

【お知らせ】

2017年（平成29年）7月18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、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	
	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®	99	100	-1	2
シーブリ®ブリーズヘラー®	36	39	-8	-1

- 「ウルティプロ」（当四半期の売上 99 百万米ドル、前年同期比 2%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、進捗しました。「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 1%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、100 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。

「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。