

【お知らせ】

2015年（平成27年）10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
2015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2015年第3四半期（7月～9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

	7月～9月		前年同期比		1月～9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	31	113	156	184	67	175	230
シーブリ®ブリーズヘラー®	38	37	3	23	113	104	9	30

- 「ウルティプロ」（当四半期の売上 66 百万ドル、前年同期比 156%増*）は当四半期においても伸張し続けました。「ウルティプロ」は LAMA/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、欧州・日本において成人の 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。
- 「シーブリ」（当四半期の売上 38 百万ドル、前年同期比 23%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