

## 平成22年3月期 決算補足資料

1. 決算概要	・・・	P 1
2. 主要医薬品の売上推移	・・・	P 2
3. 新薬開発状況（自社）	・・・	P 3
4. 新薬開発状況（導出）	・・・	P 4

# 1. 決算概要

【連結】

(百万円)

項目	決算期 '08(H20)年 3月期	'09(H21)年 3月期	'10(H22)年 3月期	前期比	'11(H23)年 3月期予想	前期比	うち上期
売上高	61,480	64,535	62,178	△ 3.7%	65,800	5.8%	30,300
営業利益	4,269	6,393	6,584	3.0%	6,600	0.2%	2,000
(売上高比%)	(6.9)	(9.9)	(10.6)		(10.0)		(6.6)
経常利益	4,257	6,174	7,221	17.0%	7,300	1.1%	2,400
(売上高比%)	(6.9)	(9.6)	(11.6)		(11.1)		(7.9)
特別損益	213	△ 2,815	△ 604	-	-	-	-
当期純利益	2,325	2,061	4,371	112.1%	4,700	7.5%	1,500
(売上高比%)	(3.8)	(3.2)	(7.0)		(7.1)		(5.0)

販売費及び一般管理費	34,410	34,422	33,834	△ 1.7%	36,700	8.5%	18,400
(うち研究開発費)	(11,361)	(11,556)	(10,786)	(△ 6.7%)	(12,900)	(19.6%)	(6,620)
(売上高比%)	(18.5)	(17.9)	(17.3)		(19.5)		(21.8)
減価償却費	3,862	3,709	3,233	△ 12.8%	2,980	△ 7.8%	1,450
設備投資額	2,460	1,414	2,037	44.1%	1,510	△ 25.9%	770
輸出高	1,953	2,917	1,746	△ 40.1%	2,050	17.4%	410
期末従業員数(人)	1,844	1,870	1,920	50	-	-	-

【キッセイ薬品単体】

売上高	54,767	55,295	53,709	△ 2.9%	57,200	6.5%	27,300
営業利益	3,800	5,965	6,100	2.3%	6,200	1.6%	2,000
(売上高比%)	(6.9)	(10.8)	(11.4)		(10.8)		(7.3)
経常利益	3,877	5,777	6,759	17.0%	6,900	2.1%	2,400
(売上高比%)	(7.1)	(10.4)	(12.6)		(12.1)		(8.8)
特別損益	277	△ 2,813	△ 543	-	-	-	-
当期純利益	2,231	1,829	4,141	126.4%	4,500	8.7%	1,500
(売上高比%)	(4.1)	(3.3)	(7.7)		(7.9)		(5.5)

販売費及び一般管理費	33,243	33,145	32,425	△ 2.2%	35,300	8.9%	17,700
(うち研究開発費)	(11,644)	(11,789)	(11,028)	(△ 6.5%)	(12,900)	(17.0%)	(6,620)
(売上高比%)	(21.3)	(21.3)	(20.5)		(22.6)		(24.2)
減価償却費	3,640	3,414	3,035	△ 11.1%	2,670	△ 12.0%	1,290
設備投資額	1,296	1,089	2,078	90.8%	1,080	△ 48.0%	540
主要内容	生産機械等 352 研究施設等 631 その他 313	生産機械等 231 その他 858	生産機械等 416 その他 1,662		生産機械等 260 その他 820		生産機械等 100 その他 440
輸出高	1,930	2,907	1,738	△ 40.2%	2,050	18.0%	410
期末従業員数(人)	1,543	1,551	1,576	25	-	-	-

## 2. 主要医薬品の売上推移

(百万円)

製品名	決算期	'08(H20)年 3月期	'09(H21)年 3月期	'10(H22)年 3月期	前期比	'11(H23)年 3月期予想	前期比	うち上期
排尿障害改善薬 ユリーフ		4,106	6,288	8,706	38.4%	10,230	17.5%	4,880
糖尿病治療薬 グルファスト		3,464	4,297	4,911	14.3%	5,450	11.0%	2,720
口腔乾燥症状改善薬 サラジェン		284	664	828	24.7%	1,080	30.4%	520
腎性貧血治療薬 エポエチンアルファBS注JCR		-	-	-	-	2,450	-	500
高脂血症治療薬 ベザトール		9,427	8,788	8,495	△ 3.3%	8,020	△ 5.6%	4,080
切迫流・早産治療薬 ウテメリン		5,489	5,450	4,876	△ 10.5%	4,260	△ 12.6%	2,230
脳循環改善薬 キサンボン		3,720	2,921	2,030	△ 30.5%	1,620	△ 20.2%	880
アレルギー性結膜炎治療薬 リザベン点眼液		3,086	2,943	2,384	△ 19.0%	2,320	△ 2.7%	910
アレルギー性疾患治療薬 リザベン		2,200	2,086	1,909	△ 8.5%	1,880	△ 1.5%	940
気管支喘息治療薬 ドメナン		498	482	349	△ 27.6%	320	△ 8.3%	160
パーキンソン病治療薬 カバサル		5,944	3,953	3,092	△ 21.8%	2,560	△ 17.2%	1,350
血液凝固阻止剤 フラグミン		1,446	1,389	1,261	△ 9.2%	1,070	△ 15.1%	550
緑内障・高眼圧症治療薬 リズモンT G点眼液		1,211	1,125	1,050	△ 6.6%	890	△ 15.2%	460
子宮内膜症治療薬 ゾラデックス1.8mgデポ		904	740	731	△ 1.1%	750	2.6%	360
活性型ビタミンD <sub>3</sub> 製剤 フルスタン		688	670	617	△ 7.8%	600	△ 2.8%	310
血圧降下薬 シナロング		1,231	1,193	576	△ 51.7%	-	-	-

### 3. 新薬開発状況(自社)

(平成22年5月現在)

開発段階	一般名／ 開発番号	開発区分	予想される適応症	主な作用等	備考
承認申請中	KMV-0207	自社開発	2型糖尿病における食後血糖推移の改善	速効・短時間型インスリン分泌促進作用＋ $\alpha$ -グルコシダーゼ阻害作用	ミチグリニド・ ボグリボース 配合剤
第Ⅲ相	KUC-7483	創製品	過活動膀胱	$\beta$ 3受容体刺激作用	
第Ⅱ相	KPS-0373	導入品／塩野義製薬	脊髄小脳変性症	甲状腺刺激ホルモン放出ホルモン(TRH) 作用	
第Ⅰ／Ⅱ相	YS110	導入品／ワイズセラピューティックス、 東京大学、科学技術振興機構	悪性中皮腫	抗CD26ヒト化モノクローナル抗体	治験実施地域： フランス
第Ⅰ相	KLH-2109	創製品	子宮内膜症、子宮筋腫	GnRHアンタゴニスト	
	シロドシン／ KSO-0400	創製品	前立腺肥大症に伴う排尿障害	$\alpha$ 1A受容体拮抗作用	1日1回投与
	オザグレル／ KCT-0809	テイカ製薬共同開発	ドライアイ	角結膜上皮障害修復作用	

※前回公表時(平成22年2月)からの変更点: ①KMV-0207: 承認申請準備中→承認申請中、②KLH-2109、KSO-0400、KCT-0809: 新規記載

## 4. 新薬開発状況(導出)

(平成22年5月現在)

開発段階	一般名／ 開発番号	提携企業	権利地域	予想される適応症	主な作用等
承認取得	シロドシン (silodosin)	レコルダッチ(イタリア)	欧州、中東、アフリカ	前立腺肥大症に伴う排尿障害	$\alpha$ 1A受容体拮抗作用
承認申請中	ミチグリニド (mitiglinide)	エーザイ(日本)	※1 アセアン(10カ国)	2型糖尿病	速効・短時間型インスリン分泌促進作用
	シロドシン (silodosin)	第一三共(日本)	中国	前立腺肥大症に伴う排尿障害	$\alpha$ 1A受容体拮抗作用
		シンモサ(台湾)	台湾、香港		
		エーザイ(日本)	※2 アセアン(10カ国)、インド、スリランカ		
第Ⅲ相	ミチグリニド (mitiglinide)	エリキシア(アメリカ)	北米、中米、南米	2型糖尿病	速効・短時間型インスリン分泌促進作用
		USV(インド)	インド		
第Ⅱ相	ベドラドリン (bedoradrine)	メディシノバ(アメリカ)	日本を除く全世界	喘息の急性発作、切迫早産	$\beta$ 2受容体刺激作用
	トラニラスト (tranilast)	ニューオンセラピューティックス (アメリカ)	日本、韓国を除く全世界	関節リウマチ、痛風に伴う高尿酸血症	免疫調整、抗炎症、尿酸排泄促進作用
第Ⅰ相	KGA-3235	大日本住友製薬(日本)	日本	2型糖尿病	SGLT1阻害作用
		グラクソ・スミスクライン(イギリス)	欧米他		
	ベドラドリン (bedoradrine)	メディシノバ(アメリカ)	日本を除く全世界	COPD	$\beta$ 2受容体刺激作用

※前回公表時(平成22年2月)からの変更点: ①シロドシン(欧州): 承認申請中→承認取得、②シロドシン(アセアン): 承認申請準備中→承認申請中、  
③トラニラスト: 予想される適応症に「痛風に伴う高尿酸血症」を追加

※1: 承認: フィリピン、タイ/申請中: 3カ国/申請準備中: 5カ国

※2: 申請中: アセアン2カ国