

決算短信 補足資料
— 2025年12月期 第1四半期決算 —

協和キリン

目次

I.	連結業績	頁
1.	連結損益推移	1
2.	地域統括会社別の売上収益	2
3.	設備投資及び無形資産投資額 / 減価償却費及び償却費	2
4.	地域統括会社別の従業員数	2
II.	連結キャッシュ・フロー計算書	2
III.	主要製品売上収益	3
IV.	開発パイプライン一覧	6

[留意事項]

- ・本資料は、当社が2025年5月1日に東京証券取引所において公表した「2025年12月期第1四半期決算短信」を補足するために作成したものです。
- ・本資料に記載されている業績予想等は、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、当社としてその実現を約束する趣旨のものではありません。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。
- ・本資料の記載金額は、表示単位未満を四捨五入して表示しています。
- ・本資料に記載の括弧()内の数値はマイナスを示しています。
- ・本資料の増減は、前年同期対比の増減を記載しています。
- ・各期における期中平均の為替レートは、次のとおりです。

	2024年 実績				2025年 実績	2025年 予想
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	1-12月
米ドル (USD/円)	147	151	151	151	154	145
英ポンド (GBP/円)	187	191	193	193	193	190
ユーロ (EUR/円)	160	163	164	164	161	160

— 本資料に関するお問い合わせ先 —

協和キリン株式会社
コーポレートコミュニケーション部
TEL 03-5205-7206

I. 連結業績

1. 連結損益推移

<累計>

★は、2021-2025年中期経営計画において目標として設定している財務指標(計数ガイダンス)です。

(単位:億円)

	2024年 実績				2025年 実績			2025年 予想		2021-2025年 中期経営計画 財務指標
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	増減	増減率	1-12月	進捗率	
売上収益	1,056	2,330	3,628	4,956	1,047	(8)	(1)%	4,780	22%	
★CAGR (対2020年)	-	-	-	11.7%	-	-	-	8.5%	-	10%以上
売上原価	(256)	(595)	(940)	(1,326)	(246)	10	(4)%	(1,260)	20%	
売上総利益	800	1,735	2,688	3,629	801	2	0%	3,520	23%	
対売上収益比率	75.8%	74.5%	74.1%	73.2%	76.5%	-	-	73.6%	-	
販売費及び一般管理費	(402)	(832)	(1,236)	(1,675)	(420)	(19)	5%	(1,660)	25%	
研究開発費	(233)	(492)	(743)	(1,035)	(286)	(52)	22%	(1,070)	27%	
★研究開発費率	22.1%	21.1%	20.5%	20.9%	27.3%	-	-	22.4%	-	18~20%目処
持分法による投資損益	9	31	35	35	(9)	(18)	(201)%	10	-	
コア営業利益	174	441	744	954	86	(88)	(50)%	800	11%	
★コア営業利益率	16.5%	18.9%	20.5%	19.3%	8.2%	-	-	16.7%	-	25%以上
その他の収益	26	44	133	131	4	(22)	(85)%			
その他の費用	(28)	(47)	(169)	(193)	(16)	12	(43)%			
金融収益・費用	8	26	8	(58)	4	(4)	(48)%			
税引前(四半期)利益	181	465	716	835	79	(102)	(57)%	740	11%	
法人所得税費用	(35)	(87)	(157)	(236)	(17)	18	(51)%	(170)	10%	
法人所得税負担率	19.2%	18.8%	21.9%	28.3%	21.5%	-	-	23.0%	-	
当期(四半期)利益	146	378	559	599	62	(85)	(58)%	570	11%	
対売上収益比率	13.9%	16.2%	15.4%	12.1%	5.9%	-	-	11.9%	-	
EPS(円/株)	27.26	70.76	105.20	113.06	11.78	(15.48)	-	108.91	-	
コアEPS(円/株) ^{※1}	27.46	71.16	110.52	121.44	13.57	(13.89)	-	119.23	-	
年間配当金(円/株)				58.00				60.00	-	
★配当性向(%) ^{※2}				47.76				50.32	-	40%目処
★ROE(%)				7.10				6.60	-	10%以上

※1 経常的な収益性を示す指標として、「当期利益」から「その他の収益」及び「その他の費用」並びにこれらに係る「法人所得税費用」を控除した「コア当期利益」を期中平均株式数で除して算定しています。

※2 コアEPSに対する配当性向を記載しています。

<四半期>

(単位:億円)

	2024年 実績				2025年 実績		
	1-3月	4-6月	7-9月	10-12月	1-3月	増減	増減率
売上収益	1,056	1,274	1,298	1,328	1,047	(8)	(1)%
売上原価	(256)	(339)	(345)	(386)	(246)	10	(4)%
売上総利益	800	935	953	942	801	2	0%
対売上収益比率	75.8%	73.4%	73.4%	70.9%	76.5%	-	-
販売費及び一般管理費	(402)	(431)	(404)	(439)	(420)	(19)	5%
研究開発費	(233)	(259)	(250)	(293)	(286)	(52)	22%
★研究開発費率	22.1%	20.4%	19.3%	22.0%	27.3%	-	-
持分法による投資損益	9	22	4	0	(9)	(18)	(201)%
コア営業利益	174	267	303	210	86	(88)	(50)%
★コア営業利益率	16.5%	21.0%	23.3%	15.8%	8.2%	-	-
その他の収益	26	18	89	(2)	4	(22)	(85)%
その他の費用	(28)	(19)	(122)	(24)	(16)	12	(43)%
金融収益・費用	8	18	(19)	(65)	4	(4)	(48)%
税引前四半期利益	181	284	251	119	79	(102)	(57)%
法人所得税費用	(35)	(53)	(69)	(79)	(17)	18	(51)%
四半期利益	146	231	181	40	62	(85)	(58)%
対売上収益比率	13.9%	18.2%	14.0%	3.0%	5.9%	-	-

2. 地域統括会社別の売上収益

<累計>

(単位:億円)

	2024年 実績				2025年 実績		2025年 予想	
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	増減	1-12月	進捗率
日本	316	653	980	1,347	272	(44)	1,218	22%
北米	323	799	1,201	1,744	355	33	1,910	19%
EMEA	167	369	657	849	197	29	737	27%
その他	250	509	789	1,015	223	(26)	915	24%
売上収益 合計	1,056	2,330	3,628	4,956	1,047	(8)	4,780	22%
日本 (顧客所在地)	343	686	1,009	1,412	283	(60)	1,300	22%
海外 (顧客所在地)	713	1,644	2,619	3,544	764	51	3,480	22%
海外売上比率	68%	71%	72%	72%	73%	-	73%	-

※ One Kyowa Kirin 体制(地域(リージョン)軸、機能(ファンクション)軸と製品(フランチャイズ)軸を合わせたグローバルマネジメント体制)における地域統括 会社(連結)の製商品の売上収益を基礎として区分しています。

※ EMEAは、ヨーロッパ、中東及びアフリカ等です。

※ その他は、技術収入、アジア/オセアニアの売上収益、造血幹細胞遺伝子治療(Orchard Therapeutics社の売上収益)及び受託製造等です。

※ 2024年において区分掲記していた「アジア/オセアニア」の売上収益は、APACリージョンの事業再編に伴い、2025年より「その他」に含めて表示しています。

<四半期>

(単位:億円)

	2024年 実績				2025年 実績	
	1-3月	4-6月	7-9月	10-12月	1-3月	増減
日本	316	337	328	366	272	(44)
北米	323	476	402	543	355	33
EMEA	167	201	288	192	197	29
その他	250	260	280	226	223	(26)
売上収益 合計	1,056	1,274	1,298	1,328	1,047	(8)

3. 設備投資及び無形資産投資額 / 減価償却費及び償却費

(単位:億円)

	2024年 実績				2025年 実績	2025年 予想
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	1-12月
設備投資(有形固定資産)※	49	123	190	295	82	345
無形資産投資	177	219	255	793	13	485
合計	225	342	446	1,087	94	830
減価償却費(有形固定資産)	37	74	110	148	38	165
償却費(無形資産)	20	47	78	100	23	90
合計	56	121	188	248	61	255

※ 使用権資産の取得は含まれていません。

4. 地域統括会社別の従業員数

(単位:人)

	2024年 実績				2025年 実績	
	3月末	6月末	9月末	12月末	3月末	増減
日本	4,090	4,103	4,093	4,020	3,898	(192)
北米	648	664	664	668	709	61
EMEA	543	548	553	547	538	(5)
その他	873	866	877	434	375	(498)
合計	6,154	6,181	6,186	5,669	5,520	(634)

※ その他は、アジア/オセアニア子会社、Orchard Therapeutics社等の従業員数です。

※ 2024年において区分掲記していた「アジア/オセアニア」の従業員数は、APACリージョンの事業再編に伴い、2025年より「その他」に含めて表示しています。

II. 連結キャッシュ・フロー計算書

(単位:億円)

	2024年 実績				2025年 実績	
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	増減
営業活動によるキャッシュ・フロー	192	469	696	679	74	(118)
投資活動によるキャッシュ・フロー	(503)	(805)	(958)	(1,424)	(215)	288
財務活動によるキャッシュ・フロー	(413)	(632)	(837)	(847)	(165)	248
現金及び現金同等物に係る換算差額	25	49	31	8	3	(21)
現金及び現金同等物の増減額	(700)	(919)	(1,068)	(1,584)	(303)	397
現金及び現金同等物の期首残高	4,031	4,031	4,031	4,031	2,447	(1,584)
現金及び現金同等物の期末残高	3,331	3,111	2,963	2,447	2,144	(1,187)

Ⅲ. 主要製品売上収益

<累計>

(単位:億円)

	2024年 実績				2025年 実績		2025年 予想	
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	増減	1-12月	進捗率
製商品 ※1	934	2,087	3,279	4,468	918	(17)	4,257	22%
Crysvita/クリースピーター	378	909	1,349	1,966	424	46	2,102	20%
Poteligeo/ポテリジオ	86	191	291	399	98	12	454	22%
Libmeldy/Lenmeldy	11	14	22	33	21	10	69	31%
Nourianz	16	35	62	88	20	4	82	24%
フォゼベル	6	17	29	47	15	9	89	17%
ダーブロック	25	57	89	127	30	5	155	19%
ネスブ	7	14	20	26	5	(2)	20	26%
ダルベポエチン アルファ注シリンジ「KKF」	28	56	85	116	23	(5)	96	24%
ジーラスタ	58	105	153	205	43	(15)	170	25%
ロミプレート	30	65	99	139	34	4	146	23%
オルケディア	22	49	75	104	24	2	107	23%
リツキシマブBS「KHK」	19	38	57	78	15	(3)	60	25%
ノウリアスト	15	34	51	69	14	(1)	65	21%
ハルロピ	10	22	33	46	10	0	48	20%
ドボベット ※2	18	39	58	79	-	(18)	-	-
技術収入 ※3	121	243	349	488	130	8	523	25%
ベンラリズムマブ ロイヤルティ ※4	64	144	216	314	74	10		
合計	1,056	2,330	3,628	4,956	1,047	(8)	4,780	22%

※1 日本リージョンの売上収益は値引等控除前の金額、海外リージョンの売上収益は値引等控除後かつ為替影響込みの金額で表示しています。

※2 ドボベットは、レオ ファーマ株式会社と締結している販売提携契約の終了に伴い、当社による販売を2024年12月31日に終了しました。

※3 技術収入とは、第三者に当社グループの開発品の開発、製造及び販売に係る権利の許諾、並びに技術の使用等を認めたライセンス契約に基づいて得ている契約一時金、マイルストーン収入及びランニング・ロイヤルティ収入による売上収益を指します。

※4 ベンラリズムマブ ロイヤルティには、AstraZeneca社販売のFasenraの売上ロイヤルティ(当社独自の見積りを含む)のみを記載しています。

Ⅲ. 主要製品売上収益

<四半期>

(単位:億円)

	2024年実績				2025年実績	
	1-3月	4-6月	7-9月	10-12月	1-3月	増減
製商品 ※1	934	1,153	1,192	1,189	918	(17)
Crysvita/クリースピーター	378	530	440	617	424	46
Poteligeo/ポテリジオ	86	104	100	108	98	12
Libmeldy/Lenmeldy	11	3	7	11	21	10
Nourianz	16	20	26	26	20	4
フォゼベル	6	11	12	18	15	9
ダーブロック	25	32	33	38	30	5
ネスプ	7	7	6	7	5	(2)
ダルベポエチン アルファ注シリンジ「KKF」	28	28	29	31	23	(5)
ジーラスタ	58	47	48	52	43	(15)
ロミプレート	30	34	35	40	34	4
オルケディア	22	27	25	30	24	2
リツキシマブBS「KHK」	19	19	19	21	15	(3)
ノウリアスト	15	19	17	19	14	(1)
ハルロピ	10	12	11	13	10	0
ドボベット ※2	18	21	18	21	-	(18)
技術収入 ※3	121	122	107	138	130	8
ベンラリズムマブ ロイヤルティ ※4	64	80	71	99	74	10
合計	1,056	1,274	1,298	1,328	1,047	(8)

※1 日本リージョンの売上収益は値引等控除前の金額、海外リージョンの売上収益は値引等控除後かつ為替影響込みの金額で表示しています。

※2 ドボベットは、レオ ファーマ株式会社と締結している販売提携契約の終了に伴い、当社による販売を2024年12月31日に終了しました。

※3 技術収入とは、第三者に当社グループの開発品の開発、製造及び販売に係る権利の許諾、並びに技術の使用等を認めたライセンス契約に基づいて得ている契約一時金、マイルストーン収入及びランニング・ロイヤルティ収入による売上収益を指します。

※4 ベンラリズムマブ ロイヤルティには、AstraZeneca社販売のFasenraの売上ロイヤルティ(当社独自の見積りを含む)のみを記載しています。

Ⅲ. 主要製品売上収益

地域別 売上収益

<累計>

(単位:億円)

製品名	2024年 実績				2025年 実績		2025年 予想	
	1-3月	1-6月	1-9月	1-12月	1-3月	増減	1-12月	進捗率
Crysvita/クリスピーター	378	909	1,349	1,966	424	46	2,102	20%
日本	25	54	82	117	28	3	131	21%
北米	228	587	872	1,300	241	13	1,971	20%
[百万米ドル]	155	388	575	860	157	2		
EMEA	119	254	371	515	148	29		
[百万英ポンド]	64	133	193	267	77	13		
その他	6	13	23	33	8	1		
Poteligeo/ポテリジオ	86	190	290	399	98	12	454	22%
日本	4	10	14	18	3	(2)	19	15%
北米	63	141	216	297	69	6	341	20%
[百万米ドル]	43	93	143	197	45	2	235	19%
EMEA	19	39	60	82	26	7	92	28%
[百万英ポンド]	10	21	31	43	13	3	48	27%
その他	0	1	1	1	0	0	3	11%
Libmeldy/Lenmeldy	11	14	22	33	21	10	69	31%
米国	-	-	-	-	11	11		
EMEA	11	14	22	33	10	(1)		

<四半期>




(単位:億円)


製品名	2024年 実績				2025年 実績	
	1-3月	4-6月	7-9月	10-12月	1-3月	増減
Crysvita/クリスピーター	378	530	440	617	424	46
日本	25	29	28	36	28	3
北米	228	359	286	428	241	13
[百万米ドル]	155	233	187	285	157	2
EMEA	119	135	117	144	148	29
[百万英ポンド]	64	70	59	74	77	13
その他	6	7	9	10	8	1
Poteligeo/ポテリジオ	86	104	100	109	98	12
日本	4	5	4	5	3	(2)
北米	63	78	75	81	69	6
[百万米ドル]	43	51	49	54	45	2
EMEA	19	20	20	23	26	7
[百万英ポンド]	10	10	10	12	13	3
その他	0	1	0	0	0	0
Libmeldy/Lenmeldy	11	3	7	11	21	10
米国	-	-	-	-	11	11
EMEA	11	3	7	11	10	(1)

※ 外貨の表記については、統括する地域内の各通貨単位の売上収益を、北米は米ドルに、EMEAは英ポンドにそれぞれ換算して集計しています。


























※ 2024年において区分掲記していた「アジア/オセアニア」の売上収益は、APACリージョンの事業再編に伴い、2025年より「その他」に含めて表示しています。

IV. 開発パイプライン一覧

 低分子化合物
  抗体
  造血幹細胞遺伝子治療

 2024年12月31日からの進捗

更新日:2025年3月31日

開発番号 一般名 剤型	作用機序等	対象疾患	開発段階			[自社or導入] 備考
			第I相	第II相	第III相	
 KK8123 注射剤	ヒト型抗FGF23抗体	X染色体連鎖性低リン血症				[自社] グローバル開発品として北米, 欧州で試験実施中
 KK8398 infigratinib 経口剤	FGFR 3 阻害薬	軟骨無形成症				[QED Therapeutics社] 日本での第III相試験準備中
 ziftomenib 経口剤 ※	メキン阻害薬	急性骨髄性白血病 (AML) (単剤)				[Kura Oncology社] 2025年2月にトップラインデータを発表 NPM1 変異を有する再発・難治性の成人AML KOMET-001試験
		急性リンパ性白血病 (ALL) (単剤)				グローバル開発品として北米, 欧州で試験実施中 KMT2A 再構成を有する ALL KOMET-001試験
		急性骨髄性白血病 (AML) (単剤)				グローバル開発品として北米, 欧州で試験実施中 NPM1 変異及びKMT2A 再構成を有さないAML KOMET-001試験
		急性骨髄性白血病 (AML) (併用)				グローバル開発品として北米で試験実施中 NPM1 変異もしくは, KMT2A 再構成を有するAML ベネトクラクス・アザシチジンとの併用及び, シタラビン・ダウナルビジンとの併用 KOMET-007試験
	抗TIM-3 ADC	急性骨髄性白血病 (AML)				[自社] 抗体薬物複合体 グローバル開発品として日本での第I相試験実施中
		急性骨髄性白血病 (AML)				グローバル開発品として北米, 欧州で試験実施中 NPM1 変異もしくは, KMT2A 再構成を有するAML キルデリチニブ・FLAG-IDA・LDACとの併用 KOMET-008試験
 OTL-203	造血幹細胞遺伝子治療	ムコ多糖症I型 (Hurler症候群)				[自社] 希少小児疾患(RPD)および優先審査(Fast Track)指定 (アメリカ食品医薬品局(FDA)) 優先医薬品(PRIME)指定(欧州医薬品庁(EMA)) 試験実施地域:北米, 欧州
 OTL-201	造血幹細胞遺伝子治療	ムコ多糖症IIIA型 (Sanfilippo症候群A型)	第I / 第II相 			[自社] 希少小児疾患(RPD)指定(アメリカ食品医薬品局(FDA)) ピボタル試験(第III相試験相当)準備中
 KHK4083/AMG 451 rocatinlimab 注射剤	抗OX40抗体	中等症から重症のアトピー性皮膚炎				[自社] ポリリジェント抗体 ヒトモノクローナル抗体作製技術を使用 Amgen社と共同開発契約を締結(日本以外のテリトリー) グローバル開発品として日本, 北米, 欧州, 英国, 中東, アジア, オセアニア, その他地域で試験実施中
		結節性痒疹				グローバル開発品として日本, 北米, 欧州, アジア, オセアニアで試験実施中
		中等症から重症の喘息				グローバル開発品として日本, 北米, 欧州, アジア, オセアニアで試験実施中
 KHK4951 tivozanib 点眼剤	VEGF受容体阻害剤	糖尿病黄斑浮腫				[自社] グローバル開発品として日本, 北米, アジア, オセアニアで試験実施中
		滲出型加齢黄斑変性				グローバル開発品として日本, 北米, アジア, オセアニアで試験実施中
 KK2260 注射剤	EGFR-TFR1バイスヘシフィック抗体	進行性又は転移性固形がん				[自社] REGULGENT技術を使用 完全ヒト抗体作製技術を使用 グローバル開発品として日本で試験実施中, 及び北米での第I相試験準備中

IV. 開発パイプライン一覧

開発番号 一般名 剤型	作用機序等	対象疾患	開発段階			[自社or導入] 備考
			第 I 相	第 II 相	第 III 相	
KK2269 注射剤	EpCAM-CD40/ビスベシフィック抗体	進行性又は転移性固形がん				[自社] REGULGENT技術を使用 完全ヒト抗体作製技術を使用 グローバル開発品として日本、北米で試験実施中
KK4277 注射剤	ヒト化抗PTPRS抗体	全身性エリテマトーデス/皮膚エリテマトーデス				[SBIバイオテック(株)] ボテリジント抗体 日本、アジアで試験実施中
KK3910 注射剤		本態性高血圧				[自社] グローバル開発品として第 I 相試験準備中

※ ziftomenibの開発状況詳細については、Kura Oncology社のホームページをご参照ください。 <https://kuraoncology.com/>

(注) 2025年3月31日からの主な進捗は、次のとおりです。

・KK3910は、2025年4月に第 I 相試験を開始しました。

主な申請承認情報

開発番号, 一般名, 製品名	対象疾患	申請状況	2025年に承認取得した 国・地域
ziftomenib	NPM1 変異を有する再発・難治性の成人急性骨髄性白血病 (AML)	米国申請中	-