

開 発 品 (2017年5月現在)

領域	開発No. (一般名) [製品名]	薬効 (剤型)	適応症	ステージ	起源	開発
感染症	S-649266 (cefiderocol)	セフェム系抗生物質 (注射)	多剤耐性グラム陰性菌感染症	グローバル:フェーズⅢ 米国:申請準備中	自社	自社
	S-033188	インフルエンザ治療薬 (経口)	インフルエンザ感染症	グローバル:フェーズⅢ	自社	自社/Roche社 (スイス)
	S-033188	インフルエンザ治療薬 (経口)	インフルエンザ感染症(小児)	日本:フェーズⅢ	自社	自社/Roche社 (スイス)
疼痛・神経	S-877503 (グアンファシン塩酸塩) [インチュニブ®]	非中枢神経刺激薬 (経口)	小児ADHD	日本:承認(2017年3月)	Shire社(アイルランド)	自社/Shire社
	S-297995 (ナルデメジントシル酸塩) [日本:スインプロイク®] [米国:Symproic®]	末梢性オピオイド受容体アン タゴニスト (経口)	オピオイド誘発性便秘症	米国・日本:承認(2017年3 月) 欧州:申請(2017年3月)	自社	自社
	S-877489 (リスデキサンフェタミンシ ル酸塩)	中枢神経刺激薬 (経口)	小児ADHD	日本:申請(2017年4月)	Shire社(アイルランド)	自社/Shire社
	S-877503 (グアンファシン塩酸塩) [インチュニブ®]	非中枢神経刺激薬 (経口)	成人ADHD	日本:フェーズⅢ	Shire社(アイルランド)	自社/Shire社
	S-120083	炎症性疼痛治療薬 (経口)	炎症性疼痛	日本:フェーズⅠ 米国:フェーズⅡ	自社/Purdue社 (米国)	自社/Purdue社
	S-010887	神経障害性疼痛治療薬 (経口)	神経障害性疼痛	日本:フェーズⅠ	自社	自社
	S-117957	不眠症治療薬 (経口)	不眠症	米国:フェーズⅠ	自社/Purdue社 (米国)	自社/Purdue社
	S-600918	神経障害性疼痛治療薬 (経口)	神経障害性疼痛	日本:フェーズⅠ	自社	自社
代謝疾患	S-237648	ニューロペプチドY Y5受容体 アンタゴニスト (経口)	肥満症	日本:フェーズⅡ 米国:フェーズⅠ	自社	自社
	S-707106	インスリン抵抗性改善薬 (経口)	2型糖尿病	米国:フェーズⅡa	自社	自社
フロンティア	S-888711 (ルストロンボバグ) [日本:ムルプレタ®]	トロンボポエチン受容体作動 薬 (経口)	慢性肝疾患による血小板減少 症	日本:承認(2015年9月) グローバル:フェーズⅢ	自社	自社
	S-524101 [アシテア®]	ダニ抗原特異的舌下免疫療 法薬 (舌下)	ダニ抗原による小児通年性 アレルギー性鼻炎	日本:申請(2017年3月)	Stallergenes社 (フランス)	自社
	S-588410	がんペプチドワクチン (注射)	食道がん	日本:フェーズⅢ	オンコセラビー・サイエ ンス社(日本)	自社
	S-588410	がんペプチドワクチン (注射)	膀胱がん	日欧:フェーズⅡ	オンコセラビー・サイエ ンス社(日本)	自社
	S-525606	スギ抗原特異的舌下免疫療 法薬 (舌下)	スギ抗原によるアレルギー性 鼻炎	日本:フェーズⅡ	Stallergenes社 (フランス)	自社
	S-488210	がんペプチドワクチン (注射)	頭頸部がん	欧州:フェーズⅠ/Ⅱ	オンコセラビー・サイエ ンス社(日本)	自社
	S-222611	HER2/EGFRデュアル阻害薬 (経口)	悪性腫瘍	欧州:フェーズⅠ/Ⅱ	自社	自社

<導出品>

開発No. (一般名)	薬効 (剤型)	適応症	ステージ	起源	開発
S/GSK1265744 LAP* (cabotegravir)	インテグラーゼ阻害薬 (注射)	HIV感染症(治療及び予防)	グローバル:フェーズⅢ(治療) グローバル:フェーズⅢ(予防)	Shionogi-ViiV Healthcare社	治療: ViiV Healthcare社(英国) 予防: ViiV社、HPTN、NIAID、Gilead社(米国)
S-0373	非ペプチド型TRHミメティック (経口)	脊髄小脳変性症	日本:フェーズⅢ	自社	キッセイ薬品(日本)
Janssen/シオノギ β-セクレターゼ阻害薬	β-セクレターゼ阻害薬 (経口)	アルツハイマー病	グローバル:フェーズⅡ/Ⅲ	自社	Janssen Pharmaceuticals社(米国)
オスベミフェン [米国:オスフィーナ®]	選択的エストロゲン受容体モジュレーター (経口)	閉経後陰萎縮症に伴う陰乾燥感	米国:フェーズⅢ	QuatRx社(米国)	Duchesnay社(カナダ)

*: Long acting parenteral formulation

<「医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議」において開発要請を受けた品目>

一般名 [製品名]	薬効 (剤型)	適応症	ステージ	起源	開発
オキシドン塩酸塩水和物 [オキシコンチン®]	アヘンアルカロイド系麻薬 (経口)	中等度から高度の慢性疼痛における鎮痛	日本:申請中(2016年11月)	Napp社(英国)	自社

2017年2月からの変更点

ステージの変更	S-877503(小児ADHD): 日本:申請中 → 日本:承認(2017年3月)
	S-297995: 米国・日本:申請中 → 米国・日本:承認(2017年3月), 欧州:申請(2017年3月)
	S-877489: 日本:申請準備中 → 日本:申請(2017年4月)
	S-120083: 日本フェーズⅠ, 米国フェーズⅠ → 日本フェーズⅠ, 米国フェーズⅡ
	S-524101(ダニ抗原による小児通年性アレルギー性鼻炎): 日本:申請準備中 → 日本:申請(2017年3月)
開発品の削除	オスベミフェン(閉経後陰萎縮症に伴う陰乾燥感): 導出品に変更
	LY248686(変形性関節症に伴う疼痛): 承認されたため(2016年12月)