

【お知らせ】

2015年（平成27年）1月27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4四半期（10月～12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4四半期（10月～12月）の業績を発表いたしましたので、下記の通りお知らせいたします。

記

（単位：百万ドル）

	10月～12月		前年同期比	1月～12月		前年同期比
	2014年	2013年		2014年	2013年	
シーブリ® ブリーズヘラー®	42	25	68%増	146	58	152%増
ウルティプロ® ブリーズヘラー®	51	6	—	118	6	—

- 「シーブリ」（当四半期の売上 42 百万ドル、前年同期比 68%増）、は当四半期において順調な伸張を見せました。「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として欧州、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おり、米国においては承認申請中です。
- 「ウルティプロ」（当四半期の売上 51 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、日本等を含む50カ国以上（米国を含まない）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、現在は英国、ドイツ、日本、カナダ等の25カ国以上において販売されています。「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マレイン酸塩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として承認されています。なお、米国においては承認申請中です。

* 「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。

以上