

【お知らせ】

2016年（平成28年）7月20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
2016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2016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	
	2016年	2015年	（%）	
	百万ドル	百万ドル	ドル	cc*
ウルティプロ®ブリーズヘラー®	101	66	53	49
シーブリ®ブリーズヘラー®	40	38	5	7

- 「ウルティプロ」（当四半期の売上 101 百万ドル、前年同期比 49%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」はファースト・イン・クラスの LAMA/LABA の配合剤として、日本、欧州を含む 90 カ国以上において承認されています。「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、欧州において成人の COPD の諸症状を緩和するための維持療法を適応としています。2015 年 10 月、米国において Utibron Neohaler の名前で、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 40 百万ドル、前年同期比 7%増*）は当期四半期において売上に成長が見られました。「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 Breezhaler の名で 90 カ国以上において承認されています。2015 年 10 月、米国において Seebri Neohaler の名前で、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。グリコピロニウム臭化物とその製剤の独占的開発・販売権は、2005 年 4 月に、Vectura 社と共同開発パートナーである当社から Novartis 社に導出しています。

「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