

2013年度 決算説明会

2014年5月13日
日本新薬株式会社

2013年度業績と 2014年度業績見通し

2014年5月13日

日本新薬株式会社
常務取締役経営企画担当
福島和夫



業績の状況（連結）

(百万円)

	2012年度		2013年度			
	実績		実績		対前年度比	
		売上比		売上比	増減	増減率
売上高	69,941	100.0%	76,517	100.0%	6,576	9.4%
営業利益	6,901	9.9%	8,038	10.5%	1,137	16.5%
経常利益	7,209	10.3%	8,598	11.2%	1,388	19.3%
当期純利益	4,647	6.6%	5,750	7.5%	1,102	23.7%



医薬品売上の内訳

(百万円)

	2012年度		2013年度			
	実績		実績		対前年度比	
		売上比		売上比	増減	増減率
医薬品	57,344	98.3%	62,185	98.2%	4,840	8.4%
工業所有権等収益	104	0.2%	50	0.1%	△ 53	△51.6%
フルリフロキサシン原薬	664	1.1%	861	1.3%	196	29.5%
受託製造	204	0.4%	248	0.4%	43	21.3%
医薬品合計	58,318	100.0%	63,345	100.0%	5,026	8.6%

- ・ビダーザ(+2,676万円、+38.1%)
(骨髄異形成症候群治療剤)
- ・ルナベル(+1,589百万円、+34.3%)
(月経困難症治療剤)
- ・アドシルカ(+969百万円、+50.6%)
(肺動脈性肺高血圧症治療剤)
- ・トラマール(+857百万円、+188.1%)
(がん疼痛・慢性疼痛治療剤)

等新製品群の伸長

- ・リボスチン(△772百万円、△44.9%)
(アレルギー性鼻炎治療剤)
- ・ハイペン(△446百万円、△13.4%)
(非ステロイド性鎮痛・抗炎症剤)
- ・エリザス(△413百万円、△19.3%)
(アレルギー性鼻炎治療剤)

等の減少



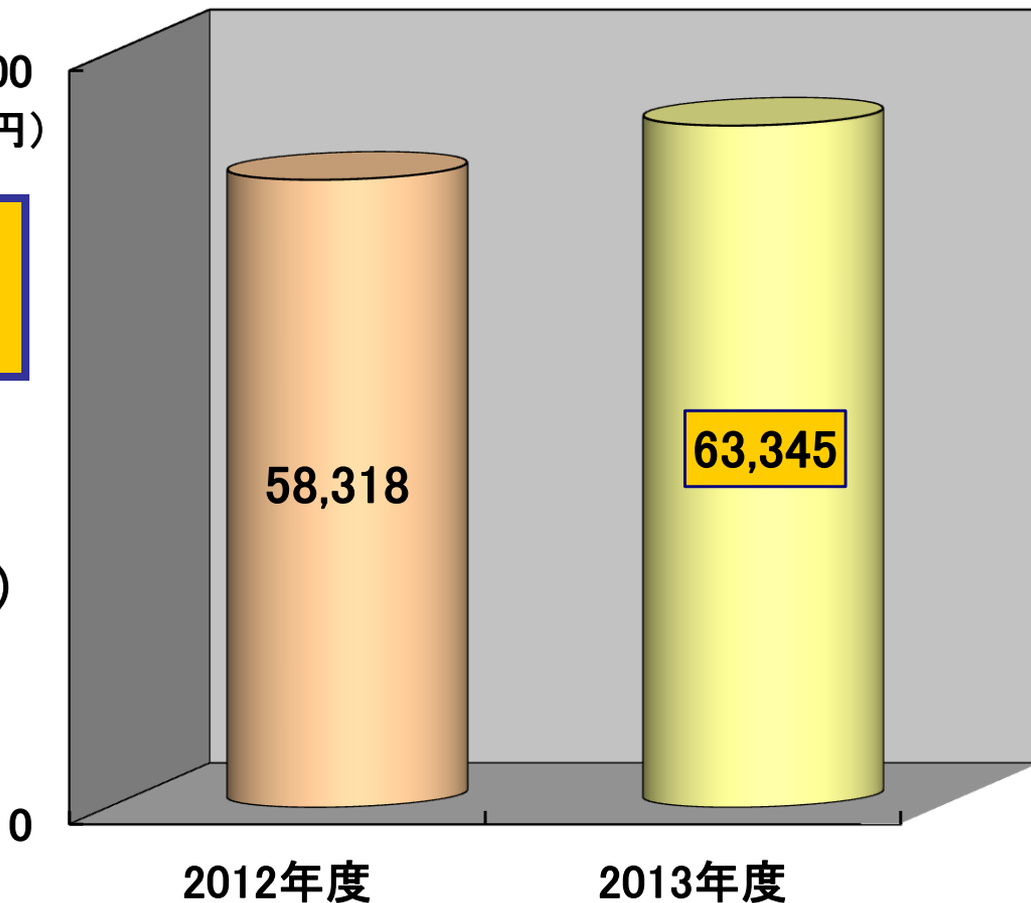
部門別業績推移 医薬品

70,000
(百万円)

実績 63,345百万円

対前年度比

+ 5,026百万円(+ 8.6%)





機能食品売上の内訳

(百万円)

	2012年度		2013年度			
	実績		実績		対前年度比	
		売上比		売上比	増減	増減率
健康食品素材	886	7.6%	855	6.5%	△ 30	△3.5%
品質安定保存剤	1,682	14.5%	1,764	13.4%	81	4.9%
たん白製剤	5,818	50.1%	7,126	54.1%	1,307	22.5%
ニュートリション素材	1,818	15.6%	2,032	15.4%	213	11.8%
その他	1,416	12.2%	1,393	10.6%	△ 23	△1.6%
機能食品合計	11,622	100.0%	13,172	100.0%	1,549	13.3%



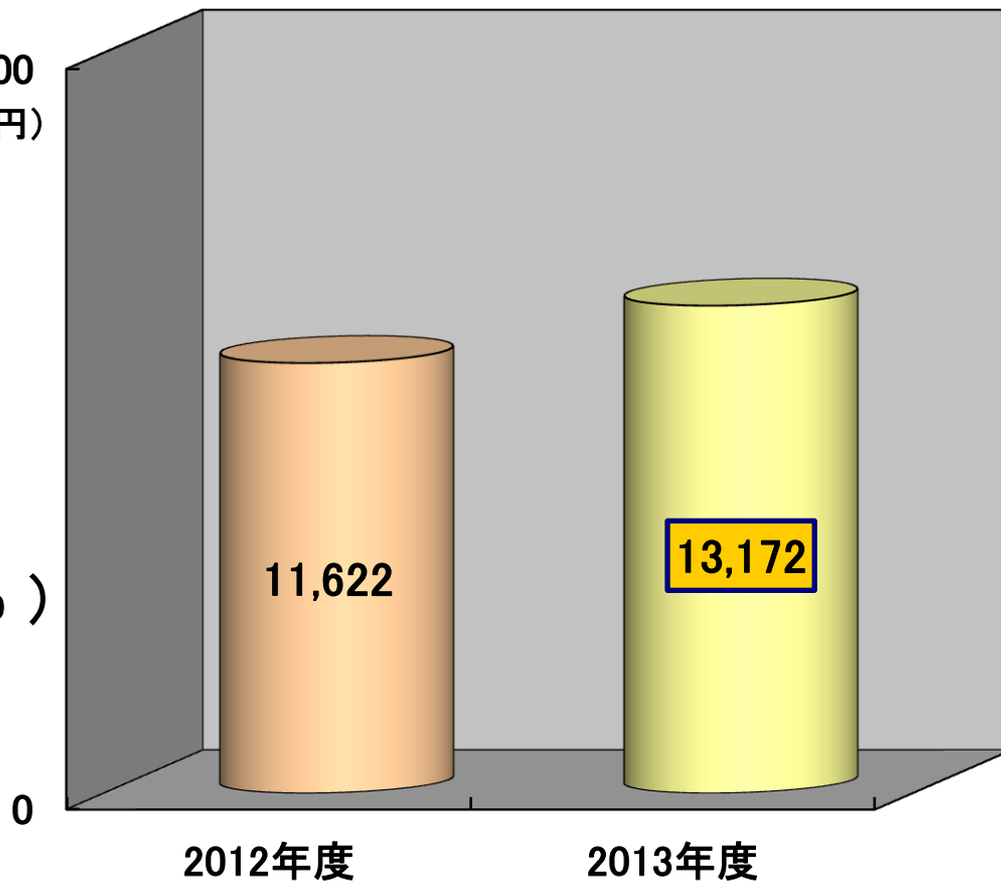
部門別業績推移 機能食品

実績 13,172百万円

対前年度比

+ 1,549百万円(+ 13.3%)

20,000
(百万円)





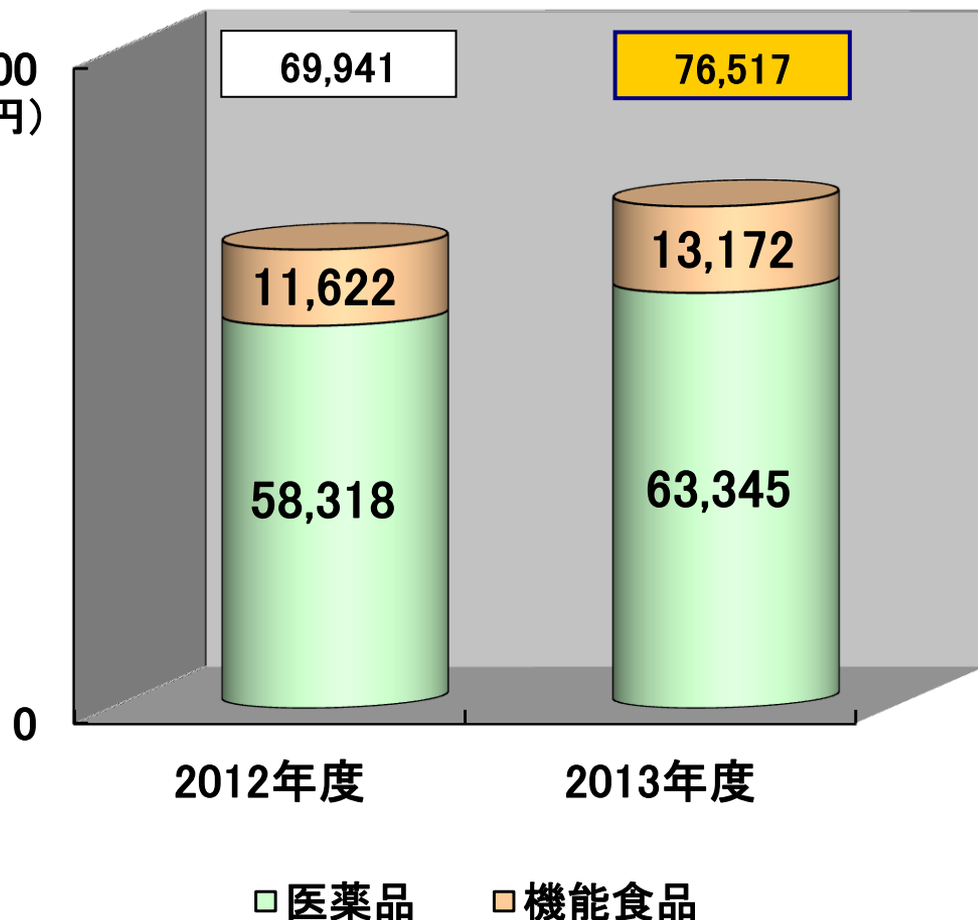
業績推移(連結)売上高

実績 76,517百万円

対前年度比

+ 6,576百万円(+9.4%)

100,000
(百万円)





損益計算書（連結）①

（百万円）

	2012年度		2013年度			
	実績		実績	売上比	対前年度比	
		売上比			増減	増減率
営業収益						
売上高	69,941	100.0%	76,517	100.0%	6,576	9.4%
（医薬品）	(58,318)	(83.4%)	(63,345)	(82.8%)	(5,026)	(8.6%)
（機能食品）	(11,622)	(16.6%)	(13,172)	(17.2%)	(1,549)	(13.3%)
営業費用	63,040	90.1%	68,479	89.5%	5,438	8.6%
売上原価	34,776	49.7%	39,033	51.0%	4,257	
販売費及び一般管理費	19,214	27.5%	19,914	26.0%	700	
研究開発費	9,049	12.9%	9,530	12.5%	481	
営業利益	6,901	9.9%	8,038	10.5%	1,137	16.5%



損益計算書 (連結) ②

(百万円)

	2012年度		2013年度			
	実績		実績		対前年度比	
		売上比		売上比	増減	増減率
営業利益	6,901	9.9%	8,038	10.5%	1,137	16.5%
営業外収益	846	1.2%	1,019	1.3%	173	20.5%
営業外費用	538	0.8%	460	0.6%	△ 78	△14.5%
経常利益	7,209	10.3%	8,598	11.2%	1,388	19.3%
特別利益	77	0.1%	-	-	△ 77	-
法人税等	2,639	3.7%	2,847	3.7%	208	7.9%
当期純利益	4,647	6.6%	5,750	7.5%	1,102	23.7%



配 当

		2012年度	2013年度
普通株式1株当たり配当金	中間配当金	10 円	11 円
	期末配当金	11 円	12 円
	年間配当金	21 円	23 円
1株当たり純利益 (EPS)		68.87 円	85.25 円
配当性向		30.5 %	27.0 %
純資産配当率 (DOE)		1.6 %	1.7 %



財政状況（連結）

(百万円)

	2012年度	2013年度			2012年度	2013年度	
	期末実績	期末実績	増減		期末実績	期末実績	増減
資産の部	113,730	118,188	4,458	負債の部	24,201	25,002	801
（流動資産）	70,932	74,683	3,751	（流動負債）	15,677	15,257	△ 420
（固定資産）	42,798	43,504	706	（固定負債）	8,523	9,744	1,221
				純資産の部	89,529	93,186	3,657
合計	113,730	118,188	4,458	合計	113,730	118,188	4,458

＝増加科目＝

資産の部 : たな卸資産、有価証券、
投資有価証券

負債の部 : 支払手形及び買掛金、
退職給付に係る負債

純資産の部 : 株主資本

＝減少科目＝

資産の部 : 有形固定資産

負債の部 : 未払金

純資産の部 : その他の包括利益累計額



キャッシュ・フローの状況（連結）

(百万円)

	2012年度	2013年度	
	実績	実績	増減
営業活動による キャッシュ・フロー	3,767	6,015	2,247
投資活動による キャッシュ・フロー	△ 2,026	△ 3,357	△ 1,330
財務活動による キャッシュ・フロー	△ 1,413	△ 1,606	△ 193
現金及び同等物の 期末残高	20,044	21,229	1,185



設備投資の状況（連結）

設備投資及び減価償却費

（百万円）

	実績		
	2012年度	2013年度	増減
設備投資額	1,332	1,072	△ 259
減価償却費	2,759	2,704	△ 55

設備投資内訳

（百万円）

	実績		
	2012年度	2013年度	増減
<日本新薬>	1,182	1,017	△ 164
生産関連	193	202	10
研究開発関連	532	661	129
一般関連	457	153	△ 304
<シオエ製薬>	49	22	△ 27
<タジマ食品>	101	32	△ 68
設備投資計	1,332	1,072	△ 259



通期業績予想（連結）

(百万円)

	2013年度		2014年度			
	実績		予想		対前年度比	
		売上比		売上比	増減	増減率
売上高	76,517	100.0%	84,000	100.0%	7,483	9.8%
営業利益	8,038	10.5%	8,500	10.1%	462	5.7%
経常利益	8,598	11.2%	8,700	10.4%	102	1.2%
当期純利益	5,750	7.5%	6,000	7.1%	250	4.3%



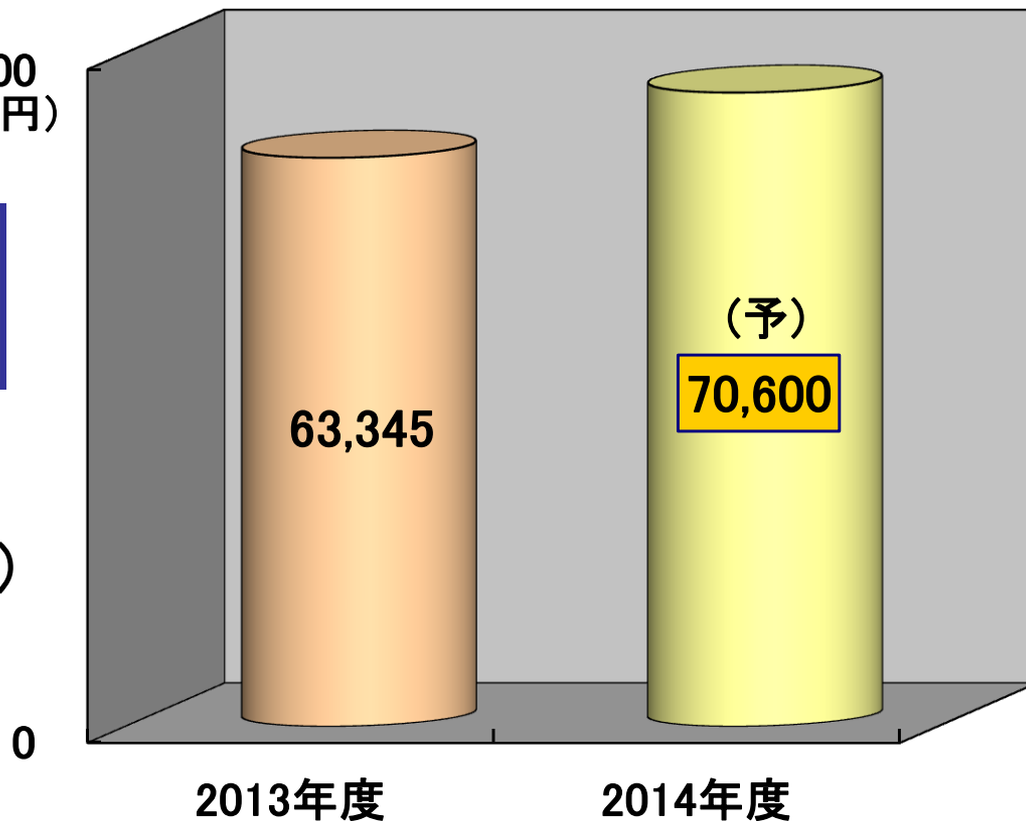
事業別業績見通し 医薬品

2014年度 70,600百万円

対前年度比

+ 7,255百万円(+ 11.5%)

75,000
(百万円)





医薬品売上予想の内訳

(百万円)

	2013年度		2014年度			
	実績		予想		対前年度比	
		売上比		売上比	増減	増減率
医薬品	62,185	98.2%	67,420	95.5%	5,235	8.4%
工業所有権等収益	50	0.1%	2,200	3.1%	2,150	4272.7%
フルリフロキサシン原薬	861	1.3%	800	1.1%	△ 61	△7.1%
受託製造	248	0.4%	180	0.3%	△ 68	△27.5%
医薬品合計	63,345	100.0%	70,600	100.0%	7,255	11.5%

新製品群の伸長

- ・ビダーザ (+11.4%)
- ・ルナベル (+7.8%)
- ・ザルティア (2014年4月 新発売)



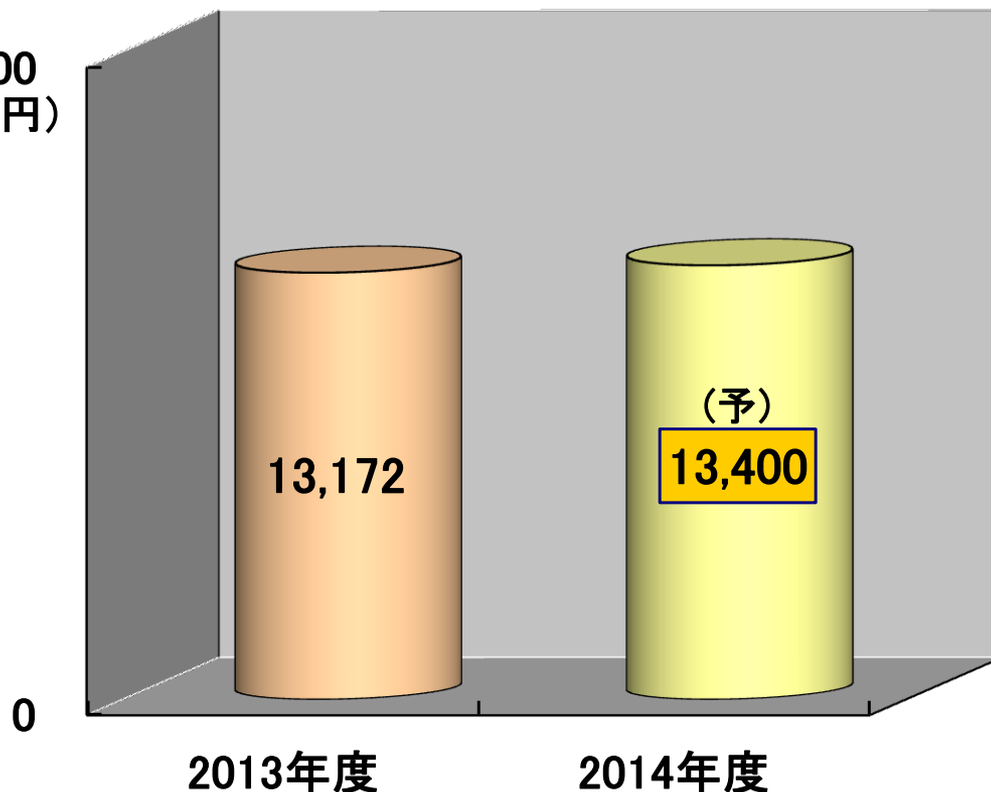
事業別業績見通し 機能食品

2014年度 13,400百万円

対前年度比

+ 228百万円(+ 1.7%)

20,000
(百万円)





機能食品売上予想の内訳

(百万円)

	2013年度		2014年度			
	実績		予想		対前年度比	
		売上比		売上比	増減	増減率
健康食品素材	855	6.5%	920	6.9%	65	7.6%
品質安定保存剤	1,764	13.4%	1,800	13.4%	36	2.0%
たん白製剤	7,126	54.1%	7,200	53.7%	74	1.0%
ニュートリション素材	2,032	15.4%	2,050	15.3%	18	0.8%
その他	1,393	10.6%	1,430	10.7%	37	2.7%
機能食品合計	13,172	100.0%	13,400	100.0%	228	1.7%



予想損益計算書(連結) ①

(百万円)

	2013年度		2014年度			
	実績		予想		対前年度比	
		売上比		売上比	増減	増減率
営業収益						
売上高	76,517	100.0%	84,000	100.0%	7,483	9.8%
（医薬品）	63,345	(82.8%)	(70,600)	(84.0%)	(7,255)	(11.5%)
（機能食品）	13,172	(17.2%)	(13,400)	(16.0%)	(228)	(1.7%)
営業費用	68,479	89.5%	75,500	89.9%	7,021	10.3%
売上原価	39,033	51.0%	43,100	51.3%	4,067	
販売費及び一般管理費	19,914	26.0%	22,300	26.5%	2,386	
研究開発費	9,530	12.5%	10,100	12.0%	570	
営業利益	8,038	10.5%	8,500	10.1%	462	5.7%



予想損益計算書(連結) ②

(百万円)

	2013年度		2014年度			
	実績		予想		対前年度比	
		売上比		売上比	増減	増減率
営業利益	8,038	10.5%	8,500	10.1%	462	5.7%
営業外収益	1,019	1.3%	700	0.8%	△ 319	△31.3%
営業外費用	460	0.6%	500	0.6%	40	8.6%
経常利益	8,598	11.2%	8,700	10.4%	102	1.2%
法人税等	2,847	3.7%	2,700	3.2%	△ 147	△5.2%
当期純利益	5,750	7.5%	6,000	7.1%	250	4.3%



配当予想

		2013年度	2014年度
普通株式1株当たり配当金	中間配当金	11 円	12 円
	期末配当金	12 円	13 円
	年間配当金	23 円	25 円
1株当たり純利益 (EPS)		85.25 円	88.98 円
配当性向		27.0 %	28.1 %



設備投資の計画（連結）

設備投資及び減価償却費

（百万円）

	2013年度 実績	2014年度 予想	増減
設備投資額	1,072	1,400	327
減価償却費	2,704	2,800	95

設備投資内訳

（百万円）

	2013年度 実績	2014年度 予想	増減
<日本新薬>	1,017	1,300	282
生産関連	202	480	277
研究開発関連	661	620	△ 41
一般関連	153	200	46
<シオエ製薬>	22	40	17
<タジマ食品>	32	60	27
設備投資計	1,072	1,400	327

研究開発品目の進捗状況

2014年5月13日
日本新薬株式会社
取締役研究開発担当
松浦 明



新製品開発状況(国内)

開発品目	申請区分	適応症等	開発段階	2012	2013	2014	2015年度
ACT-064992 (マシテンタン) (導入)	新成分	肺動脈性肺高血圧症	申請準備中	PⅢ		申請	
NS-24 (トラマトール塩酸塩) (導入)	新剤型	がん疼痛 慢性疼痛	申請準備中	PⅢ		申請	
GA101 (obinutuzumab) (導入)	新成分	低悪性度・中高悪性度 非ホジキンリンパ腫	PⅢ	PⅢ			
NS-304 (セレキシパグ) (自社)	新成分	肺動脈性肺高血圧症	PⅡ	PⅡ			申請
		慢性血栓塞栓性 肺高血圧症	PⅡ	PⅡ			
		閉塞性動脈硬化症	PⅡ		PⅡ		



新製品開発状況(国内)

開発品目	申請区分	適応症等	開発段階	2012	2013	2014	2015年度
NS-141 (自社)	新成分	皮膚疾患に伴うそう痒	P II	P II			
NS-986 (導入)	新成分	夜間頻尿	P II		P II		



新製品開発状況(海外)

開発品目	申請区分	適応症等	開発段階	2012	2013	2014	2015年度
フルワロキサシ (自社)	新成分	合成抗菌剤	中国 PⅢ	Lee's Pharma社	PⅢ	→ 申請	
NS-304 (セレキシパグ) (自社)	新成分	肺動脈性肺高血圧症	US/EU PⅢ	Actelion社 PⅢ	→ 申請		
NS-187 (バフェチニブ) (自社)	新成分	B細胞性慢性 リンパ性白血病	US PⅡ	CytRx社 PⅡ			
NS-018 (自社)	新成分	骨髄線維症	US PⅠ/Ⅱ	→			



ACT-064992 (マシテンタン)

— 肺動脈性肺高血圧症治療剤 —

開発段階: 海外 承認(2013年、欧米)
国内 申請準備中

開発形態: 2010/02、アクテリオン社(スイス)から導入
国内はアクテリオン・ジャパンと共同開発

作用機序: 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

適 応 症: 肺動脈性肺高血圧症

剤 型: 錠剤

特 徴: 肝障害の少ない長時間作用型経口剤



NS-24 (トラマドール塩酸塩)

— 持続性鎮痛剤 —

開発段階: 申請準備中

開発形態: 国内自社

2010/03、パラディン社(カナダ)から導入
(世界17カ国で発売済み)

適 応 症: がん疼痛、慢性疼痛

用 法: 1回/日

剤 型: 持続性製剤(錠剤)

特 徴: 速放剤と徐放剤の長所を兼ね備えた持続性
鎮痛剤



GA101 (obinutuzumab)

— 非ホジキンリンパ腫治療剤 —

開発段階: 海外 PⅢ試験(国際共同治験、ロシュ社)
国内 PⅢ試験(国際共同治験)

開発形態: 2012/11、中外製薬株式会社から導入
国内は中外製薬と共同開発

作用機序: 抗CD20モノクローナル抗体

適応症: 低悪性度・中高悪性度非ホジキンリンパ腫

剤型: 注射剤(液剤)

特徴: ヒト化抗CD20モノクローナル抗体で、抗体依存性細胞傷害活性および直接的細胞死の誘導能を増強



NS-304 (セレキシパグ)

— 肺高血圧症治療剤 —

開発段階: 欧州 (EMEA) オープラン指定 (2005/08)

海外: P III 試験

国内: P II 試験

開発形態: 2008/04、アクテリオン社 (スイス) へ導出
(日本を除く全世界)

国内はアクテリオン・ジャパンと共同開発

作用機序: 選択的PGI₂受容体アゴニスト

適 応 症: 肺高血圧症、閉塞性動脈硬化症

剤 型: 錠剤

特 徴: 長時間作用型経口剤



NS-141

— 抗そう痒剤 —

開発段階: 追加PⅡ試験(探索的試験)

適応症: 皮膚疾患に伴うそう痒

剤型: 軟膏剤

特徴:

- ・抗ヒスタミン作用ではない新規作用機序
- ・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される



NS-986

— 夜間頻尿治療剤 —

開発段階: P II 試験(探索的試験)

開発形態: 国内自社

2013/03、大日本住友製薬から導入

作用機序: ムスカリン受容体拮抗作用
ナトリウムチャネル阻害作用

適 応 症: 夜間頻尿

剤 型: 錠剤(1日1回投与)

特 徴:

- ・治療効果の発現が早い
- ・既存の抗ムスカリン剤が効きにくい
夜間頻尿の改善



プルリフロキサシン

— キノロン系合成抗菌剤 —

開発段階： 国内：Meiji Seika ファルマ/スオード錠
発売 : 2002/12

海外：アンジェリーニ社(イタリア)
販売承認 : 2004/09
発売(伊) : 2004/11
欧州各国承認 : 2005/04

リーズ・ファーマ社(香港)
PⅢ : 2013/07

アルゴリズム社(レバノン)
発売(レバノン) : 2012/01
湾岸11カ国申請予定



NS-187 (バフェチニブ)

—チロシンキナーゼ阻害剤—

開発段階: 海外 P II 試験

開発形態: 2005/12、サイトレックス社(米国)へ導出
(日本を除く全世界)

作用機序: Bcr-Abl チロシンキナーゼ阻害および
Lyn チロシンキナーゼ阻害

適 応 症: B細胞性慢性リンパ性白血病

剤 型: 錠剤

特 徴: イマチニブ耐性変異体にも効果



開発段階: 海外(米国) P I / II 試験

開発形態: 自社開発

作用機序: JAK2チロシンキナーゼ阻害

適応症: 骨髓線維症

剤型: 錠剤

特徴:

- ・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
- ・骨髓線維症治療におけるBest In Classを目指す

将来見通しに関する注意事項

- ▶ 本発表において提供される資料ならびに情報は、いわゆる「見通し情報」を含みます。これらの文書は、現在における見込み、予測、リスクを伴う想定、実質的にこれらの文書とは異なる現実的な結論、結果を招きえる不確実性に基づくものです。
- ▶ それらリスクや不確実性には、一般的な業界ならびに市場の状況、金利、貨幣為替変動といった一般的な国内および国際的な経済状況が含まれます。リスクや不確実性は、特に製品に関連した見通し情報に存在します。製品のリスク、不確実性には、技術的進歩、特許の競合他社による獲得、臨床試験の完了ならびに中止、製品の安全性ならびに効果に関するクレームや懸念、規制機関からの承認取得、国内外の社会保障制度関連改革、健康管理コスト抑制への傾向、国内外の事業に影響を与える政府の法規制、新製品開発に付随する課題などが含まれますが、これらに限定されるものではありません。
- ▶ また、承認済み製品に関しては、製造およびマーケティングのリスクがあり、需要を満たす製造能力を欠く状況、原材料の入手困難、他社との競合などが含まれますが、これに限定されるものではありません。
- ▶ 新しい情報、将来の出来事もしくはその他の事項より、見通し情報に更新もしくは改正が望ましい場合であっても、それを行う意図を有するものではなく、義務を負うものではありません。