

開 発 品 (2017年7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 (cefiderozol) | 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 | 日本:申請準備中 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:申請準備中 | 自社 | 自社/Roche社 (スイス) |
| 疼痛・神経 | 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 ンメシル酸塩) | 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 | 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 | 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 | 2型糖尿病 | 米国:フェーズⅡa | 自社 | 自社 |
| フロンティア | S-888711 (ルストロンボパグ) [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:申請準 備中 | 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 | オンコセラピー・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 | オンコセラピー・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 | オンコセラピー・サ イエンス社(日本) | 自社 |
| | S-222611 (epertinib) | 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/GSK1349572 (dolutegravir) | インテグラーゼ阻害剤 (経口) | HIV感染症(治療) | グローバル:申請(2017年6月) (DTG/rilpivirine配合剤 (2剤維持療法) グローバル:フェーズⅢ (DTG/3TC未治療患者) | Shionogi-ViiV Healthcare社 | ViiV Healthcare社(英国) |
| 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) |
| オスペミフェン [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 |
|--------------------------------|--------------------------|------------------------|----------------------|-----------|----|
| オキシコドン塩酸塩水 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5月からの変更点

| | |
|---------|--|
| ステージの変更 | S-033188:グローバル:フェーズⅢ→日本:申請準備中, グローバル:フェーズⅢ |
| | S-033188(小児):日本:フェーズⅢ→日本:申請準備中 |
| | S-888711:グローバル:フェーズⅢ → グローバル:申請準備中 |
| 開発品の追加 | S/GSK1349572 :DTG/rilpivirine配合剤(2剤維持療法):グローバル:申請(2017年6月) |
| 開発品の削除 | S-877503(小児ADHD):承認されたため(2017年3月) |