

開発コード <一般名> 製品名(国・地域)	薬効	適応症/剤型	開発段階	自社品 /導入品
VELCADE® <bortezomib>	プロテアソーム阻害剤	濾胞性リンパ腫 マントル細胞リンパ腫(ファーストライン適応) 皮下注製剤 びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫 再発・難治性 AL アミロイドーシス	米国 P-III 米国 P-III 米国 P-III 米国 P-II 米国 P-II	自社品
AMITIZA® <lubiprostone>	クロライドチャンネル開口薬	オピオイド誘発性腸機能障害(OBD)	米国 P-III	導入品 (Sucampo 社)
NE-58095 <risedronate> ベネット (日本)	骨吸収抑制薬	月 1 回投与製剤	日本 P-III	導入品 (味の素)
Vectibix® <panitumumab>	ヒト型抗 EGFR モノクロー ナル抗体	KRAS遺伝子野生型の治癒切除不能な進 行・再発の結腸・直腸癌 頭頸部扁平上皮癌	日本 承認(10/4) 日本 P-III	導入品 (Amgen 社)

■ 最近のステージアップ品目 ※2009 年度決算開示(2010 年 5 月 12 日)以降の変更点

開発コード	効能	国/地域	ステージ
AG-1749	胃 MALT リンパ腫、特発性血小板減少性紫斑病及び早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃におけるヘリコバクター・ピロリ除菌療法	日本	承認(10/6)
AG-1749	ヘリコバクター・ピロリ二次除菌 ランソプラゾール(国内製品名:タケブロンカプセル 30)、 アモキシシリン水和物(国内製品名:アモリンカプセル 250)及びメトロニダゾールの 3 剤剤の組み合わせ製剤	日本	承認(10/7)
AG-1749	低用量アスピリン投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制	日本	承認(10/7)
TAK-390MR	逆流性食道炎の治療およびその維持療法・非びらん性胃食道逆流症	カナダ	承認(10/7)
Feraheme®	慢性腎疾患に伴う鉄欠乏性貧血	欧州	申請(10/6)

■ 開発中止品目 ※2009 年度決算開示(2010 年 5 月 12 日)以降の変更点

開発コード	効能 (開発ステージ)	中止および終了理由
TAK-536	高血圧症 (欧米 P-II)	本薬は欧米においては TAK-491 のバックアップ・プログラムであったが、TAK-491 の良好な製品プロファイルが達成できたことから、開発を中止。
MLN0415	各種炎症性疾患 (P-I)	安全性について、ターゲット・プロファイルを達成することができなかつたため、開発を中止。

■ 共同事業化契約解消品目 ※2009 年度決算開示(2010 年 5 月 12 日)以降の変更点

開発コード	効能 (開発ステージ)	解消理由
CBP501	悪性胸膜中皮腫、非小細胞肺癌 (米国 P-II)	「株式会社キャンパス」からの導入品である癌治療薬「CBP501」について、米国で悪性胸膜中皮腫および非小細胞肺癌を対象とした臨床第2相試験を実施していましたが、本年6月、開発方針に関する同社との見解の相違を踏まえた協議の結果、共同事業化契約を解消する旨の合意に至りました。なお、これまでに得られているデータからは、CBP501 の有効性および安全性に関して、今後の開発継続を妨げるような事象は見出せません。