



Roche ロシュ グループ

平成 23 年度

株主通信

平成23年1月1日～平成23年12月31日

中外製薬株式会社

証券コード ● 4519



左：永山 治新会長 右：小坂 達朗新社長

株主のみなさまには、平素より格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

ここに平成23年度（平成23年1月1日から平成23年12月31日まで）の事業の概況をご報告申し上げます。

なお、平成24年3月28日開催の第101回定時株主総会後において行われた取締役会において、永山治が代表取締役会長に、小坂達朗が代表取締役社長にそれぞれ就任いたしました。

新たな体制のもと、一層の発展に努めてまいりますので、株主のみなさまにおかれましては、今後ともなお一層のご支援ご協力を賜りますようお願い申し上げます。

平成24年3月

代表取締役会長（CEO）

永山 治

代表取締役社長（COO）

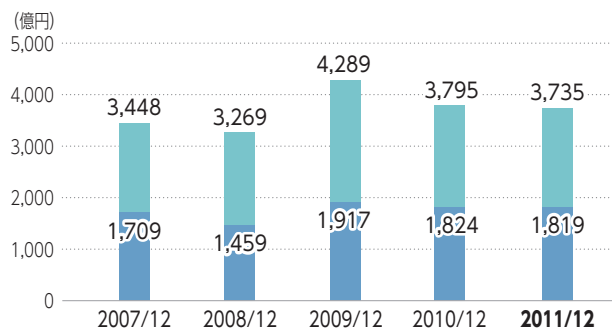
小坂 達朗

目 次

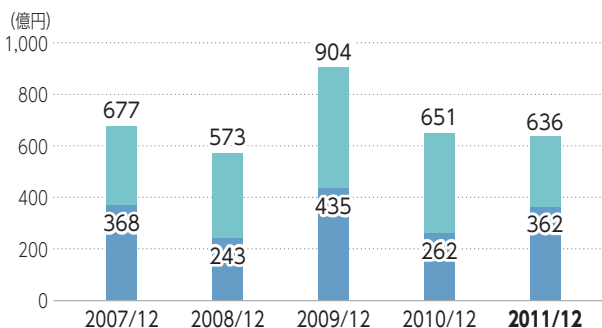
株主のみなさまへ	1	決算情報	6	TOPICS	11
連結財務ハイライト	2	主な臨床開発の状況	7	株式の概況	12
事業の概況	3	主要製品	9	会社の概況	13
連結財務諸表	5	くすりのはなし	10	INFORMATION	14

区 分		2007/12	2008/12	2009/12	2010/12	2011/12
売上高	(億円)	3,448	3,269	4,289	3,795	3,735
営業利益	(億円)	667	516	826	662	624
経常利益	(億円)	677	573	904	651	636
当期純利益	(億円)	401	393	566	414	352
総資産	(億円)	4,589	4,785	5,405	5,080	5,335
純資産	(億円)	3,858	3,971	4,347	4,494	4,591
1株当たり当期純利益	(円)	73.23	72.07	104.00	76.14	64.75
1株当たり純資産額	(円)	703.80	725.18	794.51	821.87	839.50

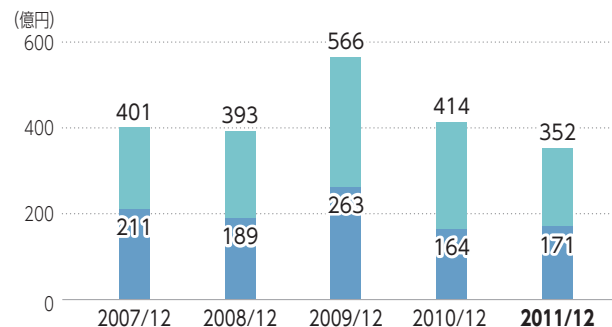
売上高



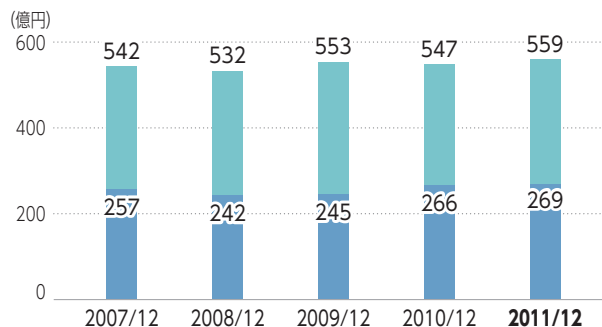
経常利益



当期純利益



研究開発費



売上の状況

売上高 3,735億円 (前年同期比 1.6%減)
海外売上高 456億円 (前年同期比 24.6%増)

当連結会計年度における医薬品業界は、後発品の普及促進や医療費抑制策の継続など厳しい経営環境は変わらず、さらには3月11日に発生した東日本大震災が生産活動や営業活動に大きな影響を及ぼしました。

このような状況のもとで、当社は、革新的新薬の継続的な創出・獲得を目指し積極的に研究開発活動に取り組んでおります。また、数多くの革新的な新薬を保有しており、これらの製品の倫理観と科学性に基づく適正使用を推進することで顧客から信頼される学術宣伝活動に努めております。

国内製商品売上高 (「タミフル」を除く)

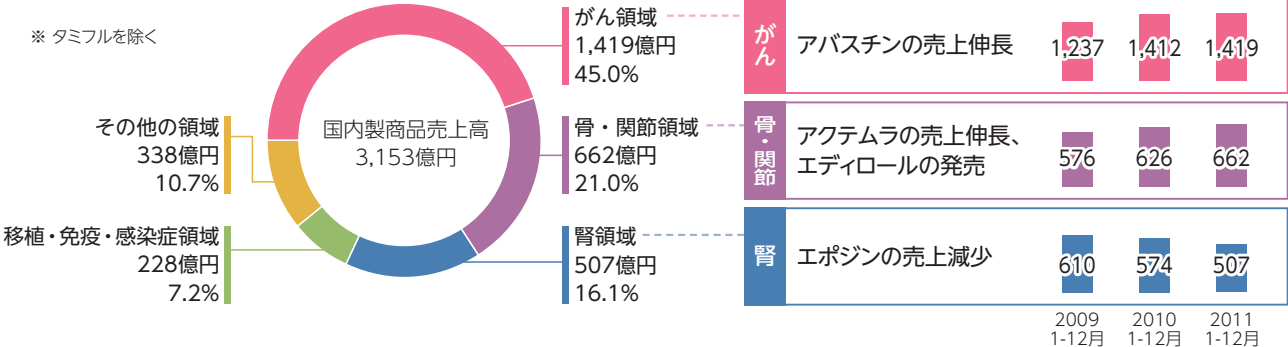
3月11日に発生した東日本大震災により中外製薬工業株式会社の宇都宮工場と一部の委託製造会社が被害を受け、10月末まで出荷調整を行いました。この影響により営業活動全般への制約が長引いたため、また4月に発売した活性型ビタミンD₃誘導体「エディロール」、7月に発売した持続型赤血球造血刺激因子製剤「ミルセラ」の2製品ともに新製品普及に関わる活動に支障が生じたため、「タミフル」を除く国内製商品売上高は3,153億円(前年同期比2.8%減)となりました。

がん領域の売上は、1,419億円(同0.5%増)と増加したものの伸長率は鈍化しました。2008年の発売以降二桁成長を続けてきた抗悪性腫瘍剤/抗VEGFヒト化モノクローナル抗体「アバスチン」は、大腸がんにおける浸透が一巡し、2009年11月に非小細胞肺がんの追加承認を取得したものの震災の影響で十分な市場導入活動を実施できず、売上の伸長率が鈍化しています。また、5-HT₃受容体拮抗型制吐剤「カイトリル」は、多数の後発品の影響を受け売上が大幅に減少しています。

骨・関節領域の売上は、662億円(同5.8%増)と引き続き増加しています。これは、2008年4月に関節リウマチ等の追加承認を取得後、売上を大きく伸ばしているヒト化抗ヒトIL-6レセプターモノクローナル抗体「アクテムラ」の牽引によるものです。また、4月に発売した「エディロール」は、発売が震災直後で十分なプロモーション活動ができず市場浸透が遅れているものの、売上の増加に貢献しました。

腎領域の売上は、507億円(同11.7%減)となりました。7月に発売した「ミルセラ」は、震災の影響で当初予定より1ヶ月の発売遅延となり、また十分なプロモーション活動も行えなかったことから、想定より市場浸透が進みませんでした。なお、腎領域における長年の主力製品である遺伝子組換え

国内製商品売上高の状況



ヒトエリスロポエチン製剤「エポジン」は、「ミルセラ」への切り替えが進んだことにより売上が大きく減少しています。

移植・免疫・感染症領域（「タミフル」を除く）の売上は、C型慢性肝炎の市場縮小の影響によりペグインターフェロン- α -2a製剤「ペガシス」、抗ウイルス剤「コペガス」の売上が減少し、228億円（同11.6%減）となりました。

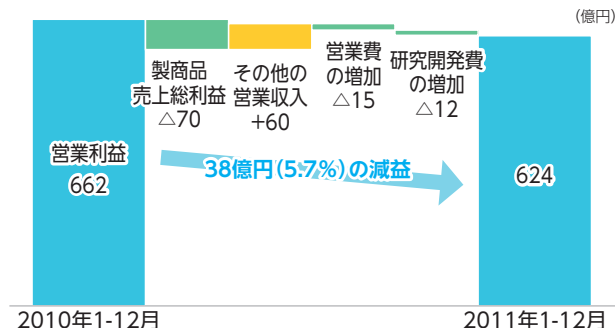
抗インフルエンザウイルス剤「タミフル」について

通常シーズン向けの売上は、上期（主に2010/2011年シーズン向け）が41億円（同192.9%増）、下期（主に2011/2012年シーズン向け）が13億円（同550.0%増）で合計54億円（同237.5%増）となりました。行政備蓄向けの売上は、33億円（同80.1%減）となりました。

海外製商品売上高

バイオ後続品と為替の影響により遺伝子組換えヒトG-CSF製剤「ノイトロジン」の売上が減少したものの、海外の販売国数が70ヶ国以上と順調に増加している「アクテムラ」のエフ・ホフマン・ラ・ロシュ・リミテッド[本社：スイス]（以下「ロシュ」という。）への輸出が増加した結果、396億円（同20.0%増）となりました。

● 営業利益の増減内訳



損益の状況

営業利益

624億円 (前年同期比 5.7%減)

経常利益

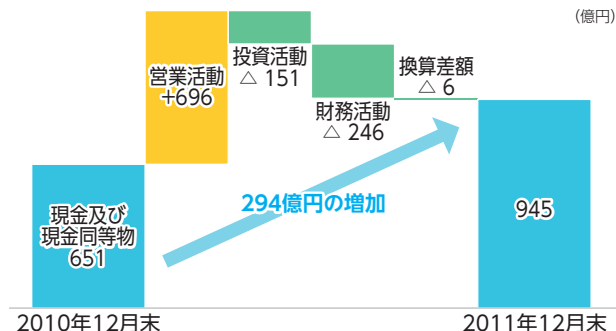
636億円 (前年同期比 2.3%減)

売上総利益は2,160億円（同0.5%減）になりました。これは、「GC33」の導出に伴う一時金収入や「アクテムラ」関連収入（海外売上に対するロイヤルティ及び欧州共同販売国におけるプロフィットシェア）の増加等によりその他の営業収入が大幅に増加したものの、「タミフル」をはじめ製商品売上高が減少したことによりです。

販売費及び一般管理費については、新製品のプロモーション活動の推進等により営業費が977億円（同1.6%増）、後期開発テーマの臨床開発活動増加により研究開発費が559億円（同2.2%増）となりました。

この結果、営業利益は624億円（同5.7%減）、経常利益は636億円（同2.3%減）、東日本大震災による損失47億円及び資産除去債務に関する会計基準の適用に伴う過年度影響額10億円等による特別損失を65億円計上したこと、また法人実効税率の引き下げが決定したことに伴い、繰延税金資産の取り崩しが発生し税金費用が増加したことを受けて当期純利益は352億円（同15.0%減）、包括利益は340億円となりました。

● キャッシュ・フローの状況



連結貸借対照表

(単位:億円)

科 目	当 期 2011年12月31日現在	前 期 2010年12月31日現在
資産の部	(5,335)	(5,080)
流動資産	4,194	3,865
現金及び預金	1,072	762
受取手形及び売掛金	1,109	1,134
有価証券	610	597
たな卸資産	1,050	1,049
その他流動資産	354	323
固定資産	1,141	1,215
有形固定資産	829	880
無形固定資産	20	24
投資その他の資産	292	312
うち投資有価証券	64	76
資産合計	5,335	5,080
負債の部	(744)	(586)
流動負債	688	546
支払手形及び買掛金	174	195
その他流動負債	515	351
固定負債	56	40
その他固定負債	56	40
純資産の部	(4,591)	(4,494)
資本金	730	730
資本剰余金	928	928
利益剰余金	3,395	3,276
自己株式	△363	△363
その他有価証券評価差額金	8	13
為替換算調整勘定	△130	△113
新株予約権	10	8
少数株主持分	12	14
負債純資産合計	5,335	5,080

連結損益計算書

(単位:億円)

科 目	当 期 2011年 1月 1日から 2011年12月31日まで	前 期 2010年 1月 1日から 2010年12月31日まで
売上高	3,735	3,795
売上原価	1,575	1,624
売上総利益	2,160	2,171
営業費	977	962
研究開発費	559	547
営業利益	624	662
営業外収益	23	24
営業外費用	12	35
経常利益	636	651
特別利益	0	6
特別損失	65	0
税金等調整前当期純利益	571	657
当期純利益	352	414

連結キャッシュ・フロー計算書

(単位:億円)

科 目	当 期 2011年 1月 1日から 2011年12月31日まで	前 期 2010年 1月 1日から 2010年12月31日まで
営業活動によるキャッシュ・フロー	696	156
投資活動によるキャッシュ・フロー	△151	△202
財務活動によるキャッシュ・フロー	△246	△231
現金及び現金同等物に係る 換算差額	△6	△17
現金及び現金同等物の増減額 (△は減少)	293	△293
現金及び現金同等物の期首残高	651	945
現金及び現金同等物の 期末残高	945	651

期末配当について

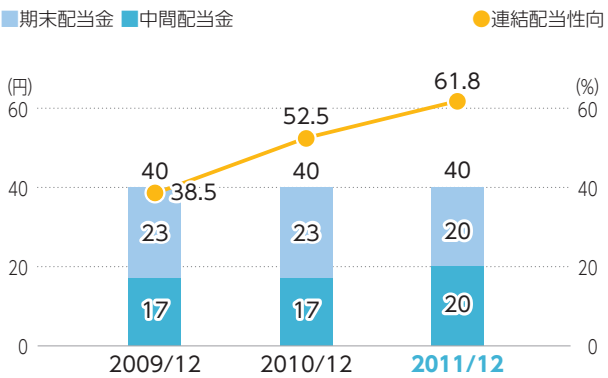
株主の皆様への安定的な配当を基本とし、戦略的な資金需要や業績見通しを勘案した上で、平均して40%以上の連結配当性向を目標としてまいります。

2012年3月28日開催の株主総会において、2011年12月31日の最終の株主名簿に記録された株主様に対して行う期末配当の実施につき、次のとおり決議いたしました。

期末配当金 1株につき

20円

1株当たり配当金及び連結配当性向の推移



2012年12月期の予想 (2012年2月1日公表数値)

科 目	実 績		予 想	
	2011年1-12月 (億円)	売上高比 (%)	2012年1-12月 (億円)	売上高比 (%)
売上高	3,735		4,185	
製商品売上高	3,636		4,037	
タミフルを除く	3,549		3,941	
タミフル	87		96	
その他の営業収入	99		148	
売上原価	1,575		1,785	
売上総利益	2,160	57.8	2,400	57.3
営業費	977		1,000	
研究開発費	559		600	
営業利益	624	16.7	800	19.1
経常利益	636	17.0	805	19.2
当期純利益	352	9.4	490	11.7
1株当たり当期純利益	64.75円		90.04円	

為替レート

通貨	2011年 1-12月	2012年 1-12月 (想定)
スイスフラン	89.86円	85.00円
ユーロ	110.92円	109.00円

●●●●●●●● 主な臨床開発の状況

開発コード 一般名／予定製品名／剤形	作用機序等	予定適応症	開発 地域	ステージ（時期）						オリジン [海外製品名] ＜共同開発＞
				Phase1	Phase2	Phase3	申請中	承認	発売	
● がん領域										
● RG435 ベパシズマブ／アパスチン／注射	抗 VEGF (血管内皮増殖因子) ヒト化モノクローナル抗体	乳がん (適応拡大)	日本					11/09		ロシュ [Avastin]
		胃がん (適応拡大)	日本							
		乳がん（アジュバント） (適応拡大)	*							
		グリオブラストーマ (適応拡大)	*							
		グリオブラストーマ〔再発例〕 (適応拡大)	日本							
● EPOCH エポエチン ペータ／エポジン／注射	遺伝子組換え ヒトエリスロポエチン	がん治療に伴う貧血 (適応拡大)	日本					※		自社
● RG1273 ペルツズマブ／製品名未定／注射	HER 二量体化阻害 ヒト化モノクローナル抗体	乳がん	*							ロシュ
● RG3502 一般名未定／製品名未定／注射	抗 HER2 ヒト化モノクローナル 抗体 薬剤結合抗体 (T-DM1)	乳がん	*							ロシュ
● GA101 (RG7159) obinutuzumab／製品名未定／注射	ヒト化抗 CD20 モノクローナル抗体	低悪性度 非ホジキンリンパ腫	*							ロシュ
		中高悪性度 非ホジキンリンパ腫	*							
● RG1415 エルロチニブ塩酸塩／タルセバ／経口	EGFR チロシンキナーゼ 阻害剤	非小細胞肺がん[1次治療] (適応拡大)	日本							ロシュ / OSI [Tarceva]
● MRA トシリズマブ／アクテムラ／注射	ヒト化抗ヒト IL-6 レセプター モノクローナル抗体	膵がん (適応拡大)	日本			(P1/2)				自社
● AF802 一般名未定／製品名未定／経口	ALK 阻害剤	非小細胞肺がん	日本			(P1/2)				自社
● WT4869 一般名未定／製品名未定／注射	WT1 ペプチドがんワクチン	骨髄異形成症候群	日本			(P1/2)				自社 / 大日本住友製薬
		固形がん	日本							
● CIF (RG7167) 一般名未定／製品名未定／経口	MEK 阻害剤	固形がん	日本							自社 ＜ロシュ＞
			海外							
● CKI27 (RG7304) 一般名未定／製品名未定／経口	Raf / MEK 阻害剤	固形がん	日本							自社 ＜ロシュ＞
			海外							
● GC33 (RG7686) 一般名未定／製品名未定／注射	ヒト化抗グリピカン 3 モノクローナル抗体	肝がん	日本							自社 ＜ロシュ＞
			海外							
● PA799 一般名未定／製品名未定／経口	PI3K クラスI 阻害薬	固形がん	海外							自社
● RG3638 一般名未定／製品名未定／注射	ヒト化抗 Met 抗体	非小細胞肺がん	日本							ロシュ

※ 2011年10月不承認通知受領。今後の方針は検討中

開発コード 一般名／予定製品名／剤形	作用機序等	予定適応症	開発地域	ステージ（時期）						オリジン [海外製品名] <共同開発>
				Phase1	Phase2	Phase3	申請中	承認	発売	

● 骨・関節領域

● MRA トシリスマブ／Actemra・ RoActemra (EU)／注射	ヒト化抗ヒト IL-6 レセプター モノクローナル抗体	全身型若年性特発性関節 炎 (sJIA)（適応拡大）	欧州					11/08		自社 <ロシュ>
		関節リウマチ （新剤形：皮下注製剤）	日本							
			海外							
● NRD101 ヒアルロン酸ナトリウムノスベニール／注射	ヒアルロン酸ナトリウム製剤	腱鞘帯付着部症（上腕骨外側上顆炎、膝蓋腱炎、アキレス腱付着部症、足底腱膜炎）	日本							自社
● RG484 イバンドロン酸ナトリウム水和物／製品名未定／注射	ビスフォスフォネート系 骨吸収抑制剤	骨粗鬆症	日本				(P2/3)			ロシュ [Boniva(US)・ Bonviva(EU)] <大正製薬>
● RG484 イバンドロン酸ナトリウム水和物／製品名未定／経口			日本							
● SA237 一般名未定／製品名未定／注射	ヒト化抗ヒト IL-6 レセプター モノクローナル抗体	関節リウマチ	日本							自社

● 移植・免疫・感染症領域

● RG442 ペグインターフェロンアルファ-2a／ペガシス／注射	遺伝子組換えペグ化インター フェロン	B 型慢性肝炎 （適応拡大）	日本					11/09		ロシュ [Pegasis]
--------------------------------------	-----------------------	-------------------	----	--	--	--	--	-------	--	------------------

● その他の領域

● CSG452 トボグリフロジン水和物／製品名未定／経口	SGLT2 阻害剤	Ⅱ型糖尿病	日本							自社
● RG1678 bitopertin／製品名未定／経口	グリシン再取り込み阻害薬	統合失調症	*							ロシュ
● RG1450 gantenerumab／製品名未定／注射	ヒト抗アミロイドベータモノク ローナル抗体	アルツハイマー病	日本							ロシュ / Morphosys
● RG7090 一般名未定／製品名未定／経口	mGluR5 アンタゴニスト	大うつ病	海外							ロシュ
● RG3637 lebrikizumab／製品名未定／注射	ヒト化抗 IL-13 抗体	気管支喘息	日本							ロシュ

*：国際共同治験
□□：2011年7月以降の進捗

Phase1（第Ⅰ相臨床試験）…… 同意を得た少数の健康人志願者を対象に、安全性及び体内動態の確認を行う。
Phase2（第Ⅱ相臨床試験）…… 同意を得た少数の患者さんを対象に、有効で安全な投薬量や投与方法などを確認する。
Phase3（第Ⅲ相臨床試験）…… 同意を得た多数の患者さんを対象に、既存薬などと比較して新薬の有効性と安全性を確認する。

● がん領域

アバスチン [®]	抗悪性腫瘍剤
ハーセプチン [®]	抗悪性腫瘍剤
リツキサン [®]	抗悪性腫瘍剤
ゼローダ [®]	抗悪性腫瘍剤
ノイトロジン [®]	好中球減少症治療剤
タルセバ [®]	抗悪性腫瘍剤
フェマーラ [®]	抗悪性腫瘍剤
カイトリル [®]	制吐剤



アバスチン[®]

● 腎領域

エボジン [®]	腎性貧血治療剤
ミルセラ [®]	腎性貧血治療剤
オキサロール [®]	二次性副甲状腺機能亢進症治療剤
レナジェル [®]	高リン血症治療剤



エボジン[®]

● 骨・関節領域

アクテムラ [®]	関節リウマチ治療剤
エビスタ [®]	閉経後骨粗鬆症治療剤
スベニール [®]	関節機能改善剤
アルファロール [®]	骨代謝改善剤
エディロール [®]	骨粗鬆症治療剤



アクテムラ[®]

● その他の領域

タミフル [®]	抗インフルエンザウイルス剤
シグマート [®]	狭心症・急性心不全治療剤
ペガシス [®]	ペグインターフェロン α -2a 製剤
コペガス [®]	抗ウイルス剤
セルセプト [®]	免疫抑制剤
ロセフィン [®]	セフェム系抗生物質製剤



タミフル[®]



くすりのはなし 2

日常生活の中で役に立つ“くすりのはなし”。今回は、くすりの正しい飲み方のおはなしです。



詳しくはホームページをご覧ください

中外製薬 くすりのはなし

検索

くすりの正しい飲み方

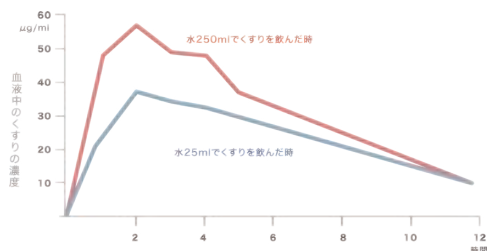
なぜ水と一緒に飲むのか

一般的に飲み薬は、コップ1杯程度(約200CC)の水、またはぬるま湯で飲むように作られています。ただし、消化酵素剤や消炎酵素剤などのタンパク質でできている薬の場合、あまり熱いお湯で飲むと分解してしまうおそれもあるので注意しましょう。



【水の量とくすりの効き方】

空腹時に、薬をコップ1杯程度の水で飲むのに比べて、少量の水の時は、血液中の薬の濃度の上がり方が悪くなります。



出典：日本病院薬剤師会誌

薬を水なしで飲むと溶けにくいので、吸収が遅れ効果が現れにくくなったり、場合によっては、溶けずに便として出てしまうこともあります。薬が効果を十分に発揮するには、薬が溶けて吸収されなければなりません。



錠剤やカプセル剤を水なしで飲むと、食道に引っかかったり、くっついていたりすることがあります。そうすると、その場で溶けてしまうことで、食道潰瘍を起こしてしまう場合もあります。また、粉薬などでは、気管から肺に入ってしまう、肺炎を起こした例もあります。



水以外の飲料とくすり

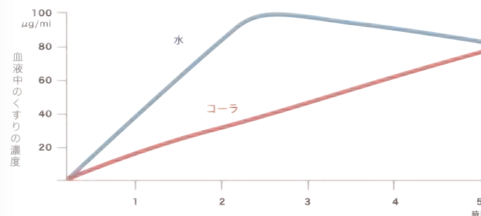
■ 清涼飲料水や牛乳の場合

コーラやジュース、牛乳などで薬を飲むと、薬の成分にもよりますが、一般的には吸収が遅くなったり、悪くなったりして、効果も薄まる傾向がみられます。緊急の場合を除いては、水以外のものでは飲まない方がよいでしょう。



【くすりを水とコーラで飲んだ場合の効き方の違い】

薬をコーラで飲むと、水で飲むのに比べて、血液中の薬の濃度の上がり方が遅くなります。



出典：日本病院薬剤師会誌

■ グレープフルーツジュースの場合

グレープフルーツジュースで血圧降下薬(一部のカルシウム拮抗薬)などを飲むと、薬の分解が抑えられて作用が強く出てしまうことがあります。ジュースだけでなく、グレープフルーツの実を食べても、同様の作用が出てしまいます。この作用は3日ほど続く場合があります。



これは、グレープフルーツに含まれる「フラノクマリン」という物質が薬を分解する小腸の酵素(CYP3A4)の動きを阻害し、薬の分解が遅くなって極端に効き目が強くなってしまいます。

■ アルコールの場合

薬とアルコールと一緒に摂取すると、肝臓はアルコールを優先的に分解しようとします。そのため薬の分解が遅れ、通常より高い濃度で血液中に入り、結果として強い作用を及ぼしやすくなります。



参考資料：「くすりの情報 Q&A55」日本製薬工業協会

当社の主な事業活動をご紹介します。

ペグインターフェロン α -2a製剤「ペガシス®」と、抗ウイルス剤「コペガス®」との併用による、「C型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善」の効能・効果追加の承認を取得いたしました。

ロシュ社が、BRAF V600変異陽性の転移性悪性黒色腫を効能・効果としたBRAF阻害剤「vemurafenib」について、日本における独占的開発・販売の導入契約を締結しました。

がん撲滅チャリティ「^{おか}医と可笑し2011」へ特別協賛

本チャリティは2005年より毎年開催されており、その目的は、『がん患者会』が患者さんご家族の苦しみを克服する心のケアの一翼を担い、疾患についての悩みや心配を相談できる身近な存在であることを知っていただき、がんについての正しい知識を啓発することにより、がんの不安や悩みのない明日を目指すことにあります。

7回目の開催となる、がん撲滅チャリティ「医と可笑し(おか)2011」に特別協賛しました。



2011年

7月

8月

9月

10月

11月

12月

販売を開始いたしました「ミルセラ®」は、血液透析、腹膜透析及び保存期慢性腎臓病の患者さんにみられる「腎性貧血」に対して、安定した貧血改善維持効果が得られることが確認されております。

医療(特にがん)を自らのこととして捉え考えることを通じて主体性を育み、これからのキャリアをも考える機会を提供することを目的として、学校法人早稲田大学に寄附講座を開設いたしました。

ご高齢の方や障がいをお持ちの方の福祉に取り組んでいる5つの団体に対して、移動手段としての「在宅福祉移送サービスカー」を寄贈しました。

早稲田大学における寄附講座開設について

本講座では、日本の医療(保険)制度を紹介し、医療問題として日本人の死因第一位である『がん』に焦点をあて講義を進めていき、臨床医や研究者から日本のがん医療の現状と課題や倫理観について語っていただくほか、証券アナリスト並びに実際に業務に携わる企業の社員(研究者・MR)から、がん治療に挑む製薬企業の取り組みについて語って頂きます。

《寄附講座の概要》

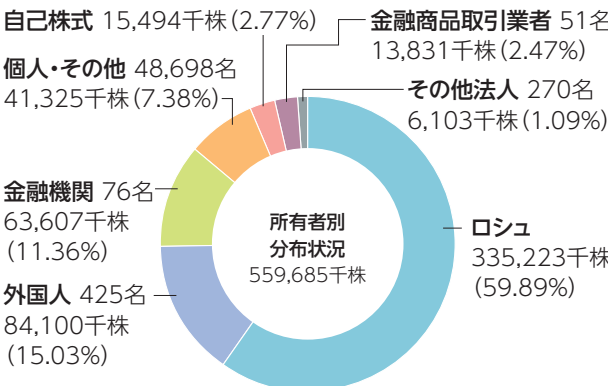
大学名: 早稲田大学
講座名: 「現代医療最前線への挑戦」
設置期間: 2011年秋季学期
(2011年9月~2012年1月)
形式: オープン教育センター実施
科目としてオムニバス形式で実施
受講者: 全学部生150名程度

Chugai Pharmabody Research Pte. Ltd.をシンガポールに設立することを発表しました。これは革新的な抗体創製技術を流用した新規抗体医薬品の創製に特化した研究を行うことを目的とし、治療効果を飛躍的に高める可能性のある抗体医薬品候補を迅速かつ効率的に創製します。

株式状況

発行可能株式総数799,805,050株
発行済株式の総数559,685,889株
株主数49,522名

株式分布状況



大株主 (上位10名)

株主名	持株数(千株)	持株比率(%)
ROCHE HOLDING LTD	335,223	61.60
日本マスタートラスト信託銀行株式会社(信託口)	13,637	2.50
日本トラスティ・サービス信託銀行株式会社(信託口)	12,214	2.24
ジェーピー モルガン チェース バンク 385147	5,321	0.97
ノーザントラスト カンパニー(エイブイエフシー) サブ アカウント アメリカン クライアント	4,026	0.73
東京海上日動火災保険株式会社	4,016	0.73
ステート ストリート バンク アンドトラスト カンパニー 505225	3,854	0.70
SSBT OD05 OMNIBUS ACCOUNT - TREATY CLIENTS	3,734	0.68
中外製薬社員持株会	3,697	0.67
メロン バンク エヌイー アズ エージェント フォー イッツ クライアント メロン オムニバス ユーエス ペンション	3,565	0.65

※当社は自己株式15,494,118株を所有しておりますが、上記の大株主(上位10名)の中には含めておりません。
※持株比率は、発行済株式の総数から自己株式の数を控除して計算しております。

株主メモ

事業年度 毎年1月1日から12月31日まで
定時株主総会 毎年3月
配当金 期末配当金受領株主確定日 毎年12月31日
中間配当金受領株主確定日 毎年 6月30日
公 告 電子公告により行います。
ただし、電子公告によることができない事故、
その他やむを得ない事由が生じたときは、日本経
済新聞に掲載して行います。

1単元の株式数 100株
株主名簿管理人 三菱UFJ信託銀行株式会社
特別口座の口座管理機関
同 連 絡 先 〒137-8081
東京都江東区東砂七丁目10番11号
三菱UFJ信託銀行株式会社 証券代行部
TEL.0120-232-711
上場証券取引所 東京

会社概要 (2011年12月31日現在)

会社設立1943年 (昭和18年) 3月8日

創業1925年 (大正14年) 3月10日

資本金12,966,825,723円

従業員数6,779 名 (連結)

本店東京都北区浮間五丁目 5 番 1 号

本社事務所東京都中央区日本橋室町二丁目 1 番 1 号

主要な連結子会社

中外製薬工業株式会社

- 資本金80百万円
- 持株比率100%
- 主な事業内容医薬品の製造受託

中外ファーマ・マーケティング・リミテッド(英国)

- 資本金8,677千英ポンド
- 持株比率100%
- 主な事業内容欧州における販売統轄・医薬品の販売

役員 (2012年3月28日現在)

取締役

代表取締役会長永山 治

代表取締役副会長上野 幹夫

代表取締役社長小坂 達朗

取締役副社長執行役員山崎 達美

取締役専務執行役員板谷 嘉夫

社外取締役大橋 光夫

社外取締役池田 康夫

社外取締役エイブラハム・イー・コーエン

社外取締役ウィリアム・エム・バーンズ

社外取締役パスカル・ソリオ

社外取締役ジャンージャック・ガロー

社外取締役ソフィー・コルノウスキー・ボネ

監査役

常勤監査役達 保宏

常勤監査役三輪 光太郎

社外監査役原 壽

社外監査役石塚 達郎

INFORMATION

株主・投資家向け情報のページ



ホームページのご案内



<http://www.chugai-pharm.co.jp/>

アニュアル レポートの ご案内



アニュアルレポート2011
<http://www.chugai-pharm.co.jp/ir/ir/areport.html>

社会責任 報告書の ご案内



社会責任報告書 CSR '11
<http://www.chugai-pharm.co.jp/profile/csr/index.html>

株式 Q & A

特別口座にある株式を
証券会社の口座に
振替えたいのですが…



単元未満株式を
処分したいのですが…



あらかじめ、証券会社に口座開設をした後
で、当社の特別口座の口座管理機関である
三菱UFJ信託銀行までお申し出下さい。
単元未満株式についても振替が可能です。
振替にかかる手数料はございません。



当社では、下記のように単元未満株式の
買取・買増請求制度を採用してお
りますので、特別口座の口座管理機関であ
る三菱UFJ信託銀行までお申し出下さい。



※ すでに、単元未満株式を特別口座から証券会社の口座に振替
えられた場合は、振替先の証券会社にお申し出下さい。

単元未満株式買取・買増請求制度のご案内

買取請求制度について

100株(単元株)未満の株式を、当社に対して市場価格
で売却することができる制度です。

株主様の
100株未満株式

当社に対し
市場価格で **売却**

現金化

(例) 50株を保有の場合、市場では売却できませんが、市場価格
で当社が買い取りいたします。

買増請求制度について

100株(単元株)に不足する数の株式を、当社から市場
価格で買い増し、単元株にすることができる制度です。

株主様の
100株未満株式

当社から市場価格で
購入

100株

(例) 50株を保有の場合、50株を買い増して、100株とすること
ができます。

各種お手続きのお申し出先

- ① 証券会社の口座にある株式 ▶ お取引先の証券会社
- ② 特別口座にある株式 ▶ 三菱UFJ信託銀行(下記までお問い合わせ下さい。)

〒137-8081 東京都江東区東砂七丁目10番11号 三菱UFJ信託銀行株式会社 証券代行部
TEL.0120-232-711 <http://www.tr.mufj.jp/daikou/>

今後のIRスケジュール

2012年 4月下旬

- 第1四半期決算発表

7月下旬

- 第2四半期決算発表



見やすく読みまちがえにくい
ユニバーサルデザインフォント
を採用しています。



用紙は、FSC®森林認証紙を使用しています。インキはVOC(揮発性有機化合物)が1%
未満のノンVOCインキを使用しています。印刷は有害物質を含む湿し水を使用しない、
水なし印刷を採用しています。



中外製薬株式会社

Roche ロシュ グループ

〒103-8324 東京都中央区日本橋室町 2-1-1
TEL.03(3281)6611 (代表)