

研究開発の状況

中外製薬株式会社
常務執行役員
ライフサイクルマネジメント・マーケティングユニット長
小坂 達朗

2008. 7.31/8.1

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。

2008年7月時点での開発中のプロジェクト

	Phase I	Phase II	Phase III	Filed
Oncology	<u>R1273 (乳がん等)</u> <u>TP300 (大腸がん等)</u> <u>CIF (固形がん)</u>	<u>Actemra (多発性骨髄腫)</u> <u>Avastin (肺がん)</u> <u>Avastin (乳がん)</u> <u>Tarceva (肺癌)</u> <u>R744</u> (Mircera がん治療に伴う貧血)	<u>Epogin (がん治療に伴う貧血)</u> <u>Avastin (結腸がん術後)#</u> <u>Avastin (胃がん)#</u> <u>Avastin (乳がん術後)#</u> <u>Herceptin (胃がん)#</u> <u>Xeloda (胃がん)</u>	<u>Xeloda (大腸がん/併用)</u>
Bone & Joint		<u>R484</u> (Bonviva oral 骨粗鬆症)	<u>R484 (Bonviva iv 骨粗鬆症)</u> <u>ED-71 (骨粗鬆症)</u> <u>Actemra (sJIA)</u> <u>R1594 (関節リウマチ)#</u>	<u>Actemra (関節リウマチ)</u>
Renal			<u>R744 (Mircera 腎性貧血)</u>	
Transplant, Immunology Infection	<u>Actemra (全身性エリテマトーデス)</u> <u>Actemra (キャッスルマン病)</u> <u>NA808 (C型慢性肝炎)</u>	<u>Actemra (クローン病)</u>	<u>Pegasys/Copegus (C型代償性肝硬変)</u> <u>Pegasys (B型慢性肝炎)</u>	
Others	<u>*GM-611 (糖尿病性胃不全麻痺)</u> <u>R1583 (Ⅱ型糖尿病)</u> <u>CSG452 (Ⅱ型糖尿病)</u> <u>R1579 (Ⅱ型糖尿病)</u>	<u>*GM-611 (IBS)</u> <u>*GM-611 (糖尿病性胃不全麻痺)</u> <u>R1678 (統合失調症)#</u>		<u>Epogin (自己血貯血)</u>

* GM-611については導出検討中

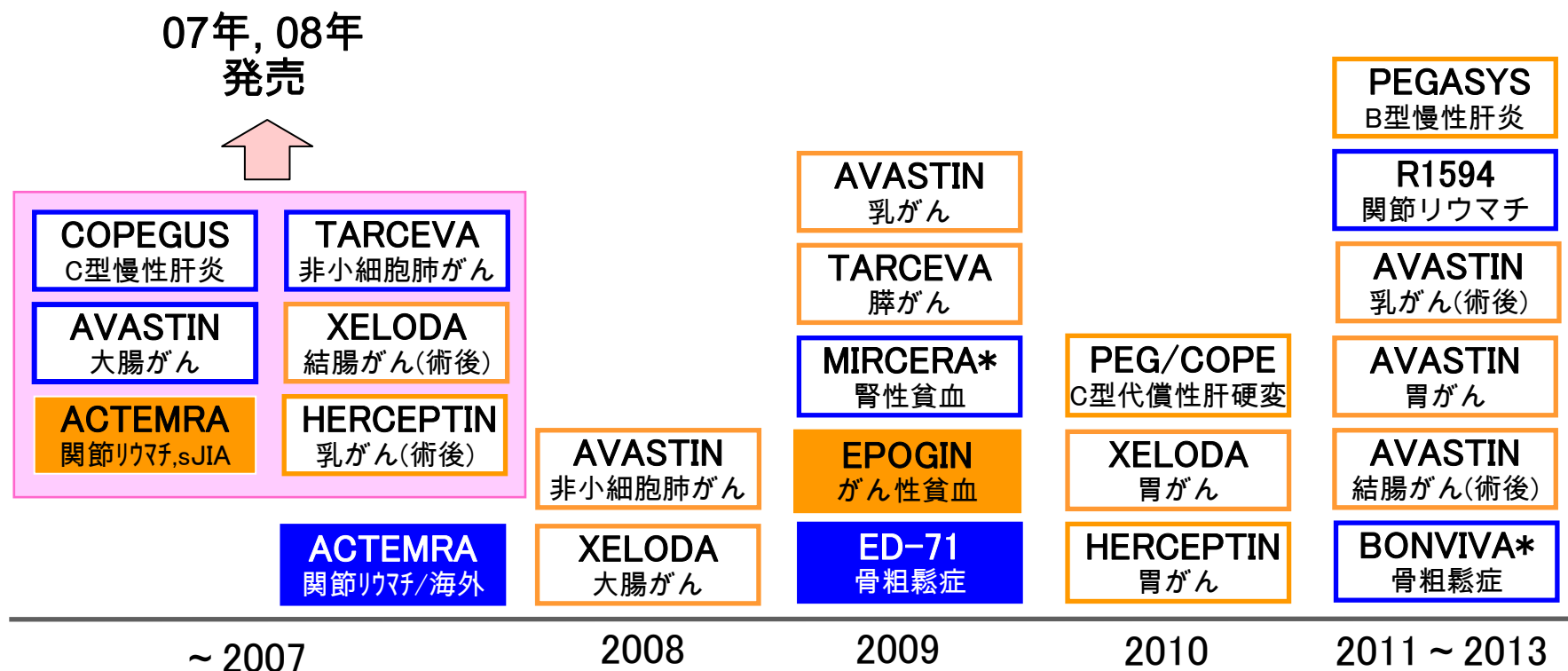
(イタリック:ロシュ製品, 下線部分:グローバル開発プロジェクト, #:多国籍共同治験参加)

2008年4月～7月主要R&Dトピックス

- 5月「R435(アバスチン)」は、ロシュが実施中の臨床第Ⅲ相多国籍共同治験（予定適応症：乳がん術後補助療法）に参加
- 5月「ED-71」（予定適応症：骨粗鬆症）は、大正製薬株式会社と国内における共同開発・販売契約を締結
- 5月「R1678」は、ロシュが実施中の臨床第Ⅱ相多国籍共同治験（予定適応症：統合失調症）に参加することを決定し、第3四半期中に国内開始予定
- 6月「EPOCH(エポジン)」は、追加臨床第Ⅲ相試験（予定適応症：がん治療に伴う貧血）を開始
- 6月「R1579」は、臨床第Ⅰ相試験（予定適応症：Ⅱ型糖尿病）を開始
- 7月「AVS」（予定適応症：くも膜下出血）は、審査中に課された追加臨床第Ⅲ相試験において、エンドポイントを達成できなかったため、製造販売承認申請を取り下げ、開発中止
- 7月「SG-75」は、中国での輸入・販売権をMerck Pharmaceutical(HK) Ltd.に導出する契約を締結
- 7月 米国FDA関節炎諮問委員会が「MRA(アクテムラ)」の承認を勧告

開発品の申請予定時期

■ 毎年新製品/適応拡大等を申請予定



*海外製品名

 新製品
 適応拡大等
 ロシュからの導入品

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