



Roche ロシュ グループ

2008年第3四半期 連結決算概要

中外製薬株式会社
財務経理部長
板垣 利明

2008.10.21

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。

注：本資料の数値は億円未満を四捨五入して表示

%は億円単位で表示された数字で計算

損益の概要（前年比）

【億円】	2007/9	2008/9	増減	増減
				(%)
売上高	2,505	2,297	▲208	▲8.3
売上原価	1,010	876	▲134	▲13.3
対製商品売上高	41.6%	39.0%		
営業費	616	659	+43	+7.0
対売上高	24.6%	28.7%		
研究開発費	388	363	▲25	▲6.4
対売上高	15.5%	15.8%		
営業利益	490	398	▲92	▲18.8
対売上高	19.6%	17.3%		
経常利益	510	427	▲83	▲16.3
対売上高	20.4%	18.6%		
四半期純利益	302	301	▲1	▲0.3
対売上高	12.1%	13.1%		

<前年比>

●売上高 ▲208億円 (▲8.3%)

P.4～ P.5参照

●営業利益 ▲92億円 (▲18.8%)

P.6参照

●経常利益 ▲83億円 (▲16.3%)

●四半期純利益 ▲1億円 (▲0.3%)

期中平均レート

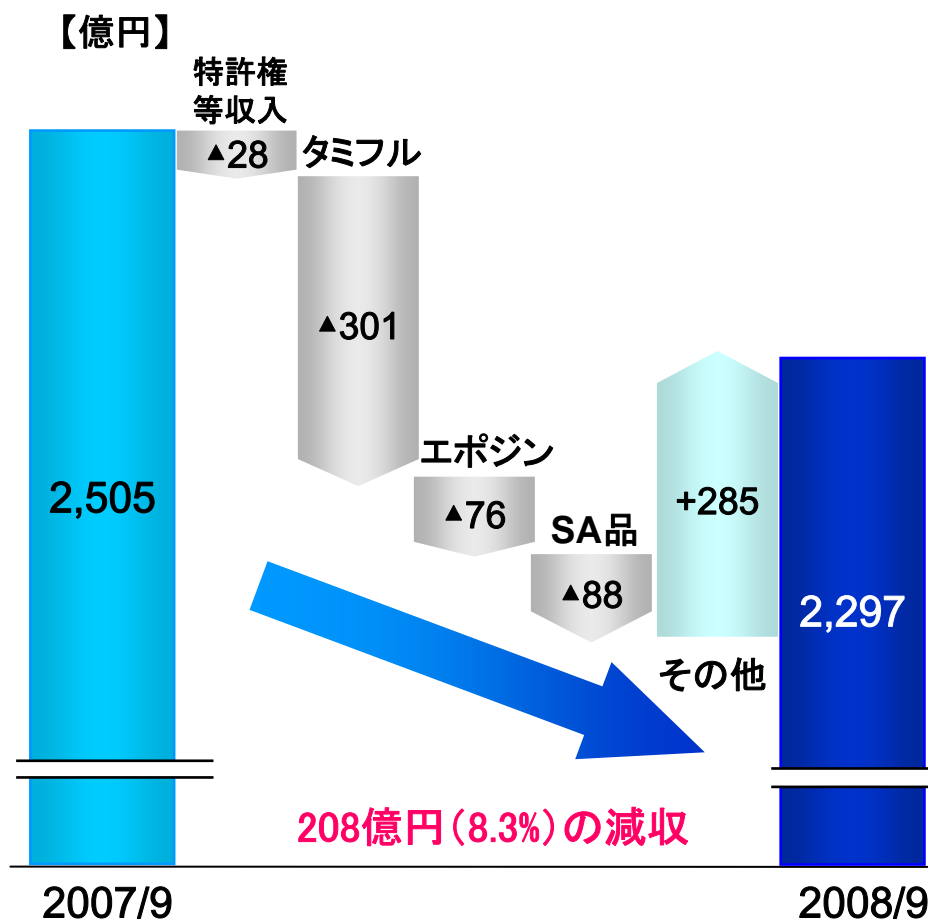
(前年)

119.36円 / US\$, 237.10円 / £, 97.96円 / CHF, 160.37円 / €

(当年)

105.85円 / US\$, 206.00円 / £, 100.08円 / CHF, 160.93円 / €

前年からの増減内訳（売上高）

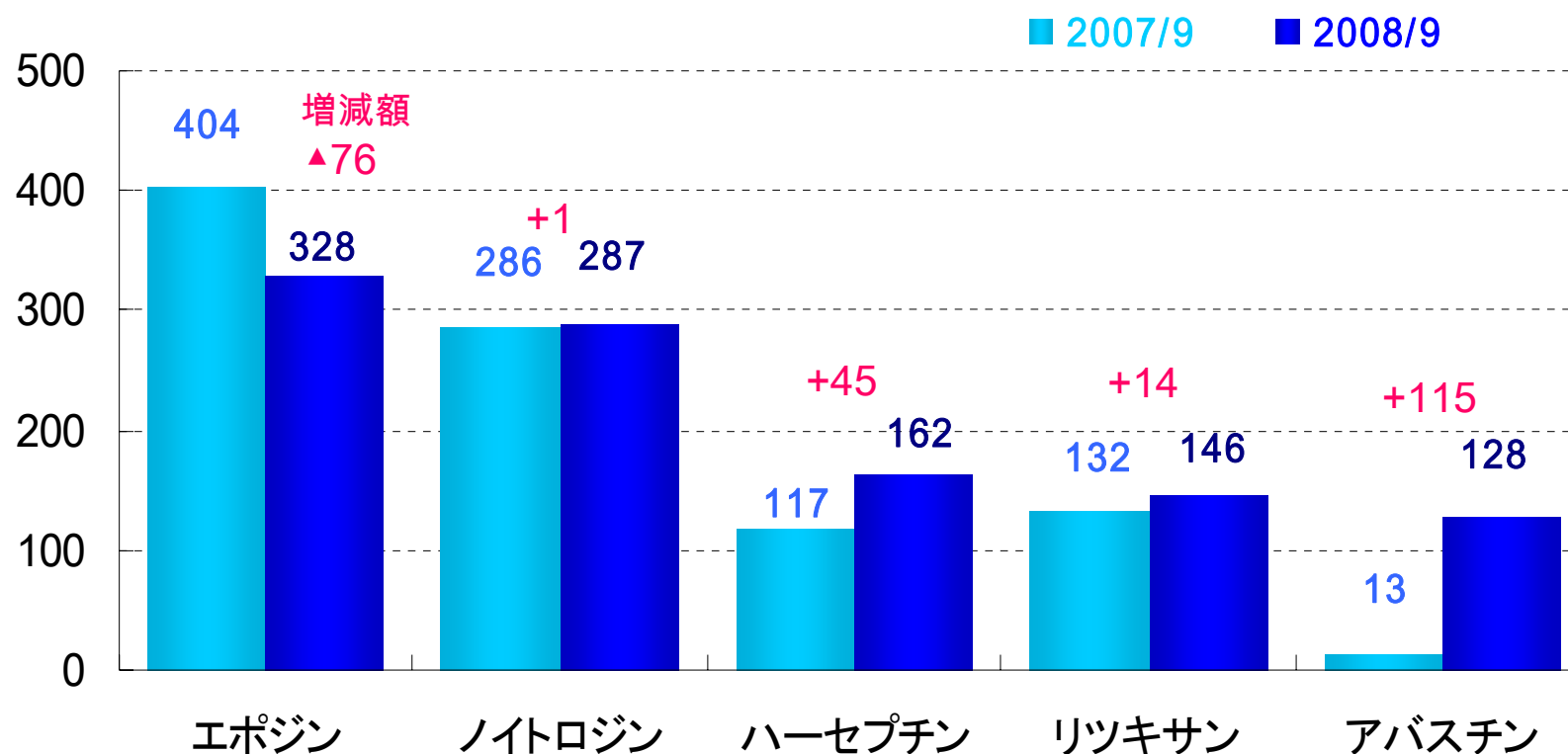


＜売上高の内訳＞

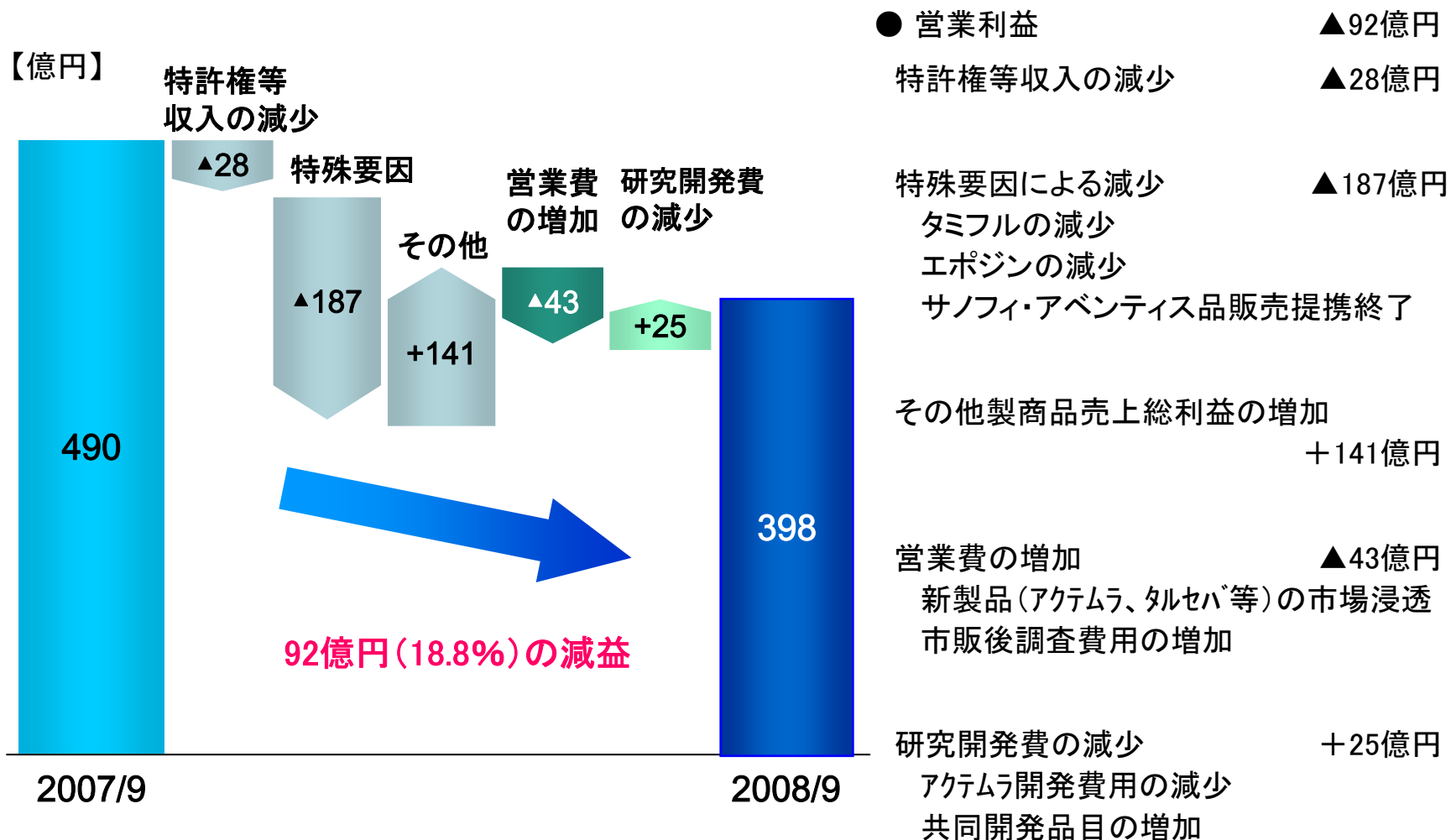
【億円】	2007/9	2008/9	増減	(%)	
売上高	2,505	2,297	▲208	▲8.3	
製商品売上高	2,428	2,249	▲179	▲7.4	
タミフル	通常売上	50	15	▲35	▲70.0
	行政備蓄等	268	2	▲266	▲99.3
	計	318	17	▲301	▲94.7
タミフルを除く 計	2,110	2,232	+122	+5.8	
エポジン	404	328	▲76	▲18.8	
その他	1,706	1,904	+198	+11.6	
特許権等収入	76	48	▲28	▲36.8	
うち海外	264	250	▲14	▲5.3	

上位5品目の売上高（前年比）

【億円】



前年からの増減内訳（営業利益）



業績予想との対比

【億円】	通期予想 (7月31日)	実績 2008/9	進捗率
売上高	3,260	2,297	70.5%
売上原価	1,300	876	67.4%
対売上高	39.9%	38.1%	
営業費	945	659	69.7%
対売上高	29.0%	28.7%	
研究開発費	535	363	67.9%
対売上高	16.4%	15.8%	
営業利益	480	398	82.9%
対売上高	14.7%	17.3%	
経常利益	490	427	87.1%
対売上高	15.0%	18.6%	
当期純利益	330	301	91.2%
対売上高	10.1%	13.1%	

【億円】	通期予想 (7月31日)	実績 2008/9	進捗率	
売上高	3,260	2,297	70.5%	
タミフル	通常売上	37	15	40.5%
	行政備蓄等	13	2	15.4%
	計	50	17	34.0%
タミフルを除く 計	3,210	2,280	71.0%	
エポジン	452	328	72.6%	
その他	2,758	1,952	70.8%	



tech ロジックグループ

研究開発の状況

中外製薬株式会社
執行役員
臨床開発本部長
田中 裕

2008.10.21

2008年7月～10月主要R&Dトピックス

- 「GC33」は、肝がんを適応症として臨床第 I 相試験を開始しました。
- 「R7159(GA101)」は、非ホジキンリンパ腫を予定適応症として臨床第 I 相試験を開始しました。
- 「NA808」は、C型慢性肝炎を予定適応症として日本で臨床第 I 相試験を開始しました。

- 関節リウマチを適応症として欧米で申請中の「MRA」（製品名：「アクテムラ」）につき、米国FDAよりComplete Response Letterを受領しました。
- 抗HER2 ヒト化モノクローナル抗体「R597」（製品名：「ハーセプチン」）は、原薬製法変更（ブタ由来原料）について承認を取得しました。

お問い合わせ先：広報IR部

報道関係者の皆様：広報グループ

Tel : 03-3273-0881

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

担当：山田、島田、荒木

投資家の皆様：IRグループ

Tel : 03-3273-0554

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

担当：内田、前田、清水、時田