

【お知らせ】

2017年（平成29年）4月25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
2017年第1四半期（1月～3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2017年第1四半期（1月～3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

| | 1月～3月 | | 前年同期比 | |
|-----------------|-------|-------|-------|-----|
| | 2017年 | 2016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® | 91 | 78 | 17 | 19 |
| シーブリ®ブリーズヘラー® | 36 | 35 | 3 | 6 |

- 「ウルティプロ」（当四半期の売上 91 百万米ドル、前年同期比 19%増*）LAMA/LABA の配合剤である「ウルティプロ」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 36 百万ドル、前年同期比 6%増*）「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。

米国における Utibron™ Neohaler®, Seebri™ Neohaler® の販売権は Sunovion 社が承継し、2017 年 4 月 3 日のアナウンスにある通り、Sunovion 社は Utibron™ Neohaler® の販売を開始致しました。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®を引き続き提供致します。

そーせいグループの代表執行役 CEO、Peter Bains は次のように述べています。「呼吸器領域で確立された地位にある優れた製薬企業である Sunovion 社により、米国の COPD 患者さんへ向けて Utibron™ Neohaler®が発売されたことを大変喜ばしく感じています。Utibron™ Neohaler®は米国の COPD 患者さんや医療従事者へ新たな治療選択肢を提供し、アンメット・

メディカルニーズに応えることができると考えています。次期ノバルティス社の決算報告において、米国を含むさらなる売上成長を確認できることを期待しています。」

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。

「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。

以上

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