協和発酵キリン株式会社

2009年度第2四半期決算

2009年10月29日 代表取締役社長 松田 譲

協和発酵キリン株式会社

将来の業績見込みおよび研究開発の状況等については、現時点で入手した情報に基づき判断されたものです。 従って、実際の業績は経済情勢や為替動向等のさまざまな要因によって変動する可能性があります。



目次

		Page
>>	決算概要	2
>>	パイプライン	13
>>	トピックス	21
>>	Appendix	28



決算概要

億円	売上高	営業利益	経常利益	純利益
2009年9月	1,943	207	222	108
前年同期比	▲ 533 (▲ 21.5%)	▲ 83 (▲ 28.7%)	▲ 81 (▲ 26.9%)	+25 (+30.5%)
2008年9月	2,477	291	303	82

概要

- 売上高は、化学品事業の減収や食品セグメント除外による影響等により減収
- 営業利益は、化学品事業の低迷やバイオケミカル事業の為替影響等により減益
- >> 医薬 国内主力製品は伸長するも、前年計上したKW-0761に関するライセンス契約一時金収入の影響により減収。営業利益は統合シナジー効果

もあり増益

- >> バイオケミカル 医薬・工業用原料は輸液・医療用を中心に拡販に努めたが、為替の影響を大きく受け減収減益
- >> 化学品 昨年秋以降の景気後退の影響を受け大幅減収減益

億円	2008年9月	2009年9月	前年同期比
売上高	1,087	1,039	47
営業利益	196	213	+16
研究開発費	230	175	▲ 54

【前年同期比の増減要因】

- 売上高、営業利益プラス要因は、ネスプ/エスポー、アレロック等主力製品の伸長及びレグパラ等新製品の貢献、経費面では導入費用の減少に加え、研究開発費効率化運用を中心とした販管費の節減など
- 売上高、営業利益マイナス要因は、前年計上したKW-0761に関するライセンス契約 一時金収入の影響など

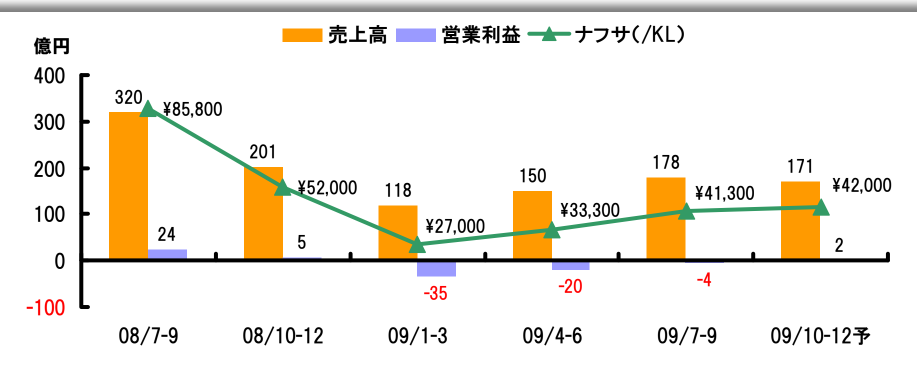
億円	2008/9	2009/9	増減率
ネスプ/エスポー	213	257	21% 🕇
コニール	116	117	1% 🕇
アレロック	96	109	14% 🕇
パタノール	14	19	36% 🕇
グラン/ノイアップ	91	89	2%↓
デパケン	53	57	8% 🕇
コバシル	26	24	8%↓
レグパラ	19	34	79% 🕇
輸出・技術収入	228	117	49%↓

億円	2008年9月	2009年9月	前年同期比
売 上 高	457	414	▲42
営 業 利 益	52	16	▲ 35
為替	¥106/\$ ¥163/€	¥96/\$ ¥133/€	▲¥10/\$ ▲¥30/€

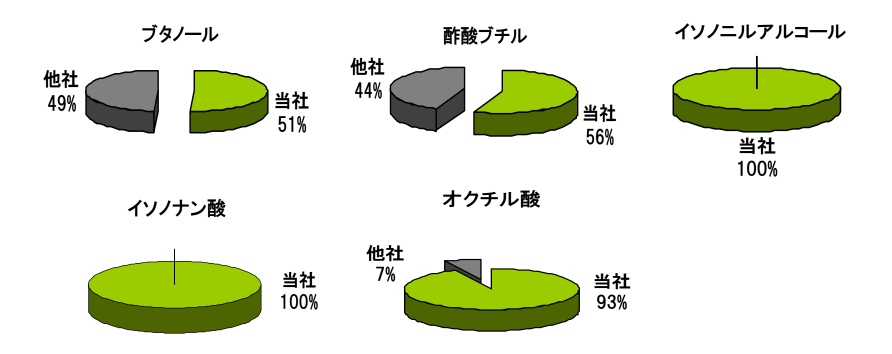
- 医薬・工業用原料アミノ酸は為替影響などもあり減収
- ヘルスケア製品は、国内通販は順調に推移したが、世界的な景気後退の影響を 受けて米国を中心に健康食品用素材が低調
- 第一ファインケミカル(株)のビタミン類は、市況低迷により減収

● 化学品事業

KYOWA KIRIN



- 08年秋以降の全世界的な景気後退局面入りに伴い販売数量が落ち込み、また 原料指標価格のナフサが下落し、それに伴い製品販売価格も低迷した
- 09年春以降、各国の内需刺激策により中国市場を中心に景気が回復傾向となり 販売数量が伸長した。価格面では、ナフサ価格の上昇に伴い価格改定を実施し 事業環境は改善している



- ●基礎化学品分野では高シェアな製品もあり、今後も安定的かつ確実に供給責任を果たす
- ●イソノナン酸、オクチル酸などの環境対応型機能性製品は今後も拡大が見込める
- ※環境対応型機能性製品とは

代替フロン型潤滑油原料向けの合成脂肪酸や水系樹脂原料など "人や環境にやさしい" 化学製品を指し今後の伸長が予想されています。この分野においても高シェア製品を擁しています。

億円	売上高	営業利益	経常利益	純利益	配当金	
2009年4-12月	3,100	350	360	150	V1 E	
対前年同期	(▲14.4%)	(▲18.0%)	(1 6.8%)	(+43.1%)	¥15	
2008年4-12月	3,622	426	432	104	_	
08年4月-09年3月	4,601	453	464	117	¥20	

【決算期変更に伴い4-12月の9ヶ月決算】

- >> 今期は12月末日が決算期日となる9ヶ月決算
- >> 医薬事業は、前年計上したKW-0761に関するライセンス契約一時金収入の影響を、 主力製品の伸長や経費節減により吸収し、増収増益を目指す
- >> バイオケミカル事業は医薬・工業用原料等は輸液・医療用アミノ酸の拡販に努めるが、為替影響、ビタミン類の価格競争激化などを織り込む
- ン 化学品事業の事業環境は徐々に回復に向うと予想する (10-12月期予想ナフサ価格¥42,000/kⅠ)

2009年度通期予想

(医薬事業:9ヶ月連結)

	億円	2008 年 4月-12月	2009 年 4月-12月	前年同期比	
売	上高	1,613	1,620	+7	
営	業利益	296	335	+38	
研	究開発費	325	290	▲ 35	

4-12 月	2008 年	2009年
ドル・円	¥103/\$	¥94/\$

【医薬事業は通期予想で対前年増収増益を目指す】

- >> 売上高は、KW-0761に関するライセンス契約一時金収入減、為替影響による輸出等のマイナス要因を、ネスプ/エスポー、アレロック、パタノール等主力製品及びレグパラ等新製品の大幅増収により補う
- >> 営業利益は、昨年発生した導入経費減に加え、研究開発費効率化運用を中心とした販管費の減少を見込み前年同期比増益を予想

● 2009年度通期予想(主力医薬品の売上:9ヶ月連結) KYOWA KIRIN

億円	2008/4-12	2009/4-12	対前年 増減率	期初予想	Q1時予想
ネスプ/エスポー	344	400	16% 🕇	351	369
コニール	181	180	1%↓	173	176
アレロック	156	170	9% 🕇	164	170
パタノール	22	32	45% 🕇	32	32
グラン/ノイアップ	143	140	2%↓	134	134
デパケン	83	88	6% 🕇	85	85
コバシル	40	36	10%↓	36	36
レグパラ	33	50	52% 🕇	46	50
輸出・技術収入(*)	263	147	44%↓	147	147

^{*2008}年は荷送りベース、2009年は実消化ベース

● 2009年度通期予想(バイオケミカル・化学品:9ヶ月連結) KYOWA KIRIN

	億円		億円 4月-12月		前年同期比
15 1	+ <i>+</i> > + #	売 上 高	675	700	+25
// /	オケミカル	営業利益	74	33	▲ 41
116	//	売 上 高	773	500	▲273
化	学 品	営業利益	35	▲23	▲ 58
*		/\$	¥103/\$	¥94/\$	▲ ¥9/\$
為	者	/€	¥151/€	¥133/€	▲ ¥18/€
ナ	フサ	- /kl	約¥70,000/kl	約¥39,000/kl	約▲¥31,000/kl

バイオケミカル

- >> 決算期変更に伴い、海外子会社は1-12月予想を連結
- ⇒ 輸液・医療用を中心とした医薬・工業用原料の拡販に努めるが、為替影響等により減益(特に08年¥103/\$, ¥151/号に対し、09年¥94/\$, ¥133/€)

化学品

>> 7月以降原燃料価格も安定する等10-12月期は黒字を見込むが、上半期の影響が大きく 通期では減収減益の見通し

• パイプライン (2009年10月現在)

KYOWA KIRIN

(PhII以上)

		開発	段階			自社or			
領域	名称 	名称 適応症 剤型 日本 海外		導入	備考				
	KW-0761	Ph II	米国 Ph l	悪性腫瘍 (血液がん)	注射	自社	ヒト化抗体 (がん領域以外の全疾患につき、日本・中国・韓国・台湾を除く全世界での独占的開発/販売権を米国AMGEN社へ08年3月に導出)		
	KRN321 ネスプ	申請中 2008/11		★がん化学療法による 貧血	注射	Kirin- Amgen	持続型赤血球造血刺激因子製剤 日本で透析施行中の腎性貧血治療剤として07年7月より発売中		
がん	AMG531	Ph ili		血小板減少症 (特発性血小板減少性紫斑病)	注射	Kirin- Amgen	血小板増殖刺激因子製剤 (契約に基づき開発はアムジェン・デベロップメント(株)が実施)		
血液	KW-2246	Ph ill		がん性疼痛	舌下錠	Orexo			
	KRN125	Ph II		好中球減少症	注射	Kirin- Amgen	持続型G-CSF製剤		
	AGS-003		米国・カナダ Ph 	腎細胞がん	注射	Argos	樹状細胞医薬品		
	AGS-004		米国・カナダ Ph 	HIV	注射	Argos	樹状細胞医薬品		
	PB94 フォスブロック/レナジェル		中国申請中 2008/6	高リン血症	経口	中外 製薬	本邦:発売中		
腎臓	KRN321	申請中 2008/12		★腎性貧血 (透析施行前)	24.64	Kirin-	持続型赤血球造血剤刺激因子製剤		
	ネスプ		中国 Ph II	★ 腎性貧血 (透析施行中)	注射	注射 Amgen	注財 ******	F	日本で透析施行中の腎性貧血治療剤として07年7月より発売中

2009年4月28日より進捗した開発品目(地域・ステージ・申請・承認・発売等)

*

適応拡大

• パイプライン (2009年10月現在)

KYOWA KIRIN

(PhII以上)

	OS Left	<i>₩</i> 1/r	開発段階		適応症	剤型	自社or	備考
	領域	名称	日本	海外	10 167年	別空	導入	调
Г	免疫	KW-4679 アレロック		中国申請中 2008/7	アレルギー	経口	自社	本邦:発売中
	レルギー	Z-206 アサコール	Ph ill		炎症性腸疾患 (クローン病)	経口腸溶製剤	ゼリア 新薬	ゼリア新薬と共同開発
Г	中枢神経系	KW-6002	Ph ill	米国申請中 2007/4	パーキンソン病	経口	自社	
7		KW-6500	Ph ill		パーキンソン病	注射	Britannia Pharma	

(Ph I)

0 ∓1=#	名称	開発段階		海内信 刺	剤型	自社 or	備考
領域		日本	海外	適応症	別筆	導入	VR ◆5
	KW-2450		米国 Ph I	悪性腫瘍	経口	自社	
	KRN654	Ph I / II		血小板增多症	経口	Shire	
	KW-2449		米国 Ph I / II a	悪性腫瘍	経口	自社	
がん	KW-2478		欧州Ph I	悪性腫瘍	注射	自社	
血液	ARQ197	Ph I		悪性腫瘍	経口	ArQule	
	KRN330		米国 Ph l / l l a	悪性腫瘍	注射	自社	完全ヒト抗体
	BIW-8962		米国 Ph l	悪性腫瘍	注射	自社	ヒト化抗体
	KRN951	Ph l		悪性腫瘍	経口	自社	

2009年4月28日より進捗した開発品目(地域・ステージ・申請・承認・発売等)
COPYRIGHT® Kyowa Hakko Kirin Co., Ltd. All Rights Reserved

• パイプライン (2009年10月現在)

(Ph I)

¢∓L±t	67 Hr	開発段階		海内 牵	호마프미	自社 or 導入	/## .##.
領域	名称	日本	海外	適応症	剤型		備考
免疫	NU206		豪州 Ph l	炎症性腸疾患	注射	ARCA biopharma (旧Nuvelo)	
アレルギー	ASKP1240		Ph I	臓器移植時の 拒絶反応	注射	自社	完全ヒト抗体 アステラス製薬と共同開発
その他	KW-3357	Ph I	欧州 Ph l	汎発性血管内凝固症候群、 先天性アンチトロンビン欠乏に 基づく血栓形成傾向	注射	自社	遺伝子組換えアンチトロンピン製剤
	KRN23		米国 Ph l	低リン血症性くる病	注射	自社	完全とト抗体

【上記以外のパイプライン】

フィリピンにおいてフィルグラスチム(G-CSF製剤)の承認申請を行っています。

タイ、香港においてネスプ(持続型赤血球造血刺激因子製剤)の承認申請を行っています。韓国・台湾においては承認を取得しました。

台湾、韓国においてレグパラ(二次性副甲状腺機能亢進症治療剤)の承認申請を行っています。マカオ、香港については承認を取得しました。

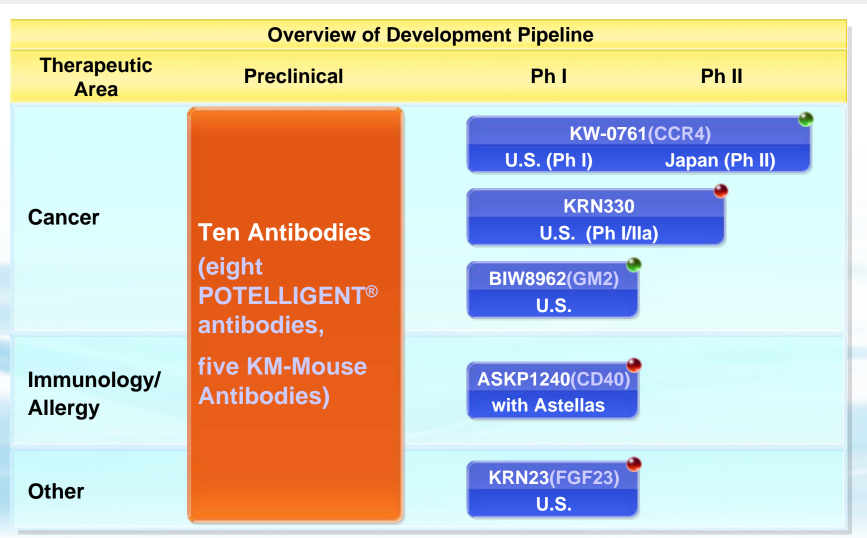
(中止品目)

수품 나라		44	開発	段階	適応症	剤型	自社or	Atttv
	領域	名称	日本	海外	10 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16	削空	導入	備考
	循環器	KW-3902	Ph I		腎機能低下を伴う 急性心不全	注射	自社	メルク社が実施していた海外第Ⅲ相試験の結果 を勘案し中止にしました

2009年4月28日より進捗した開発品目(地域・ステージ・申請・承認・発売等)

抗体医薬パイプライン (2009年10月現在)

KYOWA KIRIN



: POTELLIGENT® Technology

: KM-Mouse Technology

● 導出抗体医薬品 (2009年10月現在)

KYOWA KIRIN

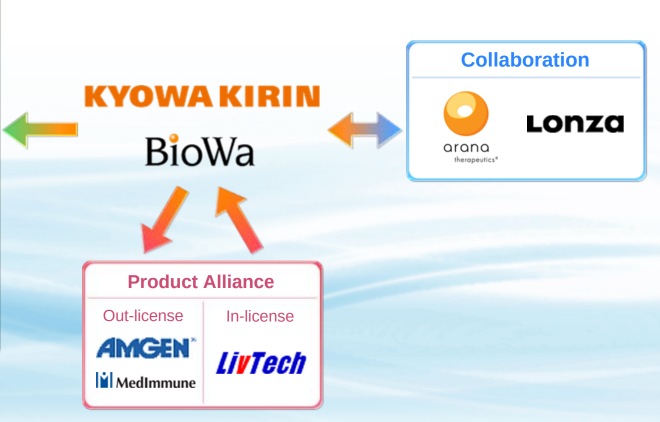
Antibody	Target	Licensee	Reported Stage	Remarks
KW-0761	CCR4	Amgen (Except in Japan, Asia)	Ph I (AMG 761)	POTELLIGENT®
BIW-8405	IL-5R	AstraZeneca (MedImmune) (Except in Japan, Asia)	Ph II (MEDI-563)	POTELLIGENT®
KW-2871	GD3	Life Science Pharmaceuticals	Ph II	
Anti LIGHT antibody	LIGHT	Sanofi aventis (Except in Japan, Asia)		KM Mouse

● POTELLIGENTR技術関連アライアンス (2009年10月現在)

KYOWA KIRIN



※POTELLIGENT契約抗体は 5個が臨床試験中



● 導出等化合物の進捗(2009年10月現在)

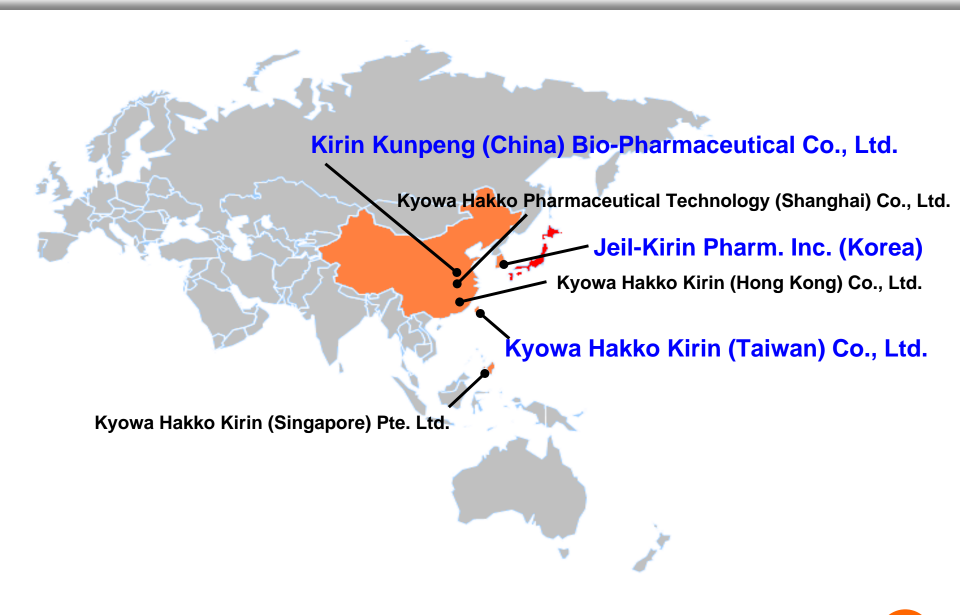


Name	Partner		Phase		Remarks
1145		ı	II	III	i tomanto
KW-3902	Merck (NovaCardia)				Terminated
CEP-701	Cephalon				骨髄増殖性疾患 (FLT-3 inhibitor)
KW-2871 (Low-fucose antibody)	Life Science				悪性腫瘍 (anti-GD3) (malignant melanoma)
MEDI-563 (BIW-8405:POTELLIGENT®)	AstraZeneca (MedImmune)				アレルギー (Anti-IL-5R antibody)
KRN951 (AV-951)	AVEO				悪性腫瘍 (VEGF receptor inhibitor)
KRN5500	DARA				がん疼痛
LY2523355	Eli Lilly				悪性腫瘍 (Mitotic Kinesin Eg5 inhibitor)
AMG 761 (KW-0761:POTELLIGENT®)	Amgen				アレルギー (Anti-CCR4 antibody)

● 導入等化合物の進捗(2009年10月現在)



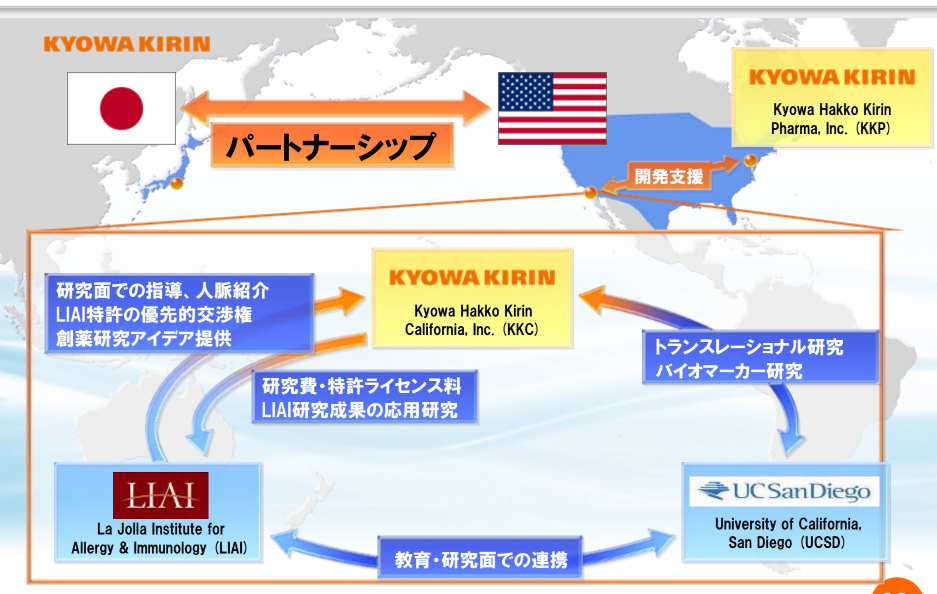
Name	Partner		Phase		Remarks
Name	1 ditiloi	I	II	III	Romanio
Asacol	ゼリア新薬				炎症性腸疾患(クローン病) ※潰瘍性大腸炎は承認
KW-6500	Britannia				パーキンソン病 (injection)
AGS-003	Argos				腎細胞がん
AGS-004	Argos				HIV
ARQ197	ArQule				悪性腫瘍
HFT-290	久光製薬		申請中		がん疼痛
KW-2246	Orexo	Ħ	申請準備「	þ	がん疼痛





● 協和発酵キリンの特徴的なグローバル産学連携

KYOWA KIRIN



●経緯とスケジュール

2008 年 12 月 19 日	キリングループとの事業統合に伴う問題解消措置を発表
	「当社が製造・販売しているG-CSFのうち、ノイアップ固有の研究開発 及びノイアップの製造販売に係る権利等を第三者たる製薬会社に可 能な限り速やかに譲渡、利用許諾等を行う」
2009 年 10 月 15 日	G-CSF製剤ノイアップの製造販売承認の承継等について発表
	(株)ヤクルト本社に承継・利用許諾を行うことで合意
2010年1月1日(予定)	(株)ヤクルト本社ヘノイアップ情報提供活動の委託開始
2010年3月1日(予定)	(株)ヤクルト本社が販売開始

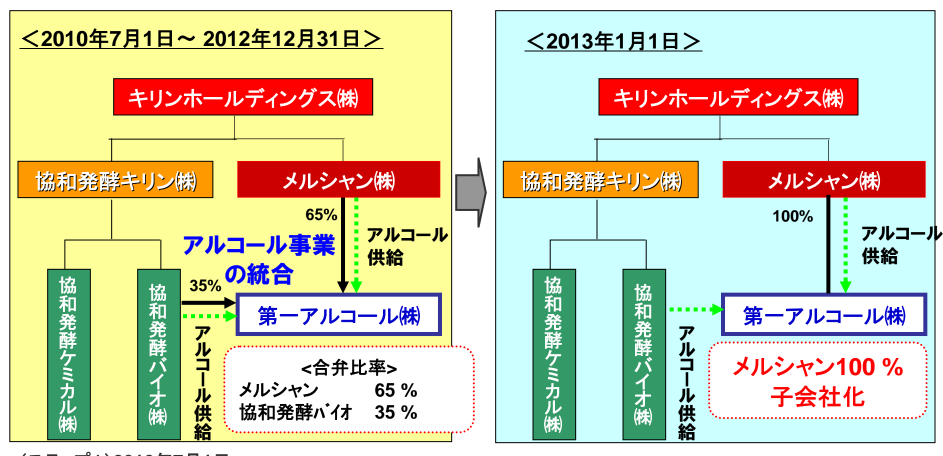
※製造に関しては、当面の間当社が製造を受託します。

Lonza and BioWa Introduce Potent New Cell Line for Recombinant Antibody Production

Basel (CH) and **Princeton, NJ, USA**, 13 October 2009 – Lonza and BioWa, Inc today unveiled Potelligent® CHOK1SV, a new host cell line for manufacturing recombinant antibodies. The new cell line combines the power of BioWa's engineered glycosylation Potelligent® Technology with the advantages of Lonza's proprietary GS Gene Expression System™ and industry-leading cell line CHOK1SV.

Advantages of Potelligent® CHOK1SV

- ➤The Potelligent® CHOK1SV cell line retains the desirable features of a high-productivity cell line (robust, high-yielding, scalable)
- ➤ Proven bioprocess platform for CHOK1SV is repeatable in the new cell line
- ➤ Antibodies produced by the new cell line:
 - •Exhibit enhanced antibody dependent cellular cytotoxicity (ADCC) even with the low-ADCC allotype of CD16, overcoming CD16 polymorphism
 - Can exert potent cytotoxic effects when their target antigen is low
 - Work in whole blood
 - •Retain all the other desirable features of antibodies, such as Protein A binding.



(ステップ1)2010年7月1日

協和発酵バイオ(株)とメルシャン(株)が共同出資の合弁新会社(第一アルコール(株))を設立。両社がアルコール事業を第 ーアルコール(株)へ統合(両社はアルコール製造供給を継続)。持分はメルシャン(株)65%、協和発酵バイオ(株)35%

(ステップ2)2013年1月1日

メルシャン(株)が協和発酵バイオ(株)の持分(35%)を全て買い取り、第一アルコール(株)はメルシャン(株)の100%子会社に

• 2009 年 10 月 26 日	キリンホールディングス中計発表			
	当社目標値 2012年12月期 売上高 4,590億円			
• 2010 年 1 月下旬 (予定)	2009年度決算発表、説明会 2010~2012年中期経営計画発表、説明会			



Appendix

注記のない場合は単体ベースの影響

2008年9月	売上高	2009年9月
1, 087億円	▲47億円	1,039億円
増収要因	主力製品の伸長	
減収要因	Amgen社からの契約一時金 為替影響	
	営業利益	
196億円	+16 億円	213億円
増益要因	主力製品の伸長	
	研究開発費・販売費の効率化	
	統合によるコストシナジー	
減益要因	Amgen社からの契約一時金	統合に関するのれん43.1億円
	為替影響	

注記のない場合は単体ベースの影響

2008年9月	売上高	2009年9月
457億円	▲42億円	414億円
増収要因	通信販売事業の伸長	
	工業用アルコールの伸長	
減収要因	為替影響	
	営業利益	
52億円	▲35億円	16億円
増益要因	通信販売事業の伸長	
減益要因	為替影響	統合に関するのれん3.1億円

注記のない場合は単体ベースの影響

2008年9月	売上高	2009年9月
572億円	▲243億円	328億円
増収要因	1	
減収要因	景気後退による需要減	
	製品市況の悪化	
	営業利益	
29億円	▲54億円	▲24億円
増益要因	原燃料価格下落によるコスト改善	
減益要因	景気後退による需要減 製品市況の悪化	統合に関するのれん0.2億円
	在庫影響	

KYOWAKIRIN

本資料のお問合せ先 協和発酵キリン株式会社 コーポレートコミュニケーション部 03-3282-0009