

決算短信 補足資料

— 2026年12月期 第2四半期（中間期）決算 —

協和キリン

目次

	頁
I. 連結業績	
1. 連結損益推移	1
2. 地域統括会社別の売上収益	2
3. 設備投資及び無形資産投資額 / 減価償却費及び償却費	2
4. 地域統括会社別の従業員数	2
II. 連結キャッシュ・フロー計算書	2
III. 主要製品の状況	
1. 製品別売上収益	3
2. 地域別売上収益	4
3. コラボレーション製品	5
IV. 開発パイプライン一覧	6

[留意事項]

- ・本資料は、当社が2026年8月3日に東京証券取引所において公表した「2026年12月期第2四半期(中間期)決算短信」を補足するために作成したものです。
- ・本資料に記載されている業績予想等は、当社が現在入手している情報及び合理的であると判断する一定の前提に基づいており、当社としてその実現を約束する趣旨のものではありません。実際の業績等は様々な要因により大きく異なる可能性があります。
- ・本資料の記載金額は、表示単位未満を四捨五入して表示しています。
- ・本資料に記載の括弧()内の数値はマイナスを示しています。
- ・本資料の増減は、前年同期対比の増減を記載しています。
- ・各期における期中平均の為替レートは、次のとおりです。

	2025年 実績				2026年 実績		2026年 予想
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	1-6月	1-12月
米ドル (USD/円)	154	150	149	150	155	157	150
英ポンド (GBP/円)	193	193	195	197	210	212	205
ユーロ (EUR/円)	161	162	165	168	183	184	180

— 本資料に関するお問い合わせ先 —

協和キリン株式会社
財務経理部
TEL 03-5205-7206

I. 連結業績

1. 連結損益推移

<累計>

(単位: 億円)

	2025年 実績				2026年 実績				2026年 予想	
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	1-6月	増減	増減率	1-12月	進捗率
売上収益	1,047	2,307	3,495	4,968	1,185	2,636	330	14%	5,200	51%
売上原価	(246)	(619)	(901)	(1,279)	(302)	(663)	(45)	7%	(1,320)	50%
売上総利益	801	1,688	2,594	3,689	882	1,973	285	17%	3,880	51%
対売上収益比率	76.5%	73.2%	74.2%	74.2%	74.5%	74.8%	-	-	74.6%	-
販売費及び一般管理費 ^{※2}	(404)	(795)	(1,165)	(1,579)	(411)	(848)	(53)	7%	(1,630)	52%
研究開発費	(286)	(525)	(768)	(1,012)	(272)	(463)	62	(12)%	(950)	49%
研究開発費率	27.3%	22.8%	22.0%	20.4%	22.9%	17.6%	-	-	18.3%	-
コア営業利益 ^{※1}	112	368	661	1,098	200	661	293	80%	1,300	51%
コア営業利益率	10.7%	16.0%	18.9%	22.1%	16.9%	25.1%	-	-	25.0%	-
無形資産償却費 ^{※2}	(17)	(34)	(51)	(76)	(28)	(58)	(24)	71%	(110)	53%
持分法投資損益	(9)	15	10	8	10	7	(9)	(55)%	-	-
その他の収益	4	6	7	11	4	6	(0)	(4)%	-	-
その他の費用	(16)	(129)	(147)	(180)	(81)	(291)	(163)	126%	-	-
金融収益・費用	4	(7)	(1)	11	34	50	57	-	-	-
税引前(四半期)利益	79	220	479	872	139	375	155	70%	950	39%
法人所得税費用	(17)	(57)	(153)	(202)	(19)	(68)	(12)	21%	(200)	34%
法人所得税負担率	21.5%	25.7%	32.0%	23.1%	13.6%	18.3%	-	-	-	-
当期(四半期)利益	62	163	326	670	120	306	143	88%	750	41%
対売上収益比率	5.9%	7.1%	9.3%	13.5%	10.2%	11.6%	-	-	14.4%	-

2028年 予想

20%台前半

7%台半ば
4%以上
果進配当

ROE(%)

ROE(%)※3年平均

DOE(%)^{※3}

<累計>

	2025年 実績				2026年 実績				2026年 予想	
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	1-6月	増減	増減率	1-12月	進捗率
コア営業利益 ^{※1}	112	368	661	1,098	200	661	293	80%	1,300	51%
法人所得税費用	(24)	(95)	(211)	(254)	(27)	(121)	(26)	28%	(270)	45%
法人所得税負担率	21.5%	25.7%	32.0%	23.1%	13.6%	18.3%	-	-	-	-
コア当期利益 ^{※1}	88	274	449	844	173	541	267	98%	1,030	52%
コアEPS(円/株) ^{※4}	16.83	52.25	85.85	161.28	33.04	103.26	51.01	-	196.76	-

※1 グローバル製薬企業との比較可能性が高く、より当社グループの持続的な収益性を示す業績指標として、コア指標を採用しています。

コア営業利益は、売上総利益から、販売費及び一般管理費(無形資産償却費を除く)並びに研究開発費を控除し、さらに当社が判断する非経常的な損益を除外して算出します。

コア当期利益は、コア営業利益から当該コア営業利益に係る法人所得税費用を控除して算出します。

※2 販売費及び一般管理費には、無形資産償却費(販売権償却費)を含んでいません。

※3 DOEは、配当額を期首資本で除して算出します。

※4 コアEPSは、コア当期利益を期中平均株式数で除して算出します。

※5 2025年実績、2026年実績及び2026年予想においては、当社が判断する非経常的な損益として除外した項目はありません。

<四半期>

(単位: 億円)

	2025年 実績				2026年 実績			
	1-3月	4-6月	7-9月	10-12月	1-3月	4-6月	増減	増減率
売上収益	1,047	1,259	1,188	1,474	1,185	1,452	192	15%
売上原価	(246)	(373)	(282)	(379)	(302)	(361)	11	(3)%
売上総利益	801	887	906	1,095	882	1,090	204	23%
対売上収益比率	76.5%	70.4%	76.3%	74.3%	74.5%	75.1%	-	-
販売費及び一般管理費	(404)	(391)	(370)	(414)	(411)	(437)	(46)	12%
研究開発費	(286)	(239)	(243)	(243)	(272)	(192)	48	(20)%
研究開発費率	27.3%	19.0%	20.5%	16.5%	22.9%	13.2%	-	-
コア営業利益	112	256	292	438	200	461	205	80%
コア営業利益率	10.7%	20.3%	24.6%	29.7%	16.9%	31.8%	-	-
無形資産償却費	(17)	(17)	(17)	(25)	(28)	(30)	(13)	79%
持分法投資損益	(9)	25	(6)	(2)	10	(3)	(28)	-
その他の収益	4	2	2	3	4	2	(0)	(7)%
その他の費用	(16)	(113)	(19)	(33)	(81)	(210)	(97)	86%
金融収益・費用	4	(12)	7	11	34	16	27	-
税引前四半期利益	79	141	259	393	139	235	94	67%
法人所得税費用	(17)	(40)	(97)	(49)	(19)	(50)	(10)	25%
四半期利益	62	102	163	344	120	186	84	83%
対売上収益比率	5.9%	8.1%	13.7%	23.4%	10.2%	12.8%	-	-

<四半期>

	2025年 実績				2026年 実績			
	1-3月	4-6月	7-9月	10-12月	1-3月	4-6月	増減	増減率
コア営業利益	112	256	292	438	200	461	205	80%
法人所得税費用	(24)	(71)	(116)	(43)	(27)	(94)	(23)	33%
コア当期利益	88	185	176	395	173	368	182	98%

※ 下線部は、2026年2月9日に公表した「決算短信 補足資料 -2025年12月期-」の金額を訂正しています。

2. 地域統括会社別の売上収益

<累計>

(単位:億円)

	2025年 実績				2026年 実績			2026年 予想	
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	1-6月	増減	1-12月	進捗率
日本	272	584	897	1,225	262	549	(35)	1,115	49%
北米	355	884	1,299	1,925	362	1,033	149	2,110	49%
EMEA	197	370	624	837	231	433	63	785	55%
その他	223	469	675	981	329	621	153	1,190	52%
売上収益 合計	1,047	2,307	3,495	4,968	1,185	2,636	330	5,200	51%
日本 (顧客所在地)	283	631	960	1,288	277	592	(39)	1,200	49%
海外 (顧客所在地)	764	1,676	2,534	3,680	908	2,045	369	4,000	51%
海外売上比率	73%	73%	73%	74%	77%	78%	-	77%	-

※ One Kyowa Kirin 体制(地域(リージョン)軸、機能(ファンクション)軸と製品(フランチャイズ)軸を組合わせたグローバルマネジメント体制における地域統括会社(連結)の製商品の売上収益を基礎として区分しています。

※ EMEAは、ヨーロッパ、中東及びアフリカ等です。

※ その他は、技術収入、アジア/オセアニアの売上収益、造血幹細胞遺伝子治療(Orchard Therapeutics社の売上収益)及び受託製造等です。

<四半期>

(単位:億円)

	2025年 実績				2026年 実績		
	1-3月	4-6月	7-9月	10-12月	1-3月	4-6月	増減
日本	272	312	313	328	262	287	(25)
北米	355	528	415	626	362	670	142
EMEA	197	173	253	213	231	202	29
その他	223	245	206	306	329	292	47
売上収益 合計	1,047	1,259	1,188	1,474	1,185	1,452	192

3. 設備投資及び無形資産投資額 / 減価償却費及び償却費

(単位:億円)

	2025年 実績				2026年 実績			2026年 予想
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	1-6月	1-12月	
設備投資(有形固定資産) ^{※1}	82	149	229	358	86	145		339
無形資産投資	13	99	213	481	22	37		183
合計	94	249	442	839	108	183		522
減価償却費(有形固定資産)	38	76	117	158	42	85		165
償却費(無形資産)	23	47	71	104	34	69		150
うち販売権 ^{※2}	17	34	51	76	28	58		110
合計	61	123	188	261	76	154		314

※1 使用権資産の取得は含まれていません。

※2 連結損益計算書において、無形資産償却費として表示しています。

4. 地域統括会社別の従業員数

(単位:人)

	2025年 実績				2026年 実績		
	3月末	6月末	9月末	12月末	3月末	6月末	増減
日本	3,898	3,890	3,882	3,508	3,483	3,476	(414)
北米	709	678	699	706	740	747	69
EMEA	538	540	544	551	540	540	-
その他	375	381	387	397	402	410	29
合計	5,520	5,489	5,512	5,161	5,165	5,173	(316)

※ その他は、アジア/オセアニア子会社、Orchard Therapeutics社等の従業員数です。

II. 連結キャッシュ・フロー計算書

(単位:億円)

	2025年 実績				2026年 実績		
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	1-6月	増減
営業活動によるキャッシュ・フロー	74	398	696	966	563	813	415
投資活動によるキャッシュ・フロー	(215)	(347)	(416)	(892)	(86)	(176)	172
財務活動によるキャッシュ・フロー	(165)	(172)	(336)	(369)	(179)	(188)	(15)
現金及び現金同等物に係る換算差額	3	20	12	35	9	13	(7)
現金及び現金同等物の増減額	(303)	(101)	(45)	(259)	308	463	564
現金及び現金同等物の期首残高	2,447	2,447	2,447	2,447	2,188	2,188	(259)
現金及び現金同等物の期末残高	2,144	2,346	2,402	2,188	2,495	2,651	305

Ⅲ. 主要製品の状況

1. 製品別 売上収益

<累計>

(単位:億円)

	2025年 実績				2026年 実績			2026年 予想	
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	1-6月	増減	1-12月	進捗率
製商品 ※1	918	2,052	3,101	4,384	936	2,238	186	4,451	50%
Crysvita／クリースビータ	424	998	1,467	2,164	457	1,188	190	2,354	50%
Poteligeo／ポテリジオ	98	216	337	457	121	259	43	546	47%
Libmeldy／Lenmeldy	21	44	44	64	15	49	5	100	48%
Nourianz	20	46	69	95	19	43	(3)	74	58%
フォゼベル	15	37	59	82	19	45	8	116	38%
ダーブロック	30	69	109	155	36	82	13	162	51%
ネスブ	5	9	11	14	2	4	(4)	8	50%
ダルベポエチン アルファ注シリンジ「KKF」	23	49	76	104	22	45	(3)	92	49%
ジーラスタ	43	91	137	182	35	71	(20)	162	44%
ロミプレート	34	73	115	159	37	63	(10)	114	55%
オルケディア	24	54	82	113	24	56	2	116	48%
リツキシマブBS「KHK」	15	32	50	69	15	31	(1)	57	55%
ノウリアスト	14	31	46	63	13	29	(2)	51	56%
ハルロピ	10	21	33	45	10	21	(1)	40	52%
技術収入 ※2	130	255	394	584	248	398	143	749	53%
ベンラリズマブ ロイヤルティ ※3	74	157	254	381	86	194	36		
合計	1,047	2,307	3,495	4,968	1,185	2,636	330	5,200	51%

<四半期>

(単位:億円)

	2025年 実績				2026年 実績		
	1-3月	4-6月	7-9月	10-12月	1-3月	4-6月	増減
製商品 ※1	918	1,134	1,049	1,283	936	1,301	168
Crysvita／クリースビータ	424	573	469	697	457	731	158
Poteligeo／ポテリジオ	98	118	121	120	121	139	20
Libmeldy／Lenmeldy	21	23	(0)	20	15	34	11
Nourianz	20	26	23	26	19	24	(2)
フォゼベル	15	21	22	23	19	25	4
ダーブロック	30	38	41	46	36	46	7
ネスブ	5	4	3	3	2	2	(2)
ダルベポエチン アルファ注シリンジ「KKF」	23	26	27	28	22	24	(2)
ジーラスタ	43	48	46	45	35	36	(12)
ロミプレート	34	39	42	44	37	26	(13)
オルケディア	24	29	29	31	24	31	2
リツキシマブBS「KHK」	15	17	18	18	15	16	(1)
ノウリアスト	14	17	16	17	13	16	(1)
ハルロピ	10	12	11	13	10	11	(0)
技術収入 ※2	130	125	139	191	248	150	25
ベンラリズマブ ロイヤルティ ※3	74	83	97	127	86	107	25
合計	1,047	1,259	1,188	1,474	1,185	1,452	192

※1 日本における売上収益は値引等控除前の金額、海外における売上収益は値引等控除後かつ為替影響込みの金額で表示しています。

※2 技術収入とは、第三者に当社グループの開発品の開発、製造及び販売に係る権利の許諾、並びに技術の使用等を認めたライセンス契約に基づいて得ている契約一時金、マイルストーン収入及びランニング・ロイヤルティ収入による売上収益を指します。

※3 ベンラリズマブ ロイヤルティには、AstraZeneca社販売のFasenraの売上ロイヤルティ(当社独自の見積りを含む)のみを記載しています。

Ⅲ. 主要製品の状況

2. 地域別売上収益

<累計>

(単位:億円)

製品名	2025年 実績				2026年 実績			2026年 予想	
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	1-6月	増減	1-12月	進捗率
Crysvita／クリスビータ	424	998	1,467	2,164	457	1,188	190	2,354	50%
日本	28	61	97	136	34	70	9	147	48%
北米	241	640	920	1,418	235	751	111	2,207	51%
[百万米ドル]	157	430	620	946	151	476	47		
EMEA	148	280	424	575	179	344	64		
[百万英ポンド]	77	145	219	293	85	162	17		
その他	8	17	26	35	9	22	5		
Poteligeo／ポテリジオ	98	216	337	457	121	259	43	546	47%
日本	3	7	12	16	4	8	1	14	57%
北米	69	160	251	339	89	193	33	409	47%
[百万米ドル]	45	107	169	227	57	123	16	273	45%
EMEA	26	49	73	100	28	57	9	120	48%
[百万英ポンド]	13	25	38	51	13	27	2	59	46%
その他	0	1	1	2	0	1	0	2	35%
Libmeldy／Lenmeldy	21	44	44	64	15	49	5	100	48%
米国	11	16	16	29	11	30	14	45	66%
EMEA・その他	10	28	28	35	4	19	(10)	55	34%

<四半期>

(単位:億円)

製品名	2025年 実績				2026年 実績		
	1-3月	4-6月	7-9月	10-12月	1-3月	4-6月	増減
Crysvita／クリスビータ	424	573	469	697	457	731	158
日本	28	33	36	39	34	36	3
北米	241	399	280	498	235	516	118
[百万米ドル]	157	273	191	325	151	325	52
EMEA	148	132	144	151	179	165	34
[百万英ポンド]	77	68	74	74	85	77	9
その他	8	10	9	9	9	14	4
Poteligeo／ポテリジオ	98	118	121	120	121	139	20
日本	3	4	5	5	4	5	0
北米	69	91	91	88	89	104	13
[百万米ドル]	45	62	62	58	57	65	3
EMEA	26	23	25	27	28	29	6
[百万英ポンド]	13	12	13	13	13	14	2
その他	0	0	0	1	0	1	0
Libmeldy／Lenmeldy	21	23	(0)	20	15	34	11
米国	11	5	(0)	13	11	19	14
EMEA・その他	10	18	(0)	7	4	15	(3)

※ 外貨の表記については、統括する地域内の各通貨単位の売上収益を、北米は米ドルに、EMEAは英ポンドにそれぞれ換算して集計しています。

Ⅲ. 主要製品の状況

3. コラボレーション製品

<累計>

(単位:億円)

製品名	2025年 実績				2026年 実績		
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	1-6月	増減
KOMZIFTI							-
売上収益※ ¹	-	-	-	3	9		
[百万米ドル]	-	-	-	2	6		
プロフィット／ロス	(13)	(31)	(55)	(82)	(15)	(32)	(1)
[百万米ドル]	(8)	(20)	(37)	(55)	(9)	(20)	0
当社グループ (50%シェア)※ ²							
売上収益	-	-	-	-	-	-	-
販売費及び一般管理費	(6)	(15)	(28)	(41)	(7)	(16)	(1)
コア営業利益	(6)	(15)	(28)	(41)	(7)	(16)	(1)
無形資産償却費	-	-	-	(7)	(11)	(23)	(23)
税引前利益	(6)	(15)	(28)	(48)	(18)	(38)	(23)

<四半期>

(単位:億円)

製品名	2025年 実績				2026年 実績		
	1-3月	4-6月	7-9月	10-12月	1-3月	4-6月	増減
KOMZIFTI							
売上収益※ ¹	-	-	-	3	9		
[百万米ドル]	-	-	-	2	6		
プロフィット／ロス	(13)	(18)	(25)	(27)	(15)	(17)	1
[百万米ドル]	(8)	(12)	(17)	(18)	(9)	(11)	1
当社グループ (50%シェア)※ ²							
売上収益	-	-	-	-	-	-	-
販売費及び一般管理費	(6)	(9)	(12)	(13)	(7)	(9)	0
コア営業利益	(6)	(9)	(12)	(13)	(7)	(9)	0
無形資産償却費	-	-	-	(7)	(11)	(11)	(11)
税引前利益	(6)	(9)	(12)	(21)	(18)	(20)	(11)

※¹ 売上収益は、Kura Oncology社の決算説明会後に開示予定です。

※² Kura Oncology社との戦略的提携契約に基づき、米国においては50:50でプロフィットシェアを行っています。

当社グループは、プロフィットシェア後のネット損益がプラスの場合は売上収益として計上し、マイナスの場合は販売費及び一般管理費として処理します。なお、プロフィットシェアの計算では、見積りが用いられることがあります。

開発パイプライン一覧

低分子化合物
 抗体
 造血幹細胞遺伝子治療

2026年3月31日からの進捗

更新日: 2026年6月30日

開発番号 一般名 剤型	作用機序等	対象疾患	開発段階			[自社or導入] 備考
			第Ⅰ相	第Ⅱ相	第Ⅲ相	
KK8123 注射剤	ヒト型抗FGF23抗体	X染色体連鎖性低リン血症				[自社] グローバル開発品として北米、欧州で試験実施中
KK8398 infigratinib 経口剤	FGFR3阻害薬	軟骨無形成症				[QED Therapeutics社] 日本で試験実施中 日本で希少疾病用医薬品指定取得
		軟骨低形成症				日本での第III相試験準備中
ziftomenib ※ 経口剤	メニン阻害薬	急性リンパ性白血病 (ALL) (単剤)				[Kura Oncology社] グローバル開発品として北米、欧州で試験実施中 KMT2A 再構成を有する ALL KOMET-001試験
		急性骨髄性白血病 (AML) (単剤)				グローバル開発品として北米、欧州で試験実施中 NPM1 変異及びKMT2A 再構成を有さないAML KOMET-001試験
						NPM1 変異を有する再発・難治性の成人AML 日本での第II相試験実施中
		急性骨髄性白血病 (AML) (併用)				グローバル開発品として北米で試験実施中 NPM1 変異もしくは、KMT2A 再構成を有するAML ペネトクラクス・アザシチジンとの併用及び、シタラビン・ダウノルビンとの併用 KOMET-007試験
						グローバル開発品として北米で試験実施中 NPM1及びFLT3変異を有するAML シタラビン・ダウノルビン、キザルチニブとの併用 KOMET-007試験
						グローバル開発品として北米、欧州で試験実施中 NPM1 変異、KMT2A 再構成もしくは、FLT3変異を有するAML ギルテリニブ、FLAG-IDA及び、LDACとの併用 KOMET-008試験
						グローバル開発品として試験実施中 NPM1 変異もしくは、KMT2A 再構成を有するAML ペネトクラクス・アザシチジンとの併用(NPM1変異のみ)及び、シタラビン・ダウノルビンとの併用 KOMET-017試験
KK2845	抗TIM-3 ADC	急性骨髄性白血病 (AML) 及びその他造血器腫瘍				[自社] 抗体薬物複合体 グローバル開発品として日本での第Ⅰ相試験実施中
OTL-203	造血幹細胞遺伝子治療	ムコ多糖症Ⅰ型 (Hurler症候群)				[自社] 希少小児疾患(RPD)、優先審査(Fast Track)及び再生医療先進治療(RMAT)指定 (アメリカ食品医薬品局(FDA)) 優先医薬品(PRIME)指定(欧州医薬品庁(EMA)) 試験実施地域: 北米、欧州
OTL-201	造血幹細胞遺伝子治療	ムコ多糖症ⅢA型 (Sanfilippo症候群A型)				[自社] 希少小児疾患(RPD)指定(アメリカ食品医薬品局(FDA))
KHK4951 tivozanib 点眼剤	VEGF受容体阻害剤	糖尿病黄斑浮腫				[自社] グローバル開発品として日本、北米、アジア、オセアニアで試験実施中
		新生血管型加齢黄斑変性				グローバル開発品として日本、北米、アジア、オセアニアで試験実施中

開発パイプライン一覧

開発番号 一般名 剤型		作用機序等	対象疾患	開発段階			[自社or導入] 備考
				第Ⅰ相	第Ⅱ相	第Ⅲ相	
	KK2260 注射剤	EGFR-TfR1バイスベシフィック抗体	進行性又は転移性固形がん				[自社] REGULGENT技術を使用 完全ヒト抗体作製技術を使用 グローバル開発品として日本で試験実施中、及び北米での第Ⅰ相試験準備中
	KK2269 注射剤	EpCAM-CD40バイスベシフィック抗体	進行性又は転移性固形がん				[自社] REGULGENT技術を使用 完全ヒト抗体作製技術を使用 グローバル開発品として日本、北米で試験実施中
	KK4277 注射剤	ヒト化抗PTPRS抗体	全身性エリテマトーデス/皮膚エリテマトーデス				[SBIバイオテック(株)] ボテリジェント抗体 日本、アジアで試験実施中
	KK3910 注射剤		本態性高血圧				[自社] グローバル開発品として日本で第Ⅰ相試験実施中
	OTL-200 atidarsagene autotemcel	造血幹細胞遺伝子治療	早期発症型異染性白質ジストロフィー（MLD）				[自社] 日本で希少疾病用再生医療等製品指定取得 日本での第Ⅲ相臨床試験準備中 米国製品名：Lenmeldy 欧州製品名：Libmeldy
	KK2223		皮膚T細胞リンパ腫 末梢性T細胞リンパ腫				[自社] 第Ⅰ相臨床試験準備中

※ ziftomenib（米国製品名：KOMZIFTI）の開発状況詳細については、Kura Oncology社のホームページをご参照ください。 <https://kuraoncology.com/>

主な申請承認情報

更新日 2026年6月30日

開発番号, 一般名, 製品名	対象疾患	申請状況	2026年に承認取得した 国・地域
OTL-200（atidarsagene autotemcel, 米国製品名：Lenmeldy 欧州製品名：Libmeldy）	早期発症型異染性白質ジストロフィー（MLD）	日本申請済	—