

2019年度（2020年3月期） 第1四半期決算カンファレンスコール

2019年7月29日

大日本住友製薬株式会社

将来予測に関する事項

- 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、作成時点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おります。
- 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。
- 医薬品（開発中のものを含む）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。

2019年度1Q決算概要

2019年度第1四半期 経営成績（コアベース）

金額単位：億円

	2018年度 1Q実績	2019年度 1Q実績	前年同期比			2019年度2Q累計		2019年度	
			増減額	うち為 替影響	増減率 (%)	従来 予想	進捗率 (%)	従来 予想	進捗率 (%)
売上収益	1,159	1,175	16	0	1.4	2,265	51.9	4,600	25.5
売上原価 ^{*1}	289	288	△1	1	△0.2	560	51.5	1,160	24.9
売上総利益	870	886	16	△0	1.9	1,705	52.0	3,440	25.8
販売費及び一般管理費 ^{*1}	478	463	△14	1	△2.9	910	50.9	1,810	25.6
研究開発費 ^{*1}	209	200	△8	1	△3.9	410	48.9	860	23.3
その他の収益・費用（コア内） ^{*2}	0	0	△0	-	△43.5	-	-	-	-
コア営業利益	184	223	39	△2	20.9	385	57.9	770	28.9
条件付対価公正価値の変動額（△:損）	△25	185	210			△35		△70	
その他の非経常項目（△:損） ^{*3}	△1	△3	△2			△5		△10	
営業利益	158	404	246		155.6	345	117.2	690	58.6
税引前四半期（当期）利益	206	369	163		78.9	365	101.1	720	51.3
法人所得税	54	302	248						
親会社の所有者に帰属する 四半期（当期）利益	152	67	△85		△56.0	250	26.8	490	13.7

*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

【為替レート】

2018年度1Q実績：1\$ = 109.1円 1元 = 17.1円

2019年度1Q実績：1\$ = 109.9円 1元 = 15.7円

主要製品売上収益（日本セグメント）

金額単位：億円

	2018年度 1Q実績	2019年度 1Q実績	前年同期比		2019年度2Q累計	
			増減額	増減率 (%)	予想	進捗率 (%)
トルリシティ *	52	72	20	37.7	140	51.6
トレリーフ	42	42	1	2.0	86	49.4
リプレガル	32	34	2	4.7	61	55.5
メトグルコ	26	25	△2	△6.1	47	52.6
シュアポスト	15	18	3	16.5	31	56.9
アムビゾーム	9	10	1	6.5	18	55.0
ロナセンテープ	—	—	—	—	2	—
プロモーション品 計	177	201	24	13.4	385	52.2
アムロジン	25	21	△3	△13.6	41	52.2
ロナセン錠・散	33	29	△5	△13.8	40	71.8
アイミクス	45	12	△33	△74.0	20	58.7
プロレナール	11	9	△2	△18.1	18	50.8
ガスモチン	10	9	△2	△17.5	16	53.9
AG品	10	20	10	94.3	34	58.7
その他差額	41	26	△15	△36.9	56	46.0
合計	353	326	△27	△7.6	610	53.5

トルリシティは引き続き伸長

ロナセンテープは第2四半期に発売を見込む

ロナセン経口剤は2019年6月に後発品発売、当社はAG品発売（数値は「AG品」に含む）

下期以降、薬価改定の影響が見込まれる

(注) 上記の各品目別の売上収益は、仕切価ベースで記載（*トルリシティのみ薬価ベース）

主要製品売上収益（北米・中国セグメント）

	2018年度 1Q実績	2019年度 1Q実績	前年 同期比 増減額	2018年度 1Q実績	2019年度 1Q実績	前年同期比		2019年度2Q累計		
						増減額	増減率 (%)	予想		円ベース 進捗率
北米セグメント	百万ドル			億円				百万ドル	億円	%
ラツーダ	402	445	44	438	490	51	11.7	850	935	52.4
ブロバナ	75	74	△1	82	81	△1	△0.7	151	166	48.9
アプティオム	43	48	6	47	53	7	14.0	99	109	48.7
ロンハラ マグネア	3	6	3	3	7	4	114.1	12	13	50.7
ゾペネックス	12	8	△5	13	8	△5	△37.3	20	22	37.8
その他	22	19	△2	24	21	△3	△10.6	33	36	58.5
合計	556	600	45	606	660	53	8.8	1,165	1,281	51.5
中国セグメント	百万元			億円				百万元	億円	%
メロペン	273	364	91	47	59	12	25.4	655	108	54.2
その他	45	61	16	8	10	2	28.4	127	21	47.0
合計	318	425	108	54	68	14	25.8	782	129	53.0

ラツーダ、アプティオム、
が伸長

メロペンが引き続き好調

【為替レート】

2018年度1Q実績： 1\$ = 109.1円 1元 = 17.1円

2019年度1Q実績： 1\$ = 109.9円 1元 = 15.7円

セグメント別 経営成績 (コアベース)

金額単位：億円

		医薬品事業				合計	その他	連結 (コアベース)
		日本	北米	中国	海外その他			
2019 Q1 実績 年度	売上収益 (外部顧客向け)	326	660	68	25	1,079	96	1,175
	売上原価	134	63	10	8	214	74	288
	売上総利益	193	597	58	17	865	21	886
	販売費及び一般管理費	120	302	20	8	451	13	463
	コアセグメント利益	73	295	38	9	415	8	423
	研究開発費					198	2	200
	その他収益・費用					0	△ 0	0
コア営業利益					217	6	223	
2018 Q1 実績 年度	売上収益 (外部顧客向け)	353	606	54	47	1,061	98	1,159
	売上原価	136	46	11	21	213	76	289
	売上総利益	218	560	43	26	848	22	870
	販売費及び一般管理費	124	310	21	9	464	14	478
	コアセグメント利益	94	250	23	17	384	8	392
	研究開発費					206	2	209
	その他収益・費用					0	0	0
コア営業利益					178	6	184	
増減額	売上収益 (外部顧客向け)	△ 27	53	14	△ 23	18	△ 2	16
	販売費及び一般管理費	△ 3	△ 8	△ 0	△ 1	△ 13	△ 1	△ 14
	コアセグメント利益	△ 22	45	15	△ 8	31	△ 0	31
	コア営業利益					39	△ 0	39

日本セグメントは
減収、減益

北米、中国セグメントは増収、増益

2019年度業績予想

2019年度 業績予想 (コアベース)

金額単位：億円

	2Q累計 従来予想	2Q累計 修正予想	増減額	通期 従来予想	通期 修正予想	増減額
売上収益	2,265	2,285	20	4,600	4,750	150
売上原価 ^{*1}	560	555	△5	1,160	1,260	100
売上総利益	1,705	1,730	25	3,440	3,490	50
販売費及び一般管理費 ^{*1}	910	925	15	1,810	1,860	50
研究開発費 ^{*1}	410	410	—	860	860	—
コア営業利益	385	395	10	770	770	—
条件付対価公正価値の変動額 (△:損)	△35	170	205	△70	120	190
その他の非経常項目 (△:損) ^{*2}	△5	△5	—	△10	△10	—
営業利益	345	560	215	690	880	190
法人所得税	115	360	245	230	550	320
親会社の所有者に帰属する当期(四半期)利益	250	220	△30	490	360	△130
ROE (%)				9.5	7.1	
ROIC (%)				9.9	4.1	

売上収益を上方修正

- エクア・エクメット販売提携による増収を織込み

売上原価・販売費の増加により、コア営業利益の通期予想は変更なし

営業利益を上方修正

- ナパブカシンの膀胱がんのフェーズ3試験中止に伴い、条件付対価公正価値の変動額の費用戻入を織込み

親会社の所有者に帰属する当期利益を下方修正

- 米国における法人所得税の増加を織込み

*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 その他収益・費用、減損損失等の非経常項目

【為替レート】

2018年度実績：1\$=110.9円 1元=16.5円

2019年度予想：1\$=110.0円 1元=16.5円

セグメント別 業績予想 (コアベース)

金額単位：億円

		医薬品事業				合計	その他	連結 (コアベース)
		日本	北米	中国	海外その他			
修正 2019 年度 予想	売上収益 (外部顧客向け)	1,350	2,600	283	137	4,370	380	4,750
	売上原価	620	232	62	52	966	294	1,260
	売上総利益	730	2,368	221	85	3,404	86	3,490
	販売費及び一般管理費	538	1,140	95	32	1,805	55	1,860
	コアセグメント利益	192	1,228	126	53	1,599	31	1,630
	研究開発費					850	10	860
	コア営業利益					749	21	770
従来 2019 年度 予想	売上収益 (外部顧客向け)	1,193	2,600	270	137	4,200	400	4,600
	売上原価	508	232	55	52	847	313	1,160
	売上総利益	685	2,368	215	85	3,353	87	3,440
	販売費及び一般管理費	500	1,128	95	32	1,755	55	1,810
	コアセグメント利益	185	1,240	120	53	1,598	32	1,630
	研究開発費					850	10	860
	コア営業利益					748	22	770
増 減 額	売上収益 (外部顧客向け)	157	—	13	—	170	△20	150
	販売費及び一般管理費	38	12	—	—	50	—	50
	コアセグメント利益	7	△12	6	—	1	△1	—
	コア営業利益					1	△1	—

日本セグメント

- エクア・エクメットの販売提携による増収および販管費増
- エクア・エクメットの売上収益予想160億円

中国セグメント

- メロペン等売上好調による増収

研究開発

主な開発品目一覧 (2019年7月29日現在)

 : 精神神経領域
 : がん領域
 : 再生・細胞医薬分野
 : その他の領域

* 2019年5月以降の変更部分は赤字で示しています

地域	フェーズ1	フェーズ2	フェーズ3	申請	
日本	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> dasotraline (ADHD) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> alvocidib (AML) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> amcasertib (固形がん) </div>	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> ルラシドン (統合失調症/双極Ⅰ型障害うつ) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> リサイオ (悪性リンパ腫における自家造血幹細胞移植の前治療) </div>
	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> SEP-363856 (統合失調症) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> TP-0903 (固形がん) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> DSP-7888 (固形がん/血液がん) </div>	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> EPI-743 (リー脳症) </div>	
	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> EPI-589 (筋萎縮性側索硬化症) </div>		<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> SEP-4199 (双極Ⅰ型障害うつ) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> ナバブカシン (結腸直腸がん) </div>	
		<div style="background-color: #90EE90; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> 他家iPS細胞由来細胞医薬 (パーキンソン病) 医師主導治験 </div>	<div style="background-color: #FFFF00; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> imeglimin (2型糖尿病) </div>		
米国	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> DSP-6745 (パーキンソン病に伴う精神病症状) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> alvocidib (AML/MDS) </div>	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> EPI-589 (パーキンソン病/ALS) </div>	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> SEP-363856 (統合失調症) </div>	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> dasotraline (BED) </div>
	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> SEP-378608 (双極性障害) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> TP-0903 (固形がん/血液がん) </div>	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> SEP-363856 (パーキンソン病に伴う精神病症状) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> ナバブカシン (結腸直腸がん) </div>	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> dasotraline (ADHD) 開発方針見直し中 </div>
	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> DSP-3905 (神経障害性疼痛) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> DSP-0509 (固形がん) </div>	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> SEP-4199 (双極Ⅰ型障害うつ) </div>		<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> アポモルヒネ (パーキンソン病に伴うオフ症状) 審査結果通知を受領 </div>
	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> SEP-378614 (治療抵抗性うつ) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> TP-0184 (固形がん) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> alvocidib (再発・難治性AML) </div>		
	<div style="background-color: #ADD8E6; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> SEP-380135 (アルツハイマー病に伴う行動障害) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> DSP-0337 (固形がん) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> amcasertib (固形がん) </div>		
		<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> TP-1287 (固形がん) </div>	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> DSP-7888 (固形がん/血液がん) </div>		
	<div style="background-color: #FFDAB9; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> TP-3654 (固形がん) </div>	<div style="background-color: #90EE90; border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> SB623 (慢性期脳梗塞) </div>			

臨床開発の進捗状況（1）（2019年5月10日からの主な変更点）

■ ロナセンテープ

日本：統合失調症 承認取得（2019年6月）

- ✓ 発売予定：2019年度上期
- ✓ 抗精神病薬で世界初のテープ製剤

■ Dasotraline

米国：過食性障害（BED）申請（2019年5月）

■ SEP-363856

米国：統合失調症のフェーズ3試験（SEP361-301、SEP361-302）を開始

- ✓ プラセボ対照二重盲検比較試験
- ✓ 投与期間：6週間
- ✓ 1日投与量：50mg、75mg（SEP361-301） / 75mg、100mg（SEP361-302）

■ ナパブカシン

日本・米国：独立データモニタリング委員会より、試験の総イベント50%発生時点における中間解析結果に基づく勧告を受領

- ✓ 結腸直腸がん：フェーズ3試験継続の推奨（2019年6月）
- ✓ 膵がん：フェーズ3試験中止の勧告（2019年7月）

臨床開発の進捗状況（2）（2019年5月10日からの主な変更点）

■ Alvocidib

米国：急性骨髄性白血病（AML）の新たなフェーズ2試験を開始

✓ ベネトクラクス併用治療後の再発・難治性AML患者対象の試験

* ベネトクラクス：AbbVie社の抗がん剤

■ Imeglimin

日本：2型糖尿病のフェーズ3試験（TIMES 3試験：インスリン製剤との併用療法）の結果を入手（2019年6月）

✓ TIMES 1試験（フェーズ3試験、単剤療法）に続く2本目の良好な試験結果

■ 他家iPS細胞由来医薬品（加齢黄斑変性）

日本：株式会社ヘリオスとの共同開発体制を変更（2019年6月）

✓ 当社が主体となって治験を実施

✓ 両社の製造販売承認申請が可能

■ フロンティア事業

Drawbridge Health社に投資（2019年7月）

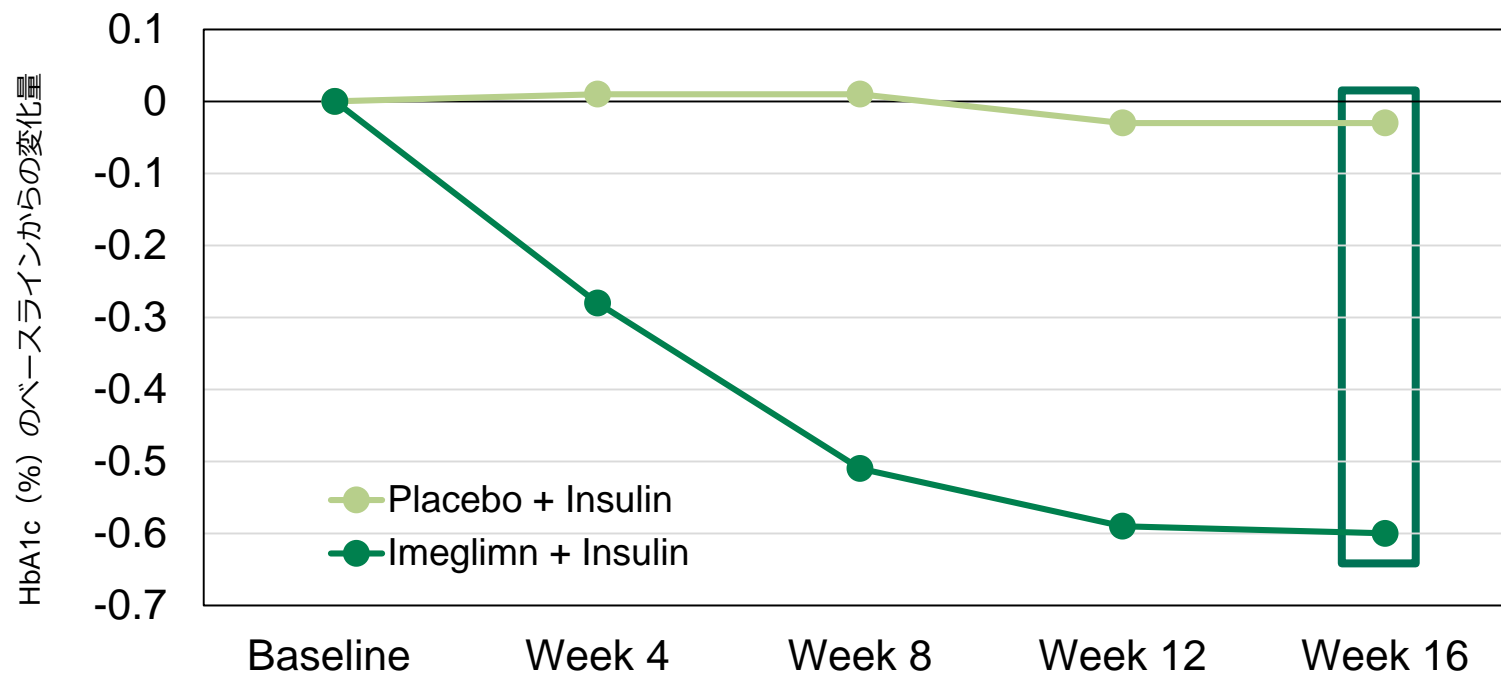
✓ 同社の採血デバイスを活用したフロンティア事業の展開を検討予定

■ Cynata社への買収提案（2019年7月19日開示）の進捗状況

検討継続中

Imeglimin : 2型糖尿病のフェーズ3試験結果 (TIMES 3試験)

- **試験デザイン** : プラセボ対照二重盲検比較試験 (インスリン製剤との併用療法)
(本剤投与群 : 1,000mg×2回/日)
- **有効性** : 主要評価項目達成



<主要評価項目>
 投与16週間後のHbA1cのベースラインからの変化量のimeglimin投与群 (N=106) とプラセボ投与群 (N=108) との差
 : -0.60% (p<0.0001)

- **安全性** : 総じて良好な忍容性を示し、有害事象はこれまでの試験で認められた結果と同様
- **今後の予定** : TIMES 2試験 (フェーズ3試験、血糖降下薬との併用療法を含む長期投与試験) の結果が2019年末判明予定
その結果を踏まえて2020年度に日本で申請目標
* 2019年4月9日、TIMES 1試験 (フェーズ3試験、単剤療法) の良好な結果はプレスリリースにて公表済み

参考資料

<目次>

- P.16 2019年度第1四半期 経営成績（フルベース）
- P.17 コア営業利益への調整項目
- P.18 製品上市目標
- P.19 再生・細胞医薬分野 事業化計画
- P.20 2019年度の主なイベント／目標（研究開発）

2019年度第1四半期 経営成績（フルベース）

金額単位：億円

	2018年度 1Q実績	2019年度 1Q実績	前期比	
			増減額	増減率（%）
売上収益	1,159	1,175	16	1.4
売上原価	289	290	0	0.1
売上総利益	870	885	15	1.8
販売費及び一般管理費	503	279	△224	△44.5
研究開発費	209	201	△8	△3.9
その他の収益・費用	△1	△2	△1	
営業利益	158	404	246	155.6
金融収益・費用	48	△35	△83	
親会社の所有者に帰属する四半期利益	152	67	△85	△56.0

コア営業利益への調整項目

2019年度1Q実績

金額単位：億円

IFRSフルベース		調整額
売上収益	1,175	—
売上原価	290	△1
売上総利益	885	1
販売費及び一般管理費	279	185
研究開発費	201	△0
その他の収益・費用等	△2	2
営業利益	404	△194

IFRSコアベース		主な調整内容
売上収益	1,175	
売上原価	288	
売上総利益	886	
販売費及び一般管理費	463	条件付対価公正価値の変動額 +185
研究開発費	200	
その他の収益・費用(コア内) (+:益) (事業譲渡損益、持分法による損益) *1	0	
コア営業利益	223	
条件付対価公正価値の変動額 (+:益)	185	販売費及び一般管理費から +185
その他の非経常項目 (△:損) *2	△3	

IFRSフルベース：IFRSに基づいた各項目の財務値
 IFRSコアベース：コア営業利益を算定するための調整を各収益・費用項目に加えた後の数値

*1 その他の収益・費用のうち事業譲渡損益、持分法による損益をコア営業利益の計算に含めている。
 *2 *1を除くその他収益・費用、減損損失等の非経常項目

製品上市目標（2019年7月29日現在）

地域	2019年度	2020年度	2021年度	2022年度	2023年度
日本	<p>ロナセン (統合失調症/テープ製剤) 2019年6月承認取得</p>	<p>ルラシドン (統合失調症/ 双極性障害うつ)</p>	<p>ナパブカシン (結腸直腸がん)</p>	<p>他家iPS細胞由来細胞医薬 (加齢黄斑変性) *2</p>	
	<p>リサイオ (悪性リンパ腫における自家 造血幹細胞移植の前治療)</p>		<p>imeglimin (2型糖尿病)</p>	<p>他家iPS細胞由来細胞医薬 (パーキンソン病) *2</p>	
米国	<p>dasotraline (ADHD) 上市目標見直し中</p>	<p>アポモルヒネ (パーキンソン病に伴う オフ症状)</p>	<p>ナパブカシン (結腸直腸がん)</p>	<p>SB623 *2 (慢性期脳梗塞) 上市目標見直し中</p>	<p>SEP-363856 (統合失調症)</p>
		<p>dasotraline (BED)</p>			<p>TP-0903 *1 (固形がん/血液がん)</p>
		<p>alvocidib *1 (AML) 上市目標見直し中</p>			<p>TP-0184 *1 (固形がん)</p>

■ : 精神神経領域

■ : がん領域

■ : 再生・細胞医薬分野

■ : その他の領域



ピーク時：グローバル売上が500億円規模またはそれ以上を期待する品目（最初の上市に記載）

*1 迅速承認制度活用を前提
(今後、FDAと協議予定)

*2 連携先との合意ではない当社の目標

再生・細胞医薬分野 事業化計画（2019年7月29日現在）

予定適応症等	連携先	予定地域	細胞種	実施状況
慢性期脳梗塞 (SB623)	サンバイオ	北米	他家 間葉系幹細胞	フェーズ2b試験終了 開発方針・上市目標見直し中
加齢黄斑変性	ヘリオス 理化学研究所	Global	他家 iPS細胞由来 網膜色素上皮	臨床研究実施中 企業治験開始に向けて準備中 (日本)
パーキンソン病 (先駆け審査指定制度対象)	京都大学iPS 細胞研究所 (CiRA)	Global	他家 iPS細胞由来 ドパミン神経 前駆細胞	医師主導治験実施中 (フェーズ1/2試験) (日本)
網膜色素変性	理化学研究所	Global	他家 iPS細胞由来 網膜シート (立体組織)	臨床研究開始に向けて 準備中
脊髄損傷	慶應義塾大学 大阪医療センター	Global	他家 iPS細胞由来 神経前駆細胞	臨床研究実施中
腎不全	東京慈恵会医科大学 バイオス ポル・メド・テック	日本 北米	自家/他家 iPS細胞由来 ネフロン前駆細胞 (立体臓器)	非臨床試験実施中

2022年度
上市目標*

* 上市目標は連携先との合意ではない当社の目標

2019年度の主なイベント／目標（2019年7月29日現在）

✓ 完了したイベント／目標

精神神経

- ナセン（新剤形：テープ）：日本で統合失調症の承認取得
- ルラシドン：日本で統合失調症・双極性障害うつへの申請
- Dasotraline：米国で過食性障害（BED）への申請
- Dasotraline：米国で注意欠如・多動症（ADHD）の開発方針決定
- アポモルヒネ：米国でパーキンソン病に伴うオフ症状の再申請
- SEP-363856：統合失調症の次相試験開始（ 米国 フェーズ3試験、 日本 フェーズ2試験）

がん

- ナパブカシン：結腸直腸がんおよび膵がんの国際共同フェーズ3試験推進
- ✓ 2019年度上期に中間解析実施：結腸直腸がんは試験継続、膵がんは試験中止

再生・細胞医薬

- SB623：米国での慢性期脳梗塞の開発方針決定
- 他家iPS細胞由来医薬品（加齢黄斑変性）：企業治験開始

その他

- Imeglimin：日本で実施中の2本のフェーズ3試験（ TIMES 2試験、 TIMES 3試験）の結果判明

感染症

- アカデミア等との共同研究の推進（薬剤耐性（AMR）、万能インフルエンザワクチン、マラリアワクチン）

フロンティア

- 既存テーマの推進（メルティン社、Aikomi社、社内テーマ）、新規テーマの開拓



Innovation today, healthier tomorrows