

2025年12月期 第2四半期決算説明会

2025年7月24日 中外製薬株式会社



重要な注意事項



将来見通し

本プレゼンテーションには、中外製薬の事業及び展望に関する将来見通しが含まれていますが、いずれも、既存の情報や様々な動向についての中外製薬による現時点での分析を反映しています。 実際の業績は、事業に及ぼすリスクや不確定な事柄により現在の見通しと異なることもあります。

Core実績

当社はIFRS移行を機に2013年よりCore実績を開示しております。Core実績とは、IFRS実績に当社が非経常事項と捉える事項の調整を行ったものであります。なお、当社が非経常事項と捉える事項は、事業規模や範囲などの違いによりロシュと判断が異なる場合があります。当社ではCore実績を、社内の業績管理、社内外への経常的な収益性の推移の説明、並びに株主還元をはじめとする成果配分を行う際の指標として使用しております。

注:

- ・本資料の数値は億円未満を四捨五入して表示。増減、%は億円単位で表示された数字で計算
- ・本資料の増減金額の表記は以下の通りです。
 - ① 収益及び原価・費用の増減は、増益方向を「+」、減益方向を「△」で表示
 - ② 増減率は金額の「増」「減」をそれぞれ「+」「△」で表示

Agenda



01	2025年第2四半期の総括	代表取締役社長 CEO 奥田 修
02	開発パイプラインの状況	上席執行役員 プロジェクト・ライフサイクルマネジメントユニット長 草野 司
03	2025年第2四半期(中間期)連結決算 (Core)概要	取締役上席執行役員 CFO 谷口 岩昭



2025年第2四半期の総括

代表取締役社長 CEO

奥田修



Financial Overview

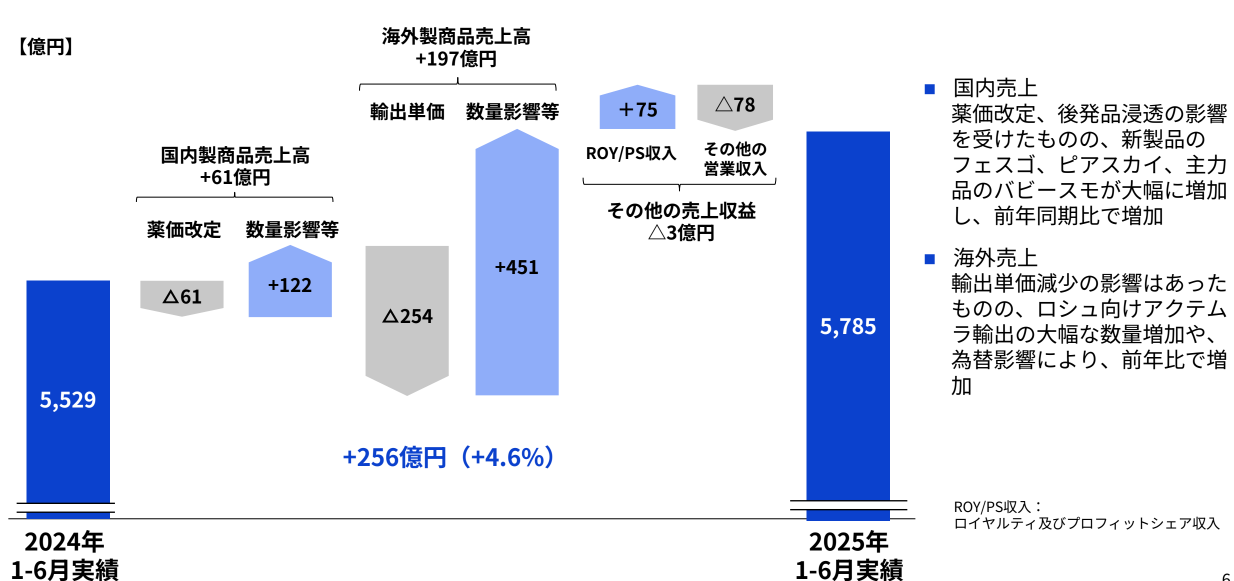
- 国内外の製商品売上高がともに増加し、増収増益の決算
- ■上期の順調な進捗を踏まえて、通期予想の達成を見込む

Core実績	2024年	2025年	対前	同	2025年		
【億円】	1-6月 実績	1-6月 実績	増沙		1-12月 予想	進捗率	
売上収益	5,529	5,785	+256	+4.6%	11,900	48.6%	
国内製商品売上高	2,172	2,233	+61	+2.8%	4,625	48.3%	
海外製商品売上高	2,684	2,881	+197	+7.3%	5,555	51.9%	
その他の売上収益	673	670	△3	△0.4%	1,720	39.0%	
営業利益	2,628	2,720	+92	+3.5%	5,700	47.7%	
営業利益率	47.5%	47.0%	riangle0.5pts	-	47.9%	-	
中間利益	1,895	1,935	+40	+2.1%	4,100	47.2%	
EPS (円)	115.15	117.57	+2.42	+2.1%	250.00	47.0%	

- 国内売上は、薬価改定及び後 発品浸透等の影響を受けたも のの、新製品及び主力品が大 幅に伸長し、前年比で増加
- 海外売上は、ロシュ向け輸出 のアクテムラが大幅に増加し、 前年比で増加
- 売上収益は5,785億円(前年 同期比4.6%増)、営業利益は 2,720億円(同3.5%増)と増 収増益

Roche ロシュ グループ

Topline Overview



R&D Overview

- 収益貢献の上で重要なプロジェクトであるorforglipronのP3試験成功やNXT007でのPoC確認など、 2025年上期におけるマイルストンは好調に推移
- ■機動的かつ戦略的な早期開発加速に向けた中長期視点での経営判断として、早期臨床開発段階にある自社品パイプラインのうち、5つのプロジェクトの自社開発一括中止決定

青字:年内の予定

- * 導出先のEli Lilly and Companyが実施
- ** 海外導出先のGalderma社が実施
- *** 導出先のVerastem Oncology社が実施

主な試験の進捗

- ① MINT91 P1開始(固形がん/4月)
- ② GYM329 P2開始(肥満症/5月)
- ③ AUBE00(中分子) P1開始(固形がん/6月)
- ④ ヘムライブラ P3開始(フォン・ヴィレブランド 病、適応拡大/6月)
- ⑤ 5つの自社品プロジェクトを一括中止 する経営判断(7月)

主なリードアウト

- ① NXT007(血友病A/P1/2/2月):PoC確認
- ② orforglipron*(T2D/P3/4月) :PE達成
- ③ ピアスカイ(aHUS/P3)
- ④ orforglipron*(肥満症/P3)
- ⑤ GYM329(SMA、エブリスディとの併用/P2)
- 6 GYM329(FSHD/P2)

主な承認申請、承認/適応拡大

- ① NEMLUVIO®**承認(アトピー性皮膚 炎、結節性痒疹/2月/欧州)
- ② AVMAPKI™ ***承認(KRAS変異陽性 再発LGSOC/5月/米国)
- ③ ピアスカイ承認 (PNH/5月/台湾)
- ④ アレセンサ申請(ALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の固形がん/6月/日本)
- ⑤ orforglipron*申請(肥満症/グローバル)

■ 主な学会発表の状況

開発品	試験名	学会名
NXT007	NXTAGE試験[P1/2](血友病A)	国際血栓止血学会(ISTH 2025)
orforglipron*	ACHIEVE-1試験[P3] (2型糖尿病)	米国糖尿病学会(ADA 2025)



機動的かつ戦略的なリソース配分により、早期開発全体を加速

- TOP I 2030開始以降、RED SHIFTにより、早期開発段階のプロジェクトが充実
- 今回、これまでに得られているデータとポートフォリオの状況を勘案の上、優先順位付けを行い、 一部の自社プロジェクトの自社開発を一括中止する経営判断を実施。優先度の高いプロジェクトへ リソースを集中することで、TOP I 2030の目標達成確度を高めていく

現状:

早期開発段階の プロジェクトの充実化

ALPS12(P1) BRY10(P1) DONQ52(P1) GC33(P1) MINT91(P1)

GC33(P1) MINT91(P1) RAY121(P1) REVN24(P1) ROSE12(P1)

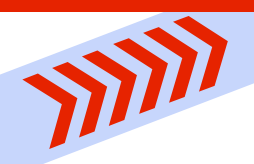
GYM329(P2)

LUNA18(P1) SAIL66(P1) SOF10(P1) STA551(P1) AMY109(P2)

※上記の5プロジェクト を一括中止

今回の経営判断:

RED SHIFT進展に伴い、早期プロジェクト数が増えている中、現時点で優先度の低いプロジェクトの自社開発を一括中止



TOP I 2030の目指す姿:

「ヘルスケア産業の トップイノベーター」

- ・R&Dアウトプット 倍増
- ・自社グローバル品 毎年上市



世界の患者さんが 期待する



世界の人財と プレーヤーを 惹きつける



世界の ロールモデル



充実した中分子ポートフォリオ

- LUNA18:経口吸収性及び臨床でのRASシグナル経路*の阻害活性が確認された。一方、RAS阻害薬における競争優位性の観点からAUBE00の開発注力を決定
- その他、がん以外の適応となるプロジェクトが新規に前臨床開発段階に移行するなど、中分子医薬品全体の研究開発は順調

		創薬研究					前臨床開発	臨床試験
								中止
				慢性疾患	がん	_	NSCLC (経口)	*LUNA18 固形がん (pan-RAS阻害剤 /経口)
				慢性疾患	がん		相移行	試験開始
				慢性疾患	がん		急性心不全 (IV製剤)	AUBE00 固形がん (pan-KRAS阻害剤 /経口)
	- Cambo		, mo	慢性疾患	がん			—,



新たな研究棟「UKX」の建設決定(浮間事業所)

- 低・中分子およびバイオ医薬品の製法開発機能の強化
 - 中外独自の技術を適用した付加価値の高いプロジェクトが増加している中、開発プロジェクトの 速やかな臨床試験入りや開発加速に向けて医薬品の製法開発機能の強化・拡充を目指す
- ■環境配慮型の設備を導入
 - 中期環境目標2030におけるフロン対応やCO₂排出量削減に向けた取り組みも実施



【UKX研究棟 新設工事の概要】

1. 総投資額:800億円

2. 着 工: 2026年5月

3. 竣 工: 2028年8月

4. 建築面積:5,047m²

5. 延床面積:27,136m²



まとめ

- 国内外の製商品売上高がともに増加し、増収増益の決算。上期の順調な進捗を踏まえて、 通期予想の達成を見込む
- 収益貢献の上で重要なプロジェクトであるorforglipronのP3試験成功やNXT007での PoC確認など、2025年上期におけるマイルストンは好調に推移
- 機動的かつ戦略的な早期開発加速に向けた中長期視点での経営判断として、早期臨床開発段階にある自社品パイプラインのうち、5つのプロジェクトの自社開発一括中止決定
- LUNA18において、経口吸収性及び臨床でのRASシグナル経路の阻害活性を確認。一方、RAS阻害薬における競争優位性の観点からAUBE00への開発注力を決定。その他、がん以外の適応となるプロジェクトが新規に前臨床開発段階に移行するなど、中分子医薬品全体の研究開発は順調



開発パイプラインの状況

上席執行役員 プロジェクト・ライフサイクルマネジメントユニット長 草野 司

2Qトピックス (1/2)

2025年7月24日現在

発売	エブリスディ	剤形追加(錠剤)	2025年5月(日本)
	AVMAPKI TM *	全身療法による治療歴があるKRAS変異陽性再発低悪性度漿液性卵巣がん (FAK阻害剤FAKZYNJA™(一般名:defactinib、錠剤)との併用療法)	2025年5月(米国)
承認	エレビジス	デュシェンヌ型筋ジストロフィー(歩行可能)(遺伝子治療用製品)	2025年5月(日本)
	ピアスカイ		2025年5月(台湾)
	バビースモ	網膜色素線条(適応拡大)	2025年5月(日本)
申請	ルンスミオ+ポライビー	再発または難治性のアグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫(適応拡大)	2025年5月(日本)
	テセントリク	切除不能な胸腺がん(適応拡大)	2025年5月(日本)
	アレセンサ	ALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の固形がん(適応拡大)	2025年6月(日本)
	GYM329	肥満症	第II相(2025年5月)
	バビースモ		国内第III相(2025年5月)
試験開始	ヘムライブラ	フォン・ヴィレブランド病	第III相(2025年6月)
	AUBE00	固形がん(pan-KRAS阻害剤 / 中分子 / 経口)	第I相(2025年6月)
	RG6114/inavolisib		国内第I/II相(2025年7月)

オレンジ:自社創製品(グローバル開発)、ブルー:ロシュ導入品(日本開発販売) *導出先のVerastem Oncology社が実施

2Qトピックス (2/2)

2025年7月24日現在

Doodout	テセントリク+アバスチン	第III相 TALENTACE試験(切除不能な肝細胞がん):主要評価項目のうち1つ (TACE PFS)を達成	2025年5月
Readout	AVMAPKI TM *	第II相 RAMP 205試験(膵管腺がん):安全性および有効性に関するポジティブ な結果	2025年5月
契約締結	共同研究 / ライセンス	Gero社との加齢関連疾患に対する新規治療法の開発	2025年7月
パイプライン除外	チラゴルマブ	食道がん(SKYSCRAPER-07試験):開発中止	
ハインフインはか	早期自社品5品目	LUNA18、SAIL66、SOF10、STA551、AMY109:自社開発中止	
	AVMAPKI ^{TM*}	第II相 RAMP 205試験(膵管腺がん(1次治療)、標準治療との併用データ)	2025年6月
	NEMLUVIO®**	第III相 ARCADIA長期継続試験(アトピー性皮膚炎、2年データ)	2025年6月
	NEMLUVIO®**	第III相 OLYMPIA長期継続試験(結節性痒疹、2年データ)	2025年6月
学会発表	NXT007	第I/II相 NXTAGE試験(血友病A)	2025年6月
	orforglipron***	第Ⅲ相 ACHIEVE-1試験(2 型糖尿病)	2025年6月
	ルンスミオ+ポライビー	第III相 SUNMO試験(再発または難治性のアグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫)	2025年6月
オープンイノベー ション	Chugai Venture Fund,LLC 投資実施(累計6社)	・Stylus Medicine ・US拠点の企業2社	2025年4月 2025年5月、7月

オレンジ:自社創製品(グローバル開発)、ブルー:ロシュ導入品(日本開発販売)

*導出先のVerastem Oncology社が実施 **海外導出先のGalderma社が実施 ***導出先のEli Lilly and Companyが実施

TACE: 肝動脈化学塞栓療法、PFS: 無增悪生存期間

2025年 主要なR&Dイベント

2025年7月24日現在

883V D (40 D) A	ᇐᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎᇎ	WHAT IN TO		
開発品(製品)名	于正通心证/試験 名	進捗状況		
<u>エレビジス</u>	デュシェンヌ型筋ジストロフィー(歩行可能)	<u>承認</u>		
バビースモ	網膜色素線条	<u>承認</u>		
ピアスカイ	COMMUTE-a試験*:非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)			
ルンスミオ+ポライビー	SUNMO試験: 再発または難治性のアグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫	主要評価項目達成		
ルンスミオ	CELESTIMO試験:濾胞性リンパ腫(二次治療)			
ギレニフトニント海 左続右	persevERA試験:ホルモン陽性乳がん(一次治療)			
イレナストノント心口吸塩	evERA試験:ホルモン陽性乳がん(一次治療~三次治療)_			
<u>バミキバルト</u>	SANDCAT試験:非感染性ぶどう膜炎に伴う黄斑浮腫(UME)			
ガザイバ	INShore試験:小児突発性ネフローゼ症候群			
GYM329+エブリスディ	MANATEE試験:脊髄性筋萎縮症(SMA)			
GYM329	MANOEUVRE試験:顔面肩甲上腕型筋ジストロフィー(FSHD)			
NXT007	血友病A	PoC確認/ P3移行を決定**		
trontinemab	Brainshuttle™AD試験:アルツハイマー病	P3移行を決定		
GYM329	肥満症(P2試験)	<u>試験開始</u>		
	バビースモ ピアスカイ ルンスミオ+ポライビー ルンスミオ ギレデストラント酒石酸塩 バミキバルト ガザイバ GYM329+エブリスディ GYM329 NXT007 trontinemab	 エレビジス バビースモ 網膜色素線条 ピアスカイ COMMUTE-a試験*:非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS) ルンスミオ+ポライビー 再発または難治性のアグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫 ルンスミオ CELESTIMO試験:濾胞性リンパ腫(二次治療)		

オレンジ:自社創製品(グローバル開発)、ブルー:ロシュ導入品(日本開発販売)

*成人および青年患者を対象 **3本のP3試験を2026年に開始予定(第VIII因子製剤との比較、ヘムライブラとの比較、小児を対象)

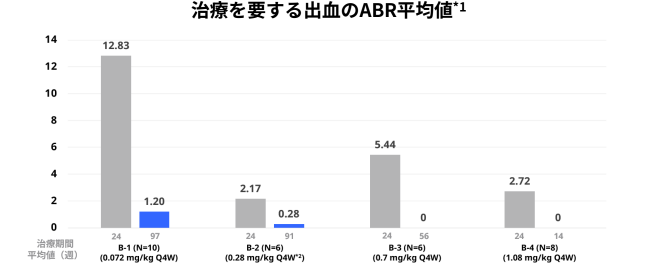
下線:2025年4月24日からの変更点



NXT007:インヒビター非保有重症血友病A対象P1/2試験

- 血友病Aの方々を対象としたNXT007の初めての臨床データ。ヘムライブラ未治療の方々が対象
- 高用量コホート(B-3、B-4)では正常レベルと同等の血液凝固第VIII因子活性が期待できる血中濃度に到達し、治療を 要する出血は認められなかった。現時点までのデータにおいてはNXT007の忍容性は良好
- 2026年よりヘムライブラとの直接比較を含む3つの第Ⅲ相試験を開始予定。有効性に加えて、ADA(抗薬物抗体)を含む安全性について、更なる評価を実施

有効性(ABR:Annualized Bleeding Rate(年間出血率))



*1 試験前の年間出血情報は、試験開始前の24週間データを後ろ向きに収集。年間出血率は、評価期間中に観察された出血回数を基に、1年間に換算して算出された値

■ Before Enrollment ■ NXT007 (maintenance dose period)

安全性

- 用量依存性の有害事象の増加は認められず、NXT007に関連する重篤な有害事象、および血栓塞栓症イベントは認められなかった
- ADAは30名中22名で認められ、データカットオフ前の最終 観察時点でADA陽性であった方は9名。PKに影響を与える ADAの発現が2名で認められたが、エミシズマブと交差反 応するADAは認められなかった

	B-1 (N=10)	B-2 (N=6)	B-3 (N=6)	B-4 (N=8)	Total (N=30)
ADA post-baseline incidence *3	7	6	4	5	22
ADA impacting PK	1	0	1	0	2
ADA cross-reacting with emicizumab	0	0	0	0	0

^{*3} ベースラインにおいてADA陽性の参加者はいなかった

^{*2} プロトコル改訂を反映し、投与レジメンを0.14 mg/kg Q2Wから0.28 mg/kg Q4Wに変更



AUBE00 (pan-KRAS阻害剤)

- **中分子技術を適用した2つ目の臨床入りプロジェクト。固形がんに対してP1試験を開始**
- KRAS選択的な阻害活性に基づく広い治療域により、pan-RAS阻害剤であるLUNA18を上回る高い薬効を期待

■ AUBE00の特徴

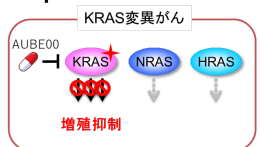
- ・ KRAS-GDPへの結合に基づく選択的な阻害活性により、抗腫瘍効果と良好な安全性プロファイルを期待
- KRASの幅広い遺伝子変異を標的とすることが期待 される薬剤。このような薬剤は承認されておらず、 Unmet medical needsが高い

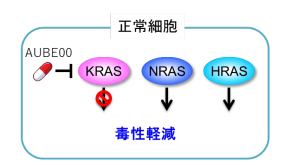
■ KRASとは

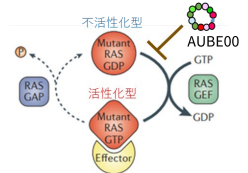
• 最も頻度が高く遺伝子異常が認められるがん遺伝子 の1つで、がんの発生や悪性化に関与

■ 中分子技術の特徴

- 非天然アミノ酸を含む環状ペプチド
- 標的タンパクの広い界面と相互作用することで結合 親和力の向上が期待される
- 高い膜透過性と代謝安定性を持ち、経口投与が期待 できる

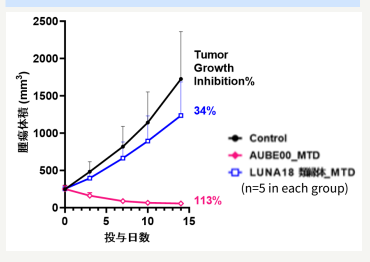






ヒトKRAS変異陽性非小細胞肺がん移植マウス モデルにおける抗腫瘍効果(出典:社内データ)

LUNA18類縁体の非感受性モデルに対して、 AUBE00は強い腫瘍退縮効果を示す



Tumor growth inhibition (%):

コントロール群の腫瘍増大に対する腫瘍抑制効果を表す。 100%は腫瘍の成長が完全に止まった状態、100%超は腫瘍 が縮小したことを意味する

MTD (Maximal tolerable dose): 最大耐用量



ROSE12: 抗CTLA-4 スイッチ抗体

■ 広い治療安全域を有することを期待し、固形がんを対象にP1試験実施中

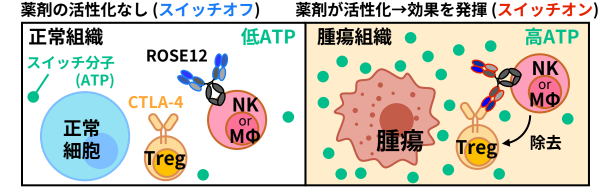
NK: ナチュラルキラー ΜΦ: マクロファージ

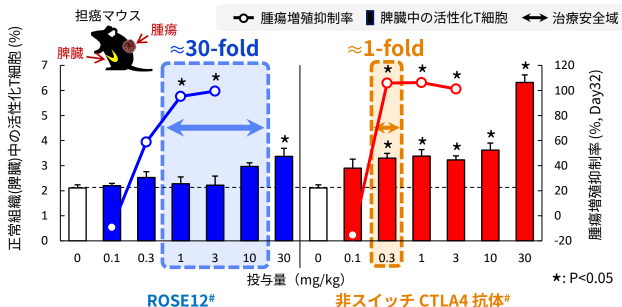
ROSE12 について

- ・ 免疫抑制性の制御性T細胞(Treg)を腫瘍選択的に除去し活性化T細胞を増やすことで、全身での 副作用を抑えて抗腫瘍効果を発揮する
- 正常組織中の活性化T細胞を増やさずに抗腫瘍効果を示すことを、非臨床試験にて確認済み
- 局所進行又は転移性固形癌患者を対象とした ROSE12単剤及びテセントリク併用投与でのP1試 験を日米で実施中(NCT05907980)

CTLA-4 について

- 免疫抑制能の強いTregに高発現する膜たんぱく質
- ROSE12はスイッチ分子(細胞外ATP)存在下で、 CTLA-4を介してTregと結合する





#マウスサロゲートを使用

25



各モダリティのポートフォリオ

2025年7月24日現在

前臨床開発 臨床試験 承認済み 創薬研究 エンスプリング **NXT007** (MOGAD, AIE, TED/P3, アクテムラ 抗体医薬、細胞・遺伝子医薬 DONQ52 DMD/P2) ヘムライブラ **RAY121** ピアスカイ エンスプリング GC33 (aHUS/P3, SCD/P2) ALPS12 ピアスカイ **GYM329** ROSE12 (SMA/P2/3, FSHD/P2, 肥満症/P2) BRY10 ロシュ以外の第三者導出品 26 ミチーガ (日本) NEMLUVIO (米国/ アレセンサ アレセンサ 低分子医薬 (NSCLC(ステージIII)化学 放射線療法後の維持療法 オキサロール REVN24 ロシュ以外の第三者導出品 MINT91 orforglipron デベルザ (糖尿病, 肥満症 AP306(高リ 垂眠時無呼吸症候群/P3) ン血症/P2) **AVMAPKI AVMAPKI** (LGSOC) (NSCLC, mPDAC/P1/2) 中分子医薬



今後の申請予定(P2以降開発品・製品)

2025年7月24日現在

申請中

テセントリク (RG7446) 再発または難治性の節外性 NK/T細胞リンパ腫・鼻型

アレセンサ ALK融合遺伝子陽性の 切除不能な進行・ 再発の固形がん

ルンスミオ+ポライビー (RG7828+RG7596) r/r aNHL

セルセプト 難治性のネフローゼ症候群

テセントリク (RG7446) 切除不能な胸腺がん

> ガザイバ (RG7159) 小児特発性ネフローゼ症候群

テセントリク+アバスチン (RG7446+RG435) 肝細胞がん (intermediate ステージ

> テセントリク (RG7446) MIBC (アジュバント)

チラゴルマブ+テセントリク (RG6058+RG7446) NSCLC (ステージIII)

チラゴルマブ (RG6058) 1L 肝細胞がん (テセントリク/アバスチン併用)	ラニビズマブ(PDS) (RG6321) nAMD	ガザイバ (RG7159) ループス腎炎
エンスプリング	バミキバルト	ルンスミオ
(SA237/RG6168)	(RG6179)	(RG7828)
甲状腺眼症	UME	2L 濾胞性リンパ腫
ピアスカイ	ギレデストラント酒石酸塩	テセントリク
(SKY59/RG6107)	(RG6171)	(RG7446)
aHUS	1L-3L 乳がん	NSCLC (周術期)
エンスプリング	ギレデストラント酒石酸塩	ラニビズマブ(PDS)
(SA237/RG6168)	(RG6171)	(RG6321)
MOGAD	1L 乳がん	DME

ガザイバ (RG7159)

腎症を伴わない

全身性エリテマトーデス

自社創製品(グローバル開発)

ロシュ導入品(日本開発販売)

エレビジス (RG6356) DMD(歩行不能)

afimkibart (RG6631) 潰瘍性大腸炎

divarasib (RG6330) **ŽL NSCLĆ**

ギレデストラント酒石酸塩 (RG6171) 乳がん(アジュバント)

エンスプリング (SA237/RG6168) 自己免疫介在性脳炎

エンスプリング (SA237/RG6168) DMD

新規

NXT007/RG6512 血友病A

GYM329/RG6237 肥満症

GYM329/RG6237 FSHD

GYM329/RG6237 脊髄性筋萎縮症 (エブリスディ併用) 新規追加

適応拡大

バビースモ (RG7716) 非増殖糖尿病網膜症

ルンスミオ

(RG7828) 未治療の濾胞性リンパ腫

> sefaxersen (RG6299) IgA腎症

glofitamab (RG6026) 初発大細胞型B細胞リンパ腫 (ポライビー併用)

ピアスカイ (SKY59/RG6107) 鎌状赤血球症 (グローバル(日本除く))

2028年以降

2025年

2026年 2027年

aHUS:非典型溶血性尿毒素症候群、DME:糖尿病黄斑浮腫、DMD:デュシェンヌ型筋ジストロフィー、FSHD:顔面肩甲上腕型筋ジストロフィー、MIBC:筋層浸潤性膀胱がん、MOGAD:抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質抗体関連疾患、 nAMD:中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性、NSCLC:非小細胞肺がん、r/raNHL:再発または難治性のアグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫、UME:ぶどう膜炎に伴う黄斑浮腫



開発パイプライン(1/2)

2025年7月24日現在

	Phase	L	Phase II	Phas	se III	Filed
がん	GC33 / codrituzumab - 肝細胞がん ALPS12 / clesitamig - 固形がん ROSE12 - 固形がん MINT91 - 固形がん AUBE00 - 固形がん★	RG7421 / コピッチェファフマル酸塩 - 固形がん RG6026 / glofitamab - 血液がん RG6160 / cevostamab - r/r MM	RG6114 / inavolisib - PIK3CA 陽性乳がん (PI/II) ★	AF802 (RG7853) / アレセンサ - NSCLC(ステージIII) CRT後維持療法 RG7446 / テセントリク - NSCLC (周術期) - 筋層浸潤性膀胱がん (アジュバント) - 肝細胞がん (2L) RG7446 / テセントリク +RG435 / アバスチン - 肝細胞がん (intermediate ステージ) RG6058 / チラゴルマブ +RG7446 /テセントリク - NSCLC (ステージIII) RG6058 /チラゴルマブ+RG7446 / テセントリク+RG435 / アバスチン - 肝細胞がん (1L)	RG6171 / ギレデストラント酒石酸塩 - 乳がん (アジュバント) - 乳がん(1L) - 乳がん(1L~3L) RG7828 / ルンスミオ - 濾胞性リンパ腫 (2L) - 未治療の濾胞性リンパ腫 RG6026 / glofitamab +RG7596 / ポライビー - 初発大細胞型B細胞リンパ腫 RG6330 / divarasib - NSCLC (2L)	AF802 (RG7853) / アレセンサ - ALK 融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の固形がん★ RG7446 / テセントリク - 再発または難治性の節外性NK/T細胞リンパ腫・鼻型 - 切除不能な胸腺がん★ RG7828 / ルンスミオ+RG7596 / ポライビー - r/r aNHL ★
免疫	DONQ52 - セリアック病 RAY121 - 自己免疫疾患			RG7159 / ガザイバ - ループス腎炎 - 小児特発性ネフローゼ症候群 - 腎症を伴わないSLE	RG6299 / sefaxersen -lgA腎症 RG6631/afimkibart - 潰瘍性大腸炎	セルセプト - 難治性のネフローゼ症 候群

オレンジ:自社創製品(グローバル開発) ブルー:ロシュ導入品(日本開発販売)各相の臨床試験は、原則として投与の開始をもってパイプライン入りとしています。 ★:2025年4月24日からの変更点

aNHL:アグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫、 CRT:化学放射線療法、MM:多発性骨髄腫、NSCLC:非小細胞肺がん、r/r: 再発または難治性、SLE: 全身性エリテマトーデス



開発パイプライン (2/2)

2025年7月24日現在

	Phase I		Phase II	Phase		Filed
神経疾患	RG7935 / prasinezumab - パーキンソン病 RG6102/trontinemab -アルツハイマー病(PI/II)		GYM329 (RG6237) / emugrobart - 脊髄性筋萎縮症 (エブリスディ併用) (PII/III) - FSHD SA237 (RG6168) / エンスプリング -デュシェンヌ型筋ジス トロフィー(DMD) RG6042 / トミネルセン - ハンチントン病	SA237 (RG6168) / エンスプ リング - MOGAD - 自己免疫介在性脳炎	RG6356 / エレビジス - デュシェンヌ型筋ジス トロフィー (DMD、歩行不能)*	
血液疾患			SKY59 (RG6107)/ ピアスカイ(グローバル(日本除く)) - SCD NXT007 (RG6512) - 血友病A (PI/II)	SKY59 (RG6107)/ ピアスカイ - aHUS ACE910 (RG6013) / ヘムラ イブラ - フォン・ヴィレブランド病		
眼科	RG6321 / PDS - 加齢黄斑変性 (PI/II) - 糖尿病黄斑浮腫 (PI/II)			SA237 (RG6168) / エンスプ リング - 甲状腺眼症	RG6179 / バミキバルト - 非感染性ぶどう膜炎に 伴う黄斑浮腫(UME) RG7716 / バビースモ - 非増殖糖尿病網膜症★	
その他	REVN24 - 急性疾患 BRY10 - 慢性疾患	RAY121 - (非開示) RG6615 / zilebesiran - 高血圧 (PI/II)	GYM329 (RG6237) / emugrobart - 肥満症★			

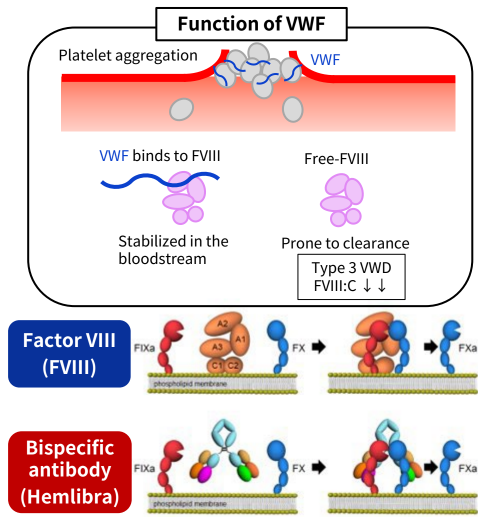
オレンジ:自社創製品(グローバル開発) ブルー:ロシュ導入品(日本開発販売) 各相の臨床試験は、原則として投与の開始をもってパイプライン入りとしています。 ★:2025年4月24日からの変更点
*サレプタ社が日本を含むグローバルでの臨床試験を主導

FSHD:顔面肩甲上腕型筋ジストロフィー、MOGAD:抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質抗体関連疾患、SCD:鎌状赤血球症、aHUS:非典型溶血性尿毒症症候群



フォン・ヴィレブランド病 (VWD)のGlobal Phase III開始

- ヘムライブラはMoAからType 3 VWD患者において出血症状の改善が期待される
- フォン・ヴィレブランド因子 (VWF)は血管が損傷した際に損傷部位 に血小板を補足・粘着させる効果とともに、血液凝固第VIII因子 (FVIII)と結合してFVIIIの安定化や損傷部位への運搬にも関わり、止 血において重要な役割を担うタンパク質である
- VWDは、VWFの減少 (Type 1)・欠損 (Type 3)ないしは質的異常 (Type 2)により過度の皮膚粘膜出血(鼻血、内出血、口腔内出血) や過多月経が認められる常染色体遺伝の出血性疾患である
- VWFが欠損しているType 3 VWDではFVIIIの活性が低下し、重症例においては関節内/筋肉内出血が認められることから、ヘムライブラの活性化FVIII機能代替活性により出血症状改善が期待される
 - ✓ VWF含有製剤による治療は静脈注射、短半減期、インヒビター発現リス ク、などの課題を抱えている





低分子医薬:ポートフォリオ

2025年7月24日現在

社内開発化合物



















慢性疾患 >7 がん >1

MINT91 (固形がん /P1)

REVN24

(急性疾患



アレセンサ (NSCLC(ステージIII) 化学放射線療法後の 維持療法/P3)



アレセンサ (NSCLC, NSCLC adjuvant)



エディロール (骨粗鬆症)

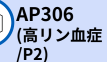


オキサロール (乾癬)

かん >1

ロシュ以外の第三者導出済み化合物







orforglipron (糖尿病, 肥満症,睡眠 時無呼吸症候群/P3)



デベルザ (糖尿病)



AVMAPKI (NSCLC, mPDAC/P1/2)



AVMAPKI (LGSOC)

創薬研究

前臨床開発

臨床試験

承認済み



中分子医薬:ポートフォリオ

2025年7月24日現在





抗体医薬、細胞・遺伝子医薬:ポートフォリオ

2025年7月24日現在

Established technologies









NXT007 (血友病A/P1/2)

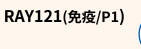
GC33 (がん/P1)



エンスプリング (MOGAD, AIE, TED/P3, DMD/P2)



アクテムラ (関節リウマチほか)



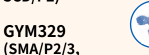
BRY10 (慢性疾患/P1)

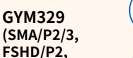


肥満症/P2)



ヘムライブラ (血友病Aほか)





エンスプリング (NMOSD)



ピアスカイ (PNH)

ロシュ以外の第三者導出済み化合物



ミチーガ (アトピー性皮膚炎に伴うそう痒 (日本))

NEMLUVIO

(アトピー性皮膚炎,PN(米国/ 欧州))

New technologies





DONQ52 (セリアック病/P1)



ALPS12 (がん/P1)



ROSE12 (がん/P1)

臨床試験

承認済み



第三者導出プロジェクトの進展(1/2)

2025年7月24日現在

一般名/開発コード	作用機序	導出先	導出先の権利範囲	予定適応症	開発ステージ	プロジェクトの状況		
avutometinib	RAF/MEK clamp (遮断)	Verastem Oncology	全世界の製造・	KRAS変異陽性の 再発低悪性度 漿液性卵巣がん (LGSOC)	海外/米国:第Ⅲ 相 米国:承認★ 日本:第Ⅱ相	 米国FDA BT指定 (再発LGSOC、defactinibとの併用) 米国FDA オーファンドラッグ指定 (再発LGSOC、defactinibとの併用) RAMP 301 trial (P3) グローバル(日本除く)で実施中 25年5月に迅速承認制度のもと承認取得 (米国) (一回以上の全身療法による治療歴がある KRAS 変異陽性の再発LGSOC、defactinibとの併用) ★ RAMP 201J trial (P2、defactinibとの併用) 開始 		
/VS-6766						KRAS G12C 変異 陽性の進行非小細 胞肺がん (NSCLC)	海外/米国: 第I/II相	 RAMP 203 trial (P1/2、(sotorasib±defactinib)との併用) 実施中 (海外) 米国FDAファストトラック指定 (sotorasibとの併用) 米国FDAファストトラック指定 (defactinib、sotorasibとの併用)
					転移性膵管腺がん (一次治療) (mPDAC)	米国:第I/II相	● RAMP 205 trial (P1/2、ゲムシタビン・nab-パクリタキセルおよびdefactinibとの併用)	

★:2025年4月24日からの変更点



第三者導出プロジェクトの進展(2/2)

2025年7月24日現在

一般名/開発コード	作用機序	導出先	導出先の権利範囲	予定適応症	開発ステージ	プロジェクトの状況
ネモリズマブ	抗IL-31RA ヒト化モノク ローナル抗体	Galderma	日本を除く全世界の開 発・販売の独占的実施 権	アトピー性 皮膚炎	海外:承認 (米国/欧州)	● 24年12月に承認取得 (米国)● 25年2月に承認取得 (欧州)
ホモリスマン				結節性痒疹	海外:承認 (米国/欧州)	● 24年8月に承認取得 (米国)● 25年2月に承認取得 (欧州)
Arthrolintan	非ペプチド型	P-1受 and ´	全世界の開発・販売権	2型糖尿病	グローバル: 第III相	● P3試験(ACHIEVE-1):40週時点において、orforglipron 投与群は、HbA1Cについて平均1.3~1.6%の低下と最高用 量で7.9%の体重減少が認められた。安全性プロファイル は注射型GLP-1製剤と同様であった
/LY3502970	経口GLP-1受容体作動薬			肥満症	グローバル: 第Ⅲ相	● P2試験:36週時点において、orforglipron投与群は、最大 14.7%の体重減少を示した。NEJM*に掲載
				睡眠時無呼吸症 候群	グローバル: 第Ⅲ相	● 24年4Q開始
-/AP306 (EOS789)	経口リン酸輸 送体阻害剤	Alebund	全世界の製造・開発・ 販売の独占的実施権	高リン血症	中国:第Ⅱ相	● P2試験:投与終了時点において、AP306群はベースラインに比し臨床的に意義のある血清中リン濃度の減少を示した ● 中国において、慢性腎臓病患者における高リン血症に対する治療薬として、Breakthrough Therapy指定

^{*} Sean W, et al. Daily Oral GLP-1 Receptor Agonist Orforglipron for Adults with Obesity. *NEJM* 2023.

FoundationOne CDx がんゲノムプロファイル

ーコンパニオン診断機能の状況ー

2025年7月24日現在

遺伝子変異等	がん種	関連する医薬品
活性型 <i>EGFR</i> 遺伝子変異		アファチニブマレイン酸塩、エルロチニブ塩酸塩、ゲフィチニブ、オシメルチニブメシル酸塩、 ダコミチニブ水和物
EGFRエクソン20 T790M変異		オシメルチニブメシル酸塩
ALK融合遺伝子	非小細胞肺癌	アレクチニブ塩酸塩、クリゾチニブ、セリチニブ、ブリグチニブ
ROS1融合遺伝子		エヌトレクチニブ
MET遺伝子エクソン14スキッピング変異		カプマチニブ塩酸塩水和物
BRAFV600E及びV600K変異	悪性黒色腫	ダブラフェニブメシル酸塩、トラメチニブジメチルスルホキシド付加物、ベムラフェニブ、 エンコラフェニブ、ビニメチニブ
<i>ERBB2</i> コピー数異常(HER2遺伝子増幅陽性)		トラスツズマブ(遺伝子組換え)
AKT1遺伝子変異	- 乳癌	カピバセルチブ
PIK3CA遺伝子変異		
PTEN遺伝子変異		
KRAS/NRAS野生型	──結腸・直腸癌	セツキシマブ(遺伝子組換え)、パニツムマブ(遺伝子組換え)
高頻度マイクロサテライト不安定性	和肠。但肠怨	ニボルマブ(遺伝子組換え)
高頻度マイクロサテライト不安定性		ペムブロリズマブ(遺伝子組換え)
腫瘍遺伝子変異量高スコア		ペムブロリズマブ(遺伝子組換え)
NTRK1/2/3融合遺伝子	固形癌	エヌトレクチニブ、ラロトレクチニブ硫酸塩、 <u>レポトレクチニブ</u>
RET融合遺伝子		セルペルカチニブ
BRCA1/2遺伝子変異	卵巣癌	オラパリブ
BRCA1/2遺伝子変異	前立腺癌	オラバリブ、タラゾパリブトシル酸塩
FGFR2融合遺伝子	胆道癌	ペミガチニブ

下線:現在申請中のコンパニオン診断機能および対応薬剤



FoundationOne Liquid CDx がんゲノムプロファイル

ーコンパニオン診断機能の状況ー

2025年7月24日現在

遺伝子変異等	がん種	関連する医薬品
活性型 EGFR 遺伝子変異		アファチニブマレイン酸塩、エルロチニブ塩酸塩、ゲフィチニブ、オシメルチニブメシル酸塩
<i>EGFR</i> エクソン20 T790M変異		オシメルチニブメシル酸塩
ALK融合遺伝子	非小細胞肺癌	アレクチニブ塩酸塩、クリゾチニブ、セリチニブ
ROS1融合遺伝子		エヌトレクチニブ
MET遺伝子エクソン14スキッピング変異		カプマチニブ塩酸塩水和物
NTRK1/2/3融合遺伝子	固形癌	エヌトレクチニブ
BRCA1/2遺伝子変異	前立腺癌	オラパリブ



2025年第2四半期(中間期)連結決算(Core)概要

取締役 上席執行役員 CFO

谷口岩昭

損益 1-6月 前年同期比



【億円】	2024年	2025年	増派	
売上収益	5,529	5,785	+ 256	+ 4.6%
製商品売上高	4,855	5,114	+ 259	+ 5.3%
国内	2,172	2,233	+ 61	+ 2.8%
海外	2,684	2,881	+ 197	+7.3%
その他の売上収益	673	670	△3	△ 0.4%
売上原価	△ 1,602	△ 1,752	△ 150	+ 9.4%
製商品原価率	33.0%	34.3%	+1.3pts	-
研究開発費	△ 840	△ 863	△ 23	+ 2.7%
販売費及び一般管理費	△ 466	△ 454	+ 12	△ 2.6%
その他の営業収益(費用)	8	4	△4	△ 50.0%
営業利益	2,628	2,720	+ 92	+ 3.5%
営業利益率	47.5%	47.0%	riangle0.5pts	-
金融収支等	5	△15	△ 20	-
法人所得税	△ 738	△ 770	△ 32	+4.3%
中間利益	1,895	1,935	+ 40	+2.1%
EPS (円)	115.15	117.57	+ 2.42	+ 2.1%

■国内

薬価改定や後発品浸透による減少影響をうけたものの、 新製品や主力品が大幅な伸長により増加

■ 海外

アクテムラの大幅な伸長により増加

■ その他の売上収益

ヘムライブラに関する収入が増加した一方、一時金収入が減少

■ 売上原価

製品別売上構成比の変化等により、製商品原価率が上昇

■ 研究開発費

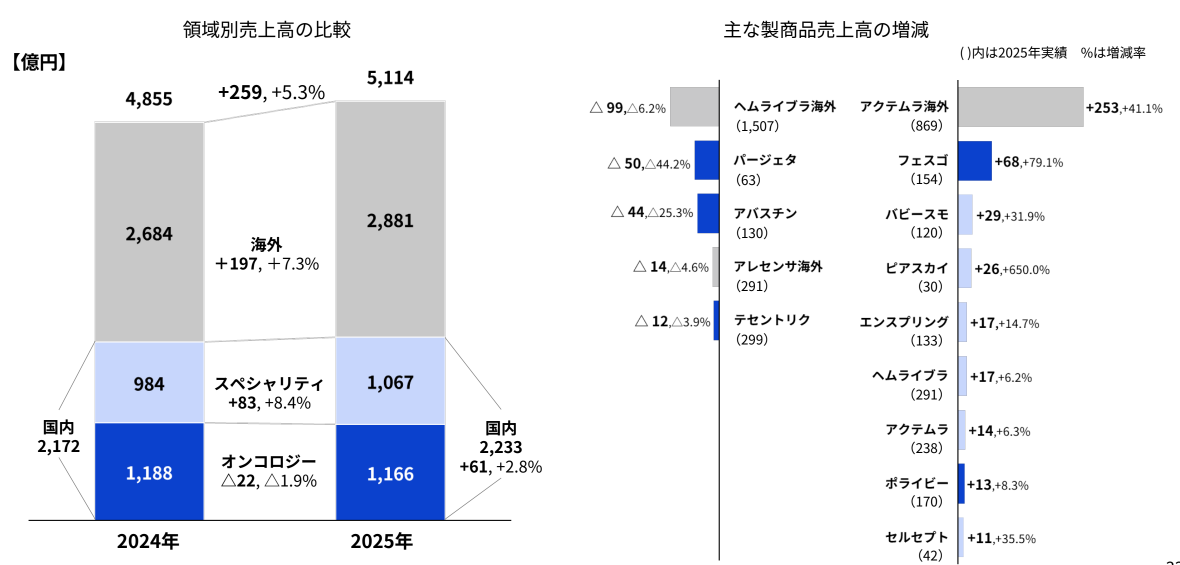
創薬・早期開発への投資や開発プロジェクトの進展等に伴い 増加

販売費及び一般管理費

諸経費等が減少

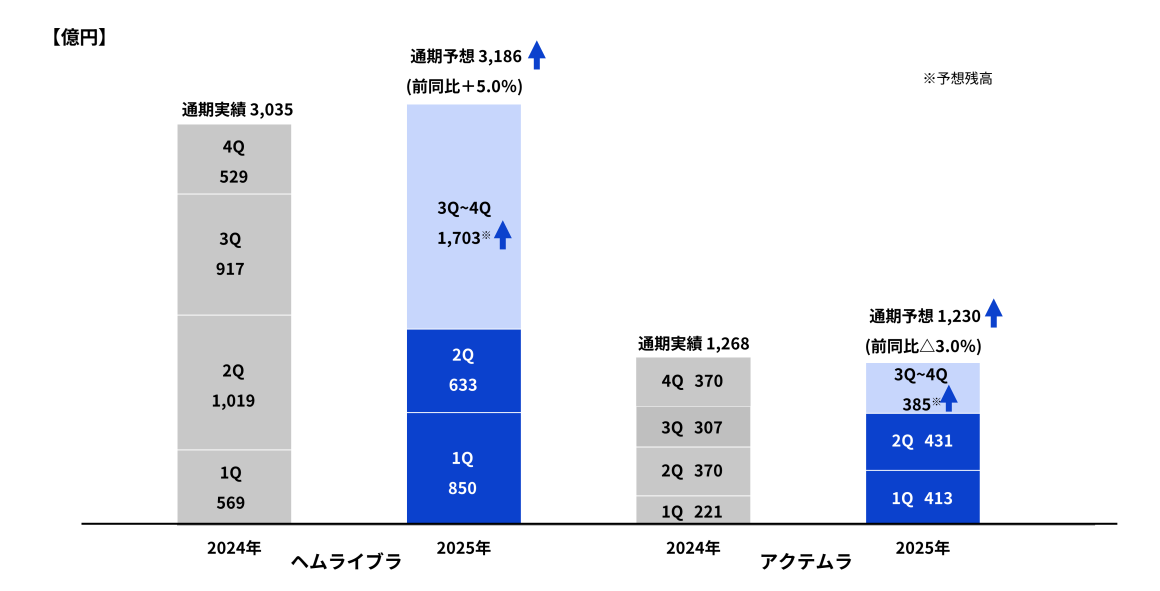
製商品売上高 1-6月 前年同期比



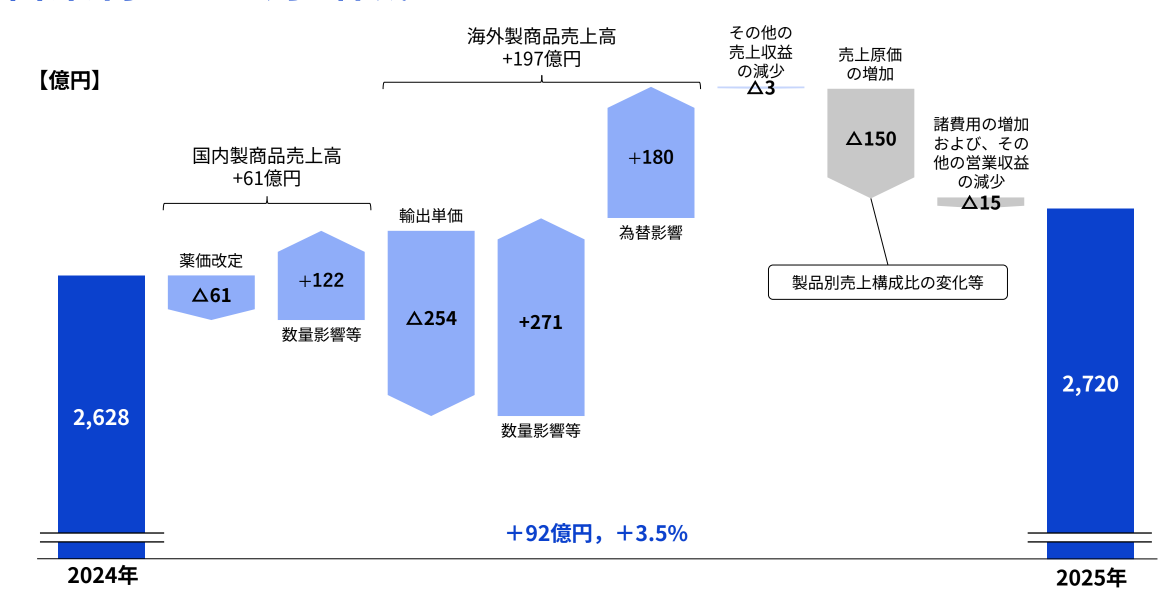




ヘムライブラおよびアクテムラ ロシュ向け輸出



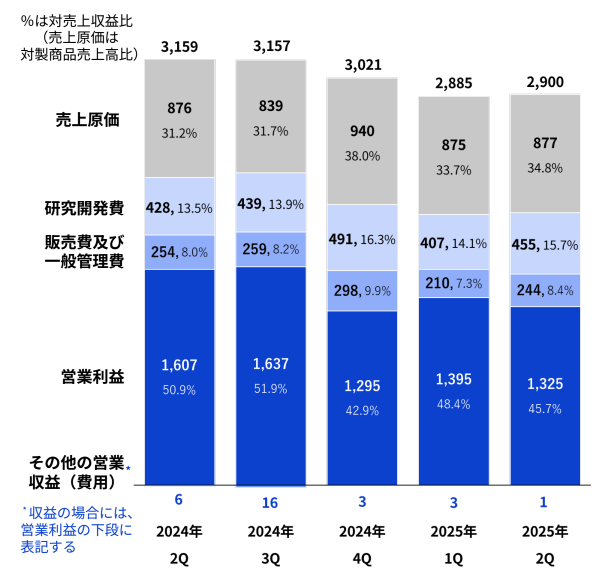
営業利益 1-6月 増減



損益の構成 四半期推移



【億円】



■前年同四半期(2024年2Q)比

製商品原価率は製品別売上構成比の変化等により上昇 研究開発費は創薬・早期開発への投資や開発プロジェクトの 進展等に伴い増加

販売費及び一般管理費は諸経費等が減少 その他の営業収益(費用)は前年同四半期並み 営業利益 △282億円,△17.5%

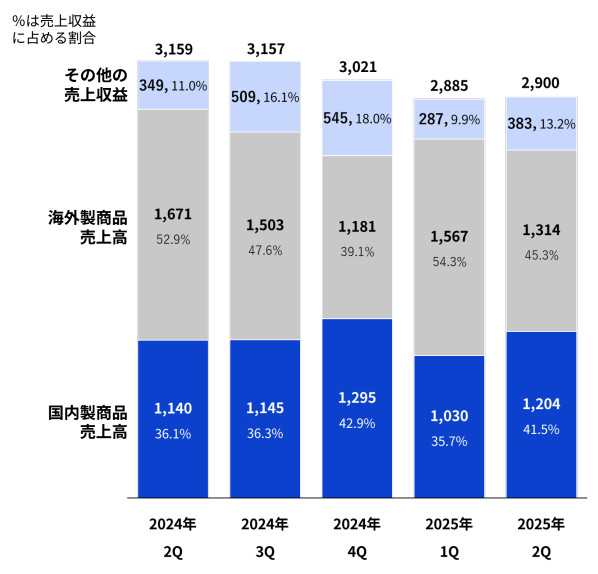
■前四半期(2025年1Q)比

製商品原価率は製品別売上構成比の変化等により上昇 研究開発費は創薬・早期開発への投資や開発プロジェクトの 進展等に伴い増加

販売費及び一般管理費は営業諸活動が増加 その他の営業収益(費用)は前四半期並み 営業利益 △70億円, △5.0%

売上収益の構成 四半期推移

【億円】



■前年同四半期(2024年2Q)比

国内は新製品や主力品の好調な推移により増加 海外は出荷タイミングの影響によりヘムライブラが減少 その他の売上収益は主にヘムライブラのロイヤルティ収入が増加

■前四半期(2025年1Q)比

国内は新製品や主力品の好調な推移により増加 海外は出荷タイミングの影響によりヘムライブラが減少 その他の売上収益は主にヘムライブラのロイヤルティ収入が増加

損益 1-6月 予想比



	実績	期初予	5想	2024年	
【億円】	2025年	2025年	進捗率	¥#±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±±	
	1-6月	1-12月	進抄举	進捗率 [*]	
売上収益	5,785	11,900	48.6%	47.2%	
製商品売上高	5,114	10,180	50.2%	48.7%	
国内	2,233	4,625	48.3%	47.1%	
海外	2,881	5,555	51.9%	50.0%	
その他の売上収益	670	1,720	39.0%	39.0%	
売上原価	△ 1,752	△ 3,410	51.4%	47.4%	
製商品原価率	34.3%	33.5%	-	-	
研究開発費	△ 863	△ 1, 780	48.5%	47.5%	
販売費及び一般管理費	△ 454	riangle 1,010	45.0%	45.6%	
その他の営業収益(費用)	4	-	-	29.6%	
営業利益	2,720	5,700	47.7%	47.3%	
営業利益率	47.0%	47.9%	_	-	
当期(中間)利益	1,935	4,100	47.2%	47.7%	
EPS (円)	117.57	250.00	47.0%	47.7%	

■国内

主力品や新製品の好調な進捗

■ 海外

ヘムライブラの出荷タイミングが一部6月から7月に 後ろ倒しとなった影響がある一方で、アクテムラの ロシュ向け輸出が想定に比べ好調な進捗

■ その他の売上収益

概ね想定通りの進捗

■ 売上原価

1-6月の製商品売上原価率としては概ね想定通り

■ 研究開発費

概ね想定通りの進捗

■ 販売費及び一般管理費

概ね想定通りの進捗

^{*2024}年通期実績に対する2024年1-6月実績の進捗率

製商品売上高 1-6月 予想比



	実績	期初-	予想	2024年	
【億円】	2025年	2025年	進捗率	進捗率 [*]	
	1-6月	1-12月	连沙平	连沙竿	
製商品売上高	5,114	10,180	50.2%	48.7%	
国内	2,233	4,625	48.3%	47.1%	
オンコロジー領域	1,166	2,392	48.7%	48.0%	
テセントリク	299	620	48.2%	47.6%	
ポライビー	170	358	47.5%	46.0%	
アレセンサ	158	340	46.5%	48.1%	
フェスゴ	154	316	48.7%	36.6%	
アバスチン	130	255	51.0%	51.5%	
カドサイラ	78	166	47.0%	47.0%	
パージェタ	63	119	52.9%	56.5%	
ルンスミオ	10	37	27.0%	-	
ハーセプチン	7	14	50.0%	58.3%	
Foundation Medicine	39	71	54.9%	47.4%	
その他	60	96	62.5%	53.4%	

	実績	期初一	予想	2024年
【億円】	2025年	2025年	進捗率	進捗率 [*]
	1-6月	1-12月	连抄竿	進抄举
スペシャリティ領域	1,067	2,233	47.8%	46.1%
ヘムライブラ	291	594	49.0%	46.4%
アクテムラ	238	500	47.6%	46.7%
エンスプリング	133	260	51.2%	47.0%
バビースモ	120	235	51.1%	42.3%
エブリスディ	79	159	49.7%	47.2%
セルセプト	42	58	72.4%	45.6%
ミルセラ	24	50	48.0%	49.2%
ピアスカイ	30	44	68.2%	15.4%
その他	111	332	33.4%	47.7%
海外	2,881	5,555	51.9%	50.0%
ヘムライブラ	1,507	3,242	46.5%	52.2%
アクテムラ	869	1,276	68.1%	46.7%
アレセンサ	291	670	43.4%	48.6%
エンスプリング	61	126	48.4%	37.0%
シグマート	45	78	57.7%	52.5%
ノイトロジン	46	65	70.8%	53.5%
その他	63	98	64.3%	43.6%

^{*2024}年通期実績に対する2024年 1-6月実績の進捗率

為替影響額 1-6月



	対2024年 実績レート	対2025年 想定レート		
	[C] vs. [A]	[C] vs. [B]		
売上収益	+233億円	△8億円		
製商品売上高	+180億円	△1億円		
その他の売上収益	+53億円	△6億円		
売上原価 上記以外 ^{*1}	△ 14億円 +1億円	+0億円 +4億円		
営業利益	+220億円	△3億円		

	2024年 実績レート ^{*2} 1-6月 【A】	2025年 想定レート 1-6月 【B】	2025年 実績レート*2 1-6月 【C】
1CHF	160.90円	171.36円	171.31円
1EUR	164.63円	160.00円	162.19円
1USD	135.45円	146.13円	146.56円

2025年 期中市場 平均レート ^{*3} 1-6月	2025年 想定レート 通期
172.12円	171.00円
162.03円	160.00円
148.57円	148.00円

^{*1}研究開発費、販売費及び一般管理費、その他の営業収益(費用)の合計

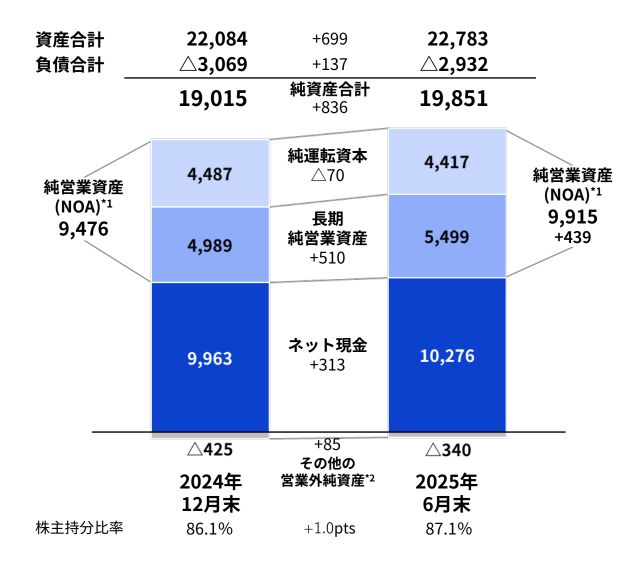
^{*2} 営業利益までの科目に含まれる外貨建取引に使用した計上レートを加重平均したもの

^{*3}決算期間中の市場為替レートを平均したもの

財政状態6月末 前期末比



【億円】



• 純運転資本の減少

設備未払金が減少の一方、営業債務等が増加

長期営業資産の増加

以下への投資を主因として有形固定資産が増加

- ✓ 宇都宮工場におけるバイオ原薬製造棟(UT3)
- ✓ 宇都宮工場における注射剤棟(UTA)
- ネット現金の増加

次ページ参照

その他の営業外純資産の増加

主に未払法人所得税が減少

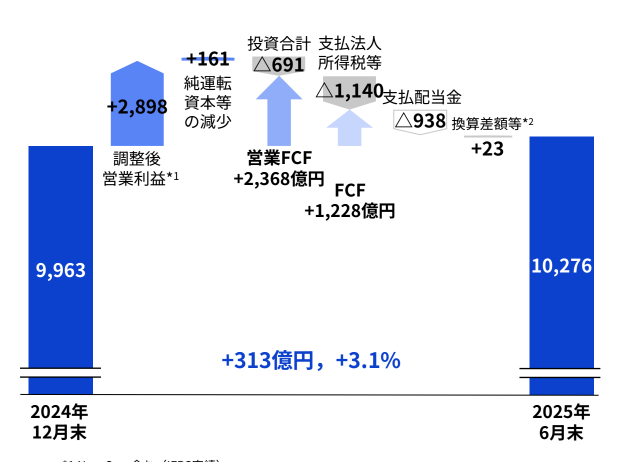
*1 NOA: Net Operating Assets

*2例:繰延税金資産、未払法人所得税等

ネット現金 前期末からの増減







■ 調整後営業利益 ^{*1}	+2,898 億円
営業利益 ^{*1}	+2,733 億円
減価償却費、償却費および減損損失 ^{*1}	+161 億円
■ 純運転資本等の減少	+161 億円
■ 投資合計	△691 億円
有形固定資産の取得による支出	△489 億円
リース負債の支払いによる支出	△40 億円
無形資産の取得による支出	△162 億円
営業フリー・キャッシュ・フロー	+2,368 億円
■ 支払法人所得税等	△1,140 億円
■ 支払法人所得税等 支払法人所得税	△ 1,140 億円 △1,072 億円
	•
支払法人所得税	△1,072 億円

■ 換算差額等 *2

+23 億円

^{*1} Non-Core含む(IFRS実績)

^{*2 「}換算差額等」=「自己株式の減少(増加)」+「ネット現金の換算差額(*3)等」

^{*3} 在外子会社の財務諸表の換算レート(ネット現金:期末日レート/FCF:期中平均レート)の違いから発生(IAS第7号・IAS第21号を参考に、当社が定義)

主な投資等の現状と当面の計画

		~2024	~2024 2025 2026 2027 2028 2029 2030~			2020~	投資予	投資予定額		期間*		
		~2024	2025	2020	2021	2020	2029	2030	総額	既投資額	וומא	≡ U
	宇都宮工場	UT3:中	後期治験/	/初期商用/	バイオ原乳	薬製造			374億円	299億円	2023年	2026年
製造系	宇都宮工場	UTA:初	期商用生	産向け無菌	注射剤製	造			190億円	153億円	2023年	2025年
	浮間工場	UK3(改	造工事)	:バイオ原	薬製造				203億円	57億円	2024年	2027年
	CPR	研究機能	拡充に伴	う施設移転	<u> </u>				60百万SGD	15百万SGD	2024年	2026年
研究開発系	IFReC	IFReC^0	の包括連携	携契約に基	づく資金	提供			100億円	83億円	2017年	2027年
	浮間事業所	UKX:低	・中分子	およびバィ	(オ医薬品	品の製法開	発機能強	紀	800億円	8億円	2026年	2028年
環境	環境投資**	中期環境	目標2030	達成に向り	ナた設備頭	更新等			1,359億円 (試算総額)	55億円	2022年	2032年

^{*}設備投資は着手年から完成予定年を表す

^{**}表内に記載されている投資案件の一部を含む

損益 1-6月 Non-Core調整



		Non-Core調整		
【億円】	IFRS実績	無形資産	その他	Core実績
売上収益	5,785			5,785
製商品売上高	5,114			5,114
その他の売上収益	670			670
売上原価	△ 1,759	+6	+1	△ 1,752
研究開発費	△ 866	+2	+1	△ 863
販売費及び一般管理費	△ 516		+63	△ 454
その他の営業収益(費用)	90		△86	4
営業利益	2,733	+8	△21	2,720
金融収支等	△ 15			△ 15
法人所得税	△ 774	△3	+7	△ 770
中間利益	1,944	+6	△15	1,935
EPS (円)	118.12			117.57

Non-Core調整

営業利益影響内訳

■無形資産

償却費 +8億円

減損損失 +1億円

■その他

事業再構築費用

+63億円

資産売却益を含む事業所再編費用等 △84億円

自社グローバル品の状況



【億円】

製品名	2025年	E2Q実績	前年同期比	通期予想	コメント
ヘムライフ"ラ®	国 内:	291	+6.2%	594	・国内:引き続き国内シェアが順調に拡大し、前同比で売上増加
	輸 出:	1,507	△6.2%	3,242	・海外:すべての地域で現地売上が拡大。通期の輸出見通しを過達の見込み
	海外現地:	2,238mCHF	+17%	-	・利便性と蓄積された臨床エビデンスにより、世界中の患者さんへ価値提供
アクテムラ®	国 内:	238	+6.3%	500	・国内:関節リウマチで引き続き新規処方を獲得。他の適応も浸透が進む
	輸 出:	869	+41.1%	1,276	・海外:EUで現地売上が減少も、米国、Internationalは順調に推移。輸出は前同比で大幅増加
	海外現地:	1,126mCHF	+3%	-	・IL-6阻害剤の先発薬として確立されたエビデンスにより患者さんへ価値提供
アレセンサ [®]	国 内:	158	+6.0%	340	・国内:21年以降、1次治療に競合品が参入したが、高いシェアを維持
	輸 出:	291	△4.6%	670	・海外:米国、Internationalで現地売上が拡大。通期の輸出見通しに変更なし
	海外現地:	702mCHF	+8%	-	・進行NSCLCに加えて、早期NSCLCではFICのALK阻害剤として患者さんへ価値提供
エンスプリング	国 内:	133	+14.7%	260	・国内:24年の薬価改定 ^{*1} が大きいものの、切り替えが順調に進み、前同比で増加
	輸 出:	61	+19.6%	126	・海外:すべての地域で現地売上が拡大。輸出も好調に推移
	海外現地:	98mCHF	+38%	-	・ステロイド回避を望む患者さんに対して利便性の高い治療法を提供
ピアスカイ®	国 内:	30	+650.0%	44	・国内:皮下投与の利便性・滞在時間の減少等が患者さんや医療現場で評価され好調に浸透
	輸 出:	-	- %	-	・海外:EUで市場導入が進む。世界各国での市場浸透を図っていく
	海外現地:	3mCHF	- %	-	・利便性の向上とC5遺伝子多型を含む患者さんに対する幅広い治療機会の提供

表中の「輸出」は、中外テリトリーの台湾現地売上を含む。「海外現地」は、ロシュによる海外現地売上で、前年同期比の増減は、為替一定ベース

NSCLC:非小細胞肺がん、FIC:First in Class

*12024年4月 市場拡大再算定 △25.0%

【ヘムライブラ】国内血友病A患者シェア推移

2024年2Q	2024年3Q	2024年4Q	2025年1Q	2025年2Q
33.8%	34.9%	35.3%	36.2%	37.0%

お問い合わせ先



広報IR部

報道関係者の皆様:メディアリレーションズグループ

Tel: 03-3273-0881

E-mail: pr@chugai-pharm.co.jp

担当: 佐藤、香西、平野、宮澤、和泉

投資家の皆様:インベスターリレーションズグループ

Tel: 03-3273-0554

E-mail: ir@chugai-pharm.co.jp

担当: 櫻井、島村、山田、池ケ谷、大塚

創造で、想像を超える。

