

【お知らせ】

2018年（平成30年）1月24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4四半期（2017年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2017年第4四半期（2017年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	
	2017年	2016年	(%)		2017年	2016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®	120	90	33	26	411	363	13	12
シーブリ®ブリーズヘラー®	42	38	11	4	151	149	1	3

- 「ウルティプロ」（当四半期の売上 120 百万米ドル、前年同期比 26%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 COPD 症状を有する大多数の患者さんに対し、増悪のリスクの有無に関わらず LAMA/LABA 配合剤を第一選択薬として推奨する GOLD に後押しされ、進捗しました。また、今年発表された、ステロイド及び気管支拡張剤の配合剤から非ステロイド配合剤であるウルティプロへ直接切り替えを推奨する FLASH study もこのたびの結果に寄与しています。「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、中国（2017年12月に製造販売承認を取得）を含む 100 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 42 百万ドル、前年同期比 4%増*）「シーブリ」は 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。

これらの製品は米国において、Utibron™ Neohaler®、Seebri™ Neohaler®の製品名で異なる用量・用法で販売されています。サノビオン・ファーマシューティカルズ・インクは、2016 年 10 月 21 日に米国における販売権を取得しています。サノビオン社は 2017 年 10 月に Seebri™ Neohaler®の販売を開始しています。

「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。