

【お知らせ】

2014年（平成26年）10月28日
そーせいグループ株式会社

「シーブリ®ブリーズヘラー®」および「ウルティプロ®ブリーズヘラー®」の
2014年第3四半期（7月～9月）の業績について

当社がノバルティス社へ導出しているグリコピロニウム臭化物（開発コード：NVA237、製品名：シーブリ®ブリーズヘラー®。以下、「シーブリ」）およびグリコピロニウム臭化物を含有する配合剤「ウルティプロ®ブリーズヘラー®」（開発コード：QVA149。以下、「ウルティプロ」）につきまして、導出先のノバルティス社が両剤の2014年第3四半期（7月～9月）の業績を発表いたしましたので、お知らせいたします。

- 「シーブリ」の売上は順調な伸張を見せました（当四半期の売上 37 百万ドル、前年同期比 140%増）。現在、「シーブリ」は欧州、日本、カナダ、南米、アジア、オーストラリア、中東等の 70 カ国以上において承認されています。「シーブリ」は 1 日 1 回吸入の長時間作用性抗コリン薬（以下、LAMA）であり、成人の慢性閉塞性肺疾患（以下、COPD）の諸症状を緩和するための維持療法の適応で承認されています。
- 「ウルティプロ」（当四半期の売上31百万ドル）は新規 1 日 1 回吸入のLAMAと長時間作用性 β_2 刺激薬（LABA）の配合剤であり、欧州、日本、カナダ、メキシコ、オーストラリア、スイス等を含む40カ国（米国を含まない）以上において 1 日 1 回吸入固定用量配合剤として初めて承認され、現在はドイツ、日本、カナダ等の21カ国において販売されています。また、中国においても承認申請されました。「ウルティプロ」は 1 日 1 回吸入のグリコピロニウム臭化物およびインダカテロールの固定用量配合剤であり、成人のCOPDの諸症状を緩和するための維持療法の適応で承認されています。

ノバルティス社決算発表資料「承認申請中のプロジェクト」より抜粋：

開発品	適応	承認申請済			ニュースアップデート
		米国	欧州	日本	
シーブリ®ブリーズヘラー® (NVA237)	COPD		承認済	承認済	2014年第4四半期（10月～12月）に米国における承認申請予定
ウルティプロ®ブリーズヘラー® (QVA149)	COPD		承認済	承認済	2014年第4四半期（10月～12月）に米国における承認申請予定

* 「ウルティプロ」、「シーブリ」、および「ブリーズヘラー」はノバルティス社の登録商標です。