

【お知らせ】

2016年（平成28年）1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  
2015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2015年第4四半期（10月～12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

	10月～12月		前年同期比		1月～12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®	76	51	49	68	260	118	120	157
シーブリ®ブリーズヘラー®	37	42	-12	1	150	146	3	21

- 「ウルティプロ」（当四半期の売上 76 百万ドル、前年同期比 68%増\*）は当四半期において、堅調に伸張し続けました。「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、日本、欧州を含む 80 カ国以上において承認されており、現在は 40 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ドカテロールマレイン酸塩の固定用量配合剤であり、欧州において成人の 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。2015 年 10 月には米国において、慢性気管支炎や肺気腫を含む慢性閉塞肺疾患（COPD）に基づく気道閉塞性障害の長期維持療法として、1 日 2 回吸入の配合剤として承認を得ました。
- 「シーブリ」（当四半期の売上 37 百万ドル、前年同期比 1%増\*）は当四半期において世界的に若干の伸びを見せました。「シーブリ」は 1 日 1 回吸入の LAMA の単剤であり、慢性閉塞性肺疾患（COPD）の諸症状を緩和するための維持療法として、Seebri Neohaler の名で販売されている米国を含め、90 カ国以上において承認されています。Seebri Neohaler は米国においては 1 日 2 回吸入の単剤であり、2015 年 10 月に慢性気管支炎や肺気腫を含む慢性閉塞肺疾患（COPD）に基づく気道閉塞性障害の長期維持療法として承認を得ました。

「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