

新中期経営計画

平成20年5月13日

 **キッセイ薬品工業株式会社**

中期経営計画

名 称: **チェンジングプラン**

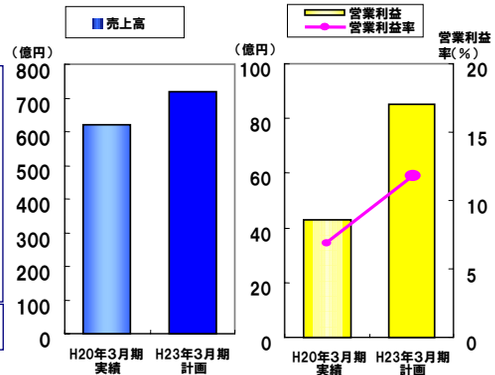
実行期間: **H20年4月～H23年3月**

中期経営計画

1. 国内市場における収益力の向上
2. 安定的な海外収益基盤の確立
3. 研究開発パイプラインの強化・充実

〔最終年度 H23年3月期連結〕

売上高	：	720億円
単体売上高	：	630億円
内 国内医療用医薬品	：	490億円
ライセンス収入	：	100億円
ヘルスケア事業	：	40億円
営業利益	：	85億円
研究開発費	：	125億円



KISSEI

2

中期経営計画

1. 国内市場における収益力の向上

- 新薬3製品〔ユリーフ、ゴルフファスト、サラジェン〕の売上拡大
- JR-013によるバイオ医薬品市場への参入

KISSEI

3

2. 安定的な海外収益基盤の確立

主要導出テーマ進捗目標〔最終年度：H23年3月期〕

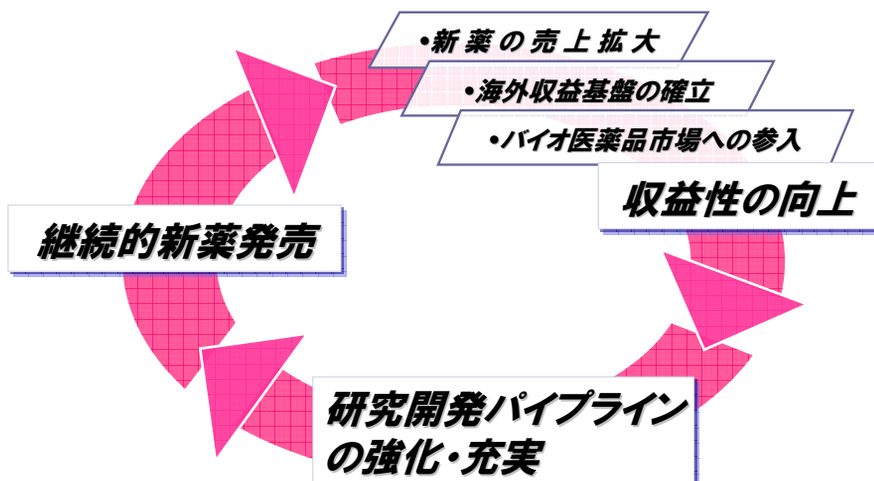
ステージ	一般名／ 開発番号	主要地域	予想される適応症
発売	シロドシン	米国、欧州、韓国、中国	前立腺肥大症に伴う排尿障害
	ミチグリニド	韓国、中国、アセアン	2型糖尿病
承認申請	ミチグリニド	米国	2型糖尿病
臨床試験	KGT-1681	欧米	2型糖尿病、肥満
	KUR-1246	日本を除く全世界	喘息の急性発作、切迫早産
	トラニラスト	日本、韓国を除く全世界	多発性硬化症など
	KGA-3235	欧米	2型糖尿病

3. 研究開発パイプラインの強化・充実

新薬発売・開発目標〔国内〕

製品名／ 開発番号	適応症	開発ステージ			
		H20年 3月期	H21年 3月期	H22年 3月期	H23年 3月期
グルファスト	2型糖尿病における食後血糖推移の改善 〔インスリン抵抗性改善剤との併用療法〕	申請中	承認取得		
ユリーフ	前立腺肥大症に伴う排尿障害 〔錠剤 剤型追加〕	申請中	承認取得		
JR-013	透析施行中の腎性貧血 〔遺伝子組換えヒトエリスロポエチン〕 (日本ケミカルリサーチ共同開発)	P II / III	申請		承認取得
KUC-7483	過活動膀胱	P II			申請
KLS-0611	ドライアイ	P II 準備中			P III
KGT-1681	2型糖尿病	P I			P III
KPS-0373	脊髄小脳変性症 〔甲状腺刺激ホルモン放出ホルモン誘導体〕 (塩野義製薬から導入)	P I			P III
KSF-0108	急性肺損傷／急性呼吸窮迫症候群 〔サーファクタント製剤〕 (ニューマパートナーズから導入)	治験準備中			P II

特徴あるパイプラインを有する 創薬研究開発型企業を目指して



KISSEI

6

本資料記載の将来見通しは、既存の情報や様々な動向についてのキッセイ薬品による平成20年5月時点での分析に基づいています。実際の業績は、事業に及ぼすリスクや不確定な事柄により見通しと異なることがあります。

KISSEI