



証券コード: 4523

2025年度（2026年3月期）
通期決算

参考資料

2026年5月15日
エーザイ株式会社

お問い合わせ

PR部: TEL 03-3817-5120

IR部: TEL 03-3817-5122

<https://www.eisai.co.jp/>

[将来予想に関する事項と事業等のリスク]

本発表において提供される資料ならびに情報は、現在における予想、目標、評価、見通し、リスクを伴う想定などの不確実性に基づくものを含んでいます。従って、さまざまな要因の変化により、将来予想などが実際の結果と大きく乖離する可能性があります。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、各国の関税政策変更、金利、通貨為替変動といった日本および国際的な経済状況が含まれています。

当社グループの業績を大幅に変動させる、あるいは投資判断に重要な影響を及ぼす可能性のあるリスクや不確実性の詳細に関しては、当社の前期有価証券報告書の「事業等のリスク」をご参照ください。ただし、当該記載は当社グループに係るすべてのリスクや不確実性を網羅したものではなく、現時点において予見できない、あるいは重要とみなされていない他の要因の影響を将来的に受ける可能性があります。また、当該記載は本発表日現在において判断したものであり、文中の将来に関する事項はその発生あるいは達成を保証するものではありません。

目次

| | |
|---------------------|----|
| 1. 連結損益計算書 | 1 |
| 2. 営業利益からコア営業利益への調整 | 2 |
| 3. セグメント情報 | 2 |
| 4. 報告セグメント別情報 | 3 |
| 5. 主力品売上収益 | 7 |
| 6. セグメント別売上収益見通し | 9 |
| 7. 連結包括利益計算書 | 10 |
| 8. 連結キャッシュ・フロー計算書 | 11 |
| 9. 資本的支出及び減価償却費の状況 | 12 |
| 10. 連結財政状態計算書 | 12 |
| 11. 連結四半期業績の推移 | 14 |
| 12. 主な連結業績項目の推移 | 17 |
| 13. 株式の状況 | 18 |
| 14. 従業員数 | 18 |
| 15. 主要開発品 | 19 |

為替レート

| | | 米国 (米ドル/円) | 欧州 (ユーロ/円) | 英国 (ポンド/円) | 中国 (人民元/円) |
|-----------|---------|---------------|---------------|---------------|---------------|
| 2023年度 通期 | 期中平均レート | 144.62 | 156.79 | 181.75 | 20.14 |
| | 期末日レート | 151.41 | 163.24 | 191.22 | 20.83 |
| 2024年度 通期 | 期中平均レート | 152.57 | 163.74 | 194.61 | 21.10 |
| | 期末日レート | 149.52 | 162.08 | 193.82 | 20.59 |
| 2025年度 通期 | 期中平均レート | 150.77 | 174.78 | 202.10 | 21.24 |
| | 期末日レート | 159.88 | 183.41 | 211.03 | 23.11 |
| 2026年度 | 予想レート | 153.00 | 180.00 | 205.00 | 22.50 |

- ・ 当社の連結財務諸表はIFRS会計基準にて開示しています。
- ・ 当社グループは、セグメントを医薬品事業とその他事業に区分しており、医薬品事業を構成する日本、アメリカス(北米)、中国、EMEA(欧州、中東、アフリカ、ロシア、オセアニア)、イーストアジア・グローバルサウス(韓国、台湾、インド、アセアン、中南米、南アフリカ等)の5つの事業セグメントを報告セグメントとしています。
- ・ 当資料中の数字は、四捨五入で表示しています。

1. 連結損益計算書

(億円、%)

| | 2024年度 | | 2025年度 | | | | 2026年度 | |
|------------|--------|-------|--------|-------|-------|------|--------|-------|
| | 通期 | 売上比 | 通期 | 売上比 | 前期比 | 増減額 | 通期予想 | 売上比 |
| 売上収益 | 7,894 | 100.0 | 8,254 | 100.0 | 104.6 | 360 | 8,835 | 100.0 |
| 売上原価 | 1,688 | 21.4 | 1,912 | 23.2 | 113.3 | 224 | 2,095 | 23.7 |
| 売上総利益 | 6,206 | 78.6 | 6,342 | 76.8 | 102.2 | 136 | 6,740 | 76.3 |
| 販売費及び一般管理費 | 4,080 | 51.7 | 4,353 | 52.7 | 106.7 | 273 | 4,415 | 50.0 |
| 販売費 | 2,091 | 26.5 | 2,300 | 27.9 | 110.0 | 208 | — | — |
| 人件費 | 1,301 | 16.5 | 1,359 | 16.5 | 104.5 | 59 | — | — |
| 管理費他 | 688 | 8.7 | 694 | 8.4 | 100.8 | 6 | — | — |
| 研究開発費 | 1,716 | 21.7 | 1,587 | 19.2 | 92.4 | △130 | 1,640 | 18.6 |
| その他の収益 | 172 | 2.2 | 53 | 0.6 | 30.8 | △119 | 15 | 0.2 |
| その他の費用 | 38 | 0.5 | 14 | 0.2 | 36.2 | △24 | — | — |
| 営業利益 | 544 | 6.9 | 441 | 5.3 | 81.2 | △102 | 700 | 7.9 |
| 金融収益 | 102 | 1.3 | 122 | 1.5 | 119.5 | 20 | — | — |
| 金融費用 | 35 | 0.4 | 53 | 0.6 | 151.6 | 18 | — | — |
| 税引前当期利益 | 611 | 7.7 | 510 | 6.2 | 83.5 | △101 | 740 | 8.4 |
| 法人所得税 | 130 | 1.6 | 105 | 1.3 | 80.6 | △25 | — | — |
| 当期利益 | 481 | 6.1 | 405 | 4.9 | 84.3 | △75 | 540 | 6.1 |
| 当期利益の帰属 | | | | | | | | |
| 親会社所有者 | 464 | 5.9 | 386 | 4.7 | 83.0 | △79 | 523 | 5.9 |
| 非支配持分 | 16 | 0.2 | 20 | 0.2 | 120.7 | 3 | — | — |

| | | | | | | | | |
|--------------|-----|-----|-------|------|-------|-----|-----|-----|
| 当期包括利益 | 432 | 5.5 | 1,053 | 12.8 | 243.9 | 621 | | |
| コア営業利益(参考情報) | 238 | 3.0 | 501 | 6.1 | 210.7 | 263 | 700 | 7.9 |

| | | | |
|----------------|--------|--------|--------|
| EPS(円) | 163.76 | 136.78 | 185.00 |
| DPS(円) | 160.0 | 160.0 | 160.0 |
| 調整ROIC(%、参考情報) | 3.1 | 6.8 | 8.7 |
| ROE(%) | 5.4 | 4.4 | 5.9 |
| DOE(%) | 5.3 | 5.2 | |
| 海外売上収益比率(%) | 71.0 | 71.3 | |

・通期予想のその他の収益は、その他の費用を控除して表示しています。

・コア営業利益：営業利益から一過性の収益・費用を除外した本質的な収益力を示す指標。営業利益からの調整内容は2ページをご覧ください。

・調整ROIC(Return on Invested Capital)：税引後コア営業利益÷(親会社所有者帰属持分(除く為替換算差額)+純有利子負債)

・EPS：基本的1株当たり当期利益、DPS：1株当たり配当金、ROE：親会社所有者帰属持分当期利益率、DOE：親会社所有者帰属持分配当率

<コメント>

| | |
|-----------------------------|---|
| ■売上収益 | ・アルツハイマー病治療剤「レケンビ」、抗がん剤「レンビマ」および不眠症治療剤「デエビゴ」が引き続き伸長 ・前期は、一部製品の権利の譲渡対価151億円等を計上。当期に計上した製品の権利譲渡に係る一時金は前期と比較して大幅に減少 |
| ■売上原価 | ・主要品目の伸長により増加 ・売上原価率は、製品ミックスの変化や前期に一時金を売上収益として計上していた影響により上昇 ・一部製品の販売マイルストンの達成による費用を計上 |
| ■販売費及び一般管理費 | ・「レケンビ」への積極的な資源投入や欧州の構造改革に係る費用の計上等により増加 ・米メルク社へ支払う「レンビマ」の折半利益を費用計上：当期1,582億円、前期1,542億円 |
| ■研究開発費 | ・開発テーマの見直しや費用効率化の追求により減少 ・パートナーシップモデルを活用した費用負担の抑制(パートナー負担額：当期289億円、前期450億円) |
| ■その他の収益 | ・前期に、戦略的提携契約の終結に伴う一過性の利益59億円、および販売権の譲渡等に伴う固定資産売却益97億円を計上 |
| ■為替による影響額 | ・売上収益：+25.3億円、営業利益：+55.5億円 |
| ■為替感応度 (1円の円安に対しての年間影響額) | ・売上収益：米ドル +19.6億円、ユーロ +2.7億円、英ポンド +0.6億円、人民元 +59.6億円 ・営業利益：米ドル △5.2億円、ユーロ +0.3億円、英ポンド △0.8億円、人民元 +34.6億円 |

2. 営業利益からコア営業利益への調整

(億円、%)

| | 2024年度 | 2025年度 | | 増減額 |
|-------------------|------------|------------|--------------|-------------|
| | 通期 | 通期 | 前期比 | |
| 営業利益 | 544 | 441 | 81.2 | △102 |
| (-) 権利譲渡に伴う一時金等 | △346 | — | — | 346 |
| (-) 有形固定資産売却損益 | — | △28 | — | △28 |
| (+) 事業再編に伴う解雇給付費用 | 40 | 87 | 219.8 | 48 |
| コア営業利益 | 238 | 501 | 210.7 | 263 |

・2024年度の権利譲渡に伴う一時金等には中国におけるパリエットの権利譲渡に係る一時金を含み、2025年度の事業再編に伴う解雇給付には欧州の構造改革に伴う解雇給付費用を含みます。

3. セグメント情報

1) 売上収益

(億円、%)

| | 2024年度 | 2025年度 | | 為替影響除く 前期比 |
|------------------------|--------|--------|-------|---------------|
| | 通期 | 通期 | 前期比 | |
| 医薬品事業(報告セグメント)計 | 7,490 | 8,108 | 108.2 | 107.9 |
| 日本 医薬品事業 | 2,163 | 2,292 | 106.0 | 106.0 |
| アメリカス 医薬品事業 | 2,783 | 3,004 | 108.0 | 109.2 |
| 米国 | 2,710 | 2,906 | 107.2 | 108.5 |
| 中国 医薬品事業 | 1,155 | 1,307 | 113.2 | 112.5 |
| EMEA 医薬品事業 | 794 | 815 | 102.7 | 96.2 |
| イーストアジア・グローバルサウス 医薬品事業 | 596 | 688 | 115.6 | 115.5 |
| その他事業 | 404 | 146 | 36.2 | 36.4 |
| 連結売上収益 | 7,894 | 8,254 | 104.6 | 104.2 |

・外部顧客に対する売上収益を示しています。

2) セグメント利益

(億円、%)

| | 2024年度 | 2025年度 | | 為替影響除く 前期比 |
|------------------------|--------|--------|-------|---------------|
| | 通期 | 通期 | 前期比 | |
| 医薬品事業(報告セグメント)計 | 3,505 | 3,673 | 104.8 | 104.4 |
| 日本 医薬品事業 | 717 | 730 | 101.8 | 101.8 |
| アメリカス 医薬品事業 | 1,583 | 1,744 | 110.2 | 111.2 |
| 中国 医薬品事業 | 572 | 593 | 103.7 | 102.9 |
| EMEA 医薬品事業 | 359 | 304 | 84.6 | 77.1 |
| イーストアジア・グローバルサウス 医薬品事業 | 274 | 302 | 110.5 | 110.6 |
| その他事業 | 296 | 45 | 15.2 | 18.6 |
| 研究開発費 | △1,503 | △1,384 | 92.0 | 92.7 |
| 親会社の本社管理費等 | △1,754 | △1,893 | 107.9 | 110.3 |
| 連結営業利益 | 544 | 441 | 81.2 | 71.0 |

・パートナーとの戦略的提携に伴う利益および費用の折半金額を親会社の本社管理費等を含めています。

4. 報告セグメント別情報

1) 日本 医薬品事業

(億円、%)

| | 2024年度 | 2025年度 | |
|------------------------------------|--------|--------|-------|
| | 通期 | 通期 | 前期比 |
| 売上収益 | 2,163 | 2,292 | 106.0 |
| 医療用医薬品 | 1,938 | 2,067 | 106.7 |
| 一般用医薬品等 | 225 | 225 | 100.2 |
| セグメント利益 | 717 | 730 | 101.8 |
| 日本 医療用医薬品 主力品売上収益 | | | |
| 不眠症治療剤 デエビゴ | 445 | 465 | 104.4 |
| アルツハイマー病治療剤 レケンビ | 127 | 244 | 191.3 |
| ヤヌスキナーゼ阻害剤 ジセレカ | 148 | 184 | 124.9 |
| 抗がん剤 レンビマ | 139 | 141 | 101.3 |
| 慢性便秘症治療剤 ゲーフィス* | 78 | 88 | 112.1 |
| 慢性便秘症治療剤 モビコール* | 76 | 87 | 113.1 |
| 末梢性神経障害治療剤 メチコバル | 86 | 86 | 100.2 |
| 抗てんかん剤 フィコンパ | 77 | 82 | 106.5 |
| 成分栄養剤 エレンタール* | 71 | 70 | 98.0 |
| パーキンソン病治療剤 エクフィナ | 63 | 69 | 108.4 |
| 分岐鎖アミノ酸製剤 リーバクト* | 60 | 68 | 113.3 |
| 抗がん剤 ハラヴェン | 69 | 29 | 42.5 |
| 日本 一般用医薬品等 主力品売上収益 | | | |
| ビタミンB2主剤「チョコラBBプラス」等 チョコラBBグループ | 152 | 159 | 104.4 |

*EAファーマの取り扱い製品です。

2)アメリカス 医薬品事業(北米)

(億円、%)

| | 2024年度 | 2025年度 | |
|---------------------------|---------|---------|---------|
| | 通期 | 通期 | 前期比 |
| 売上収益 | 2,783 | 3,004 | 108.0 |
| 米国 | 2,710 | 2,906 | 107.2 |
| セグメント利益 | 1,583 | 1,744 | 110.2 |
| アメリカス 主力品売上収益 | | | |
| 抗がん剤 レンビマ 米国 | 2,323 | 2,372 | 102.1 |
| (百万米ドル) | (1,505) | (1,554) | <103.2> |
| アルツハイマー病治療剤 レケンビ 米国 | 261 | 446 | 170.7 |
| (百万米ドル) | (171) | (296) | <172.6> |
| 不眠症治療剤 デエビゴ 米国 | 68 | 105 | 153.5 |
| (百万米ドル) | (20) | (28) | <139.7> |
| 抗がん剤 ハラヴェン 米国 | 75 | 30 | 40.0 |
| (百万米ドル) | (48) | (18) | <38.4> |

・前期比の< >内は為替の影響を除いた数値を示しています。

3)中国 医薬品事業

(億円、%)

| | 2024年度 | 2025年度 | |
|--|--------|--------|--------------------|
| | 通期 | 通期 | 前期比 |
| 売上収益 | 1,155 | 1,307 | 113.2 <112.5> |
| セグメント利益 | 572 | 593 | 103.7 <102.9> |
| 中国 主力品売上収益 | | | |
| 抗がん剤 レンビマ | 248 | 250 | 101.0 <100.5> |
| 末梢性神経障害治療剤 メチコバール | 115 | 126 | 109.1 <108.5> |
| めまい・平衡障害治療剤 メリスロン | 142 | 125 | 88.4 <87.8> |
| アルツハイマー病治療剤 レケンビ | 47 | 124 | 263.1 <261.6> |
| 胃炎・胃潰瘍治療剤 セルベックス | 86 | 99 | 115.0 <114.2> |
| アルツハイマー型認知症治療剤 アリセプト | 77 | 88 | 113.9 <113.2> |
| 肝臓疾患用剤・アレルギー用薬 強カネオミノファーゲンシー／グリチロン錠 | 73 | 79 | 108.4 <107.7> |
| 筋緊張改善剤 ミオナール | 69 | 75 | 108.2 <107.5> |
| 抗てんかん剤 フィコンパ | 42 | 53 | 126.5 <125.7> |
| 不眠症治療剤 デエビゴ | 3 | 27 | 1038.8 <1035.0> |
| 抗がん剤 ハラヴェン | 22 | 14 | 62.8 <62.5> |

・前期比の< >内は為替の影響を除いた数値を示しています。

4) EMEA 医薬品事業(欧州、中東、アフリカ、ロシア、オセアニア)

(億円、%)

| | 2024年度 | 2025年度 | |
|-----------------------|--------|--------|------------------|
| | 通期 | 通期 | 前期比 |
| 売上収益 | 794 | 815 | 102.7 <96.2> |
| セグメント利益 | 359 | 304 | 84.6 <77.1> |
| EMEA 主力品売上収益 | | | |
| 抗がん剤 レンビマ/Kispalyx | 419 | 492 | 117.4 <109.1> |
| 抗てんかん剤 フィコンパ | 157 | 173 | 110.6 <103.5> |
| 抗がん剤 ハラヴェン | 87 | 24 | 27.4 <26.0> |
| アルツハイマー病治療剤 レケンビ | 3 | 16 | 519.2 <494.6> |
| 不眠症治療剤 デエビゴ | 4 | 13 | 348.3 <343.0> |

・前期比の< >内は為替の影響を除いた数値を示しています。

5) イーストアジア・グローバルサウス 医薬品事業(韓国、台湾、インド、アセアン、中南米、南アフリカ等)

(億円、%)

| | 2024年度 | 2025年度 | |
|---------------------------------|--------|--------|--------------------|
| | 通期 | 通期 | 前期比 |
| 売上収益 | 596 | 688 | 115.6 <115.5> |
| セグメント利益 | 274 | 302 | 110.5 <110.6> |
| イーストアジア・グローバルサウス 主力品売上収益 | | | |
| 抗がん剤 レンビマ | 156 | 171 | 109.1 <108.1> |
| アルツハイマー型認知症治療剤 アリセプト | 142 | 146 | 102.7 <103.8> |
| アルツハイマー病治療剤 レケンビ | 4 | 50 | 1306.5 <1341.1> |
| 末梢性神経障害治療剤 メチコパール | 43 | 42 | 97.2 <96.4> |
| プロトンポンプ阻害剤 パリエット | 42 | 40 | 94.5 <94.9> |
| 抗がん剤 ハラヴェン | 35 | 35 | 100.2 <99.0> |
| 不眠症治療剤 デエビゴ | 18 | 34 | 188.0 <183.5> |
| 抗てんかん剤 フィコンパ | 21 | 23 | 110.6 <109.8> |

・前期比の< >内は為替の影響を除いた数値を示しています。

5. 主力品売上収益

1)ニューロロジー領域製品

(億円、%)

| | 2024年度 | 2025年度 | |
|-----------------------|--------|--------|--------------------|
| | 通期 | 通期 | 前期比 |
| ニューロロジー領域製品計 | 1,999 | 2,606 | 130.4 <129.9> |
| レケンビ(アルツハイマー病治療剤) | 443 | 880 | 198.7 <199.9> |
| 日本 | 127 | 244 | 191.3 |
| アメリカス | 261 | 446 | 170.7 <172.7> |
| 中国 | 47 | 124 | 263.1 <261.6> |
| EMEA | 3 | 16 | 519.2 <494.6> |
| イーストアジア・グローバルサウス | 4 | 50 | 1306.5 <1341.1> |
| デエピゴ(不眠症治療剤) | 538 | 643 | 119.6 <119.5> |
| 日本 | 445 | 465 | 104.4 |
| アメリカス | 68 | 105 | 153.5 <154.7> |
| 中国 | 3 | 27 | 1038.8 <1035.0> |
| EMEA | 4 | 13 | 348.3 <343.0> |
| イーストアジア・グローバルサウス | 18 | 34 | 188.0 <183.5> |
| フィコンバ(抗てんかん剤) | 298 | 333 | 111.6 <107.7> |
| 日本 | 77 | 82 | 106.5 |
| 中国 | 42 | 53 | 126.5 <125.7> |
| EMEA | 157 | 173 | 110.6 <103.5> |
| イーストアジア・グローバルサウス | 21 | 23 | 110.6 <109.8> |
| メチコバル(末梢性神経障害治療剤) | 267 | 280 | 104.7 <104.4> |
| 日本 | 86 | 86 | 100.2 |
| 中国 | 115 | 126 | 109.1 <108.5> |
| イーストアジア・グローバルサウス | 43 | 42 | 97.2 <96.4> |
| アリセプト(アルツハイマー型認知症治療剤) | 251 | 257 | 102.6 <102.7> |
| 中国 | 77 | 88 | 113.9 <113.2> |
| イーストアジア・グローバルサウス | 142 | 146 | 102.7 <103.8> |
| その他 | 203 | 213 | 105.2 <104.5> |

・前期比の< >内は為替の影響を除いた数値を示しています。

2)オンコロジー領域製品

(億円、%)

| | 2024年度 | 2025年度 | |
|----------------------------|--------|--------|------------------|
| | 通期 | 通期 | 前期比 |
| オンコロジー領域製品計 | 3,658 | 3,627 | 99.1 <98.8> |
| レンビマ/Kispalyx(抗がん剤) | 3,285 | 3,425 | 104.3 <104.0> |
| 日本 | 139 | 141 | 101.3 |
| アメリカス | 2,323 | 2,372 | 102.1 <103.3> |
| 中国 | 248 | 250 | 101.0 <100.5> |
| EMEA | 419 | 492 | 117.4 <109.1> |
| イーストアジア・グローバルサウス | 156 | 171 | 109.1 <108.1> |
| ハラヴェン(抗がん剤) | 288 | 132 | 45.9 <45.4> |
| 日本 | 69 | 29 | 42.5 |
| アメリカス | 75 | 30 | 40.0 <40.4> |
| 中国 | 22 | 14 | 62.8 <62.5> |
| EMEA | 87 | 24 | 27.4 <26.0> |
| イーストアジア・グローバルサウス | 35 | 35 | 100.2 <99.0> |
| その他 | 85 | 69 | 81.0 <80.3> |

・前期比の< >内は為替の影響を除いた数値を示しています。

6. セグメント別売上収益見通し(2026年度)

(億円、%)

| | 2025年度 | 2026年度 | |
|------------------------------------|--------|--------|-------|
| | 通期 | 通期予想 | 前期比 |
| 日本 | 2,292 | 2,335 | 101.9 |
| 医療用医薬品 | 2,067 | 2,110 | 102.1 |
| デエビゴ(不眠症治療剤) | 465 | 485 | 104.4 |
| レケンビ(アルツハイマー病治療剤) | 244 | 330 | 135.3 |
| モビコール*(慢性便秘症治療剤) | 87 | 171 | 197.7 |
| レンビマ(抗がん剤) | 141 | 135 | 96.0 |
| グーフイス*(慢性便秘症治療剤) | 88 | 90 | 102.6 |
| メチコバル(末梢性神経障害治療剤) | 86 | 84 | 97.9 |
| エクフィナ(パーキンソン病治療剤) | 69 | 70 | 102.0 |
| フィコンパ(抗てんかん剤) | 82 | 65 | 78.9 |
| エレンタール*(成分栄養剤) | 70 | 63 | 90.0 |
| リーバクト*(分子鎖アミノ酸製剤) | 68 | 62 | 91.4 |
| 一般用医薬品等 | 225 | 225 | 100.0 |
| ビタミンB2主剤「チョコラBBプラス」等 チョコラBBグループ | 159 | 165 | 103.8 |
| アメリカス | 3,004 | 3,370 | 112.2 |
| 米国 | 2,906 | 3,240 | 111.5 |
| 中国 | 1,307 | 1,470 | 112.4 |
| EMEA | 815 | 730 | 89.5 |
| イーストアジア・グローバルサウス | 688 | 795 | 115.5 |
| その他 | 146 | 135 | 92.3 |
| 連結売上収益 | 8,254 | 8,835 | 107.0 |
| 主要品目の売上収益 | | | |
| レンビマ/Kispplx | 3,425 | 3,450 | 100.7 |
| 日本 | 141 | 135 | 96.0 |
| アメリカス | 2,372 | 2,425 | 102.2 |
| 中国 | 250 | 260 | 103.9 |
| EMEA | 492 | 455 | 92.5 |
| イーストアジア・グローバルサウス | 171 | 175 | 102.5 |
| レケンビ | 880 | 1,435 | 163.1 |
| 日本 | 244 | 330 | 135.3 |
| アメリカス | 446 | 775 | 173.7 |
| 中国 | 124 | 190 | 153.8 |
| イーストアジア・グローバルサウス | 50 | 115 | 229.9 |
| デエビゴ | 643 | 735 | 114.3 |
| 日本 | 465 | 485 | 104.4 |
| アメリカス | 105 | 135 | 128.8 |
| 中国 | 27 | 45 | 168.9 |
| イーストアジア・グローバルサウス | 34 | 55 | 162.4 |

* EAファーマの取り扱い製品です。

7. 連結包括利益計算書

(億円、%)

| | 2024年度 | 2025年度 | | |
|---------------------------|--------|--------|-------|-----|
| | 通期 | 通期 | 前期比 | 増減額 |
| 当期利益 | 481 | 405 | 84.3 | △75 |
| その他の包括利益 | | | | |
| 損益に振り替えられることのない項目 | | | | |
| その他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産 | 11 | 45 | 403.7 | 34 |
| 確定給付制度に係る再測定 | 9 | 12 | 124.7 | 2 |
| 小計 | 20 | 56 | 277.1 | 36 |
| 損益にその後に振り替えられる可能性のある項目 | | | | |
| 在外営業活動体の換算差額 | △71 | 592 | — | 663 |
| キャッシュ・フロー・ヘッジ | 1 | △1 | — | △3 |
| 小計 | △69 | 591 | — | 660 |
| その他の包括利益合計 | △49 | 647 | — | 696 |
| 当期包括利益 | 432 | 1,053 | 243.9 | 621 |
| 当期包括利益の帰属 | | | | |
| 親会社所有者 | 415 | 1,032 | 248.6 | 617 |
| 非支配持分 | 16 | 20 | 124.2 | 4 |

8. 連結キャッシュ・フロー計算書

(億円)

| | 2024年度 | | 2025年度 | |
|----------------------------|--------|-------|--------|------|
| | 通期 | 通期 | 通期 | 増減額 |
| 営業活動によるキャッシュ・フロー | | | | |
| 税引前当期利益 | 611 | 510 | | △101 |
| 減価償却費及び償却費 | 399 | 395 | | △4 |
| 減損損失 | 43 | 14 | | △29 |
| 運転資本の増減額(△は増加) | △474 | △303 | | 171 |
| 退職給付に係る資産及び負債の増減額 | △9 | 170 | | 178 |
| 利息及び配当金の受取額 | 98 | 82 | | △15 |
| 利息の支払額 | △25 | △40 | | △14 |
| 法人所得税の支払額 | △202 | △167 | | 35 |
| 法人所得税の還付額 | 24 | 31 | | 8 |
| その他 | △163 | △80 | | 83 |
| 営業活動によるキャッシュ・フロー | 301 | 613 | | 312 |
| 投資活動によるキャッシュ・フロー | | | | |
| 有形固定資産の取得による支出 | △119 | △154 | | △34 |
| 無形資産の取得による支出 | △110 | △258 | | △148 |
| 有形固定資産・無形資産の売却による収入 | 146 | 15 | | △131 |
| 子会社の取得による支出 | — | △126 | | △126 |
| 共同支配企業に対する投資による支出 | △3 | — | | 3 |
| 金融資産の取得による支出 | △44 | △31 | | 13 |
| 金融資産の売却・償還による収入 | 28 | 136 | | 108 |
| 小計<資本的支出等(キャッシュベース)> | △102 | △417 | | △315 |
| 3か月超預金の預入による支出 | — | △0 | | △0 |
| 3か月超預金の払戻による収入 | 0 | 0 | | 0 |
| その他 | 1 | △1 | | △2 |
| 投資活動によるキャッシュ・フロー | △101 | △418 | | △317 |
| 財務活動によるキャッシュ・フロー | | | | |
| 短期借入金の増減額(△は減少) | 283 | △44 | | △327 |
| 長期借入れによる収入 | — | 350 | | 350 |
| 長期借入金の返済による支出 | △0 | △350 | | △350 |
| リース負債の返済による支出 | △102 | △104 | | △3 |
| 連結の範囲の変更を伴わない子会社株式の取得による支出 | — | △6 | | △6 |
| 自己株式の取得による支出 | △301 | △0 | | 301 |
| 配当金の支払額 | △455 | △451 | | 4 |
| その他 | △3 | △5 | | △3 |
| 財務活動によるキャッシュ・フロー | △578 | △611 | | △33 |
| 現金及び現金同等物に係る換算差額 | △13 | 214 | | 228 |
| 現金及び現金同等物の増減額(△は減少) | △391 | △201 | | 190 |
| 現金及び現金同等物の期首残高 | 3,047 | 2,656 | | △391 |
| 現金及び現金同等物の期末残高 | 2,656 | 2,454 | | △201 |

| | | | |
|---------------|-----|-----|----|
| フリー・キャッシュ・フロー | 199 | 196 | △3 |
|---------------|-----|-----|----|

・フリー・キャッシュ・フロー＝(営業活動によるキャッシュ・フロー)－(資本的支出等(キャッシュベース))

<コメント>

| |
|---|
| <p>■営業活動によるキャッシュ・フロー</p> <p>運転資本が棚卸資産の増加や買掛金の減少などにより増加となった一方で、退職給付信託の返還を受けたことに伴う退職後給付に係る資産の減少により増加</p> <p>■投資活動によるキャッシュ・フロー</p> <p>金融資産の売却による収入があった一方で、無形資産の取得および子会社の取得などの資本的支出が増加</p> <p>■財務活動によるキャッシュ・フロー</p> <p>主に配当金の支払いを実施</p> |
|---|

9. 資本的支出及び減価償却費の状況

(億円)

| | 2024年度 | 2025年度 | | 2026年度 |
|------------------|--------|--------|-----|--------|
| | 通期 | 通期 | 増減額 | 通期予想 |
| 資本的支出額(キャッシュベース) | 230 | 412 | 182 | 300 |
| 有形固定資産 | 119 | 154 | 34 | — |
| 無形資産 | 110 | 258 | 148 | — |
| 減価償却費及び償却費 | 399 | 395 | △4 | 375 |
| 有形固定資産 | 227 | 225 | △2 | — |
| 無形資産 | 172 | 171 | △1 | — |

10. 連結財政状態計算書

<資産の部>

(億円、%)

| | 2024年度 | | 2025年度 | | | |
|--------------|--------|-------|--------|-------|-------|------|
| | 3月末 | 構成比 | 3月末 | 構成比 | 前期末比 | 増減額 |
| 資産 | | | | | | |
| 非流動資産 | | | | | | |
| 有形固定資産 | 1,581 | 11.4 | 1,610 | 11.1 | 101.9 | 30 |
| のれん | 2,334 | 16.8 | 2,592 | 17.9 | 111.0 | 258 |
| 無形資産 | 753 | 5.4 | 881 | 6.1 | 117.1 | 129 |
| その他の金融資産 | 647 | 4.7 | 624 | 4.3 | 96.4 | △23 |
| その他 | 260 | 1.9 | 87 | 0.6 | 33.2 | △174 |
| 繰延税金資産 | 1,013 | 7.3 | 1,080 | 7.5 | 106.6 | 67 |
| 非流動資産合計 | 6,589 | 47.5 | 6,875 | 47.4 | 104.3 | 286 |
| 流動資産 | | | | | | |
| 棚卸資産 | 2,159 | 15.6 | 2,575 | 17.8 | 119.3 | 416 |
| 営業債権及びその他の債権 | 2,200 | 15.9 | 2,270 | 15.7 | 103.2 | 70 |
| その他の金融資産 | 5 | 0.0 | 9 | 0.1 | 182.7 | 4 |
| その他 | 257 | 1.9 | 308 | 2.1 | 119.8 | 51 |
| 現金及び現金同等物 | 2,656 | 19.2 | 2,454 | 16.9 | 92.4 | △201 |
| 流動資産合計 | 7,277 | 52.5 | 7,616 | 52.6 | 104.7 | 340 |
| 資産合計 | 13,865 | 100.0 | 14,491 | 100.0 | 104.5 | 626 |

<コメント>

■資産の部

| | |
|-----------|-------------------------------------|
| (のれん) | 為替の影響及び子会社取得による増加 |
| (無形資産) | Serplulimabおよびタレトレクテニブに関する権利取得による増加 |
| (その他-非流動) | 退職後給付に係る資産の減少 |
| (棚卸資産) | 「レケンビ」等の生産を進めたことなどによる在庫の増加 |

＜資本及び負債の部＞

(億円、%)

| | 2024年度 | | 2025年度 | | | |
|------------------|--------|-------|--------|-------|-------|------|
| | 3月末 | 構成比 | 3月末 | 構成比 | 前期末比 | 増減額 |
| 資本 | | | | | | |
| 親会社の所有者に帰属する持分 | | | | | | |
| 資本金 | 450 | 3.2 | 450 | 3.1 | 100.0 | — |
| 資本剰余金 | 748 | 5.4 | 743 | 5.1 | 99.3 | △5 |
| 自己株式 | △423 | △3.1 | △423 | △2.9 | 100.0 | 0 |
| 利益剰余金 | 5,119 | 36.9 | 5,109 | 35.3 | 99.8 | △10 |
| その他の資本の構成要素 | 2,520 | 18.2 | 3,111 | 21.5 | 123.5 | 591 |
| 親会社の所有者に帰属する持分合計 | 8,414 | 60.7 | 8,990 | 62.0 | 106.8 | 576 |
| 非支配持分 | 246 | 1.8 | 261 | 1.8 | 106.4 | 16 |
| 資本合計 | 8,660 | 62.5 | 9,251 | 63.8 | 106.8 | 592 |
| 負債 | | | | | | |
| 非流動負債 | | | | | | |
| 借入金 | 998 | 7.2 | 1,348 | 9.3 | 135.0 | 349 |
| その他の金融負債 | 344 | 2.5 | 338 | 2.3 | 98.2 | △6 |
| 引当金 | 14 | 0.1 | 16 | 0.1 | 111.2 | 2 |
| その他 | 119 | 0.9 | 119 | 0.8 | 100.2 | 0 |
| 繰延税金負債 | 7 | 0.1 | 17 | 0.1 | 229.6 | 9 |
| 非流動負債合計 | 1,483 | 10.7 | 1,837 | 12.7 | 123.9 | 355 |
| 流動負債 | | | | | | |
| 借入金 | 877 | 6.3 | 513 | 3.5 | 58.5 | △364 |
| 営業債務及びその他の債務 | 916 | 6.6 | 759 | 5.2 | 82.9 | △157 |
| その他の金融負債 | 154 | 1.1 | 163 | 1.1 | 105.7 | 9 |
| 未払法人所得税 | 43 | 0.3 | 67 | 0.5 | 156.6 | 24 |
| 引当金 | 356 | 2.6 | 466 | 3.2 | 130.8 | 110 |
| その他 | 1,377 | 9.9 | 1,435 | 9.9 | 104.2 | 57 |
| 流動負債合計 | 3,723 | 26.9 | 3,403 | 23.5 | 91.4 | △320 |
| 負債合計 | 5,206 | 37.5 | 5,240 | 36.2 | 100.7 | 34 |
| 資本及び負債合計 | 13,865 | 100.0 | 14,491 | 100.0 | 104.5 | 626 |

＜コメント＞

■資本の部

(その他の資本の構成要素)

為替の影響による在外営業活動体の換算差額の増加

■負債の部

(引当金—流動)

主に売上割戻引当金の増加

11. 連結四半期業績の推移

1) 損益計算書項目

(億円)

| | 2024年度 | | | | 2025年度 | | | |
|------------|--------|-------|-------|-------|--------|-------|-------|--------|
| | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q |
| 売上収益 | 1,890 | 1,960 | 2,161 | 1,882 | 2,027 | 1,974 | 2,199 | 2,054 |
| 売上原価 | 398 | 425 | 459 | 406 | 426 | 455 | 511 | 520 |
| 売上総利益 | 1,493 | 1,535 | 1,702 | 1,476 | 1,601 | 1,518 | 1,689 | 1,534 |
| 販売費及び一般管理費 | 995 | 974 | 1,045 | 1,065 | 1,002 | 1,039 | 1,117 | 1,195 |
| 販売費 | 513 | 493 | 550 | 536 | 541 | 565 | 608 | 586 |
| 人件費 | 327 | 321 | 324 | 330 | 309 | 313 | 329 | 408 |
| 管理費他 | 156 | 161 | 172 | 200 | 152 | 160 | 180 | 202 |
| 研究開発費 | 417 | 400 | 436 | 463 | 388 | 367 | 392 | 439 |
| その他の収益 | 55 | 0 | 59 | 57 | 3 | 25 | 19 | 6 |
| その他の費用 | 1 | 16 | 4 | 16 | 6 | 1 | △2 | 9 |
| 営業利益 | 134 | 144 | 276 | △10 | 207 | 137 | 200 | △103 |
| 金融収益 | 33 | 21 | 28 | 21 | 26 | 23 | 34 | 39 |
| 金融費用 | 7 | 9 | 8 | 11 | 9 | 14 | 14 | 15 |
| 税引前四半期利益 | 160 | 156 | 296 | △0 | 224 | 145 | 220 | △79 |
| 法人所得税 | 45 | 40 | 52 | △6 | 71 | 40 | 42 | △47 |
| 四半期利益 | 115 | 116 | 244 | 6 | 153 | 105 | 178 | △32 |
| 四半期利益の帰属 | | | | | | | | |
| 親会社所有者 | 106 | 111 | 238 | 9 | 145 | 102 | 172 | △32 |
| 非支配持分 | 9 | 4 | 6 | △3 | 9 | 4 | 7 | 1 |
| 四半期包括利益 | 526 | △547 | 775 | △323 | 111 | 263 | 585 | 95 |
| EPS(円) | 36.95 | 39.17 | 84.38 | 3.37 | 51.35 | 36.03 | 60.94 | △11.53 |

・EPS: 基本的1株当たり四半期利益

2) キャッシュ・フロー計算書項目

(億円)

| | 2024年度 | | | | 2025年度 | | | |
|------------------|--------|-------|-------|-------|--------|-------|-------|-------|
| | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q |
| 営業活動によるキャッシュ・フロー | △86 | 95 | △1 | 293 | 11 | 212 | 350 | 41 |
| 投資活動によるキャッシュ・フロー | 36 | △28 | 5 | △113 | △94 | △35 | △13 | △276 |
| 財務活動によるキャッシュ・フロー | △119 | △212 | 89 | △336 | 261 | △62 | △319 | △491 |
| 現金及び現金同等物の期末残高 | 3,039 | 2,686 | 2,913 | 2,656 | 2,854 | 3,016 | 3,194 | 2,454 |
| フリー・キャッシュ・フロー | △50 | 67 | 4 | 178 | △82 | 179 | 336 | △236 |

・フリー・キャッシュ・フロー＝(営業活動によるキャッシュ・フロー)－(資本的支出等(キャッシュベース))

3) 資本的支出及び減価償却費の状況

(億円)

| | 2024年度 | | | | 2025年度 | | | |
|------------------|--------|-----|-----|-----|--------|----|-----|-----|
| | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q |
| 資本的支出額(キャッシュベース) | 46 | 29 | 44 | 111 | 71 | 37 | 39 | 264 |
| 有形固定資産 | 36 | 22 | 28 | 33 | 45 | 25 | 33 | 50 |
| 無形資産 | 10 | 7 | 15 | 78 | 26 | 13 | 6 | 214 |
| 減価償却費及び償却費 | 101 | 100 | 100 | 98 | 97 | 98 | 101 | 100 |
| 有形固定資産 | 57 | 56 | 57 | 57 | 55 | 55 | 57 | 57 |
| 無形資産 | 44 | 43 | 43 | 41 | 42 | 43 | 43 | 42 |

4) 財政状態計算書項目

(億円)

| | 2024年度 | | | | 2025年度 | | | |
|-----------------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|
| | 6月末 | 9月末 | 12月末 | 3月末 | 6月末 | 9月末 | 12月末 | 3月末 |
| 資産 | 14,202 | 13,214 | 14,329 | 13,865 | 14,096 | 14,380 | 14,862 | 14,491 |
| 資本 | 9,197 | 8,443 | 8,983 | 8,660 | 8,535 | 8,798 | 9,157 | 9,251 |
| 親会社の所有者に帰属する持分 | 8,958 | 8,201 | 8,734 | 8,414 | 8,285 | 8,544 | 8,896 | 8,990 |
| 負債 | 5,006 | 4,771 | 5,346 | 5,206 | 5,561 | 5,582 | 5,706 | 5,240 |
| 借入金 | 1,823 | 1,829 | 2,191 | 1,875 | 2,389 | 2,367 | 2,310 | 1,861 |
| 親会社所有者帰属持分比率(%) | 63.1 | 62.1 | 61.0 | 60.7 | 58.8 | 59.4 | 59.9 | 62.0 |
| 負債比率(Net DER/倍) | △0.16 | △0.13 | △0.11 | △0.12 | △0.08 | △0.10 | △0.12 | △0.09 |

・負債比率(Net DER)＝(有利子負債(借入金)－現金及び現金同等物－3カ月超預金等－親会社保有投資有価証券)÷親会社の所有者に帰属する持分

5)主力品売上収益の四半期推移

(1)ニューロロジー領域製品

(億円)

| | 2024年度 | | | | 2025年度 | | | |
|-----------------------|--------|-----|-----|-----|--------|-----|-----|-----|
| | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q |
| ニューロロジー領域製品計 | 443 | 486 | 549 | 520 | 630 | 601 | 678 | 697 |
| レケンビ(アルツハイマー病治療剤) | 63 | 100 | 133 | 147 | 231 | 180 | 207 | 262 |
| 日本 | 15 | 27 | 41 | 44 | 55 | 62 | 62 | 65 |
| アメリカス | 46 | 59 | 77 | 80 | 91 | 102 | 119 | 134 |
| 中国 | 2 | 13 | 13 | 19 | 77 | 2 | 4 | 40 |
| EMEA | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 | 2 | 7 | 5 |
| イーストアジア・グローバルサウス | — | 0 | 1 | 3 | 8 | 11 | 14 | 17 |
| デエビゴ(不眠症治療剤) | 121 | 132 | 152 | 133 | 137 | 154 | 186 | 166 |
| 日本 | 102 | 110 | 126 | 107 | 110 | 111 | 132 | 112 |
| アメリカス | 15 | 16 | 19 | 19 | 19 | 23 | 30 | 33 |
| 中国 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 10 | 12 | 4 |
| EMEA | 1 | 1 | 1 | 1 | 2 | 3 | 3 | 5 |
| イーストアジア・グローバルサウス | 3 | 4 | 5 | 6 | 6 | 8 | 9 | 11 |
| フィコンパ(抗てんかん剤) | 74 | 73 | 75 | 77 | 81 | 79 | 86 | 87 |
| 日本 | 19 | 19 | 21 | 18 | 21 | 20 | 23 | 19 |
| 中国 | 9 | 13 | 10 | 10 | 14 | 12 | 13 | 14 |
| EMEA | 40 | 35 | 39 | 43 | 40 | 41 | 44 | 48 |
| イーストアジア・グローバルサウス | 5 | 5 | 5 | 5 | 6 | 6 | 6 | 6 |
| メチコバル(末梢性神経障害治療剤) | 66 | 70 | 73 | 58 | 64 | 74 | 77 | 65 |
| 日本 | 22 | 21 | 23 | 20 | 21 | 21 | 23 | 21 |
| 中国 | 30 | 32 | 34 | 19 | 29 | 35 | 36 | 27 |
| イーストアジア・グローバルサウス | 9 | 12 | 11 | 11 | 8 | 11 | 11 | 11 |
| アリセプト(アルツハイマー型認知症治療剤) | 69 | 61 | 62 | 59 | 67 | 64 | 64 | 62 |
| 中国 | 21 | 18 | 19 | 19 | 24 | 20 | 22 | 22 |
| イーストアジア・グローバルサウス | 38 | 34 | 36 | 33 | 37 | 38 | 36 | 35 |
| その他 | 52 | 50 | 55 | 46 | 50 | 51 | 58 | 54 |

・中国における2025年度1Qのレケンビの売上収益は、代理店が関税リスク対応として在庫を積み増した影響を含みます。

(2)オンコロジー領域製品

(億円)

| | 2024年度 | | | | 2025年度 | | | |
|--------------------|--------|-----|-----|-----|--------|-----|-----|-----|
| | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q |
| オンコロジー領域製品計 | 941 | 913 | 932 | 872 | 898 | 878 | 972 | 879 |
| レンビマ/Kisplyx(抗がん剤) | 835 | 813 | 833 | 803 | 839 | 826 | 916 | 844 |
| 日本 | 34 | 36 | 37 | 33 | 36 | 35 | 37 | 33 |
| アメリカス | 598 | 561 | 596 | 568 | 581 | 564 | 641 | 586 |
| 中国 | 70 | 60 | 62 | 55 | 69 | 58 | 66 | 58 |
| EMEA | 101 | 112 | 102 | 105 | 110 | 121 | 132 | 129 |
| イーストアジア・グローバルサウス | 33 | 44 | 37 | 43 | 43 | 49 | 40 | 38 |
| ハラヴェン(抗がん剤) | 84 | 79 | 77 | 49 | 39 | 34 | 33 | 27 |
| 日本 | 19 | 19 | 20 | 12 | 9 | 7 | 8 | 6 |
| アメリカス | 27 | 22 | 16 | 10 | 9 | 8 | 8 | 5 |
| 中国 | 6 | 6 | 5 | 5 | 3 | 3 | 3 | 4 |
| EMEA | 24 | 23 | 26 | 14 | 9 | 6 | 5 | 4 |
| イーストアジア・グローバルサウス | 9 | 9 | 10 | 7 | 9 | 9 | 9 | 8 |
| その他 | 22 | 21 | 22 | 20 | 20 | 18 | 23 | 7 |

12. 主な連結業績項目の推移

(億円)

| | 2018年度 通期 | 2019年度 通期 | 2020年度 通期 | 2021年度 通期 | 2022年度 通期 | 2023年度 通期 | 2024年度 通期 | 2025年度 通期 |
|-------------------------------|--------------|--------------|--------------|--------------|--------------|--------------|--------------|--------------|
| <損益計算書項目> | | | | | | | | |
| 売上収益 | 6,428 | 6,956 | 6,459 | 7,562 | 7,444 | 7,418 | 7,894 | 8,254 |
| 売上原価 | 1,845 | 1,757 | 1,613 | 1,748 | 1,778 | 1,553 | 1,688 | 1,912 |
| 販売費及び一般管理費 | 2,282 | 2,563 | 2,816 | 3,664 | 3,583 | 3,744 | 4,080 | 4,353 |
| 研究開発費 | 1,448 | 1,401 | 1,503 | 1,717 | 1,730 | 1,690 | 1,716 | 1,587 |
| その他の収益 | 26 | 64 | 15 | 146 | 83 | 120 | 172 | 53 |
| その他の費用 | 17 | 44 | 26 | 41 | 35 | 16 | 38 | 14 |
| 営業利益 | 862 | 1,255 | 515 | 537 | 400 | 534 | 544 | 441 |
| 当期利益 | 665 | 1,225 | 423 | 457 | 568 | 438 | 481 | 405 |
| 当期包括利益 | 795 | 962 | 709 | 908 | 969 | 1,228 | 432 | 1,053 |
| <キャッシュ・フロー計算書項目> | | | | | | | | |
| 営業活動によるキャッシュ・フロー | 1,037 | 1,028 | 731 | 1,176 | △18 | 560 | 301 | 613 |
| 投資活動によるキャッシュ・フロー | △79 | △276 | △361 | △288 | △227 | △253 | △101 | △418 |
| 財務活動によるキャッシュ・フロー | △792 | △1,035 | △559 | △490 | △245 | △227 | △578 | △611 |
| フリー・キャッシュ・フロー | 851 | 682 | 364 | 887 | △243 | 304 | 199 | 196 |
| <財政状態計算書項目> | | | | | | | | |
| 資産 | 10,715 | 10,621 | 10,884 | 12,393 | 12,634 | 13,938 | 13,865 | 14,491 |
| 資本 | 6,520 | 7,026 | 7,264 | 7,715 | 8,226 | 8,990 | 8,660 | 9,251 |
| 資本金 | 450 | 450 | 450 | 450 | 450 | 450 | 450 | 450 |
| 親会社の所有者に帰属する持分 | 6,281 | 6,781 | 7,016 | 7,488 | 8,000 | 8,756 | 8,414 | 8,990 |
| <資本的支出及び減価償却費> | | | | | | | | |
| 資本的支出額(キャッシュベース) | 276 | 502 | 374 | 405 | 346 | 248 | 230 | 412 |
| 減価償却費及び償却費 | 268 | 337 | 358 | 384 | 400 | 394 | 399 | 395 |
| <経営指標> | | | | | | | | |
| 配当金総額(億円) | 430 | 459 | 459 | 459 | 459 | 459 | 452 | 451 |
| DOE(親会社所有者帰属持分配当率/%) | 7.0 | 7.0 | 6.6 | 6.3 | 5.9 | 5.5 | 5.3 | 5.2 |
| 配当性向(%) | 67.8 | 37.6 | 109.3 | 95.7 | 82.8 | 108.2 | 97.7 | 117.0 |
| 売上収益当期利益率(%) | 10.3 | 17.6 | 6.5 | 6.0 | 7.6 | 5.9 | 6.1 | 4.9 |
| ROE(親会社所有者帰属持分配当率/%) | 10.4 | 18.6 | 6.1 | 6.6 | 7.2 | 5.1 | 5.4 | 4.4 |
| ROA(総資産当期利益率/%) | 6.3 | 11.3 | 3.9 | 3.9 | 4.5 | 3.3 | 3.5 | 2.9 |
| 総資産回転率(回) | 0.6 | 0.6 | 0.6 | 0.6 | 0.6 | 0.6 | 0.6 | 0.6 |
| 親会社所有者帰属持分比率(%) | 58.6 | 63.8 | 64.5 | 60.4 | 63.3 | 62.8 | 60.7 | 62.0 |
| 負債比率(Net DER/倍) | △0.32 | △0.29 | △0.27 | △0.32 | △0.21 | △0.19 | △0.12 | △0.09 |
| レバレッジ(倍) | 1.7 | 1.6 | 1.6 | 1.7 | 1.6 | 1.6 | 1.6 | 1.6 |
| 基本的EPS(1株当たり当期利益/円) | 221.3 | 425.0 | 146.3 | 167.3 | 193.3 | 147.9 | 163.8 | 136.8 |
| 希薄化後EPS(1株当たり当期利益/円) | 221.1 | 424.8 | 146.3 | 167.2 | 193.3 | — | — | — |
| DPS(1株当たり配当金/円) | 150.0 | 160.0 | 160.0 | 160.0 | 160.0 | 160.0 | 160.0 | 160.0 |
| PBR(株価資本倍率/倍) | 2.8 | 3.4 | 3.0 | 2.2 | 2.7 | 2.0 | 1.4 | 1.5 |
| 連結子会社数 | 44 | 45 | 46 | 48 | 47 | 48 | 48 | 49 |

・フリー・キャッシュ・フロー＝(営業活動によるキャッシュ・フロー)－(資本的支出等(キャッシュベース))

・負債比率(Net DER)＝(有利子負債(借入金)－現金及び現金同等物－3カ月超預金等－親会社保有投資有価証券)÷親会社の所有者に帰属する持分

・レバレッジ＝資産合計÷親会社の所有者に帰属する持分

13. 株式の状況

1) 株式数・株主数の状況

2026年3月31日現在

| 発行可能株式総数 | 発行済株式の総数 | 自己株式数 | 株主数 | 株主1人当たりの平均持株数 |
|----------------|--------------|------------|----------|---------------|
| 1,100,000,000株 | 291,649,149株 | 9,535,293株 | 116,942名 | 2,494株 |

*発行済株式の総数は自己株式数を含めて表示しています。

2) 大株主の状況

2026年3月31日現在

| 株主名 | 持株数 | 持株比率(%) |
|---|----------|---------|
| 日本マスタートラスト信託銀行株式会社(信託口) | 52,319千株 | 18.55 |
| 株式会社日本カストディ銀行(信託口) | 28,186千株 | 9.99 |
| STATE STREET BANK AND TRUST COMPANY 505001 | 14,975千株 | 5.31 |
| JPモルガン証券株式会社 | 7,535千株 | 2.67 |
| 日本生命保険相互会社 | 6,500千株 | 2.30 |
| ゴールドマン・サックス証券株式会社 BNYM | 5,175千株 | 1.83 |
| 公益財団法人内藤記念科学振興財団 | 4,212千株 | 1.49 |
| JP MORGAN CHASE BANK 385781 | 3,922千株 | 1.39 |
| STATE STREET BANK AND TRUST COMPANY 505103 | 2,635千株 | 0.93 |
| HSBC HONG KONG-TREASURY SERVICES A/C ASIAN EQUITIES DERIVATIVES | 2,620千株 | 0.93 |

*株式数は、千株未満を切捨てて表示しています。

*持株比率は、発行済株式(自己株式を除く)の総数に対する割合です。

*自己株式は9,535千株(発行済株式の総数に対する所有割合3.27%)であり、議決権がないため表中に記載していません。

*当期末までに以下の大量保有報告書(変更報告書)が提出されていますが、当期末の株主名簿で確認できない場合、または保有株式数が上位10位に該当しない場合は、表中に記載していません。なお、()内の保有割合は、自己株式を含む発行済株式の総数に対する割合(切り捨て表示)です。

- ① 野村證券株式会社他、全3社の共同保有として、18,380千株(6.20%)を2020年7月15日現在で保有(2020年7月21日付変更報告書)
- ② ウェリントン・マネージメント・カンパニー・エルエルピーとして、14,044千株(4.82%)を2025年5月30日現在で保有(2025年6月6日付変更報告書)
- ③ 三井住友トラスト・アセットマネジメント株式会社、アモーヴァ・アセットマネジメント株式会社の共同保有として、18,572千株(6.37%)を2025年9月15日現在で保有(2025年9月19日付変更報告書)
- ④ ブラックロック・ジャパン株式会社他、全12社の共同保有として、24,651千株(8.45%)を2026年3月31日現在で保有(2026年4月3日付変更報告書)

3) 所有者別所有株式数推移

| | 2024年度 | | 2025年度 | | 増減 |
|----------------|-----------|--------|-----------|--------|----------|
| | 3月末 | 構成比(%) | 3月末 | 構成比(%) | |
| 金融機関 | 104,584千株 | 35.9 | 99,490千株 | 34.1 | △5,093千株 |
| 金融商品取引業者(証券会社) | 13,822千株 | 4.7 | 18,140千株 | 6.2 | 4,318千株 |
| その他の法人 | 14,706千株 | 5.0 | 13,479千株 | 4.6 | △1,227千株 |
| 外国法人等 | 92,133千株 | 31.6 | 94,361千株 | 32.4 | 2,228千株 |
| 個人・その他 | 56,869千株 | 19.5 | 56,641千株 | 19.4 | △227千株 |
| 自己株式 | 9,533千株 | 3.3 | 9,535千株 | 3.3 | 2千株 |
| 合計 | 291,649千株 | 100.0 | 291,649千株 | 100.0 | — |

*株式数は千株未満を切捨てて表示しています。

14. 従業員数

1) 連結従業員数

(人)

| | 2022年度 3月末 | 2023年度 3月末 | 2024年度 3月末 | 2025年度 3月末 |
|---|---------------|---------------|---------------|---------------|
| 連結期末従業員数 | 11,076 | 11,067 | 10,917 | 10,543 |
| 日本 | 4,490 | 4,311 | 4,330 | 4,432 |
| アメリカス(北米) | 1,755 | 1,920 | 1,866 | 1,669 |
| 中国 | 2,002 | 1,948 | 1,862 | 1,827 |
| EMEA(欧州、中東、アフリカ、ロシア、オセアニア) | 1,234 | 1,305 | 1,351 | 1,159 |
| イーストアジア・グローバルサウス (韓国、台湾、インド、アセアン、中南米、南アフリカ等) | 1,595 | 1,583 | 1,508 | 1,456 |

2) 個別従業員数

(人)

| | 2022年度 3月末 | 2023年度 3月末 | 2024年度 3月末 | 2025年度 3月末 |
|----------|---------------|---------------|---------------|---------------|
| 個別期末従業員数 | 3,043 | 2,984 | 2,998 | 2,979 |
| 生産 | 395 | 400 | 399 | 409 |
| 研究開発 | 909 | 882 | 893 | 896 |
| 販売・管理 | 1,739 | 1,702 | 1,706 | 1,674 |

*期末従業員数は、就業人員数(当社から社外への出向者を除き、社外から当社への出向者を含む)を表示しています。

15. 主要開発品

NCT: ClinicalTrials.gov の識別番号、jRCT: Japan Registry of Clinical Trials の識別番号
日: 日本、米: 米国、欧: 欧州、中: 中国、P: Phase (臨床試験段階)
○: 2025 年 4 月以降の進捗、◎: 2026 年 1 月以降の進捗

(1) 神経

| | | | |
|--|-------------------------|---------------------------|--|
| 開発品コード: BAN2401 一般名: レカネマブ 製品名: レケンビ | | 導入品 (BioArctic) | |
| 薬効/作用機序: アルツハイマー病治療剤/抗 A β プロトフィブリル抗体 | | 注射剤 (点滴静注・皮下注射) | |
| [概要] アミロイド β (A β)プロトフィブリルに対する IgG1 抗体です。神経毒性を呈することが報告されている A β プロトフィブリルを除去することで、アルツハイマー病 (AD) の進行を抑制し、認知機能と日常生活機能の低下を遅らせます。早期 AD に係る適応で、日本、米国、欧州、中国、韓国、台湾など 53 の国と地域で承認を取得し、6 カ国で承認申請中です。点滴静注による維持療法について、米国、中国など 7 カ国で承認を取得し、12 の国と地域で申請中です。皮下注オートインジェクター (SC-AI) による維持療法 (360mg) について、米国で 2025 年 8 月に承認されました。SC-AI による初期療法 (500mg) については、2025 年 11 月に日本で申請を行い、2026 年 1 月に中国および米国で申請が受理され、ともに優先審査の指定を受けました。なお、米国における SC-AI は、LEQEMBI IQLIK として発売しています。Biogen と共同開発を行っています。 | | | |
| 早期 AD | | 欧州 (EU) | ○ 承認 (2025 年 4 月) |
| 301 試験 (Clarity AD) | NCT03887455 | | |
| 早期 AD 点滴静注維持療法 (用法用量追加) | | 中国 英国 | ○ 承認 (2025 年 9 月) ○ 承認 (2025 年 11 月) |
| 201/301 試験 | NCT01767311/NCT03887455 | 欧州 (EU) 韓国 | ◎ 申請 (2026 年 1 月受理) ○ 申請 (2025 年 5 月) |
| 早期 AD 皮下注射製剤維持療法 (360mg) | | 米国 | ○ 承認 (2025 年 8 月) |
| 301 試験 | NCT03887455 | | |
| 早期 AD 皮下注射製剤初期療法 (500mg) | | 日本 米国 中国 | ○ 申請 (2025 年 11 月) ◎ 申請 (2026 年 1 月受理) ◎ 申請 (2026 年 1 月受理) |
| 301 試験 | NCT03887455 | | |
| プレクリニカル AD (効能効果追加) | | 日米欧 | P III |
| 303 試験 (AHEAD 3-45) | NCT04468659 | | |
| 開発品コード: E2006 一般名: レンボレキサント 製品名: デエビゴ | | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: 不眠症治療剤/オレキシン受容体拮抗剤 | | 経口剤 | |
| [概要] 睡眠と覚醒の調整に関与するオレキシンの受容体に拮抗することで、覚醒状態を鎮め、速やかな入眠と睡眠維持をもたらすことが期待されます。不眠症に係る適応で、日本、米国、中国、アジアなどにおいて承認を取得しています。 | | | |
| 不眠症 | | 中国 | ○ 承認 (2025 年 5 月) |
| 311 試験 | NCT04549168 | | |
| 開発品コード: E2814 一般名: etalanetug | | 共同創出品 (ユニバーシティ・カレッジ・ロンドン) | |
| 薬効/作用機序: 抗 MTBR タウ抗体 | | 注射剤 | |
| [概要] 当社とユニバーシティ・カレッジ・ロンドンとの共同研究を通じて見出された抗微小管結合領域 (Microtubule binding region: MTBR) タウ抗体です。タウ伝播種の脳内拡散を抑制することを期待しています。顕性遺伝アルツハイマーネットワーク試験ユニット (DIAN-TU) が実施する臨床試験 (フェーズ II/III 試験 Tau NexGen) において、抗タウ薬として最初の評価対象薬に選定されました。2025 年 9 月、米国 FDA よりファストトラックの指定を受領しました。 | | | |
| 顕性遺伝 AD (レカネマブとの併用療法) | | 日米欧 | P II / III |
| Tau NexGen 試験 | NCT05269394 | | |
| 孤発性早期 AD (レカネマブとの併用療法) | | 日米 | P II |
| 202 試験 | NCT06602258 | | |

| | | | |
|--|----------------|--------------|---------|
| 開発品コード: EA8001 一般名: evenamide | | 導入品 (Newron) | |
| 薬効/作用機序: グルタミン酸の過剰放出モジュレーター | | 経口剤 | |
| [概要] 選択的に電位依存性ナトリウムチャンネルを遮断することで、グルタミン酸の過剰放出を正常化します。EA ファーマが、日本およびその他のアジア地域における開発・製造および販売に関する権利を取得し、開発を行っています。 | | | |
| 抗精神病薬 2 剤以上に対して不応又は効果不十分な統合失調症 | | 日本 | ◎ P III |
| CT1 試験 | jRCT2031250620 | | |

| | | | |
|--|-------------|-----|--------|
| 開発品コード: E2086 一般名: ledasorexton | | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: オレキシン受容体作動薬 | | 経口剤 | |
| [概要] 当社独自のオレキシンプラットフォームを活用し創製されたオレキシン受容体作動薬で、日中の過度の眠気や情動脱力発作などを改善することを期待しています。2026 年 2 月、厚生労働省より希少疾病用医薬品(オーファンドラッグ)に指定されました。 | | | |
| ナルコレプシー | | 日米中 | ◎ P II |
| 202 試験 | NCT07493265 | | |

| | | | |
|-------------------------|--|-----|-----|
| 開発品コード: E2511 | | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: TrkA 統合シナプス再生剤 | | 経口剤 | |
| AD | | 米国 | P I |

| | | | |
|----------------------|--|-----|-----|
| 開発品コード: E2025 | | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: 抗 EphA4 抗体 | | 注射剤 | |
| AD | | 米国 | P I |

(2)がん

| | | | |
|---|-------------|-----|-----------------|
| 開発品コード: E7080 一般名: レンパチニブ 製品名: レンビマ | | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: 抗がん剤/キナーゼ阻害剤 | | 経口剤 | |
| <p>[概要] 血管内皮増殖因子受容体(VEGFR)である VEGFR1、VEGFR2、VEGFR3 や線維芽細胞増殖因子受容体(FGFR)の FGFR1、FGFR2、FGFR3、FGFR4 に加え、血小板由来増殖因子受容体(PDGFR)の PDGFRα、KIT、RET などの腫瘍血管新生あるいは腫瘍悪性化に関与する受容体型チロシンキナーゼに対する選択的阻害活性を有する、経口投与可能な自社創製のマルチキナーゼ阻害剤です。単剤療法として、甲状腺がんおよび肝細胞がん(ファーストライン)に係る適応で、日本、米国、欧州、中国、アジアなどにおいて承認を取得しており、胸腺がんに係る適応で、日本、アジアにおいて承認を取得しています。エベロリムスとの併用療法では、腎細胞がん(セカンドライン)に係る適応で、米国、欧州、アジアなどにおいて承認を取得しています。ペムプロリズマブとの併用療法では、腎細胞がん(ファーストライン)に係る適応で、日本、米国、欧州、アジアなどにおいて承認を取得しており、子宮内膜がん(全身療法後)に係る適応で、日本、米国、欧州、アジアなどにおいて承認(一部の条件付き承認の国を含む)を取得しています。なお、欧州における腎細胞がんに係る適応においては、Kisplyx の製品名で発売しています。Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA(米メルク社)と共同開発を行っています。</p> | | | |
| 抗 PD-1 抗体ペムプロリズマブとの併用療法 米メルク社と共同開発(効能効果追加) | | | |
| 肝細胞がん(肝動脈化学塞栓療法との併用療法) | | 中国 | ○ 承認(2025年7月) |
| LEAP-012 試験 | NCT04246177 | | |
| 経口低酸素誘導因子 2 アルファ阻害剤ベルズチファンとの併用療法 米メルク社と共同開発(効能効果追加) | | | |
| 腎細胞がん | | 米国 | ◎ 申請(2026年1月受理) |
| LITESPARK-011 | NCT04586231 | 日本 | ◎ 申請(2026年3月) |

- 食道がん(ファーストライン)を対象とした日米欧中でフェーズⅢ段階にあった LEAP-014 試験について、独立データモニタリング委員会の勧告に従い、中止を決定したため、本表から削除しました。
- 日米欧で実施していた LEAP-012 試験(フェーズⅢ試験)について、終了を決定しました。
- ◎ 日本で小野薬品と共同で実施していた抗 PD-1 抗体ニボルマブとの併用による肝細胞がんを対象としたフェーズ I b 試験を終了したため、本表から削除しました。

| | | | |
|--|-------------|-----|----------|
| 開発品コード: E7389 一般名: エリブリン 製品名: ハラヴェン | | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: 抗がん剤/微小管ダイナミクス阻害剤 | | 注射剤 | |
| <p>[概要] クロイソカイメン由来のハリコンドリンBの合成類縁体で、微小管の伸長を阻害し細胞周期を停止させることで抗腫瘍活性を示します。日本、米国、欧州、中国、アジアなどにおいて乳がんに係る適応で承認を取得しています。また、日本、米国、欧州、アジアなどにおいて脂肪肉腫(日本では悪性軟部腫瘍)に係る適応で承認を取得しています。</p> | | | |
| 単剤療法(剤形追加) | | | |
| リポソーム製剤 | | 日欧 | P I |
| 抗 PD-1 抗体ニボルマブとの併用療法 小野薬品と共同開発(剤形追加) | | | |
| リポソーム製剤 | | 日本 | P I b/II |
| 120 試験 | NCT04078295 | | |

| | | | |
|---|--|-----|-------|
| 開発品コード: E7090 一般名: タスルグラチニブ 製品名: タスフィゴ | | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: 抗がん剤/FGFR1、FGFR2、FGFR3 阻害剤 | | 経口剤 | |
| <p>[概要] 経口投与可能な線維芽細胞増殖因子受容体(FGFR1、FGFR2、FGFR3)選択的チロシンキナーゼ阻害剤です。日本において、胆道がんに係る適応で承認を取得しています。</p> | | | |
| 乳がん | | 日本 | P I b |

| | | | |
|---|-------------------------|--------------------|-------------------|
| 開発品コード: E7860 一般名: タレトレクチニブ | | 導入品 (Nuvation Bio) | |
| 薬効/作用機序: 抗がん剤/ROS1 阻害剤 | | 経口剤 | |
| [概要] ROS1 陽性非小細胞肺癌 (NSCLC) 治療における次世代の経口 ROS1 高選択的チロシンキナーゼ阻害剤です。2026 年 1 月に Nuvation Bio から欧州、中東、カナダ、オーストラリア、ニュージーランド、シンガポール、フィリピン、インドネシア、タイ、マレーシア、ベトナム、インドにおける独占的開発、薬事、商業化の権利を取得しました。米国、中国、日本においては、進行 ROS1 陽性 NSCLC に係る適応で承認されています。 | | | |
| 非小細胞肺癌 (ROS1 陽性) | | 欧州 (EU) | ◎ |
| TRUST-I/II | NCT04395677/NCT04919811 | | 申請 (2026 年 3 月受理) |

| | | | |
|--|-------------|-----|----------|
| 開発品コード: MORAb-202 一般名: farletuzumab ecteribulin (FZEC) | | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: 抗がん剤/葉酸受容体 α をターゲットとする抗体薬物複合体 (ADC) | | 注射剤 | |
| [概要] 抗葉酸受容体 α 抗体と既に承認されている抗がん剤エリブリンを、リンカーを介して結合した ADC です。腫瘍部位にエリブリンを集中させ、葉酸受容体 α 陽性の卵巣がん、腹膜がん、卵管がんなどへの治療効果を期待しています。2024 年 6 月、Bristol Myers Squibb とのグローバルな共同開発・共同販促契約を終結し、当社単独でのグローバル開発・商業化に移行しました。 | | | |
| 卵巣がん、腹膜がん、卵管がん (単剤またはレンバチニブとの併用療法) | | 日米欧 | |
| 201 試験 | NCT04300556 | | P I / II |

◎ 卵巣がん、腹膜がん、卵管がんを対象とした日米欧でフェーズ II 段階にあった 205 試験について、試験が終了したため、本表から削除しました。

○ 非小細胞肺癌を対象とした米欧でフェーズ II 段階にあった 203 試験について、試験が終了したため、本表から削除しました。

| | | | |
|--|-------------|----------------------|------------|
| 開発品コード: E7386 | | 共同創出品 (PRISM BioLab) | |
| 薬効/作用機序: 抗がん剤/CBP/ β -catenin 相互作用阻害剤 | | 経口剤 | |
| [概要] CREB-binding protein (CBP) と β -catenin のタンパク質-タンパク質相互作用を阻害し、Wnt シグナルに依存した遺伝子発現を調節します。Wnt シグナルに依存した腫瘍増殖の抑制を期待しています。 | | | |
| 固形がん (レンバチニブとの併用療法) | | 日米欧中 | |
| 102 試験 | NCT04008797 | | P I b / II |
| 固形がん | | 日米欧 | P I |

◎ 固形がんを対象とした日米欧でフェーズ I b / II 段階にあった 201 試験について、試験が終了したため、本表から削除しました。

| | | | |
|--|--|-----|-------|
| 開発品コード: H3B-6545 | | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: 抗がん剤/ER α 阻害剤 | | 経口剤 | |
| [概要] 経口投与可能な選択的エストロゲン受容体 (ER) α 共有結合型アンタゴニストであり、野生型および変異型 ER α をともに阻害します。ER 陽性/HER2 陰性の乳がんに対する抗腫瘍効果を期待しています。 | | | |
| 乳がん (CDK4/6 阻害剤パルボシクリブとの併用療法) | | 米欧 | |
| | | | P I b |

| | | | |
|----------------------|--|-----|-------|
| 開発品コード: E7766 | | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: 抗がん剤 | | 注射剤 | |
| 固形がん | | 米欧 | |
| | | | P I b |

○ E7130 について、日本でフェーズ I 段階にあった固形がんを対象とした開発を終了したため、本表から削除しました。

(3) グローバルヘルス

| | |
|--|-----|
| 開発品コード: E1224 一般名: ホスラブコナゾール | 自社品 |
| 薬効/作用機序: 抗真菌剤/エルゴステロール合成阻害剤 | 経口剤 |
| <p>[概要] 独立非営利財団 Drugs for Neglected Diseases initiative (DNDi) と、世界で最も顧みられない病気の一つであるマイセトーマ (菌腫) の内、特にアンメットメディカルニーズの高い真菌性菌腫 (eumycetoma) に対する新規治療薬として共同開発を行っています。当社は非臨床試験および治験薬の提供などを担当しています。本剤のフェーズ II 試験は、スーダンにて DNDi およびスーダンのハルトゥーム大学菌腫研究センターにより行われました。現在、スーダンにおける承認申請に向けた準備を進めています。公益社団法人グローバルヘルス技術振興基金 (GHIT Fund) の助成を受けています。</p> | |

| | |
|---|------------------|
| 開発品コード: SJ733 | 共同開発品 (ケンタッキー大学) |
| 薬効/作用機序: 抗マラリア剤/ATP4 阻害剤 | 経口剤 |
| <p>[概要] マラリア蔓延地域での治療に適した、即効性と安全性に優れ、持続的な治療と再発防止を可能とし、現在問題となっている既存の抗マラリア薬への耐性を克服する薬剤となることを期待しています。ケンタッキー大学と共同研究を行っており、当社は原薬の提供と製剤製造を担当しています。本剤のフェーズ II 試験は、ペルーにてケンタッキー大学により行われています。GHIT Fund の助成を受けています。</p> | |

| | | |
|--|-----------------|----|
| 開発品コード: E1018 | 共同創製品 (ブロード研究所) | |
| 薬効/作用機序: 抗マラリア剤/タンパク質合成阻害剤 | 経口剤 | |
| <p>[概要] ブロード研究所との共同研究により見出された、マラリアを迅速に治療し、マラリア原虫の伝播を断ち切ることでマラリアの再発を防ぐことが期待される化合物であり、当社がフェーズ I 試験を実施しています。米国国防総省の助成を受けています。</p> | | |
| マラリア | 米国 | PI |

(4) 消化器

| | | | |
|--|----------------|---|------------------|
| 開発品コード: AJG555 製品名: モビコール配合内用剤 | 導入品 (Norgine) | | |
| 薬効/作用機序: 慢性便秘症治療剤/ポリエチレングリコール製剤 | 経口剤 | | |
| <p>[概要] ポリエチレングリコール製剤により腸管内の浸透圧制御を行うことで排便を促す経口便秘薬です。日本において、2 歳以上の小児および成人の慢性便秘症の治療を適応として承認を取得しています。EA ファーマが開発しています。</p> | | | |
| 慢性便秘症 1 歳児の適応 (用法用量追加) | 日本 | ○ | 申請 (2025 年 10 月) |
| CT3 試験 | jRCT2031230142 | | |

| | | |
|--|-----|----|
| 開発品コード: AJM347 | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: — | 経口剤 | |
| 炎症性腸疾患 (EA ファーマが Ensho Therapeutics, Inc. と共同開発) | 欧州 | PI |

| | | |
|--|-----|----|
| 開発品コード: EA1080 | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: — | 経口剤 | |
| 炎症性腸疾患 (EA ファーマが Ensho Therapeutics, Inc. と共同開発) | 欧州 | PI |

| | | |
|---------------------------|-----|----|
| 開発品コード: EA3571 | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: — | 経口剤 | |
| 代謝機能障害関連脂肪肝炎 (EA ファーマが開発) | 日本 | PI |

(5) その他

| | | | |
|---|-------------|-----|--------|
| 開発品コード: E6742 | | 自社品 | |
| 薬効/作用機序: 全身性エリテマトーデス(SLE)治療剤/TLR7/8 阻害剤 | | 経口剤 | |
| [概要] 自然免疫系の受容体である Toll 様受容体(TLR)は、活性化により炎症反応や抗ウイルス応答を引き起こします。本剤は SLE の発症機序に関連しているとされる TLR7/8 の経口選択的阻害剤です。国立研究開発法人日本医療研究開発機構(AMED)の医療研究開発革新基盤創成事業(GiCLE)に採択されています。 | | | |
| SLE | | 日本 | ◎ P II |
| 201 試験 | NCT07515014 | | |

○ E8001 について、日本でフェーズ I 段階にあった臓器移植に伴う拒絶反応を対象とした試験を終了したため、本表から削除しました。