

【お知らせ】

2017年（平成29年）1月26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、シーブリ®ブリーズヘラー®（開発コード：NVA237、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	
	2016年	2015年	(%)		2016年	2015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®	90	76	18	20	363	260	40	38
シーブリ®ブリーズヘラー®	38	37	3	9	149	150	-1	2

- 「ウルティプロ」(当四半期の売上 90 百万ドル、前年同期比 20%増*)は当四半期において、FLAME study の良好な結果、並びに増悪のリスクに関わらず COPD 症状を有する大多数の患者さんにおいて、LAMA/LABA の 2 成分配合剤を第一選択薬として推奨する GOLD ガイドラインに後押しされ、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。
- 「シーブリ」(当四半期の売上 38 百万ドル、前年同期比 9%減*)「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。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、当社および共同開発パートナーである Vectura 社からノバルティス社に導出しています。

2016 年 12 月 21 日のノバルティス社によるプレスリリース通り、米国における Utibron™ Neohaler®, Seebri™ Neohaler®および Arcapta® Neohaler®の販売権は Sunovion 社が承継致しました。ノバルティス社は米国を除く国々において、COPD 患者さんへウルティプロ®ブリーズヘラー®、シーブリ®ブリーズヘラー®、オンブレス®ブリーズヘラー®を引き続き提供致します。

「シーブリ®ブリーズヘラー®」「ウルティプロ®ブリーズヘラー®」「Utibron™ Neohaler®」「Seebri™Neohaler®」
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