



平成25年3月期 第1四半期決算短信〔日本基準〕(連結)

平成24年8月6日

上場会社名 日本新薬株式会社

上場取引所 東大

コード番号 4516 URL <http://www.nippon-shinyaku.co.jp/>

代表者 (役職名) 代表取締役社長 (氏名) 前川 重信

問合せ先責任者 (役職名) 執行役員 経理・財務部長 (氏名) 櫻井 太郎

TEL 075-321-9114

四半期報告書提出予定日 平成24年8月8日

配当支払開始予定日 —

四半期決算補足説明資料作成の有無 : 有

四半期決算説明会開催の有無 : 有 (機関投資家・証券アナリスト向けカンファレンスコール)

(百万円未満切捨て)

1. 平成25年3月期第1四半期の連結業績(平成24年4月1日～平成24年6月30日)

(1) 連結経営成績(累計)

(%表示は、対前年同四半期増減率)

	売上高		営業利益		経常利益		四半期純利益	
	百万円	%	百万円	%	百万円	%	百万円	%
25年3月期第1四半期	16,554	3.4	1,718	0.7	1,912	5.8	1,282	△2.2
24年3月期第1四半期	16,005	1.1	1,706	△9.6	1,808	△6.6	1,311	△2.2

(注) 包括利益 25年3月期第1四半期 820百万円 (△33.7%) 24年3月期第1四半期 1,237百万円 (190.9%)

	1株当たり四半期純利益	潜在株式調整後1株当たり四半期純利益
	円 銭	円 銭
25年3月期第1四半期	19.00	—
24年3月期第1四半期	19.42	—

(2) 連結財政状態

	総資産	純資産	自己資本比率	1株当たり純資産
	百万円	百万円	%	円 銭
25年3月期第1四半期	108,035	84,703	78.2	1,252.18
24年3月期	106,304	84,566	79.4	1,250.11

(参考) 自己資本 25年3月期第1四半期 84,510百万円 24年3月期 84,374百万円

2. 配当の状況

	年間配当金				
	第1四半期末	第2四半期末	第3四半期末	期末	合計
	円 銭	円 銭	円 銭	円 銭	円 銭
24年3月期	—	9.00	—	10.00	19.00
25年3月期	—	—	—	—	—
25年3月期(予想)	—	10.00	—	11.00	21.00

(注) 直近に公表されている配当予想からの修正の有無 : 無

3. 平成25年3月期の連結業績予想(平成24年4月1日～平成25年3月31日)

(%表示は、通期は対前期、四半期は対前年同四半期増減率)

	売上高		営業利益		経常利益		当期純利益		1株当たり当期純利益
	百万円	%	百万円	%	百万円	%	百万円	%	円 銭
第2四半期(累計)	33,000	2.6	2,500	△17.0	2,600	△17.0	1,600	△20.5	23.71
通期	69,100	2.7	6,400	6.4	6,600	6.6	4,200	13.0	62.23

(注) 直近に公表されている業績予想からの修正の有無 : 無

※ 注記事項

(1) 当四半期連結累計期間における重要な子会社の異動(連結範囲の変更を伴う特定子会社の異動) : 無
新規 — 社 (社名) 、 除外 — 社 (社名)

(2) 四半期連結財務諸表の作成に特有の会計処理の適用 : 無

(3) 会計方針の変更・会計上の見積りの変更・修正再表示

- ① 会計基準等の改正に伴う会計方針の変更 : 有
- ② ①以外の会計方針の変更 : 無
- ③ 会計上の見積りの変更 : 有
- ④ 修正再表示 : 無

(注)「四半期連結財務諸表の用語、様式及び作成方法に関する規則」第10条の5に該当するものであります。詳細は、添付資料P. 3「2. サマリー情報(注記事項)に関する事項」をご覧ください。

(4) 発行済株式数(普通株式)

① 期末発行済株式数(自己株式を含む)	25年3月期1Q	70,251,484 株	24年3月期	70,251,484 株
② 期末自己株式数	25年3月期1Q	2,760,640 株	24年3月期	2,757,573 株
③ 期中平均株式数(四半期累計)	25年3月期1Q	67,492,165 株	24年3月期1Q	67,509,004 株

※四半期レビュー手続の実施状況に関する表示

この四半期決算短信は、金融商品取引法に基づく四半期レビュー手続の対象外であり、この四半期決算短信の開示時点において、金融商品取引法に基づく四半期連結財務諸表のレビュー手続は終了していません。

※業績予想の適切な利用に関する説明、その他特記事項

(将来に関する記述等についてのご注意)

本資料に記載されている業績見通し等の将来に関する記述は、当社が現在入手している情報及び合理的であると判断する一定の前提に基づいており、その達成を当社として約束する趣旨のものではありません。また、実際の業績等は様々な要因により大きく異なる可能性があります。連結業績予想に関する事項については、添付資料P. 2「1. 当四半期決算に関する定性的情報(3)連結業績予想に関する定性的情報」をご覧ください。

(四半期決算補足説明資料の入手方法について)

当社は、カンファレンスコール(電話会議)による機関投資家・アナリスト向け決算説明会を平成24年8月6日17時より開催する予定です。この説明会で使用する資料については、決算発表と同時にTDnet及び当社ホームページで開示しております。

○添付資料の目次

1. 当四半期決算に関する定性的情報	2
(1) 連結経営成績に関する定性的情報	2
(2) 連結財政状態に関する定性的情報	2
(3) 連結業績予想に関する定性的情報	2
2. サマリー情報（注記事項）に関する事項	3
会計方針の変更・会計上の見積りの変更・修正再表示	3
3. 四半期連結財務諸表	4
(1) 四半期連結貸借対照表	4
(2) 四半期連結損益計算書及び四半期連結包括利益計算書	6
四半期連結損益計算書	
第1四半期連結累計期間	6
四半期連結包括利益計算書	
第1四半期連結累計期間	7
(3) 継続企業の前提に関する注記	8
(4) 株主資本の金額に著しい変動があった場合の注記	8
(5) セグメント情報等	8
(6) 重要な後発事象	8
4. 補足情報	9
(1) 主力製品売上高	9
(2) 製品開発状況	10
(3) 製品開発状況・補足資料	11

1. 当四半期決算に関する定性的情報

(1) 連結経営成績に関する定性的情報

当第1四半期の業績は、売上高は165億5千4百万円と対前年同四半期比3.4%の増収、営業利益は17億1千8百万円と対前年同四半期比0.7%の増益、経常利益は19億1千2百万円と対前年同四半期比5.8%の増益となりました。四半期純利益は、試験研究費の税額控除限度額縮小により法人税額が増加したことなどから、12億8千2百万円と対前年同四半期比2.2%の減益となりました。

医薬品事業では、非ステロイド性鎮痛・抗炎症剤「ハイペン」、前立腺肥大症治療剤「エビプロスタット」等の売上が競合品や後発品の影響等により減少しましたが、骨髄異形成症候群治療剤「ビダーザ」の売上が大きく伸長、月経困難症治療剤「ルナベル」、肺動脈性肺高血圧症治療剤「アドシルカ」等の売上も伸長しました。また、6月に新発売した粉末噴霧式アレルギー性鼻炎治療剤「エリザス点鼻粉末」の売上も寄与しました。その結果、売上高は136億3千5百万円と対前年同四半期比4.1%の増収となりました。

機能食品事業では、加工食品業界、健康食品業界とも厳しい状況が続く中、たん白製剤の売上は減少しましたが、ニュートリション素材、品質安定保存剤は伸長、健康食品素材は堅調に推移しました。その結果、売上高は29億1千9百万円と対前年同四半期比0.3%の増収となりました。

[研究開発の状況]

国内では、アルコール依存症患者の断酒維持の補助剤「NS-11（一般名：アカンプロサートカルシウム）」について、平成24年3月に承認申請を行いました。非麻薬性鎮痛剤「NS-315（一般名：トラマドール塩酸塩）」は、非がん慢性疼痛への効能追加について、申請に向けて準備中です。日本イーライリリー株式会社から導入した「LY450190（一般名：タダラフィル）」については、同社が、前立腺肥大症に伴う排尿障害治療剤として第三相試験を実施中です。経口持続性鎮痛剤「NS-24（一般名：トラマドール塩酸塩）」については、平成24年4月にがん疼痛および非がん慢性疼痛を対象とした第三相試験を開始しました。肺動脈性肺高血圧症治療剤「ACT-064992（一般名：マシテンタン）」については、アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社と共同で第三相試験を準備中です。肺高血圧症治療剤「NS-304（一般名：セレキシパグ）」については、アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社と共同で、肺動脈性肺高血圧症、慢性血栓性肺高血圧症を対象とした第二相試験を実施中です。抗そう痒剤「NS-141」については、第二相の探索的試験を終了し、次試験に向けて準備中です。

海外では、合成抗菌剤「ブルリフロキサシン」については、中国において導出先のリーズ・ファーマ社（香港）が第三相試験を準備中です。「NS-304」については、導出先のアクテリオン ファーマシューティカルズ社（スイス）が肺動脈性肺高血圧症を対象とした第三相試験を実施中です。サイトレックス社（米国）へ導出したチロシンキナーゼ阻害剤「NS-187（一般名：バフェチニブ）」については、B細胞性慢性リンパ性白血病を対象とした第二相試験を実施中です。骨髄線維症治療剤「NS-018」については、米国において第一/二相試験を実施中です。

(2) 連結財政状態に関する定性的情報

総資産は、1,080億3千5百万円と前連結会計年度末に比べ17億3千1百万円の増加となりました。流動資産は、現金及び預金、たな卸資産等が増加し、686億1百万円と前連結会計年度末に比べ22億6千8百万円の増加、固定資産は、394億3千3百万円と前連結会計年度末に比べ5億3千7百万円の減少となりました。

負債は、賞与引当金、支払手形及び買掛金等が増加し、233億3千2百万円と前連結会計年度末に比べ15億9千3百万円の増加となりました。

純資産は、その他の包括利益累計額合計は減少しましたが、利益剰余金が増加し、847億3百万円と前連結会計年度末に比べ1億3千7百万円の増加となりました。

(3) 連結業績予想に関する定性的情報

当第1四半期の業績は、概ね当初の計画に沿って推移しており、連結業績予想につきましては、平成24年5月10日の決算公表時より変更はありません。

2. サマリー情報（注記事項）に関する事項

会計方針の変更・会計上の見積りの変更・修正再表示

(会計上の見積りの変更と区別することが困難な会計方針の変更)

当社及び国内連結子会社は、法人税法の改正に伴い、当第1四半期連結会計期間より、平成24年4月1日以後に取得した有形固定資産について、改正後の法人税法に基づく減価償却方法に変更しております。

これによる当第1四半期連結累計期間の損益に与える影響は軽微であります。

3. 四半期連結財務諸表
 (1) 四半期連結貸借対照表

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (平成24年3月31日)	当第1四半期連結会計期間 (平成24年6月30日)
資産の部		
流動資産		
現金及び預金	12,387	13,635
受取手形及び売掛金	31,988	31,568
有価証券	7,599	7,649
商品及び製品	6,843	7,387
半製品	1,247	1,107
仕掛品	189	403
原材料及び貯蔵品	3,644	3,684
繰延税金資産	1,635	1,965
その他	796	1,200
貸倒引当金	△0	△0
流動資産合計	66,333	68,601
固定資産		
有形固定資産		
建物及び構築物（純額）	7,629	7,560
土地	8,030	8,030
その他（純額）	2,175	2,190
有形固定資産合計	17,835	17,780
無形固定資産	566	516
投資その他の資産		
投資有価証券	11,170	10,468
繰延税金資産	199	451
長期前払費用	8,111	8,156
その他	2,123	2,083
貸倒引当金	△37	△23
投資その他の資産合計	21,568	21,136
固定資産合計	39,971	39,433
資産合計	106,304	108,035

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (平成24年3月31日)	当第1四半期連結会計期間 (平成24年6月30日)
負債の部		
流動負債		
支払手形及び買掛金	5,019	5,729
未払金	3,104	3,112
未払法人税等	1,294	965
賞与引当金	2,366	3,524
その他	2,177	2,197
流動負債合計	13,961	15,528
固定負債		
繰延税金負債	0	0
退職給付引当金	7,357	7,394
その他	418	409
固定負債合計	7,776	7,803
負債合計	21,738	23,332
純資産の部		
株主資本		
資本金	5,174	5,174
資本剰余金	4,445	4,445
利益剰余金	73,541	74,149
自己株式	△2,075	△2,078
株主資本合計	81,085	81,690
その他の包括利益累計額		
その他有価証券評価差額金	3,328	2,856
繰延ヘッジ損益	1	△0
為替換算調整勘定	△41	△35
その他の包括利益累計額合計	3,289	2,820
少数株主持分	191	192
純資産合計	84,566	84,703
負債純資産合計	106,304	108,035

(2) 四半期連結損益計算書及び四半期連結包括利益計算書
(四半期連結損益計算書)
(第1四半期連結累計期間)

(単位：百万円)

	前第1四半期連結累計期間 (自平成23年4月1日 至平成23年6月30日)	当第1四半期連結累計期間 (自平成24年4月1日 至平成24年6月30日)
売上高	16,005	16,554
売上原価	7,481	8,111
売上総利益	8,524	8,442
販売費及び一般管理費		
給料及び手当	1,563	1,540
賞与引当金繰入額	742	756
販売促進費	201	204
退職給付引当金繰入額	266	263
減価償却費	91	80
研究開発費	2,129	1,993
その他	1,823	1,886
販売費及び一般管理費合計	6,818	6,724
営業利益	1,706	1,718
営業外収益		
受取利息	4	6
受取配当金	129	141
受取賃貸料	81	85
その他	50	18
営業外収益合計	266	251
営業外費用		
支払利息	2	2
寄付金	25	9
為替差損	36	—
賃貸費用	31	26
その他	69	19
営業外費用合計	164	57
経常利益	1,808	1,912
税金等調整前四半期純利益	1,808	1,912
法人税、住民税及び事業税	930	974
法人税等調整額	△439	△351
法人税等合計	490	622
少数株主損益調整前四半期純利益	1,317	1,289
少数株主利益	6	7
四半期純利益	1,311	1,282

(四半期連結包括利益計算書)
(第1四半期連結累計期間)

(単位：百万円)

	前第1四半期連結累計期間 (自平成23年4月1日 至平成23年6月30日)	当第1四半期連結累計期間 (自平成24年4月1日 至平成24年6月30日)
少数株主損益調整前四半期純利益	1,317	1,289
その他の包括利益		
その他有価証券評価差額金	△80	△472
繰延ヘッジ損益	△0	△1
為替換算調整勘定	1	5
その他の包括利益合計	△79	△468
四半期包括利益	1,237	820
(内訳)		
親会社株主に係る四半期包括利益	1,231	813
少数株主に係る四半期包括利益	6	7

(3) 継続企業の前提に関する注記

該当事項はありません。

(4) 株主資本の金額に著しい変動があった場合の注記

該当事項はありません。

(5) セグメント情報等

前第1四半期連結累計期間（自平成23年4月1日 至平成23年6月30日）

1. 報告セグメントごとの売上高及び利益又は損失の金額に関する情報

(単位：百万円)

	医薬品	機能食品	合計	調整額	四半期連結損益 計算書計上額
売上高					
外部顧客への売上高	13,094	2,911	16,005	—	16,005
セグメント間の内部売上高 又は振替高	—	—	—	—	—
計	13,094	2,911	16,005	—	16,005
セグメント利益	1,611	94	1,706	—	1,706

2. 報告セグメントごとの固定資産の減損損失又はのれん等に関する情報

(固定資産に係る重要な減損損失)

該当事項はありません。

(のれんの金額の重要な変動)

該当事項はありません。

(重要な負ののれん発生益)

該当事項はありません。

当第1四半期連結累計期間（自平成24年4月1日 至平成24年6月30日）

1. 報告セグメントごとの売上高及び利益又は損失の金額に関する情報

(単位：百万円)

	医薬品	機能食品	合計	調整額	四半期連結損益 計算書計上額
売上高					
外部顧客への売上高	13,635	2,919	16,554	—	16,554
セグメント間の内部売上高 又は振替高	—	—	—	—	—
計	13,635	2,919	16,554	—	16,554
セグメント利益	1,674	44	1,718	—	1,718

2. 報告セグメントごとの固定資産の減損損失又はのれん等に関する情報

(固定資産に係る重要な減損損失)

該当事項はありません。

(のれんの金額の重要な変動)

該当事項はありません。

(重要な負ののれん発生益)

該当事項はありません。

(6) 重要な後発事象

該当事項はありません。

4. 補足情報

(1) 主力製品売上高

(単位:百万円)

製品名	薬効	第1四半期				第2四半期 累計	通期
		H24年 3月期	H25年 3月期	前年同期 増減率	対第2四半期 累計予想進捗率	H25年 3月期(予)	H25年 3月期(予)
ビダーザ	骨髄異形成症候群治療剤	777	1,590	104.6%	49.7%	3,200	7,000
エビプロスタット	前立腺肥大症治療剤	1,483	1,309	△ 11.8%	49.4%	2,650	5,200
ガスロンN	粘膜防御性胃炎・胃潰瘍治療剤	1,184	1,136	△ 4.0%	47.4%	2,400	4,900
ルナベル	月経困難症治療剤	827	1,056	27.7%	50.3%	2,100	4,300
ハイベン	非ステロイド性鎮痛・抗炎症剤	1,148	892	△ 22.3%	47.0%	1,900	3,600
シアリス	勃起不全(ED)治療剤	691	781	12.9%	48.8%	1,600	3,300
セファドール	抗めまい剤	661	607	△ 8.3%	50.6%	1,200	2,400
キロサイド	代謝拮抗性抗悪性腫瘍剤	600	598	△ 0.3%	49.9%	1,200	2,300
エストラサイト	前立腺癌治療剤	647	568	△ 12.2%	51.7%	1,100	2,100
ブラダロン	頻尿治療剤	647	563	△ 12.9%	51.2%	1,100	2,100
アズノールうがい液	アズレン含嗽液	557	555	△ 0.4%	48.3%	1,150	2,500
セレクトール	血管拡張性β1遮断薬	652	551	△ 15.5%	50.1%	1,100	2,100
アドシルカ	肺動脈性肺高血圧症治療剤	198	423	113.3%	52.9%	800	1,800
バイナス	アレルギー性鼻炎治療剤	546	396	△ 27.5%	49.5%	800	2,300
エリザス	アレルギー性鼻炎治療剤	128	364	183.7%	81.0%	450	2,000
リボスチン	アレルギー性鼻炎治療剤 アレルギー性結膜炎治療剤	157	113	△ 28.0%	45.5%	250	1,500
工業所有権等収益		26	54	110.1%	68.3%	80	100
プルリフロキサシン原薬		10	98	798.9%	28.0%	350	950
医薬品計		13,094	13,635	4.1%	50.3%	27,100	57,300
機能食品計		2,911	2,919	0.3%	49.5%	5,900	11,800
売上高		16,005	16,554	3.4%	50.2%	33,000	69,100

(2) 製品開発状況

<国内開発状況>

開発段階	開発記号 (一般名)	領域分類	適 応	オ リ ジ ン	開 発
申請中	NS-11 (アカンプロサートカルシウム)	その他	アルコール依存症患者における 断酒維持の補助	導入： メルセロノ社(スイス)	自社
申請準備中	NS-315 (トラマトール塩酸塩)	その他	非がん性慢性疼痛	導入： グリュネタル社(独)	自社
P III	LY450190 (タグラフィル)	泌尿器系	前立腺肥大症 に伴う排尿障害	導入： 日本イーライリリー	日本イーライリリー
P III	NS-24 (トラマトール塩酸塩)	その他	がん疼痛 非がん性慢性疼痛	導入： パラティン社(カナダ)	自社
P III準備中	ACT-064992 (マシテンタン)	循環代謝系	肺動脈性肺高血圧症	導入： アクテリオン社(スイス)	共同： アクテリオン・ジヤパン
P II	NS-304 (セレキシパゲ)	循環代謝系	肺動脈性肺高血圧症 慢性血栓性肺高血圧症	自社	共同： アクテリオン・ジヤパン
P II	NS-141	炎症・ アレルギー系	皮膚疾患に伴うそう痒	自社	自社

<海外開発状況>

開発段階	開発記号 (一般名)	領域分類	適 応	オ リ ジ ン	開 発
発売準備中	NM441 (フルリフロキサシ)	感染症	合成抗菌剤	自社	導出： 柳韓洋行社(韓)
P III準備中					導出： リーズ・ファーマ社(香港)
P III	NS-304 (セレキシパゲ)	循環代謝系	肺動脈性肺高血圧症	自社	導出： アクテリオン社(スイス)
P II	NS-187 (ハフェチニブ)	血液がん	B細胞性慢性リンパ性白血病 慢性骨髄性白血病(P II準備中)	自社	導出： サイトレックス社(米)
P I/II	NS-018	血液がん	骨髄線維症	自社	自社

(3) 製品開発状況・補足資料

申請中	
NS-11 (アガプロサートカルシウム)	メルクセローノ社（スイス）から導入したアルコール依存症患者における断酒維持の補助剤で、既に欧米で発売済み。国内ではPⅢ試験を終了し、平成24年3月に承認申請。
申請準備中	
NS-315 (トラマトール塩酸塩)	グリュネンター社（独）から導入した非麻薬性の経口鎮痛剤で、世界100カ国以上で販売されている。非がん性慢性疼痛の効能追加について、申請に向けて準備中。
フェーズⅢ	
LY450190 (タダラフィル)	前立腺肥大症に伴う排尿障害治療剤で、国内は日本イーライリリーがPⅢ試験を実施中。
NS-304（海外） (セレキシパグ)	自社開発したプロドラッグ型経口剤で、活性代謝物が長時間血中に持続し、強力かつ選択的なPGI ₂ アゴニスト活性を示す。肺高血圧症治療剤として、欧州医薬品局よりオーファン指定済み。導出先のアクテリオン社（スイス）が日本を除く全世界で肺動脈性肺高血圧症を対象としたPⅢ試験を実施中。
NS-24 (トラマトール塩酸塩)	パラディン社（旧ラボファーム社）（カナダ）より導入した経口持続性鎮痛剤でトラマトール塩酸塩の1日1回製剤である。海外では、中等度から中高度の痛みを適応として、すでに世界19カ国で発売されている。国内では、平成24年4月にがん疼痛および非がん性慢性疼痛を対象としたPⅢ試験を開始した。
フェーズⅢ準備中	
ACT-064992 (マシテンタン)	アクテリオン社より導入した肺動脈性肺高血圧症治療剤で、海外ではアクテリオン社がPⅢ試験を終了した。国内は、今後、アクテリオン・ジャパンと共同でPⅢ試験を開始する予定。マシテンタンはアクテリオン社で創製された高活性の組織特異的エンドセリン受容体デュアルアンタゴニスト。
フェーズⅡ	
NS-304（国内） (セレキシパグ)	国内は、アクテリオン・ジャパンとの共同開発。肺動脈性肺高血圧症、慢性血栓性肺高血圧症を対象としたPⅡ試験を実施中。
NS-187 (ハフェチニブ)	Bcr-AblチロシンキナーゼとLynチロシンキナーゼを強力に阻害、イマチニブ耐性にも奏効する。導出先のサイトレックス社（米国）が、B細胞性慢性リンパ性白血病を対象としたPⅡ試験を実施中。また、慢性骨髄性白血病についてはPⅡ試験を準備中。
NS-141	自社開発した抗ヒスタミン作用ではない新規作用機序の外用剤で、既存の薬剤が奏効しない難治性のそう痒に対しても効果が期待できる。アトピー性皮膚炎に伴うそう痒を対象としたPⅡa試験を終了し、次試験に向けて準備中。
フェーズⅠ/Ⅱ	
NS-018	自社開発したJAK2チロシンキナーゼ阻害剤で、強力な阻害作用と活性型JAK2チロシンキナーゼに対する選択性が高いことから、有効性の向上と副作用の軽減が期待される。国内の患者数が少ないことから、海外での臨床試験を先行し、米国において骨髄線維症患者を対象としたPⅠ/Ⅱ試験を実施中。