



田辺三菱製薬

田辺三菱製薬株式会社
2010年度 決算説明会

開発パイプラインの進捗

執行役員 開発本部長
村上 誠一

2011年5月12日
於：野村コンファレンスプラザ

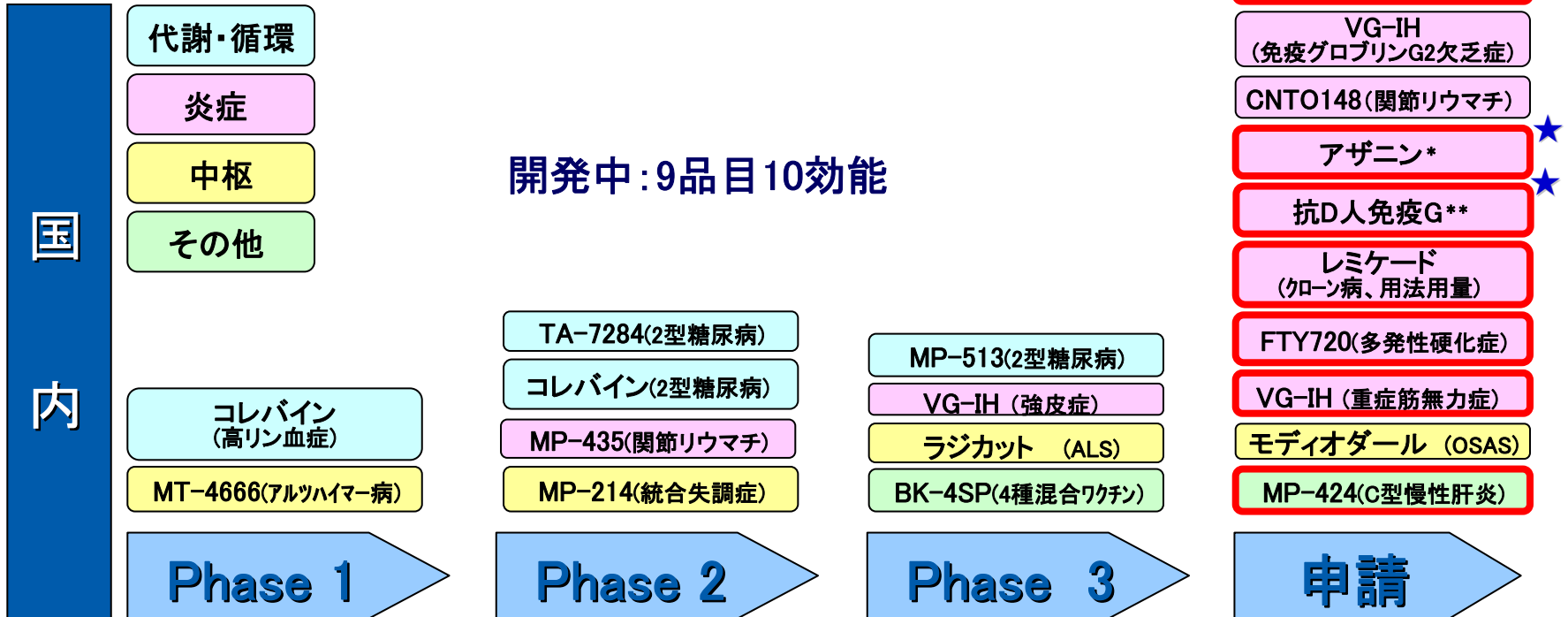
1. 開発パイプラインの進捗
2. 主要な開発パイプラインの推進
 - 海外後期開発品目
 - 国内後期開発品目
 - 早期開発品目
 - その他

1. 開発パイプラインの進捗

1. パイプライン進捗 <国内>

2010年度第2四半期決算発表時点(2010年10月29日)からの変更点

 : ステージアップ



* ; 全身性血管炎、全身性エリテマトーデス(SLE)、多発性筋炎、皮膚筋炎、強皮症、混合性結合組織病、および難治性リウマチ性疾患

** ; 分娩後、妊娠中ないし分娩における処置、腹部打撲後等、及び妊娠28週前後のD(Rho)因子感作の抑制

★ ; 医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議からの要請品目

契約終了

<海外> (自社開発、主な導出品)

2010年度第2四半期決算発表時点(2010年10月29日)からの変更点

 : ステージアップ

承認同意

アルカトロバン
(HIT; フランス、スペイン)

承認

ノバルティス導出品

FTY720
(多発性硬化症)・欧州等

開発中: 12品目12効能

海外(自社開発)

MP-124
(脳梗塞)

MP-136
(脂質異常症)

TA-8995
(脂質異常症)

MT-3995
(高血圧)

MP-157
(高血圧)

MT-1303
(多発性硬化症)

GB-1057
(安定化剤)

MCI-186
(脳梗塞)

MP-513
(2型糖尿病)

MT-2832
(二次性副甲状腺機能亢進症)

MCI-196
(高リン血症)

MP-146
(慢性腎臓病)

Phase 1

Phase 2

Phase 3

申請

TA-7284
(肥満)

T-0047
(多発性硬化症)

TA-7284
(2型糖尿病)

TA-1790 (米国)
(勃起不全)

TA-1790 (韓国)
(勃起不全)

(主な導出品) 海外

代謝・循環

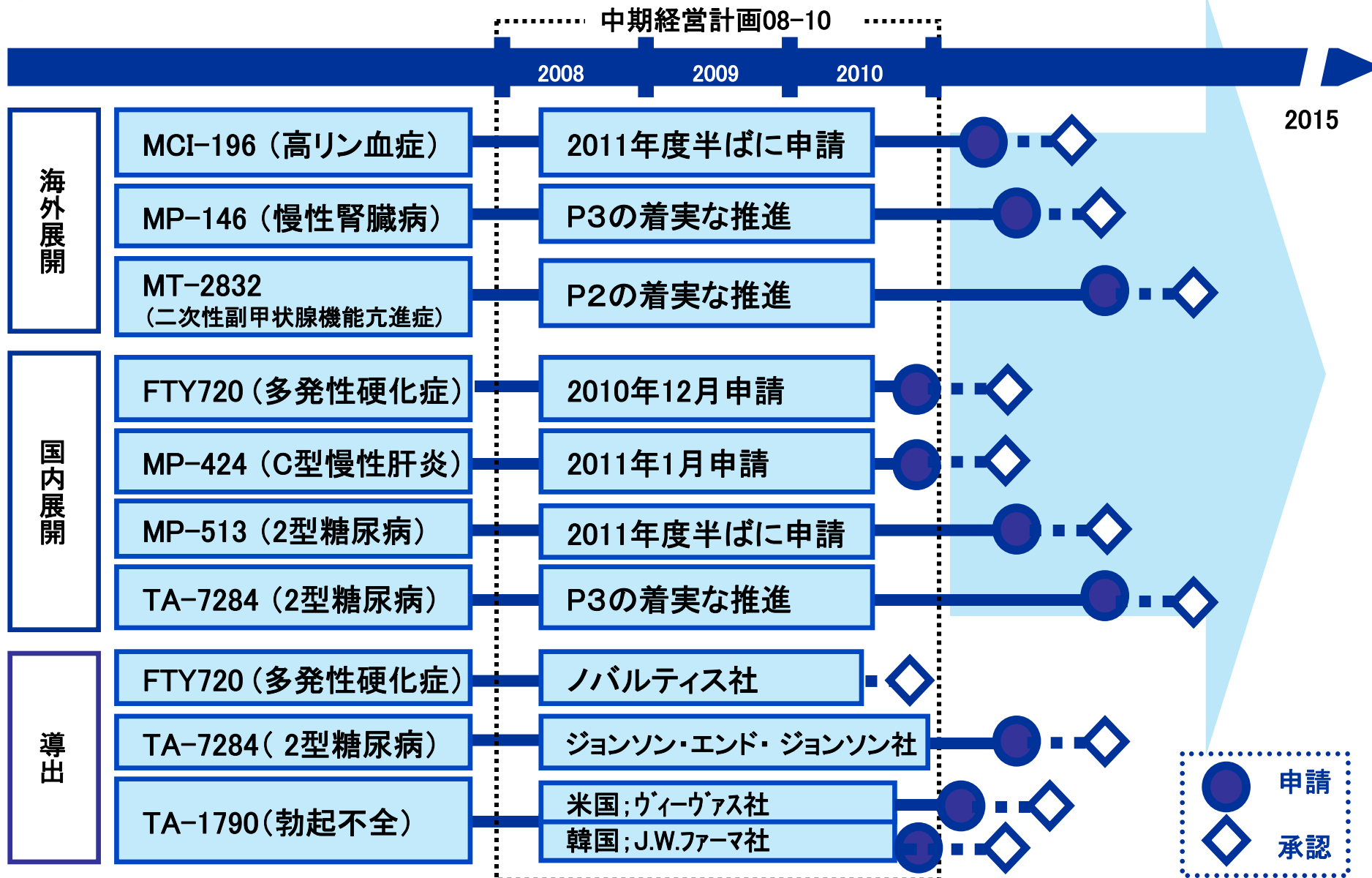
炎症

中枢

その他

2. 主要な開発パイプラインの推進

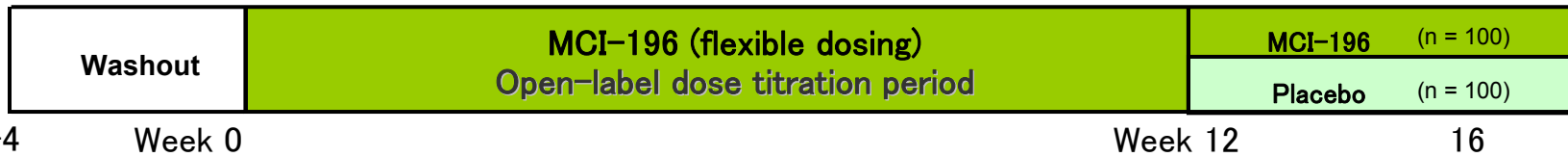
開発状況



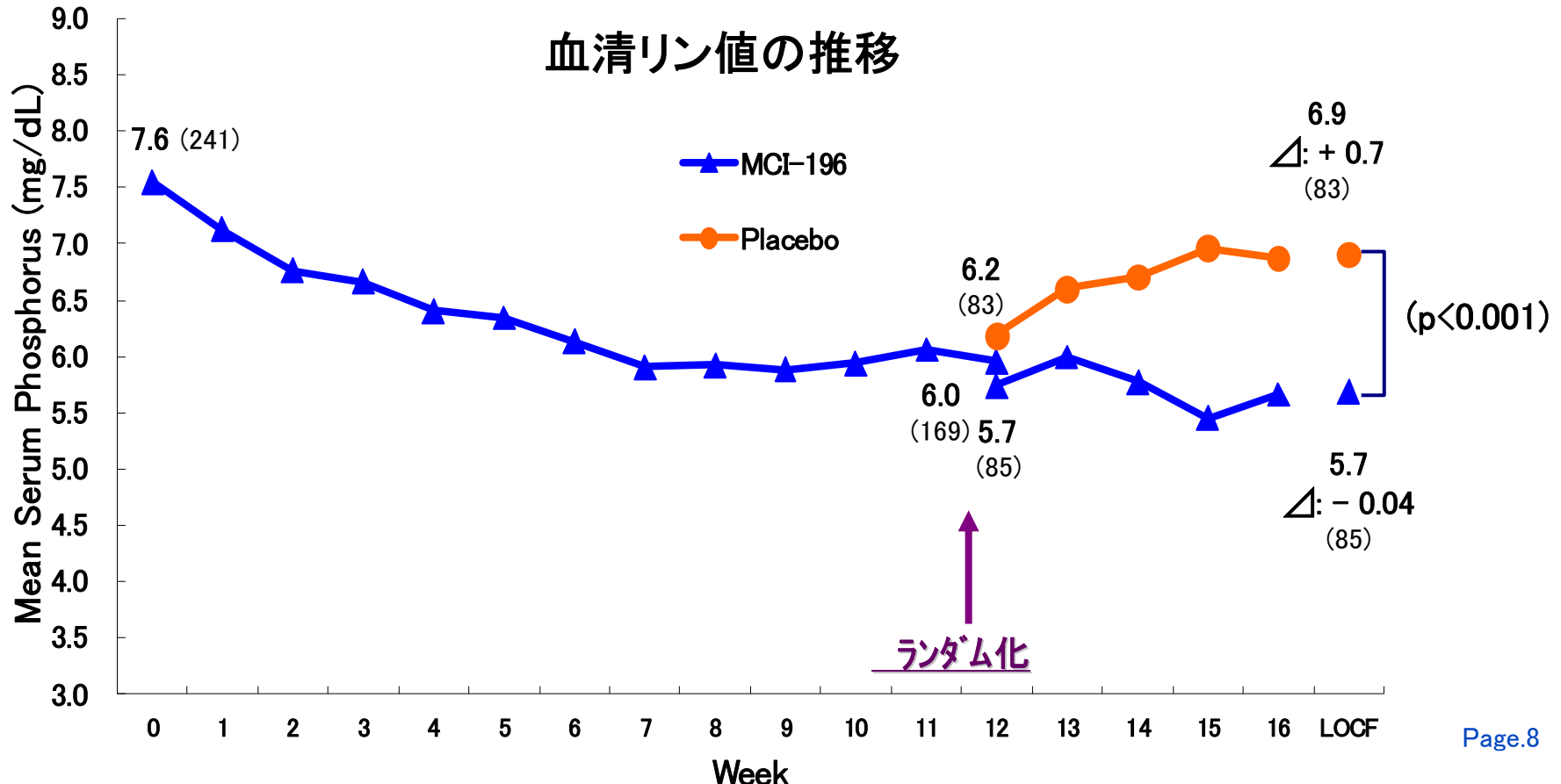
2. 主要な開発パイプラインの推進 海外後期開発品目

MCI-196 コレバイン (高リン血症)

【開発状況】 海外Phase3; 欧州MAAに向け準備中



主評価項目

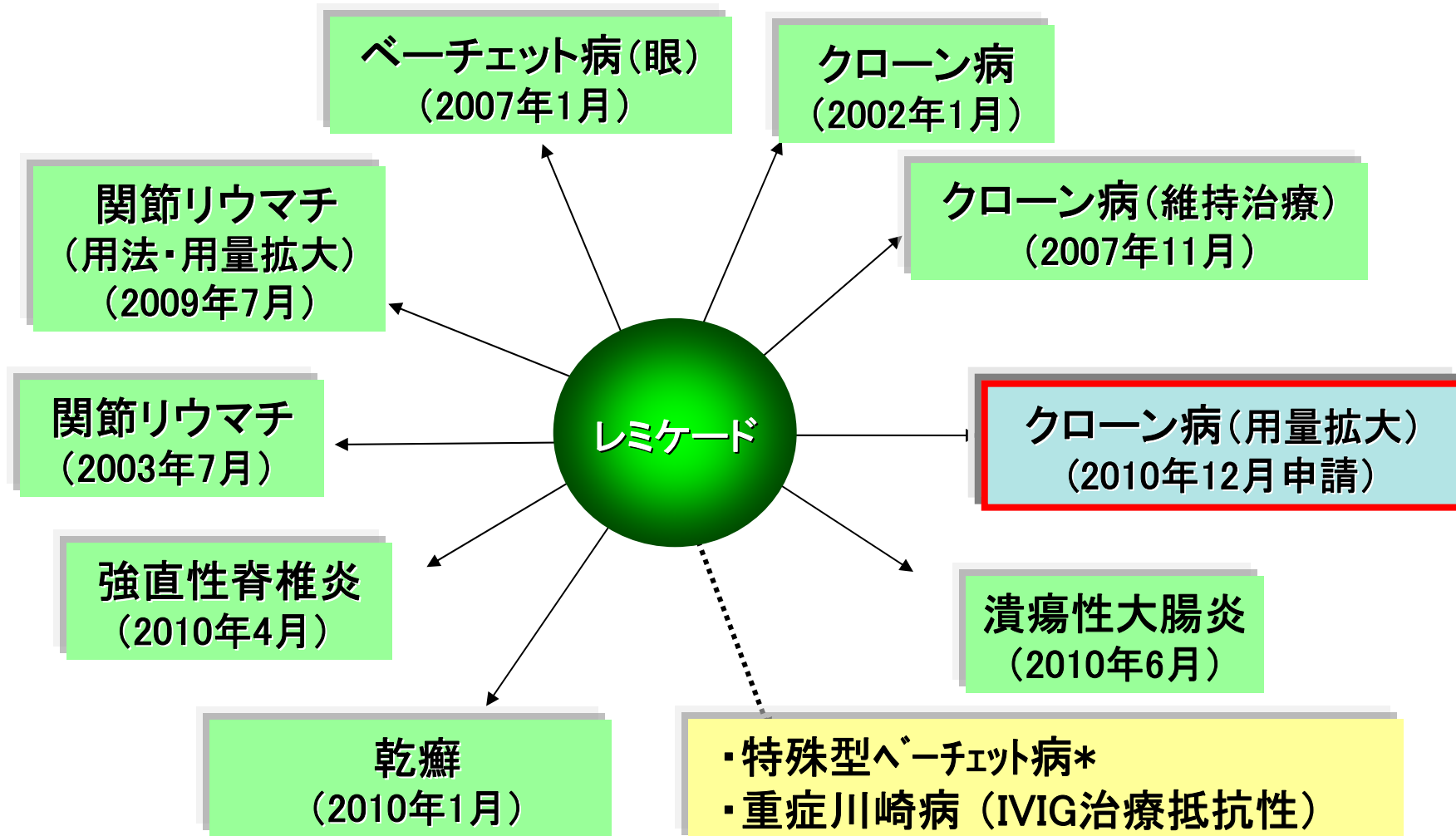


2. 主要な開発パイプラインの推進 国内後期開発品目

レミケード (LCMの取り組み)

2010年度第2四半期決算発表時点(2010年10月29日)からの変更点

 : ステージアップ

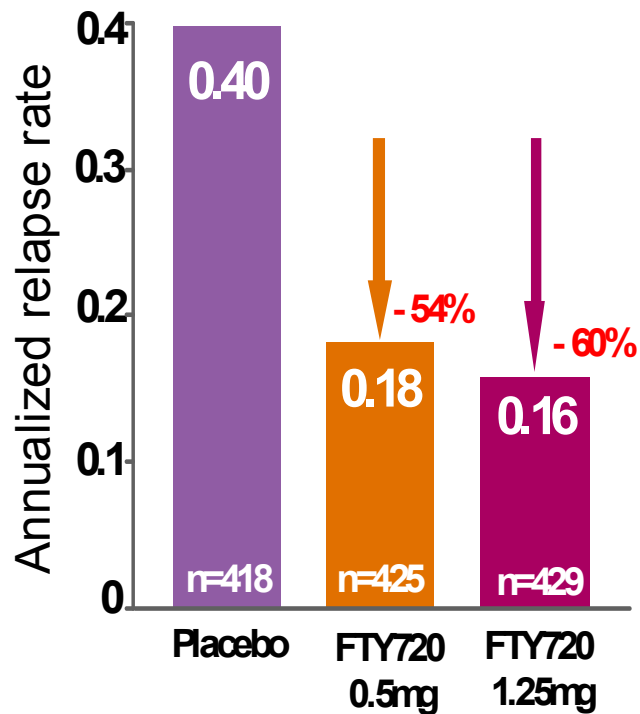


承認済 申請中 開発要請

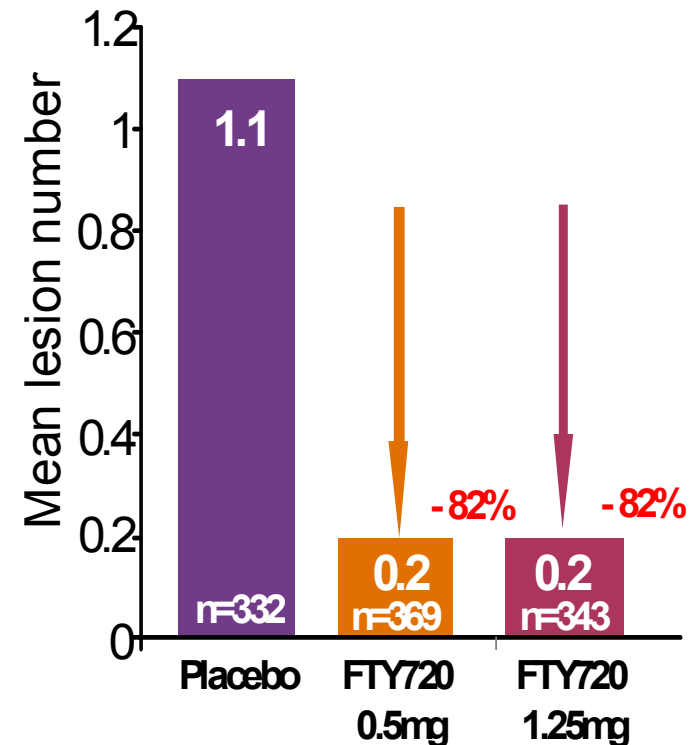
* ; 神経・腸管・血管型

FREEDOMS

年間再発率



Gd造影T1強調画像上の病変数



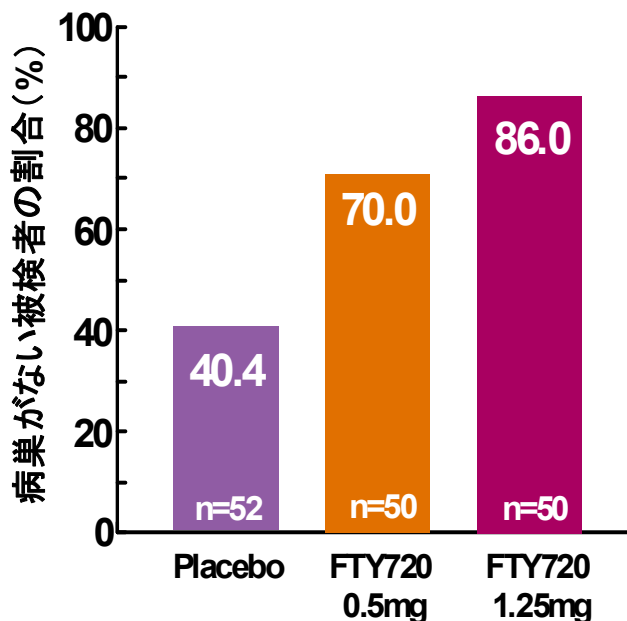
主要有効性評価項目 : 年間再発率

副次的有効性評価項目 : MRI関連評価 (Gd造影T1強調画像など)

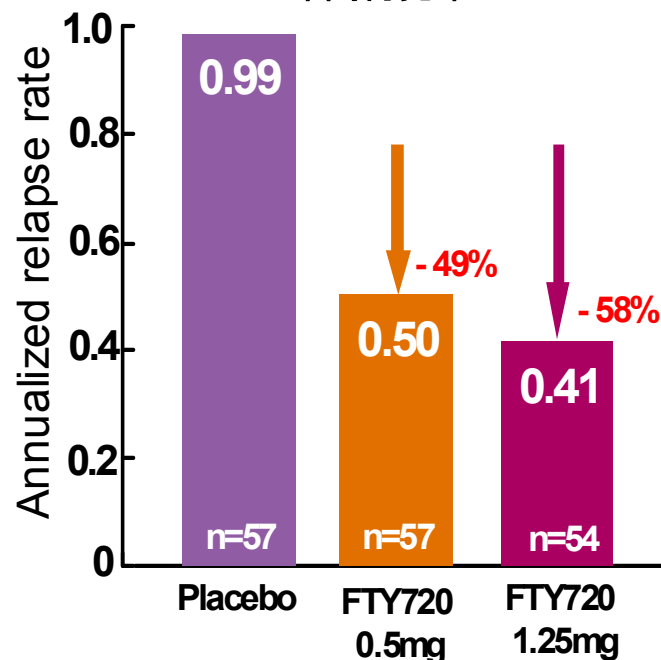
FTY720 国内試験結果

- 【開発状況】 2010年12月、国内申請
- 【対象疾患】 多発性硬化症
- 【試験デザイン】 6ヶ月間投与、二重盲検試験（Phase2）

3M/6M両時点でGd造影T1病巣が認められなかった被験者の割合



年間再発率



主要有効性評価項目 : MRI関連評価(Gd造影T1強調画像)

副次的有効性評価項目 : 年間再発率など

2. 主要な開発パイプラインの推進 早期開発品目

【開発コンセプト】

- ・FTY720の後継品

【作用機序】

- ・スフィンゴシン1リン酸受容体調節剤（選択性）

【予定適応症】

- ・多発性硬化症

【開発計画】

- ・欧州 Phase 1 実施中

【開発コンセプト】

- ・新規ミネラルコルチコイド受容体拮抗剤

日中及び夜間血圧を十分低下させ、性ホルモン関連副作用、薬物相互作用の軽減が期待できる

【作用機序】

- ・ミネラルコルチコイド受容体拮抗剤

【予定適応症】

- ・高血圧等

【開発計画】

- ・欧州 Phase 1 実施中

注意事項

本資料に記載した一切の記述内容は、現時点での入手可能な情報に基づき、当社が一部主観的前提をおいて合理的に判断したものであり、将来の結果はさまざまな要素により大きく異なる可能性がありますので、ご了承ください。