

2018年度 中間期

株 主 通 信

2018年1月1日～2018年6月30日

BUSINESS REPORT 2018



目 次

ごあいさつ	1	特集2 株主様工場見学会 浮間工場レポート	11
マネジメントメッセージ	2	会社の概況／株式の概況	13
特集1 中外製薬のESG	5	株主インフォメーション	14
TOPICS	6		
主な臨床開発の状況	7		
主要製品	9		
くすりのはなし	9		

すべての革新は患者さんのために

中外製薬株式会社

証券コード 4519



株主の皆様には、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2018年度中間期(2018年1月1日から2018年6月30日まで)の事業の概況をご報告申し上げます。

株主の皆様におかれましては、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。

2018年8月

代表取締役社長
最高経営責任者

小坂 達朗

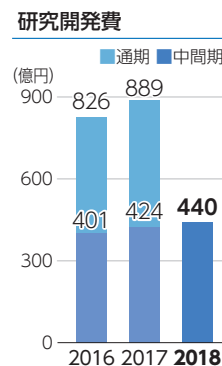
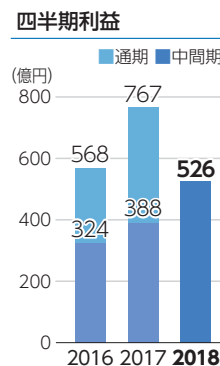
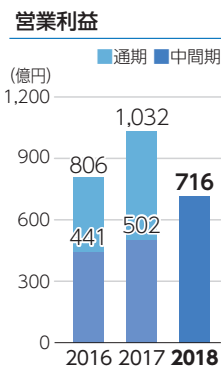
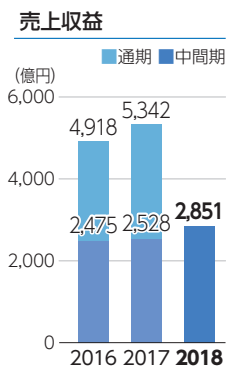
Core実績連結財務ハイライト(2018年1月1日～2018年6月30日)

売上収益 2,851 億円
(前年同期比12.8%増) ▲

営業利益 716 億円
(前年同期比42.6%増) ▲

四半期利益 526 億円
(前年同期比35.6%増) ▲

研究開発費 440 億円
(前年同期比 3.8%増) ▲



▶ より詳細な業績の情報は、当社のIRサイト <https://www.chugai-pharm.co.jp/ir> をご覧ください。

中外製薬 IR

検索

計画を着実に遂行し、 次の成長ステージへ



主力品の成長により製商品売上高が増加 長期収載品の譲渡に伴う収入も業績に寄与

2018年度中間期の連結業績(**Core実績**^{※1})は、「アクテムラ」「アレセンサ」等の主力品の製商品売上高の増加に加え、長期収載品の譲渡に伴う一時的な収入等により**ロイヤルティ**^{※2}及びその他の営業収入も大幅に伸長した結果、売上収益が2,851億円(前年同期比12.8%増)となりました。利益面では、増収効果に加えて製品別売上構成比の変化等により製商品原価率が改善し、研究開発費をはじめとする経費の増加を相殺したことから、営業利益716億円(同42.6%増)、四半期利益526億円(同35.6%増)と大きく伸長しました。

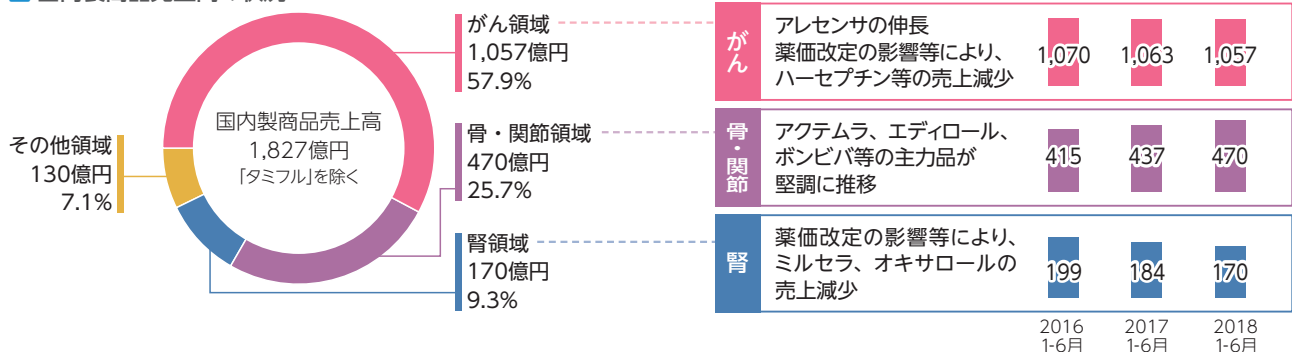
国内製商品(「タミフル」を除く)の売上高は、本年4月の薬価改定の影響等を受け、1,827億円(同0.2%減)にとどまりました。がん領域では「アレセンサ」に加え、本年4月に発売した抗PD-L1ヒト化モノクローナル抗体「テセントリク」の売上が好調に推移しましたが、薬価改定の影響を受け「ハーセプチン」と「リツキシサン」の売上が減少し、全体では前年同期を下回りました。骨・関節領域は「アクテムラ」「エディロール」「ボンビバ」など主力品が堅調に推移し増収となりました。腎領域は薬価改定の影響を受け「オキサロール」「ミルセラ」等の売上が減少し減収となりました。なお「タミフル」の売上高は84億円(同2.4%増)となりました。

✓ 用語解説

※1 **Core実績** …当事業の核(コア)である医薬品事業から発生する経常的な収益性を管理するための指標。IFRS(国際会計基準)実績から、当社が非経常的と捉える事象に係る損益等を除いたもの。

※2 **ロイヤルティ** …特許権、商標権など、知的財産権の実施許諾に対する対価。

国内製商品売上高の状況



海外製商品の売上高は、「アクテムラ」「アレセンサ」「ヘムライブラ」のロシュ向け輸出が増加したことにより、645億円(同41.1%増)と拡大しました。

ロイヤルティ及びその他の営業収入は、太陽ファルマ株式会社への長期収載品の譲渡に伴う一時的な収入等により、295億円(同85.5%増)となりました。

「テセントリク」「ヘムライブラ」を国内で発売 成果を上げつつ、開発パイプライン拡充を継続

開発パイプラインの主な成果については、ロシュから導入した「テセントリク」が非小細胞肺癌を適応症として本年4月より日本国内で発売され、同5月には、自社創製品であるバイスペシフィック抗体「ヘムライブラ」がインヒビター保有血友病Aを適応症として米国・欧州に次いで日本国内で発売さ

れました。

この他には、ロシュから導入したヒト化抗CD20モノクローナル抗体「ガザイバ」が濾胞性リンパ腫を適応症として同7月に承認を取得しました。また、ロシュとライセンス契約を締結した米国ファウンデーション・メディシン社製品の日本国内における事業展開として、固形がんに関連する網羅的遺伝子解析プロファイリング情報を提供する「**FoundationOne CDx™**※3」を申請し、同5月に迅速審査の対象として指定を受けました。

今後の成長ドライバーとして期待される新製品の発売と並行して、適応拡大への申請・承認や新規プロジェクトによる開発パイプラインの拡充も進み、革新的な新薬を継続的に提供する体制を維持しています。

用語解説

※3 **FoundationOne CDx™** …ファウンデーション・メディシンの海外製品名。患者さんの固形がん組織を用いてがんに関連した遺伝子変異を網羅的に検出し、診断及び治療の補助となる情報を提供する。

順調な進捗により通期業績は計画達成の見込み 「IBI 18」を締めくくる総仕上げを実施

2016年度より始動した3ヵ年中期経営計画「IBI 18」は、2018年度が最終年度となります。これまでの2年半で計画は順調に成果を上げており、残る半年間は、重点方針に掲げる「**革新的抗体プロジェクト**^{※4}の連続創出と**中分子創薬技術**^{※5}確立」「成長ドライバー群の確実な開発実行」「ソリューション提供体制の強化と新製品の確実な市場浸透」の総仕上げを行ってまいります。

通期の連結業績については、売上収益5,415億円(前期比1.4%増)、Core営業利益1,080億円(同4.7%増)、Core EPS 147円(同6.0%増)を計画しています。これに対して当中間期の業績は、売上収益が52.7%、営業利益が66.3%の進捗率となっており、順調に推移しております。

また、株主の皆様への利益還元については、Core EPS 対比平均50%の配当性向を目処とする安定配当の実施を目標としています。これに基づき今回の中間配当は、予定通り1株当たり31円とさせていただきます。期末配当も同額を予定しており、合わせて年間配当額は同62円(前期同額)、Core配当性向は5年平均で47.0%となる見通しです。

当社は「IBI 18」の着実な遂行により、「日本のトップ製薬企業」を実現するための強固な基盤を築き上げてまいります。株主の皆様におかれましては、引き続き一層のご支援を賜りますようお願い申し上げます。

血友病A治療薬 「ヘムライブラ皮下注」発売

当社は、血友病A(インヒビター保有)を適応症とする「ACE910(エミシズマブ)」の開発に取り組み、米国・欧州及び日本で製造販売承認を取得しました。日本国内では2018年3月に、「血液凝固第VIII因子に対するインヒビター*を保有する先天性血液凝固第VIII因子欠乏患者(血友病A)における出血傾向の抑制」を効能・効果として承認を取得し、5月に「ヘムライブラ皮下注30mg、同60mg、同90mg、同105mg、同150mg」(以下「ヘムライブラ」)として販売を開始しました。

先天性血友病Aは、血液凝固第VIII因子の先天的な欠乏もしくは機能異常により血液凝固反応が正常に進まず、重篤な出血症状が反復して生じる疾患です。第VIII因子製剤中の第VIII因子に対するインヒビターが発生した場合、治療選択肢が限られ、病態の悪化につながりうるものが治療上の課題とされてきました。「ヘムライブラ」は、これまでにない作用メカニズムにより、週1回の皮下注射で出血傾向を抑制し、インヒビターを保有する血友病A患者さんに、生活の質の向上をもたらすものと期待されます。

なおインヒビターを保有しない血友病Aに対しては、2018年4月に日米欧同時申請を行っており、1日も早くご提供できるよう承認取得に向けて取り組んでおります。

*投与した第VIII因子を異物とみなして体内から排除しようとする抗体。



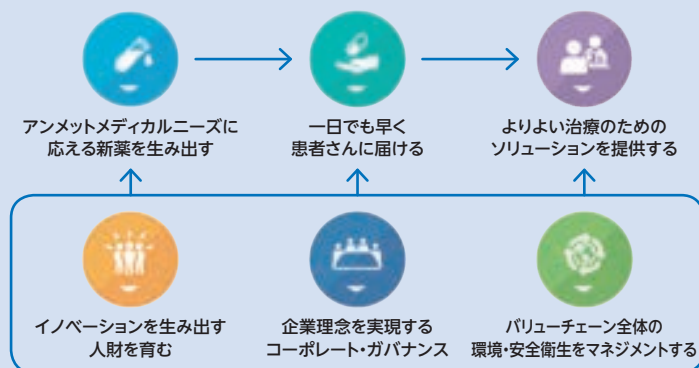
※4 **革新的抗体プロジェクト** …通常の抗体では達成できない医療上のメリットを提供することが期待される、中外製薬独自の抗体技術を適用したプロジェクト。

※5 **中分子創薬技術** …抗体や低分子では狙うことが困難な病気の原因に対してもアプローチできる、今後大きく期待される技術。

Mission

革新的な医薬品と
サービスの提供を通じて
新しい価値を創造し、
世界の医療と人々の健康に
貢献します。

企業価値向上に向けた重点課題



研究

アンメットメディカルニーズに応える新薬を生み出す

病気で苦しむ人は世界にまだまだ存在します。中外製薬では、自社の創薬技術やロシュとのアライアンス体制などを生かし、アンメットメディカルニーズを満たす医薬品を生み出し続けることこそ、世界の患者さんへの貢献につながる道筋だと考え、イノベーションを通じた革新的な新薬の創出に力を注いでいます。



マーケティング

メディカルアフェアーズ

医薬安全性

よりよい治療のためのソリューションを提供する

アンメットメディカルニーズに対応していくには、医薬品の提供だけでなく、地域特性や患者さんのニーズに応じた治療選択肢や副作用マネジメントの提案、医薬品の適正使用に資する安全性情報の収集・評価・提供などの取り組みを推進しています。中外製薬では、罹患から受診、検査・診断、処方、治療継続に至るまで疾患領域全体にかかわるソリューション提供に注力しています。



コーポレート・ガバナンス

企業理念を実現するコーポレート・ガバナンス

中外製薬のビジネスモデルは非常にユニークです。世界有数の製薬企業であるロシュとの戦略的アライアンスのもと、ロシュ・グループの一員でありながら、独立した上場企業として経営の自主性・独立性を確保し、さまざまなステークホルダーの負託に適切かつ公平に応える経営を標榜しています。将来にわたる企業価値向上を実現していくため、コーポレート・ガバナンスのさらなる充実に向け、継続的に取り組んでいます。



開発

生産

一日でも早く患者さんに届ける

病気に苦しむ患者さんに貢献するためには、開発品を一日でも早く製品化し、その医薬品を安定的に供給していかなければなりません。激化するグローバル開発競争の中、中外製薬では、開発から商業生産までの一貫した生産体制を構築し、製品価値最大化と開発期間の短縮、安定供給体制の充実・強化を図っています。



人財

イノベーションを生み出す人財を育む

中外製薬では、人財こそが企業の成長・発展を生み出すかけがえない資産ととらえており、人財マネジメントは重要な経営テーマです。そのベースとなるのは、全従業員がミッションステートメント(=企業理念)を体現していくことであり、経営の基本目標である「トップ製薬企業像」の実現に向けてイノベーションを生み出す人財を育むことだと考えています。



環境保全と安全衛生

バリューチェーン全体の環境・安全衛生をマネジメントする

生命関連企業として科学的・専門的な活動が多い中外製薬にとって、バリューチェーン全体における環境保全や安全衛生の役割は多く、事業活動を支える重要な取り組みととらえています。さらに、社会の要請が多様化・高度化している中、環境保全と安全衛生のつながりは密接になってきているため、これらを統合的にマネジメントした取り組みを積極的に行っています。

TOPICS

上半期の主な事業活動をご紹介します。

4年連続「なでしこ銘柄」に選定

～ダイバーシティ&インクルージョンへの積極的な取組みが外部機関から継続評価～

当社は女性活躍推進に優れた上場企業として、経済産業省と東京証券取引所より「平成29年度なでしこ銘柄」に選定されました。

人財こそが企業の成長・発展を生み出すかけがえのない資産であるという基本理念のもと、今後もすべての従業員がいきいきと活躍できるような職場環境・組織風土の整備に取り組んでまいります。



障がい者スポーツの啓発・応援活動を行っています

障がい者スポーツの魅力を多くの方に伝えたい。中外製薬ではさまざまな取組みを通じて障がい者スポーツを応援してまいります。

①東京都より「平成29年度東京都スポーツ推進モデル企業」に決定

東京都が実施している「東京都スポーツ推進企業認定制度」は、社員のスポーツ活動を推進する取組みや、スポーツ分野における社会貢献活動を実施している企業を「東京都スポーツ推進企業」として決定する制度です。当社は、「平成29年度東京都スポーツ推進モデル企業」に決定されました。

②「中外製薬2018親子で楽しむチェアスキー教室 in 舞子スノーリゾート」に特別協賛

今年で3回目を迎える「親子で楽しむチェアスキー教室」は、足の不自由な子どもがチェアスキーを体験し、家族と共に楽しみながらスポーツをする機会を提供する活動です。3月3日～4日に実施した教室に特別協賛しました。



中外製薬2018親子で楽しむチェアスキー教室
in 舞子スノーリゾート

「健康経営優良法人2018 (大規模法人部門) ～ホワイト500～」に認定

「健康経営優良法人2018(大規模法人部門)～ホワイト500～」に認定されました。

本認定制度は、優良な健康経営を実践している大規模法人を経済産業省と日本健康会議が共同で認定し、顕彰する制度です。第2回目となる今回は541法人が認定されております。

当社においても労働組合、中外製薬健康保険組合と協働し従業員の健康維持・増進に向けた、これまでの取組みが評価されたものと考えております。引き続き、より一層従業員の健康づくりに貢献する取組みを実施してまいります。



CEOメッセージ 「飽くなき、イノベーションの追求」

当社の公式YouTubeチャンネルで6月より、代表取締役社長 最高経営責任者の小坂が、連続的にイノベーションを生み出す2つの鍵、「独自のビジネスモデル」と「人財」について詳細に説明しております。是非一度ご視聴ください。



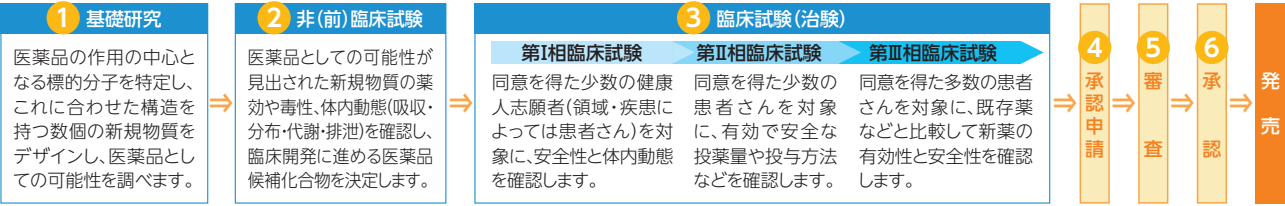
主な臨床開発の状況 (2018年7月26日現在)

開発コード 一般名／(予定)製品名／剤形	予定適応症	地域	ステージ(時期)					
			第Ⅰ相	第Ⅱ相	第Ⅲ相	申請中	承認	発売
がん領域								
RG7446 アテゾリズマブ／テセントリク／注射	非小細胞肺癌[二次治療]	日本						(4月)
	非小細胞肺癌[一次治療](適応拡大)	日本				(3月)		
	非小細胞肺癌(アジュバント)(適応拡大)	*						
	小細胞肺癌(適応拡大)	*						
	尿路上皮がん(適応拡大)	*						
	筋層浸潤尿路上皮がん(アジュバント)(適応拡大)	*						
	腎細胞がん(適応拡大)	*						
	腎細胞がん(アジュバント)(適応拡大)	*						
	乳がん(適応拡大)	*						
	卵巣がん(適応拡大)	*						
	前立腺がん(適応拡大)	*						
	肝細胞がん(適応拡大)	*						
	頭頸部がん(維持療法)(適応拡大)	*						
GA101／RG7159 オビヌツズマブ／ガザイバ／注射	濾胞性リンパ腫	日本					(7月)	
RG1273 ペルツズマブ／パージェタ／注射	乳がん(アジュバント)(適応拡大)	日本						
RG435 ベパシズマブ／アバステチン／注射	腎細胞がん(適応拡大)	*						
	肝細胞がん(適応拡大)	*						
RG3502 トラスツズマブ エムタンシン／カドサイラ／注射	乳がん(アジュバント)(適応拡大)	*						
RG7440 イパタセルチブ塩酸塩／製品名未定／経口	前立腺がん	*						
	乳がん	*						
RG7596 ポラツズマブ ベドチン／製品名未定／注射	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫	*						
RG6264 トラスツズマブ／ペルツズマブ／ハーセプチン／パージェタ／注射	乳がん(配合剤、皮下注)	*						
RG6268 entrectinib／製品名未定／経口	非小細胞肺癌	*						
	固形がん	*						
GC33／RG7686 codrituzumab／製品名未定／注射	肝細胞がん	*						
CKI27 一般名未定／製品名未定／経口	固形がん	日本						
		海外						
ERY974 一般名未定／製品名未定／注射	固形がん	海外						
RG7421 コビメチニブフマル酸塩／製品名未定／経口	固形がん	日本						
RG7802 一般名未定／製品名未定／注射	固形がん	日本						
RG7828 一般名未定／製品名未定／注射	血液がん	日本						
骨・関節領域								
ED-71 エルデカルシトール／エディロール／経口	骨粗鬆症	中国				(2月)		
NRD101 精製ヒアルロン酸ナトリウム／スベニール／注射	変形性膝関節症／肩関節周囲炎	中国						

開発コード 一般名／(予定)製品名／剤形	予定適応症	地域	ステージ(時期)					
			第I相	第II相	第III相	申請中	承認	発売
腎領域								
EOS789 一般名未定／製品名未定／経口	高リン血症	日本	<div></div>					
		海外	<div></div>					
自己免疫疾患領域								
MRA／RG1569 トシリズマブ／アクテムラ／注射	全身性強皮症(適応拡大)	*	<div></div>					
SA237／RG6168 サトラリズマブ／製品名未定／注射	視神経脊髄炎	*	<div></div>					
RG7845 fenebrutinib／製品名未定／経口	関節リウマチ	日本	<div></div>					
神経疾患領域								
RG1450 gantenerumab／製品名未定／注射	アルツハイマー病	*	<div></div>					
RG7412 クレネズマブ／製品名未定／注射	アルツハイマー病	*	<div></div>					
RG6206 一般名未定／製品名未定／注射	デュシェンヌ型筋ジストロフィー	*	<div></div>			**		
RG7916 risdiplam／製品名未定／経口	脊髄性筋萎縮症	*	<div></div>					
RG7935 prasinezumab／製品名未定／注射	パーキンソン病	日本	<div></div>					
その他領域								
ACE910／RG6013 エミシズマブ／ヘムライブラ／注射	血友病A(インヒビター保有)	日本	<div></div>					(5月)
		欧州	<div></div>				(2月)	
	血友病A(インヒビター非保有)	日本	<div></div>				(4月)	
		米国/欧州	<div></div>				(4月)	
CIM331**** ネモリズマブ／製品名未定／注射	透析そう痒症	日本	<div></div>					
SKY59／RG6107 一般名未定／製品名未定／注射	発作性夜間ヘモグロビン尿症	*	<div></div>		***			
PCO371 一般名未定／製品名未定／経口	副甲状腺機能低下症	海外	<div></div>					
RG7716 一般名未定／製品名未定／注射	滲出型加齢黄斑変性／糖尿病黄斑浮腫	日本	<div></div>					
AMY109 一般名未定／製品名未定／注射	子宮内膜症	日本	<div></div>					

各相の臨床試験は、原則として投与の開始をもって試験開始としています。 ：2018年1月以降の進捗
*：国際共同治験 **：第II/III相臨床試験 ***：第I/II相臨床試験 ****：アトピー性皮膚炎は導出先に開発(海外：Galderma社 国内：マルホ株式会社)

新薬ができるまで 薬の候補化合物の発見から医薬品として発売するまでに9年から17年近くの年月がかかります。



主要製品

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
リツキシサン®	抗悪性腫瘍剤
アレセンサ®	抗悪性腫瘍剤
パージェタ®	抗悪性腫瘍剤
ゼローダ®	抗悪性腫瘍剤
タルセバ®	抗悪性腫瘍剤
カドサイラ®	抗悪性腫瘍剤

テセントリク®	抗悪性腫瘍剤
アラグリオ®	抗悪性腫瘍剤
ゼルボラフ®	抗悪性腫瘍剤



アレセンサ®

骨・関節領域

アクテムラ®	関節リウマチ治療剤
エディロール®	骨粗鬆症治療剤

ボンビバ®	骨粗鬆症治療剤
スベニール®	関節機能改善剤



アクテムラ®



腎領域

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



ミルセラ®

その他の領域

セルセプト®	免疫抑制剤
ヘムライブラ®	血友病A治療剤
タミフル®	抗インフルエンザウイルス剤



日常生活の中で

育薬とは何ですか

育薬とは

薬は発売された後、年齢や性別、体質、病気の症状など条件の違う患者さんに使われます。また、それぞれの患者さんに合わせて、他の薬と併用したり量を調節したりすることもあり、患者さんの数だけさまざまなケースが存在することになります。その結果、開発の段階では予測できなかったことがわかることがあります。

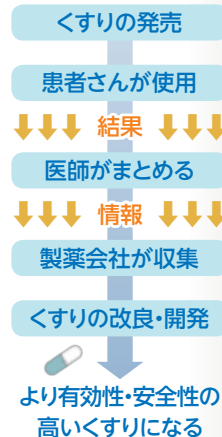
例えば、特定の症状を持つ患者さんに使用すると副作用が現れやすくなることがわかったり、他の病気への治療効果が発見されたり、より良い使用方法が見つかったりなど、発売前には予測できなかった良いこともその逆のケースも起こりえます。

薬が実際に使用された結果は、医師によってまとめられ、情報として製薬会社が収集します。その情報が蓄積されていくことで、より有効性や安全性の高い薬になっていきます。また、さらに良い薬を創るための研究、開発が行われ、新薬の開発に結びつくこともあります。このように、薬をより安全で効果があり、使いやすいものへと育てていくことを育薬といいます。

製造販売後調査

育薬の基礎となる情報を収集するために、製薬会社に義務付けられている調査を製造販売後調査といいます。これはGPSP (Good Post-marketing Study Practices : 医薬品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準) により定められています。

育薬の流れ





お役に立つ“くすりのはなし”。今回は、育薬についてのおはなしです。

製造販売後調査は、薬の発売後、原則8年間の間に調査を行い有効性や安全性などの再審査を行う制度、最新の医学・薬学水準に照らした再評価制度から成り立っています。

調査により得られた情報は、薬の改良、開発に活かされており、薬の発売後も有効性と安全性を確保するための努力や研究が続けられています。

製造販売後調査

再審査制度

再評価制度

育薬の例

実際に行われてきた育薬の例を紹介します。

● **ニトログリセリン**…狭心症の薬であるニトログリセリンは、主に舌の内側に入れて使用することで、発作を抑える作用があります。しかし薬の効果が長く続かないため、深夜や早朝に起きる発作の予防は難しいという問題点がありました。こうした情報をもとに、皮膚に貼りつけるタイプのニトログリセリンが開発されたのです。このニトログリセリンは、成分が皮膚からゆっくり吸収されるため、効果が長く続き、貼ったまま眠ることもできるので発作を予防することができるようになったのです。



● **アスピリン**…解熱鎮静剤としてよく使われているアスピリンには、長期間にわたって服用すると血がとまりにくくなるという副作用が発見されましたが、これを利用し、血液を固まりにくくすることで、心筋梗塞や脳梗塞などの予防に使えるのではないかという研究が進められました。

日本でも2000年9月に抗血小板製剤として認められ、血管

内で血液が固まってできる血栓の予防を目的に使用されています。また、2005年には、乳幼児にみられる川崎病に対する効果が認められ、血管障害を抑える目的で使用されています。さらに、大腸がんをはじめとするがんや、アルツハイマー、骨粗鬆症、不妊症などへの効果についても現在研究が進められています。

● 水なしで飲める薬…口腔内崩壊錠、OD錠

(Orally Disintegrating) などと呼ばれる錠剤は、口にいれるとだ液でラムネ菓子のように溶けて、水なしでも飲み込むことができる薬です。この薬の開発の経緯は、高齢者施設からの薬に関する情報がきっかけでした。お年寄りにはものを飲み込む力が弱く、薬がうまく飲めなかったり、のどに詰まらせたりするケースが多く生じていたのです。これを解決するために、お年寄りはもちろん子どもにも飲みやすく、緊急の場合にも水なしで飲める便利な薬が開発されました。患者さんの意見やニーズがもとになって育薬が行われた代表的な例です。



患者さんと育薬

育薬を進めていくためには、薬を正しく使うことが重要です。薬の量や飲むタイミング、併用してはいけない薬と一緒に飲んでしまうなど、決められた使用方法を守らないと問題が起こった時の原因を正確につかむことができなくなってしまいます。また、副作用が現れた場合の報告はもちろん、使いやすさ、効き目などに関する意見を医師・薬剤師に伝えることも育薬につながります。こうした情報により育薬が進められ、その結果、患者さんはより良い薬を使うことができるようになります。

特集
2

株主様工場見学会 浮間工場レポート

先端技術を有する 浮間工場を見学

2018年5月11日(金)、6回目となる「株主様工場見学会」を開催いたしました。今回は初めて中外製薬工業 浮間工場(東京都北区)を見学していただきました。
多数のご応募をいただいたため、厳正な抽選を行い、当選された37名の株主様及び同伴者様にご参加いただきました。



到着後
集合写真撮影

10:30
JR赤羽駅
集合

バスで浮間工場へ



コンベンションホール

上席執行役員CFO板垣から会社紹介の後、従業員が加わり昼食
その後、工場内の見学に先立ち、中外製薬工業 浮間工場長の前田より浮間工場の見どころについて、映像を交えて説明を行いました



工場見学 スタート

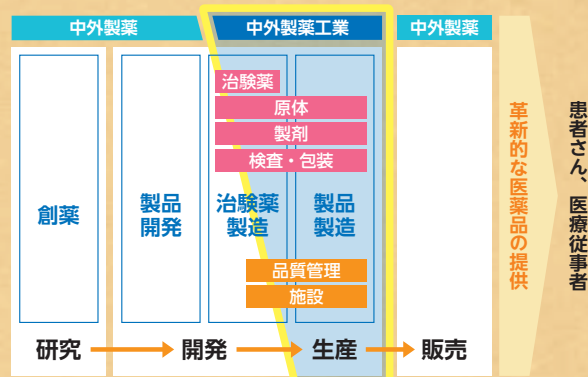
普段、目にすることがない場所でもあるので、株主様からはバイオ抗体技術への深い関心や今後の画期的な新薬開発に向けた期待の声を多数いただきました

中外製薬工業について

中外製薬工業は、トップ製薬企業を目指す中外製薬の生産機能を担い、宇都宮・浮間・藤枝の3拠点で中外製薬やロシュ・グループによって開発された革新的な医薬品及び開発段階の治験薬を製造しています。

中外グループでの役割

中外製薬工業は当社が100%出資する生産に特化したグループ会社です。当社及びロシュ・グループの研究開発によって生み出された、抗体医薬をはじめとするバイオ医薬品や、高活性の合成医薬品、開発段階の治験薬の生産を行っています。



当社子会社である中外製薬工業株式会社の浮間工場は、1957年の操業開始以来、数多くの主力製品の生産工場として役割を担ってきました。現在は、バイオ医薬品の原薬製造から製剤、包装などのほかに、同じ事業所内にある当社研究開発部門と協働して、新規医薬品開発のための治験薬製造も行っています。



調製エリア

原材料の秤量・調製を行う工程



精製エリア

原薬以外の不純物を除去する工程



培養エリア

有効成分(原薬)を産生する細胞を培養する工程



倉庫エリア

原材料及び原薬の保管場所

バスで赤羽駅へ

15:30
JR赤羽駅
解散



会社の概況／株式の概況 (2018年6月30日現在)

会社概要

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 73,201,755,723円
従業員数 7,490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

役員

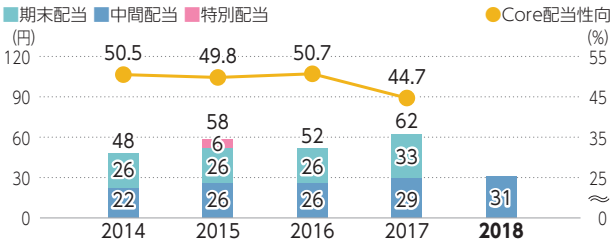
取締役

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
社外取締役 池田 康夫
社外取締役 奥 正之
社外取締役 一丸 陽一郎
取締役 クリストフ・フランツ
取締役 ダニエル・オデイ
取締役 ソフィー・コロノウスキー・ボネ

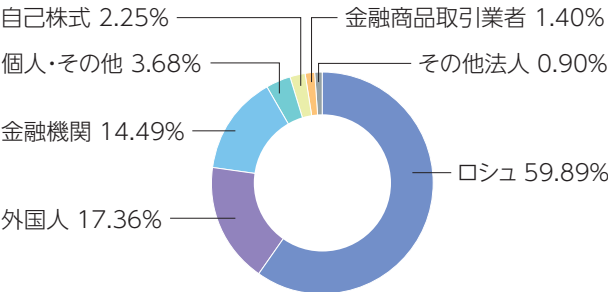
監査役

常勤監査役 横山 俊二
常勤監査役 富樫 守
社外監査役 原 壽
社外監査役 二村 隆章

1株当たり配当金及びCore配当性向の推移



株式分布状況



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 20,748名

大株主 (上位10名)

株主名	持株数(千株)	持株比率(%)
ROCHE HOLDING LTD	335,223	61.27
日本マスタートラスト信託銀行株式会社(信託口)	27,141	4.96
日本トラスティ・サービス信託銀行株式会社(信託口)	17,108	3.12
STATE STREET BANK AND TRUST COMPANY 505001	16,709	3.05
JP MORGAN CHASE BANK 380055	6,439	1.17
STATE STREET BANK WEST CLIENT - TREATY 505234	4,352	0.79
日本トラスティ・サービス信託銀行株式会社(信託口5)	4,013	0.73
日本トラスティ・サービス信託銀行株式会社(信託口7)	3,693	0.67
JP MORGAN CHASE BANK 385632	3,557	0.65
資産管理サービス信託銀行株式会社(証券投資信託口)	3,389	0.61

※当社は自己株式12,599千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。

株主インフォメーション



今後の
IRスケジュール

2018年 10月下旬 ● 第3四半期決算発表
2019年 1月下旬 ● 通期決算発表
3月下旬 ● 定時株主総会

ウェブサイトのご案内 <https://www.chugai-pharm.co.jp/>

中外製薬

検索



最新のIR情報は
こちらから

CSR活動

中外製薬の
CSR活動は
こちらから

病気とくすりに
関する情報や
中外製薬が
取り組む活動を
ご紹介しています。

株主・投資家向け情報



株式関連情報

→ 株主総会
オンデマンド
動画配信

株主総会の
オンデマンド
動画配信は
こちらから

IR関連資料

→ 新製品
開発状況

最新の開発
パイプラインは
こちらから

中外製薬が
よく分かるストーリー

中外製薬のことを
3つのステップでわかり
やすくご紹介しています。



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
新東京郵便局私書箱第29号
三菱UFJ信託銀行株式会社 証券代行部
上場証券取引所 東京

単元未満株式
買取・買増請求制度
のご案内

当社株式の証券市場での取引は100株単位(1単元)となっておりますため、単元未満株式(100株未満)を市場で売買することはできません。このため、当社では「単元未満株式買取・買増制度」をご用意しております。単元未満株式をご所有の株主様は、是非買取・買増制度のご利用についてご検討くださいますようお願い申し上げます。なお、お手続きはお取引先の証券会社または三菱UFJ信託銀行(TEL.0120-232-711)にお申し出ください。



未来人です。

少し先の未来から来ました。

あなたが想像する未来では、

車が空を飛んでいますか。

ロボットがお世話してくれていますか。

ところで医療の未来はどうですか。

オーダーメイドの薬。

手のひらでわかる健康診断。

病気の事前予測。

バイオの力があれば、実現できるかも。

詳しくは未来で。

バイオでしか、行けない未来がある。

すべての革新は患者さんのために



中外製薬



ロシュ グループ

創造で、想像を超える。

UD FONT
by MORISAWA

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。



すべての革新は患者さんのために



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)