -	キンモビ	4	2	Δ1	△ 34.6		3	78.4
	オルゴビクス	54	128	75	139.3		非開示	_
ジェムテサ 38 125 87 228.6 非開示 -	マイフェンブリ—	8	21	13	150.6		非開示	_
	ジェムテサ	38	125	87	228.6		非開示	-

⁽注) 一部製品の売上予想を修正しています。括弧内の数値は、従来の予想値です。進捗率は従来予想値に対する率です。

V. 連結財政状態計算書

(億円)

	0000 /=	2002/5	(億円)
科目	2022年 3月末	2022年 12月末	対前年度末 増減額
	13,080	13,715	635
(非流動資産)	8,085	7,930	Δ 155
有形固定資産	641	595	△ 46
のれん	1,951	2,116	164
無形資産	3,987	3,574	△ 413
特許権・販売権	3,616	3,184	△ 432
仕掛研究開発	298	323	25
その他	73	67	Δ6
その他の金融資産	1,158	1,415	257
その他の非流動資産	121	105	△ 16 [^]
繰延税金資産	227	125	Δ 101
(流動資産)	4,995	5,785	790
棚卸資産	990	905	Δ 86
営業債権及びその他の債権	1,514	1,494	△ 20
その他の金融資産	356	225	△ 131
その他の流動資産	105	167	61
現金及び現金同等物	2,030	2,658	628
小計	4,995	5,448	452
売却目的で保有する資産	_	337	337
	6,344	6,735	391
(非流動負債)	3,561	3,639	79
社債及び借入金	2,440	2,441	1
その他の金融負債	165	140	△ 24
退職給付に係る負債	115	105	△ 9
その他の非流動負債	576	595	19
繰延税金負債	266	358	92
(流動負債)	2,784	3,095	312
借入金	251	56	△ 195
営業債務及びその他の債務	462	527	65
その他の金融負債	133	105	△ 28
未払法人所得税	76	122	46
引当金	1,191	1,491	300 -
その他の流動負債	671	691	20
小計	2,784	2,992	208
売却目的で保有する資産に <u>直接関連する負債</u>	_	104	104
資本	6,736	6,980	245
資本金	224	224	_
資本剰余金	167	181	13
自己株式	△ 7	Δ7	Δ 0
利益剰余金	5,142	4,862	△ 280
その他の資本の構成要素	552	1,076	523
売却目的で保有する資産に 関連するその他の包括利益	_	16	16
親会社の所有者に帰属する持分	6,079	6,351	273
非支配持分	657	629	Δ 28

のれん内訳	22/3	22/12
オンコロシ´ー(SMPO)以外	1,683	1,825
オンコロシ´ー(SMPO)関連	268	291
主な特許権	22/3	22/12
キンモビ(アホ [°] モルヒネ)	515	_
オルコ゛ヒ゛クス(レルコ゛リクス)	647	669
マイフェンブリー(レルコ゛リクス)	1,396	1,440
シ゛ェムテサ(ビベグロン)	939	960
主な仕掛研究開発	22/3	22/12
旧小口品目	186	202

有価証券の評価変動による増加

社債·借入金合計 2,690 → 2,497

条件付対価公正価値残高 22/3 22/12 旧トレロ関連 44 36 その他の金融負債(非流動・流動)の内数

◆ ラツーダLOEを控えた返品調整引当金の増加 およびスミトパント製品の売上増に伴う売上割戻 引当金の増加

Ⅵ. 四半期業績の推移

(億円)

コアベース		20214	丰度		2022年度		
	1Q	2Q	3Q	4Q	1Q	2Q	3Q
売上収益	1,312	1,625	1,383	1,280	1,599	1,594	1,410
売上原価	385	384	410	393	461	468	469
売上総利益	927	1,242	974	887	1,138	1,126	941
販売費及び一般管理費	620	625	642	629	760	762	753
研究開発費	224	233	221	262	244	250	255
その他の収益・費用(コア内)*	2	10	Δ 0	0	0	Δ 0	247
コア営業利益	85	394	110	△ 4	134	115	181
条件付対価に係る 公正価値の変動額(Δ:損)	Δ1	Δ1	Δ1	35	Δ1	14	Δ1
その他の非経常項目(△:損)	Δ1	Δ1	Δ3	Δ 11	13	△ 563	△ 69
営業利益(△は損失)	83	393	107	20	146	△ 435	111
四半期利益(△は損失)	8	292	52	54	281	△ 433	△ 174
親会社の所有者に帰属する 四半期利益(△は損失)	48	316	99	101	311	△ 384	Δ 112

^{*}事業譲渡損益、持分法による損益等

Ⅷ. 主要な連結子会社の状況(2022年12月31日現在)

国内	設立年月	持株比率	従業員数	主な事業内容
住友ファーマフード&ケミカル株式会社	1947/10	100%	205名	食品素材・食品添加物および化学製品材料等の製造、販売
住友ファーマアニマルヘルス株式会社	2010/7	100%	100名	動物用医薬品等の製造、販売
住友ファーマプロモ株式会社	1998/6	100%	33名	医療用医薬品等の製造、販売
海外	設立年月	持株比率	従業員数	主な事業内容
スミトモファーマ・アメリカ・ホールディングス・インク	2009/7	100%	238名	持株会社、一般管理業務のシェアードサービス
サノビオン・ファーマシューティカルズ・インク	1984/1	100%	*1,005名	医療用医薬品の製造、販売
スミトモファーマ・オンコロジー・インク	2006/11	100%	153名	がん領域の研究開発
スミトバント・バイオファーマ・インク	2019/10	100%	123名	スミトバントグループ会社の管理および事業戦略等の策定推進
マイオバント・サイエンシズ・リミテッド	2016/2	52%	*608名	医療用医薬品(婦人科、前立腺がん)の製造、販売
ユーロバント・サイエンシズ・インク	2016/11	100%	*321名	医療用医薬品(泌尿器科疾患)の製造、販売
エンジバント・セラピューティクス・インク	2015/3	100%	*68名	医療用医薬品(小児・呼吸器系希少疾患)の研究開発、製造、販売
スピロバント・サイエンシズ・インク	2019/2	100%	*42名	医療用医薬品(嚢胞性線維症(遺伝子治療))の研究開発
住友制葯(蘇州)有限公司	2003/12	100%	632名	医療用医薬品の製造、販売

*従業員数は傘下の連結子会社の人員を含む

参考)征	É業員数 (名)	2021/3	/31	2022/3	3/31	2022/1	2/31
	連結/個別	6,822	3,067	6,987	3,040	6,816	3,054
MR人数	【(コントラクトMR含む)						
日本	マネージャー除く/総数	1,150	1,270	1,110	1,220	1,040	1,140
米国	マネージャー除く/総数	720	840	820	950	750	860
中国	マネージャー除く/総数	340	410	340	420	270	330

Ⅷ. 開発パイプライン表(2023 年 1 月 31 日現在)

- この表には当社グループが日本・米国・中国・欧州において承認取得を目指す適応症に関する臨床試験を 掲載しており、全ての臨床試験は掲載していません。
- 同じ地域・適応症で複数の試験がある場合は、最も進んでいる開発段階の試験のみを記載しています。
- ・ 開発段階の変更基準は、治験届受理日としています。

1. 精神神経領域

製品/コード名 (一般名)	予定適応症	地域	開発段階
SEP-363856	統合失調症	米国	フェーズ 3
(ulotaront)		日本·中国	フェーズ 2/3
	大うつ病補助療法(aMDD)	米国	フェーズ 2/3
	全般性不安障害(GAD)	米国·日本	フェーズ 2/3
	パーキンソン病に伴う精神病症状	米国	フェーズ 2
SEP-4199	双極 I 型障害うつ	米国·日本	フェーズ 3
ラツーダ	(新用法:小児)統合失調症	日本	フェーズ 3
(ルラシドン塩酸塩)			
EPI-589	パーキンソン病	米国	フェーズ 2
	筋萎縮性側索硬化症(ALS)	米国	フェーズ 2
		日本	フェーズ 2(医師主導治験)
SEP-378608	双極性障害	米国	フェーズ 1
DSP-3905	神経障害性疼痛	米国	フェーズ 1
SEP-378614	未定	米国	フェーズ 1
SEP-380135	未定	米国	フェーズ 1
DSP-0038	アルツハイマー病に伴う精神病症状	米国	フェーズ 1
DSP-9632P	パーキンソン病におけるレボドパ誘発	日本	フェーズ 1
	性ジスキネジア		
DSP-0187	ナルコレプシー	日本	フェーズ 1
DSP-3456	治療抵抗性うつ	米国	フェーズ 1
DSP-0378	ドラベ症候群、レノックス・ガストー症	日本	フェーズ 1
	候群		

2. がん領域

=: 10 10 30.34			
製品/コード名 (一般名)	予定適応症	地域	開発段階
TP-3654	骨髄線維症	米国·日本	フェーズ 1/2
DSP-5336	急性白血病	米国·日本	フェーズ 1/2
DSP-0390	膠芽腫	米国·日本	フェーズ 1
TP-1287	固形がん	米国	フェーズ 1
TP-1454	固形がん	米国	フェーズ 1

3. 再生・細胞医薬分野

製品/コード名 (一般名)	予定適応症	地域	開発段階
CT1-DAP001/DSP-1083	パーキンソン病	日本	フェーズ 1/2
(他家 iPS 細胞由来ドパミン			(医師主導治験)
神経前駆細胞)		米国	治験開始に向けて準備中
HLCR011	加齢黄斑変性	日本	治験開始に向けて準備中
(他家 iPS 細胞由来網膜色			
素上皮細胞)			

4. その他の領域

製品/コード名 (一般名)	予定適応症	地域	開発段階
lefamulin	細菌性市中肺炎	中国	申請(2021/10)
ジェムテサ (ビベグロン)	(新効能)前立腺肥大症を伴う過活動 膀胱	米国	フェーズ 3
rodatristat ethyl	肺動脈性肺高血圧症(PAH)	米国	フェーズ 2
MVT-602	不妊症	ドイツ	フェーズ 2
URO-902	過活動膀胱	米国	フェーズ 2
KSP-1007	複雑性尿路感染症および複雑性腹腔 内感染症	米国	フェーズ 1

【前回 2022 年 10 月決算発表時点からの主な変更点】

製品/コード名 (一般名)	予定適応症	地域	開発段階	変更内容
SEP-363856 (ulotaront)	全般性不安障害(GAD)	米国・ 日本	フェーズ 2/3	新規掲載
ラツーダ (ルラシドン塩酸塩)	(新効能)双極 I 型障害うつ	中国	フェーズ 3	開発中止のため 表から削除
DSP-0509 (guretolimod)	固形がん	米国· 日本	フェーズ 1/2	試験中止のため 表から削除、開 発方針検討中

Ⅸ. 主な開発品のプロフィール(2023年1月31日現在)

1. 精神神経領域

ulotaront (SEP-363856) 起源: 自社 (Sunovion 社と PsychoGenics 社との共同研究)、剤形: 経口剤

・ 本剤は、セロトニン 5-HT_{1A} アゴニスト活性を持つ TAAR1(微量アミン関連受容体 1)アゴニストであり、 ドパミン D₂ またはセロトニン 5-HT_{2A} 受容体には結合しない。Sunovion 社は、in vivo 表現型 SmartCube®プラットフォームと関連する人工知能アルゴリズムを使用して PsychoGenics 社と共同で 本剤を見出した。統合失調症の急性増悪患者を対象としたフェーズ 2 の結果では、統合失調症の陽性 症状および陰性症状への効果を示し、副作用はプラセボと同様であった。特に本剤は、錐体外路症状、 体重増加、脂質またはグルコースの変化、プロラクチン上昇とは関連がなかった。

開発段階:(大塚製薬㈱との共同開発)

統合失調症:フェーズ 3(米国)

統合失調症:フェーズ 2/3(日本・中国)

大うつ病補助療法(aMDD):フェーズ 2/3(米国) 全般性不安障害(GAD):フェーズ 2/3(米国・日本) パーキンソン病に伴う精神病症状:フェーズ 2(米国)

SEP-4199

起源:自社(Sunovion社)、剤形:経口剤

- ・ 本剤は、アミスルプリド鏡像異性体の非ラセミ混合物である。Sunovion 社は、アミスルプリドの薬理作用は鏡像異性体に特異的であり、S体に対するR体の比率を増加させることにより、ドパミン D2 受容体に比べてセロトニン 5-HT7 受容体への作用が高まることを見出した。本剤は、抗うつ作用を強めるためにセロトニン 5-HT7活性を高め、双極性障害うつ治療に適したレベルのドパミン D2 受容体占有率となるよう R体と S体の比率が 85:15 に設計されている。
- ・ 開発段階:(大塚製薬㈱との共同開発) 双極 I 型障害うつ フェーズ 3(米国・日本)

EPI-589

起源:PTC Therapeutics 社(BioElectron 社から取得)、剤形:経口剤

- ・ 本剤は、ミトコンドリアの機能低下により発生する酸化ストレスを除去することにより効果を発揮し、酸化 ストレスに起因する神経変性疾患への適応が期待される。
- 開発段階:

パーキンソン病:フェーズ 2(米国)

筋萎縮性側索硬化症(ALS):フェーズ 2(米国)

筋萎縮性側索硬化症(ALS):フェーズ2(医師主導治験*)(日本) *実施者:徳島大学

SEP-378608

起源:自社(Sunovion 社と PsychoGenics 社との共同研究)、剤形:経口剤

- ・ 本剤は、中枢神経系に作用する新規化合物である。Sunovion 社は、in vivo 表現型 SmartCube®プラットフォームと関連する人工知能アルゴリズムを使用して PsychoGenics 社と共同で SEP-378608 を見出した。非臨床試験において、気分の制御に関係する重要な脳領域での神経活動を調節する可能性が示唆されている。
- ・ 開発段階:双極性障害 フェーズ1(米国)

DSP-3905

起源:自社、剤形:経口剤

- ・ 本剤は、電位依存性ナトリウムチャンネル Nav1.7 選択的アンタゴニストであり、本剤の阻害様式から神経が過剰に興奮している疼痛時に強い鎮痛作用を示すことが期待される。また、既存の神経障害性疼痛治療薬では中枢神経系や心臓系の副作用が発症することもあるが、末梢神経に発現する Nav1.7 に高い選択性を示す本剤は、そのような副作用を起こしにくいことが期待される。
- 開発段階:神経障害性疼痛 フェーズ 1(米国)

SEP-378614

起源: 自社(Sunovion 社と PsychoGenics 社との共同研究)、剤形: 経口剤

- ・ 本剤は、中枢神経系に作用する新規化合物である。Sunovion 社は、in vivo 表現型 SmartCube®プラットフォームと関連する人工知能アルゴリズムを使用して PsychoGenics 社と共同で SEP-378614 を見出した。非臨床試験において、即効性の抗うつ薬様活性を示すことが示唆されている。
- 開発段階:フェーズ 1(米国)(大塚製薬㈱との共同開発)

SEP-380135

起源: 自社(Sunovion 社と PsychoGenics 社との共同研究)、剤形: 経口剤

- ・ 本剤は、中枢神経系に作用する新規化合物である。Sunovion 社は、in vivo 表現型 SmartCube®プラットフォームと関連する人工知能アルゴリズムを使用して PsychoGenics 社と共同で SEP-380135 を見出した。非臨床試験において、焦燥、攻撃性、精神運動多亢進、うつなどの認知症に伴う行動・心理症状に対して有効性を示すことが示唆されている。
- 開発段階:フェーズ 1(米国)(大塚製薬(株)との共同開発)

DSP-0038

起源: 自社(Exscientia 社との共同研究)、剤形: 経口剤

- ・ 本剤は、Exscientia 社の AI 技術を用いて当社が創製した新規化合物であり、セロトニン 5-HT_{2A} 受容体アンタゴニスト活性および 5-HT_{1A} 受容体アゴニスト活性を有する。5-HT_{2A} 受容体アンタゴニストおよび 5-HT_{1A} 受容体アゴニスト活性を併せ持つことで強い抗精神病作用を有し、加えて焦燥・攻撃性・不安・うつ症状などのアルツハイマー病を含む認知症の種々の行動・心理症状にも幅広く効くことが期待される。また、本剤はドパミン D₂ 受容体拮抗作用がないことから、既存抗精神病薬に比べ高い安全性・忍容性が期待できる。
- ・ 開発段階:アルツハイマー病に伴う精神病症状 フェーズ 1(米国)

DSP-9632P

起源:自社、剤形:テープ剤

- ・ 本剤は、セロトニン 5-HT_{1A} 受容体パーシャルアゴニストである。レボドパ由来のドパミン過剰放出を抑制することで、レボドパ投与後に発現するレボドパ誘発性ジスキネジアへの効果を発揮することが期待される。非臨床試験において、レボドパ投与によって誘発されたジスキネジア症状を抑制することが示唆されている。本剤は、経皮吸収型製剤であり安定した血中濃度を示すことで、パーキンソン病におけるレボドパ誘発性ジスキネジアに対して効果的な治療法になるとともに、投与面で患者の利便性向上につながる可能性がある。
- 開発段階:パーキンソン病におけるレボドパ誘発性ジスキネジア フェーズ 1(日本)

DSP-0187

起源:自社、剤形:経口剤

- ・ 本剤は、選択的オレキシン 2 受容体作動薬である。オレキシンの欠乏によって生じるナルコレプシーの 日中過眠や情動脱力発作を中心とした各症状の改善効果が期待される。また、ナルコレプシー以外の 過眠疾患への適応も期待される。2022 年 4 月、日本・中国・その他アジアの一部を除くテリトリーでの 独占的開発・販売権を Jazz 社に導出した。
- ・ 開発段階:ナルコレプシー フェーズ 1(日本)

DSP-3456

起源:自社、剤形:経口剤

- ・ 本剤は、代謝型グルタミン酸受容体 2/3 ネガティブアロステリックモジュレーター(mGluR2/3 NAM)である。ケタミンが惹起する副作用(精神病様症状、認知機能障害)を回避しつつ、グルタミン酸の遊離促進による前頭前皮質の選択的な活性化を介したケタミン様の抗うつ作用を示すことが期待される。
- 開発段階:治療抵抗性うつ フェーズ 1(米国)

DSP-0378

起源:自社、剤形:経口剤

・ 本剤は、γ-アミノ酪酸(GABA)A 受容体ポジティブアロステリックモジュレーターである。シナプス領域 およびシナプス外領域に発現する様々なサブタイプの GABA_A 受容体に対し、ベンゾジアゼピン系薬剤 および神経ステロイドなど、既知の GABA_A 受容体賦活化作用を持つ化合物とは異なる様式で作用する。 ドラベ症候群や レノックス・ガストー症候群などの希少難治性疾患を含む、広範なてんかんに対する治療薬となることが期待される。

・ 開発段階: ドラベ症候群およびレノックス・ガストー症候群 フェーズ 1(日本)

2. がん領域

TP-3654

起源:自社(旧 Tolero 社)、剤形:経口剤

- 本剤は、PIM(proviral integration site for Moloney murine leukemia virus)キナーゼ阻害を介して炎症性シグナル経路を抑制する。PIM キナーゼは、様々な血液がんおよび固形がんにおいて過剰発現し、がん細胞のアポトーシス回避、腫瘍増殖の促進につながる可能性がある。
- 開発段階: 骨髄線維症 フェーズ 1/2(米国・日本)

DSP-5336

起源:自社(京都大学との共同研究)、剤形:経口剤

- ・ 本剤はメニンタンパク質と MLL(mixed-lineage leukemia)タンパク質との結合を阻害する低分子経口剤である。MLL 再構成や NPM1 遺伝子変異を有する急性白血病では、メニンと MLL の結合による、造血幹細胞の維持に必要となる遺伝子の異常発現が認められ、急性白血病の発症・維持に関連しているといわれている。本剤は、非臨床試験において、メニンと MLL の結合を阻害することにより、それらの遺伝子の発現減少を介した抗腫瘍作用が示されている。
- ・ 開発段階:急性白血病 フェーズ 1/2(米国・日本)

DSP-0390

起源:自社、剤形:経口剤

- ・ 本剤はコレステロール生合成酵素の一種である EBP(Emopamil Binding Protein) 阻害剤である。EBP は、コレステロール生合成に関与する小胞体膜タンパク質である。EBP は細胞膜構造やシグナル伝達に重要なコレステロール生合成を調節しており、腫瘍の異常増殖に関わっている。EBP の阻害によってコレステロールを枯渇させ、抗腫瘍作用を示すことが期待される。
- ・ 開発段階: 膠芽腫 フェーズ1(米国・日本)

TP-1287

起源:自社(旧 Tolero 社)、剤形:経口剤

- ・ 本剤は、サイクリン依存性キナーゼ(CDK)9 を阻害する低分子経口剤である。非臨床試験において、 良好な経口バイオアベイラビリティが示されるとともに、酵素により切断され CDK9 阻害作用を有する alvocidib を生成することが示された。経口投与により長期投与が可能となり、持続的な CDK9 阻害が 期待される。
- 開発段階:固形がん フェーズ 1(米国)

TP-1454

起源:自社(旧 Tolero 社)、剤形:経口剤

- ・ 本剤は、PKM2(ピルビン酸キナーゼ M2)活性化を介してがん細胞の増殖を抑制するとともに、がん微小環境中の免疫状態を改善する。PKM2は、がん細胞では2量体として存在するが、本剤はPKM2の4量体化(高活性型)を促進する。4量体の形成によってPKM2が活性化され、がん細胞の好む嫌気的条件を好気的条件へ転換する。これによりがん微小環境中の免疫抑制状態が改善され、免疫チェックポイント阻害薬との相乗効果が期待される。
- 開発段階: 固形がん フェーズ 1(米国)

3. 再生・細胞医薬分野

他家 iPS 細胞由来細胞製品

・ 当社は産学の連携先と、加齢黄斑変性、パーキンソン病、網膜色素変性、脊髄損傷を対象に、他家(健常人)iPS 細胞を用いた再生・細胞医薬事業を推進している。

開発段階:

開発番号	連携先	予定適応症	開発地域	開発段階
CT1-DAP001/ DSP-1083	京都大学 iPS 細胞研究所	パーキンソン病	日本	フェーズ 1/2 (医師主導治験、実施者:京都 大学医学部附属病院)
			米国	治験開始に向けて準備中
HLCR011	理化学研究所・ヘリ オス	加齢黄斑変性	日本	治験開始に向けて準備中

4. その他の領域

ジェムテサ(ビベグロン)

起源: Merck Sharp & Dohme 社、 剤形: 経口剤

- ・ 本剤は、1 日 1 回経口投与の低分子 β3 アドレナリン受容体作動薬である。膀胱の β3 アドレナリン受容体に選択的に作用し、膀胱を弛緩させることで、蓄尿機能を高め、過活動膀胱における尿意切迫感、頻尿および切迫性尿失禁の症状を改善する。Urovant 社は過活動膀胱の適応症で 2020 年 12 月に米国で承認を取得した。
- 開発段階:(新効能)前立腺肥大症を伴う過活動膀胱 フェーズ 3(米国)

lefamulin

起源: Nabriva 社、剤形: 経口剤、注射剤

- ・ 本剤は、プレウロムチリン系の抗菌薬であり、既存の抗菌薬とは異なる作用機序を有する新規の感染 症治療薬である。本剤は細菌の成長に必要な細菌タンパク質の合成を阻害するように設計されており、 他の抗生物質クラスとは異なる分子部位に、高い親和性と高い特異性をもって結合する。米国では、 2019 年に Nabriva 社より発売されている。
- 開発段階:細菌性市中肺炎 2021 年 10 月申請(中国)

rodatristat ethyl

起源:Karos Pharmaceuticals 社、剤形:経口剤

- ・ 本剤は、中枢に移行することなく末梢のセロトニン産生を阻害するように設計されたトリプトファン水酸化酵素(TPH)アンタゴニストのプロドラッグである。過剰なセロトニン産生によって引き起こされる、肺動脈性肺高血圧症(PAH)やサルコイドーシスなどの疾患の進行を抑制または病状を改善させると考えられる。
- 開発段階: 肺動脈性肺高血圧症(PAH) フェーズ 2(米国)

MVT-602

起源:武田薬品工業㈱、剤形:経口剤

- ・ 本剤は、オリゴペプチドキスペプチン 1 受容体アゴニストである。視床下部の神経細胞に存在するキスペプチンが活性化されると視床下部からの GnRH(ゴナドトロピン放出ホルモン)の分泌が促進されると推測されるが、キスペプチンを刺激し続けることによって、最終的に GnRH が枯渇し、下流のシグナル伝達が遮断されると考えられる。それによって、卵胞の成熟に必要な黄体形成ホルモン(LH)を増加させると予想される。Myovant 社は体外受精を受けている不妊症の女性のためのホルモン製剤の一つとなるように本剤を開発している。本剤は、GnRH を刺激した後に採卵前の卵成熟を引き起こす LH の分泌を増加させると考えられている。
- 開発段階:不妊症 フェーズ 2(ドイツ)

URO-902

起源: Ion Channel Innovation 社、 剤形: 注射剤

- ・ 本剤は、経口治療薬で効果不十分な過活動膀胱患者のための新規遺伝子治療である。本剤は、Maxi-K チャンネルのポア(細孔)を形成するサブユニットをコードするヒト cDNA が組み込まれたプラスミドベクターである。筋細胞に Maxi-K チャンネルを発現させることで、細胞膜を通過するカリウムイオンの流れを増加させ、平滑筋細胞の興奮を抑制すると推測される。本メカニズムにより、排尿筋の過活動が正常化され、過活動膀胱の諸症状が軽減される可能性がある。
- 開発段階:過活動膀胱 フェーズ 2(米国)

KSP-1007

起源:自社(北里研究所との共同研究)、剤形:注射剤

- ・ 本剤は、カルバペネム系抗菌薬を分解する細菌由来の酵素である β-ラクタマーゼを広域かつ強力に阻害する作用を有している。本剤は世界的に汎用されているカルバペネム系抗生物質製剤メロペネム水和物(当社の日本での製品名「メロペン®」)との配合剤とすることにより、カルバペネム耐性菌による感染症に対しても有効な治療選択肢となることが期待されている。
- ・ 開発段階:複雑性尿路感染症および複雑性腹腔内感染症 フェーズ 1(米国)

X. フロンティア事業の主なプログラムの開発状況(2023 年 1 月 31 日現在)

・ 当社は、アカデミアやスタートアップ企業との協業により、メンタルレジリエンス(精神神経疾患の兆候を早期に把握することによる悪化の未然防止)、アクティブエイジング(高齢者の健康の意識レベルからの改善および維持・向上)などの領域において、デジタル技術などを活用した医薬品以外の新たなヘルスケアソリューションの研究開発・事業化を推進しています。主なプログラムの開発状況は以下の通りです。

領域	プログラム	概要	開発状況	連携先
精神神経	認知症行動・ 心理症状用機 器	非薬物療法をデジタルで実現し、個 別最適化された五感刺激コンテンツ	日本 試験販売中 (非医療機器)	株Aikomi、 損害保険ジャパン株
	メンタルヘルス VR コンテンツ	疾患学習、認知再構築トレーニン グ、マインドフルネス等を VR コンテ ンツ化したセルフマネジメントツール	米国 試験販売中 (非医療機器)	BehaVR 社
	ウェアラブル 脳波計	日常的にどこでも測定可能な簡易型脳波計により、脳波トレンドを把握 し精神疾患の早期検知を可能にするサービス	日本 製品開発中 (医療機器)	(株)ニューロスカイ
	難聴者用マル チ会話表示デ バイス	難聴者向けの新たなコミュニケーション支援ツールとして、複数の発話者を区別して発話内容を字幕で表示するデバイス	日本 製品開発中 (非医療機器)	ピクシーダストテクノ ロジーズ(株)
運動機能障害	手指麻痺用ニューロリハビリテーション機器	手指麻痺等を対象に、筋電信号を 利用したロボットニューロリハビリテ ーション装置(承認機器としての保 険償還を目指す)	日本 製品開発中 (医療機器)	(株)メルティン MMI
代謝性 疾患	自動採血・ 保存デバイス	糖尿病などの自己管理ツールとして、低疼痛・長期保存・簡易輸送を 実現する採血デバイス	日本 製品開発中 (医療機器)	Drawbridge Health 社

以上