

【お知らせ】

2015年（平成27年）7月21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  
2015年第2四半期（4月～6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2015年第2四半期（4月～6月）の業績を発表しましたので、下記の通りお知らせいたします。

記

|                 | 4月～6月 |       | 前年同期比 |     | 1月～6月 |       | 前年同期比 |     |
|-----------------|-------|-------|-------|-----|-------|-------|-------|-----|
|                 | 2015年 | 2014年 | （%）   |     | 2015年 | 2014年 | （%）   |     |
|                 | 百万ドル  | 百万ドル  | ドル    | cc* | 百万ドル  | 百万ドル  | ドル    | cc* |
| ウルティプロ®ブリーズヘラー® | 66    | 22    | 200   | 255 | 118   | 36    | 228   | 295 |
| シーブリ®ブリーズヘラー®   | 38    | 37    | 3     | 24  | 75    | 67    | 12    | 34  |

- 「シーブリ」（当四半期の売上 38 百万ドル、前年同期比 24%増\*）、は当四半期においても伸張し続けました。「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80カ国以上において承認されております。なお、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 66 百万ドル、前年同期比 255%増\*）はLAMAと長時間作用性 $\beta_2$ 刺激薬（LABA）の新規1日1回吸入の配合剤であり、欧州、日本等を含む70カ国以上（米国を含まない）において承認されており、現在は40カ国以上（フランス、イタリアを含む）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。

\*cc (constant currency)：為替変動の影響を除いた数値。

以上