

# 平成26年3月期 第3四半期決算短信[日本基準](連結)

平成26年2月13日

上場会社名大塚ホールディングス株式会社

上場取引所 東

コード番号 4578

URL <a href="http://www.otsuka.com/jp/">http://www.otsuka.com/jp/</a> (役職名)代表取締役社長 代表者 (氏名) 樋口 達夫

問合せ先責任者 (役職名) IR部 IR担当部長 (氏名) 木村 琢磨 TEL 03-6361-7411

四半期報告書提出予定日 平成26年2月14日

配当支払開始予定日

四半期決算補足説明資料作成の有無 : 有

四半期決算説明会開催の有無 : 有 (機関投資家、証券アナリスト、報道関係者向け)

(百万円未満切捨て)

#### 1. 平成26年3月期第3四半期の連結業績(平成25年4月1日~平成25年12月31日)

#### (1) 連結経営成績(累計)

(%表示は、対前年同四半期増減率)

	売上高	<del>-</del>	営業利	J益	経常和	益	四半期糾	利益
	百万円	%	百万円	%	百万円	%	百万円	%
26年3月期第3四半期	1,077,633	20.7	185,491	41.2	203,046	44.2	142,831	56.6
25年3月期第3四半期	892,563	1.3	131,414	△1.3	140,848	4.4	91,196	2.9

(注)包括利益 26年3月期第3四半期 174,313百万円 (90.4%) 25年3月期第3四半期 91,529百万円 (16.1%)

	1株当たり四半期純利益	潜在株式調整後1株当たり四半期 純利益
	円 銭	円銭
26年3月期第3四半期	262.90	262.40
25年3月期第3四半期	165.18	164.83

#### (2) 連結財政状態

	総資産	純資産	自己資本比率	1株当たり純資産
	百万円	百万円	%	円 銭
26年3月期第3四半期	1,884,096	1,451,759	75.7	2,634.35
25年3月期	1,779,207	1,325,071	73.7	2,381.64

26年3月期第3四半期 1,426,831百万円 25年3月期 1,310,497百万円 (参考)自己資本

## 2 配当の状況

2. 配当切1人儿							
	年間配当金						
	第1四半期末	第2四半期末	第3四半期末	期末	合計		
	円銭	円 銭	円 銭	円 銭	円 銭		
25年3月期	_	28.00	_	30.00	58.00		
26年3月期	_	30.00	_				
26年3月期(予想)				35.00	65.00		

(注)直近に公表されている配当予想からの修正の有無 : 無

#### 3. 平成26年 3月期の連結業績予想(平成25年 4月 1日~平成26年 3月31日)

(%表示は、対前期増減率)

_	~									
		売上高		営業和	J益	経常和	引益	当期純	利益	1株当たり当期 純利益
ſ		百万円	%	百万円	%	百万円	%	百万円	%	円 銭
	通期	1,435,000	17.8	215,000	26.7	225,000	22.0	155,000	26.6	285.54

(注)直近に公表されている業績予想からの修正の有無 : 無

#### ※ 注記事項

(1) 当四半期連結累計期間における重要な子会社の異動(連結範囲の変更を伴う特定子会社の異動): 無 新規 —社 (社名) 、除外 —社 (社名)

(2) 四半期連結財務諸表の作成に特有の会計処理の適用: 無

(3) 会計方針の変更・会計上の見積りの変更・修正再表示

①会計基準等の改正に伴う会計方針の変更 : 無 ②①以外の会計方針の変更 : 無 ③ 会計上の見積りの変更 : 無 ④ 修正再表示 : 無

#### (4) 発行済株式数(普通株式)

① 期末発行済株式数(自己株式を含む)	26年3月期3Q	557,835,617 株	25年3月期	557,835,617 株
② 期末自己株式数	26年3月期3Q	16,211,015 株	25年3月期	7,593,160 株
③ 期中平均株式数(四半期累計)	26年3月期3Q	543,272,445 株	25年3月期3Q	552,096,852 株

#### ※四半期レビュー手続の実施状況に関する表示

この四半期決算短信は、金融商品取引法に基づく四半期レビュー手続の対象外でありますが、この四半期決算短信の開示時点において、金融商品取引法に 基づく四半期連結財務諸表のレビュー手続は終了し、平成26年2月12日付で四半期レビュー報告書を受領しております。

#### ※業績予想の適切な利用に関する説明、その他特記事項

※未限了巡い週別な利用に関する説明、ての他特記事場 (将来に関する記述等についてのご注意) 本資料に記載されている業績見通し等の将来に関する記述は、当社が現在入手している情報及び合理的であると判断する一定の前提に基づいており、その 達成を当社として約束する趣旨のものではありません。また、実際の業績等は様々な要因により大きく異なる可能性があります。業績予想の前提となる条件及 び業績予想のご利用にあたっての注意事項については、添付資料P.8「1」当四半期決算短信に関する定性的情報(3)連結業績予想などの将来予測情報に関 する説明」をご覧ください。

# ○添付資料の目次

1. 当四半期決算に関する定性的情報	2
(1)経営成績に関する説明	2
(2) 財政状態に関する説明	8
(3)連結業績予想などの将来予測情報に関する説明	8
2. サマリー情報 (注記事項) に関する事項	8
(1) 当四半期連結累計期間における重要な子会社の異動	8
(2) 四半期連結財務諸表の作成に特有の会計処理の適用	8
(3) 会計方針の変更・会計上の見積りの変更・修正再表示	8
3. 四半期連結財務諸表	9
(1)四半期連結貸借対照表	9
(2) 四半期連結損益計算書及び四半期連結包括利益計算書	11
四半期連結損益計算書	
第3四半期連結累計期間	11
四半期連結包括利益計算書	
第3四半期連結累計期間	12
(3)四半期連結財務諸表に関する注記事項	13
(継続企業の前提に関する注記)	13
(株主資本の金額に著しい変動があった場合の注記)	13
(セグメント情報等)	13
(重要な後発事象)	14

#### 1. 当四半期決算に関する定性的情報

#### (1)経営成績に関する説明

<当四半期連結累計期間における業績の概要>

当第3四半期連結累計期間における売上高は1,077,633百万円(前年同四半期比20.7%増)となり、営業利益は185,491百万円(同41.2%増)、経常利益は203,046百万円(同44.2%増)、四半期純利益は142,831百万円(同56.6%増)となりました。

セグメントの業績は次のとおりです。

(単位:百万円)

	医療関連 事業	ニュートラシュ ーティカルズ 関連事業	消費者 関連事業	その他 の事業	調整額	連結
売上高	757, 828	220, 988	34, 739	97, 979	△33, 901	1, 077, 633
営業利益又は 営業損失(△)	193, 487	20, 400	△1, 492	6, 023	△32, 926	185, 491

#### ① 医療関連事業

中枢神経領域では、非定型抗精神病薬「エビリファイ」のグローバル業績は引き続き拡大し、為替の好影響も加わり売上は前年同四半期比30%以上の伸長率となりました。「エビリファイ」は、現在世界60カ国・地域で販売し、世界の全医薬品売上ランキングで7位\*1となっています。米国では、「エビリファイ」は大うつ病補助療法や双極性障害での処方拡大、値上げ影響により現地通貨ベース売上では前年同四半期比二桁の伸長率となり、2013年7~9月では米国全医薬品売上で引続き1位\*2となりました。欧州では、2013年4月からルンドベックA/Sと「エビリファイ」の共同販売を開始、後発品の浸透により非定型抗精神病薬総市場が低成長の中、双極性障害躁症状の処方拡大等により売上を大幅に拡大しました。アジアでは、大うつ病補助療法や韓国における小児(トゥレット障害)領域での処方拡大等により継続して売上を拡大しています。日本では、非定型抗精神病薬として国内初となるうつ病・うつ状態の適応追加承認を2013年6月に取得、その処方が拡大するとともに、00錠(口腔内崩壊錠)での処方拡大等も加わり、売上は前年同四半期比二桁の伸長率を達成する結果となりました。

ルンドベックA/Sとの5つの化合物\* $^3$ でのグローバルアライアンスにおいて、最初の取り組み製品であるアリピプラゾール持続性注射剤(月1回製剤)「Abilify Maintena」は、2013年3月に米国で販売開始し、その安全性と忍容性の高さが認められ、順調に処方を拡大しています。欧州では欧州委員会(EC)より2013年11月に統合失調症の適応症での販売承認を取得しました。また、このグローバルアライアンスとは別に、ルンドベックA/Sと新たに2013年10月に減酒薬「nalmefene」(ナルメフェン)の日本における共同開発・商業化を合意し、さらに2013年12月にアルツハイマー病ワクチン候補薬「Lu AF20513」の共同開発の契約を締結しました。

日本でユーシービージャパン(㈱と共同販促を行っている抗てんかん剤「イーケプラ」は、2013年5月に4歳以上の小児の適応(小児用法・用量の追加)を取得するとともに、2013年8月に「イーケプラドライシロップ50%」を発売し、売上は前年同四半期比で大幅に伸長しました。世界唯一の経皮吸収型ドパミンアゴニスト剤「ニュープロパッチ」は、2013年2月に発売し、パーキンソン病とレストレスレッグス症候群の適応で処方施設数が順調に拡大しています。

循環器領域では、世界14カ国・地域で発売されているファースト・イン・クラスの薬剤であるバソプレシンV2 受容体拮抗剤「サムスカ」は、経口水利尿薬としての新しい価値や使用方法が医療現場で浸透し、グローバルの売上は前年同四半期比で70%以上の伸長率となりました。日本では、「サムスカ錠7.5mg」を2013年6月に発売し、2013年9月に肝硬変における体液貯留の適応追加承認を取得しました。現在適正使用情報の提供を行うなど、安全性に配慮した上でサムスカの価値を拡大する取り組みを行っています。

抗血小板剤「プレタール」は、日本では脳梗塞発症後の患者さんに利便性の高いOD錠が医療関係者から高い評価を得て、ジェネリックの影響を受けながらも売上減少は最小限で止まりました。グローバルでは韓国における売上増などが貢献し前年同四半期比微減で推移しています。

がん・がんサポーティブ領域では、抗悪性腫瘍剤「ティーエスワン」の剤形追加として、「ティーエスワン配合のD錠T20・T25」を2013年6月に日本で発売しました。加えて、大腸がん、頭頚部がんでのEBM(Evidence-based Medicine:根拠に基づく医療)を活用した情報提供活動により市場浸透が進み、売上は堅調に推移しました。海外では、欧州で順次販売国を拡大し、2013年12月末現在世界24カ国・地域で上市しています。抗悪性腫瘍剤「ユーエフティ」と還元型葉酸製剤「ユーゼル」は、ともに競合品の影響を受け前年同四半期比で減収となりました。5-HT3受容体拮抗型制吐剤「アロキシ」は順調に処方が増加して売上を拡大し、抗悪性腫瘍剤「アブラキサン」は2013年2月の胃癌と非小細胞肺癌の効能追加などにより前年同四半期比で売上を大幅に拡大しました。

BMS社\*4と日米欧で共同事業を進めている抗悪性腫瘍剤「スプリセル」は、グローバルで慢性骨髄性白血病のファーストライン治療薬としての業績拡大に加え、売上に応じ当社グループが受領する分配金比率が2013年1月から大きく増加したことにより、分配金が前年同四半期比で大幅に増加しました。米国FDAから唯一造血幹細胞移植前治療薬として承認されている「ブスルフェクス」は、当社グループ及びパートナー会社を通じて世界50カ国以上で販売しており、全身放射線照射に取って代わる骨髄移植前の処置薬として標準薬剤治療法を確立してきました。2013年4月1日からは米国・カナダに続き、日本・アジアでも大塚製薬㈱が単独で販促を開始しました。

その他の領域では、胃炎・胃潰瘍治療剤「ムコスタ」は、両面印字の製剤に変更するなどブランド力の訴求に 努めましたが、ジェネリックの影響を受け売上は前年同四半期を下回りました。眼科領域では、ドライアイ治療 剤の「ムコスタ点眼液UD 2%」は順調に処方拡大し、売上が前年同四半期を大幅に上回りました。

臨床栄養分野では、高カロリー輸液「エルネオパ」が、急性期病院においては、JSPENガイドライン2013で推奨された微量元素入りTPNキット製剤として認知されたこと、また療養病院で、TPN混合調製時の感染リスク軽減や作業時間短縮等が評価され、新規採用や処方拡大が進み、前年同四半期比で売上が拡大しました。

医療関連事業のグローバル展開に関して、大塚製薬㈱の欧州における医薬品事業はこの5年間に2倍以上成長しており、更なる発展のために臨床開発拠点となる新会社大塚ヨーロッパ D&C Ltd. を英国・ロンドンに2013年7月に設立しました。また、大塚製薬㈱は、完全子会社である大塚アメリカInc. を通じて、米国アステックスファーマシューティカルズ Inc. (以下アステックス社)を2013年10月に買収しました。アステックス社の持つ"がん領域における臨床開発品"と"フラグメント創薬技術"は、がん・がんサポーティブ領域のポートフォリオ拡充のみならず、今後のがん領域、中枢神経領域、その他次世代領域の創薬研究の強化にもつながります。また、㈱大塚製薬工場は、2013年7月にインド・アーメダバードにあるクラリス大塚に資本参加しました。

以上の結果、当第3四半期連結累計期間の医療関連事業の売上高は757,828百万円(前年同四半期比24.9%増)、営業利益は193,487百万円(同36.5%増)となりました。

- \*1:©2013 IMS Health World Review Preview2013 (Year 2012 Sales Data)をもとに作成 無断転載禁止
- \*2:©2013 IMS Health MIDAS Quantum 3Q/2013 Sales dataをもとに作成 無断転載禁止
- \*3:「Abilify Maintena」、ブレクスピプラゾール、Lu AE58054の3つの化合物とルンドベックA/Sが現在研究開発を進めている新規化合物から2化合物
- \*4:ブリストル・マイヤーズ スクイブ・カンパニー

#### ② ニュートラシューティカルズ関連事業

水分・電解質補給飲料「ポカリスエット」は、国内において「ポカリスエット イオンウォーター」を2013年 4月に新発売、飲用からの体感施策などのプロモーション活動に注力しました。運動時やオフィス等室内で作業 する場合など、飲用シーンや嗜好による選択肢が「ポカリスエット」「ポカリスエット イオンウォーター」の 2種に拡大したことも貢献し、販売数量は前年同四半期比で増加しました。17カ国・地域で展開する海外において、インドネシアでは中間所得者層の増加が消費を拡大し、中国ではITを活用した効率的営業システムの構築による口座軒数の拡大などにより、継続して販売数量が拡大しました。

大塚グループは、大豆(Soy)が地球上の健康問題、環境問題などの解決(solution)になるとの考え「Soylution」をテーマに大豆関連事業を推進しています。ヘルシー大豆スナック「ソイカラ」は、2013年10月に「のり納豆味」、「オリーブオイルガーリック味」の2アイテムを追加しました。食事前や就寝前でも食べられるヘルシーなスナックであるという全く新しい訴求等によりブランド認知率が向上しています。世界11カ国・地域で展開する大豆バー「ソイジョイ」は、国内においては2013年4月に発売した新アイテム「ソイジョイピーナッツ」が、男性を中心に新規ユーザーを取り込み、市場シェアや口座軒数が拡大、販売数量においても前年同四半期を大幅に上回りました。インターネットを中心に販売する大豆炭酸飲料「ソイッシュ」を合わせた大豆3製品により、大豆の栄養機能を一般生活者に広く理解してもらうための食育活動にも取り組んでいます。

炭酸栄養ドリンク「オロナミンC」は、CM等で製品特長を分かり易く訴求し、機能面や安心信頼の価値を高めるプロモーション活動に注力した結果、製品特長の認知率が女性消費者層で上昇、販売数量の伸張に繋がり前年同四半期比を上回りました。

バランス栄養食「カロリーメイト」はターゲットを絞った対面中心のダイレクトプロモーション活動に注力しましたが、販売数量は前年同四半期比微減の結果となりました。

米国薬剤師が推奨するサプリメントとして8品目が選ばれ\* $^5$ 、2007年から6年連続米国店頭販売No. 1 サプリメント\* $^6$ である米国ファーマバイト社の「ネイチャーメイド」は、2013年6月に竣工した米国東部アラバマ州の工場により生産・供給体制を強化しました。国内では2013年11月に水なしで口で溶ける新シリーズ「ビタメルト」 [5種類]を新発売し、サプリメントを習慣化できていない消費者を中心にブランドの強化を図っています。

欧州を中心に40カ国以上に事業展開しているニュートリション エ サンテSASは、栄養・健康食品ブランド「Gerble」(ジェルブレ)の砂糖不使用製品やグルテンフリー製品が成長を牽引、有機食品や大豆製品が堅調に推移しています。

「肌の健康」をテーマにした健粧品(コスメディクス)事業では、男性向け、女性向け2つのブランドが飛躍的に伸張しました。発売5年を迎えた男性スキンケアブランド「UL・OS(ウル・オス)」は、スキンローション、スキンミルクで「乾燥による小ジワを目立たなくする」新効能を追加し、全国コンビニエンスストア限定でお試しキットを発売、利用者の裾野を拡大しました。2012年3月に進出した韓国では、"2013 消費者選定品質満足大賞"男性化粧品部門大賞を昨年に続き連続受賞したほか、採用店舗数も拡大し、ブランド育成が順調に進んでいます。健康で美しい肌を求める女性向け「インナーシグナル」は、通信販売による新規顧客の増大と高いリピート率から引き続き順調にロイヤルユーザーを増やしています。

滋養強壮剤「チオビタ」は、滋養強壮剤市場全体の縮小や、流通在庫の適正化等の理由により前年同四半期の 販売数量を下回りました。

以上の結果、当第3四半期連結累計期間のニュートラシューティカルズ関連事業の売上高は220,988百万円 (前年同四半期比12.9%増)、営業利益は20,400百万円(同18.1%増)となりました。

- \*5: Based on 2013 US News & World Report Pharmacy Times Survey, Nature Made is the #1 Pharmacist Recommended Brand in Eight Segments Letter Vitamins, Omega-3/Fish Oil, Coenzyme Q10, Flax Seed Oil, Herbal supplements, Cholesterol Management-Natural, Garlic (tie) and Diabetic Multivitamins (tie).
- \*6: Pharmavite calculation based in part on data reported by Nielsen through its Scantrack \*service for the Dietary Supplements category in dollar and unit sales, for the 52-week period ending 12/29/2007 and 12/28/2008 in US Food Drug Mass channels; and for the 52-week period ending 12/26/2009, 12/25/2010, 12/24/2011 and 12/22/2012 in US xAOC channels. ©2013 The Nielsen Company

#### ③ 消費者関連事業

「クリスタルガイザー」を中心とするミネラルウォーターは、マーケティング活動を強化しブランド価値向上に努めた結果、販売数量は前年同四半期比で微増となりました。「ボンカレーゴールド」は、発売45周年にあたり、箱ごとレンジ対応に進化するとともに、マーケティング戦略、営業活動を強化、ブランド価値向上に努めています。一方、ビタミン炭酸飲料「マッチ」は、高校生をコアターゲットとした積極的なマーケティング戦略、営業活動等を継続しましたが、競合品の影響等により販売数量は前年同四半期比で減少となりました。

当事業においては、マーケティング強化に加え、収益改善に向けた様々な施策を継続的に実施しています。 以上の結果、当第3四半期連結累計期間の消費者関連事業の売上高は34,739百万円(前年同四半期比8.3%減)、営業損失は1,492百万円(前年同四半期は営業損失1,407百万円)となりました。

#### ④ その他の事業

機能化学品分野では、自動車業界の好調により、ブレーキ用摩擦調整剤「ティスモ」「テラセス」や新規商品のキャパシタ用電解液などの新規採用が順調に進み、前年同四半期比で増収となりました。建築分野においても建築材料向け発泡剤や塗料用硬化剤等も引き続き好調で売上拡大に貢献、全体としては前年同四半期比で大幅な増収となりました。ファインケミカル分野では、医薬中間体「DACTA」の販売数量減少などにより前年同四半期比で減収となりました。

運輸・倉庫業では、医薬品や飲料等の取扱数量増加に伴い、前年同四半期比で増収となりました。通販サポート事業においても取扱件数増加により二桁の増収となりました。

以上の結果、当第3四半期連結累計期間のその他の事業の売上高は97,979百万円(前年同四半期比14.8%増)、営業利益は6,023百万円(同41.5%増)となりました。

<当四半期連結累計期間における研究開発活動の内容及び成果> 当第3四半期連結累計期間における研究開発費は165,954百万円です。 主な研究開発分野及び新製品の開発のセグメント別の状況は次のとおりです。

# (医療関連事業)

#### ① 治療薬分野

当社グループは、医療上の未充足領域を重点領域として捉え、中枢神経領域、がん・がんサポーティブ領域を重点領域、その他循環器領域・眼科領域においても未充足疾患に焦点を当てた研究開発を進めております。

当第3四半期連結累計期間の治療薬分野における研究開発の主な進捗状況は以下のとおりです。

領域	「製品名」	状況
	(一般名)	, <u>.</u>
	または開発コード	
中枢神経領域	「エビリファイ」	<日本>
	「Abilify Maintena」	・「Abilify Maintena」:双極性障害を対象としたフェーズⅢ試験を
	· (アリピプラゾール)	2013年5月に開始しました。
		を取得しました。
		<欧州>
		・「Abilify Maintena」:統合失調症の適応症で欧州委員会(EC)より
		承認を2013年11月に取得しました。
	「イーケプラ」	<日本>
	(レベチラセタム)	・4歳以上の適応(小児用法・用量の追加)で2013年5月に承認を取得
		しました。
		・「イーケプラドライシロップ50%」の製造販売承認を2013年6月に取
		得し、2013年8月に発売しました。
		・「レベチラセタム注射剤」をてんかん部分発作の適応症で2013年6月
		に承認申請しました。
	(ブレクスピプラゾ	<日本>
	ール)	・一般名がブレクスピプラゾールと2013年8月に決まりました。
	OPC-34712	<欧米>
		・アルツハイマー型認知症に伴うアジテーションを対象としたフェーズ
		Ⅲ試験を2013年8月に開始しました。
	Lu AE58054	・ドネペジルとの併用でアルツハイマー型認知症における有効性等を評
		価したフェーズⅡ試験の結果が、アルツハイマー病協会国際会議
		(AAIC) で2013年7月にルンドベックA/Sにより発表されました。
		<欧米>
		・アルツハイマー病を対象としたフェーズⅢ試験を2013年10月に開始し
		ました。
がん・がんサポ	「ティーエスワン」	<日本>
ーティブ領域		・「ティーエスワン配合OD錠 T20・T25」を2013年 6 月に発売しまし
		た。
	「イーフェンバッカ	<日本>
	ル錠」	・強オピオイド鎮痛剤を定時投与中の癌患者における突出痛の鎮痛の適
	(フェンタニルクエ	応で2013年6月に承認を取得しました。
	ン酸塩)	・「イーフェンバッカル錠50 μg・100 μg・200 μg・400 μg」を2013年9
	OVF	月に「同600 μg・800 μg」を2013年10月に発売しました。
	(トリフルリジン・	<日本・欧州>
	チピラシル塩酸塩配	・小細胞肺がんを対象としたフェーズⅡ試験を2013年7月に開始しまし
	合錠)	た。
	TAS-102	〈アジア〉 **********************************
		・結腸・直腸がんを対象としたフェーズⅢ試験を2013年10月に開始しま
		した。

領域	「製品名」	状況
- 映 - 映	(一般名)	1\(\lambda \text{UL}\)
	または開発コード	
がん・がんサポ	TAS-118	<日本・アジア>
ーティブ領域	1A5 110	・膵がんを対象としたフェーズⅢ試験を2013年7月に開始しました。
/ 1 / 関域	0CV-501	<日本・アジア>
	007-501	・高齢者急性骨髄性白血病の再発予防を対象としたフェーズⅡ試験を
		2013年10月に開始しました。
	ODD 111077	
	OPB-111077	<アジア>
	COT 110	・固形がんを対象としたフェーズ I 試験を2013年6月に開始しました。
	SGI-110	・アステックス社を2013年10月に買収し、獲得した開発品。現在の開発
		状況は以下の通り。
		< 欧米>
		・卵巣がんを対象としたフェーズⅡ試験を実施中。
		・肝臓がんを対象としたフェーズⅡ試験を実施中。
		(米国)
		・急性骨髄性白血病、骨髄異形成症候群を対象としたフェーズⅡ試験を ロカカカ
		実施中。
	AT13387	・アステックス社を2013年10月に買収し、獲得した開発品。現在の開発
		状況は以下の通り。
		<欧米>
		・前立腺がんを対象としたフェーズⅡ試験を実施中。
		・肺がんを対象としたフェーズⅡ試験を実施中。
	AT7519	・アステックス社を2013年10月に買収し、獲得した開発品。現在の開発
		状況は以下の通り。
		(米国>
for all the food I	5.2.	・多発性骨髄腫を対象としたフェーズⅡ試験を実施中。
循環器領域	「サムスカ」	(米国>
	(トルバプタン)	・常染色体優性多発性嚢胞腎 (ADPKD) の効能追加を申請し、2013年4月
		にFDAに受理されましたが、2013年8月に今回の申請データでは承認で
		きないとする旨の審査完了通知を受領しました。
		<日本>
		・常染色体優性多発性嚢胞腎 (ADPKD) の効能追加を2013年5月に承認申
		請しました。
		・「サムスカ錠15mg」の低含有量製剤として「サムスカ錠7.5mg」を2013
		年6月に発売しました。
		・「サムスカ錠7.5mg」は、肝硬変における体液貯留の効能追加承認を
		2013年9月に取得しました。
		・血液透析に伴う体液貯留を対象としたフェーズⅡ試験を2013年7月に
		開始しました。
		・腹膜透析に伴う体液貯留を対象としたフェーズⅡ試験を2013年9月に
		開始しました。
		・常染色体優性多発性嚢胞腎 (ADPKD) の効能追加を申請し、2013年12月
		に欧州医薬品庁(EMA)に受理されました。

領域	「製品名」	状況
	(一般名)	
	または開発コード	
その他領域	「ムコスタ点眼液UD	<米国>
(眼科他)	2 %」	・ドライアイを対象としたフェーズⅢ試験において主要評価項目が達成
	OPC-12759E	されなかったため2013年9月に米国での開発中止を決定しました。
		<日本>
		・角結膜上皮障害を対象としたフェーズⅡ試験を中止しました。
	(デラマニド)	<欧州>
	0PC-67683	・多剤耐性肺結核症の適応症で、欧州医薬品委員会(CHMP)より承認推
		奨を2013年11月に受理しました。
		・小児に対する多剤耐性肺結核症を対象としたフェーズⅡ試験を2013年
		8月に開始しました。
	TAC-202	<日本>
		・アレルギー性鼻炎を対象としたフェーズⅡ試験を2013年9月に開始し
		ました。
	0PF-105	<日本>
		・末梢静脈栄養法が必要な消化器術後患者を対象としたフェーズⅢ試験
		を2013年10月に開始しました。

#### ② 診断薬分野

ODK-0902(インフルエンザ菌ELISA キット「オーツカ」)を、2013年4月に日本で発売しました。ODK-1003 (WT1 mRNA測定キットⅡ「オーツカ」)が、2013年5月に国内製造販売承認を取得し、2013年9月に発売しました。電解質Na、K専用測定器「Fingraph」を2013年8月に日本で発売しました。胃排出能異常を診断する体内診断薬として「C13-URA」(13C-uracil呼気試験)のフェーズⅡ試験を米国にて2013年7月に開始しました。ODK-1201-01(CML診断補助キット)を2013年10月に製造販売承認申請しました。

医療関連事業における研究開発費は159,919百万円です。

#### (ニュートラシューティカルズ関連事業)

当事業においては、医療関連事業で培ったノウハウを活かし、日々の健康の維持・増進をサポートする機能性食品・飲料を中心に世界に通用する製品の研究開発に取り組んでいます。

機能性飲料では、ポカリスエットの機能は維持しながら、軽やかな甘さとカロリーオフを追求した「ポカリスエット イオンウォーター」を新たに開発し2013年4月に発売しました。また、2013年9月には、大麦に含まれる水溶性食物繊維の大麦 $\beta$ -グルカンを豊富に取り入れた「大麦生活」を発売しました。「 $\beta$ -グルカン高含有大麦混合米飯」においては、食後の血糖応答およびセカンドミール効果を検証\*1しています。

徳島の製品開発研究部門では、大豆の栄養を摂りやすい形で世界に訴求する製品の研究開発に引き続き力を入れています。ヘルシー大豆スナック「ソイカラ」において新たに2アイテムを開発し、2013年10月より発売しました。

ニュートラシューティカルズ関連事業における研究開発費は、3,187百万円です。

\*1:「β-グルカン高含有大麦混合米飯の食後血糖応答とそのセカンドミール効果に及ぼす影響」福原育夫ら (「薬理と治療」2013年8月20日号掲載)

#### (消費者関連事業)

当事業においては、生活に身近な食品や飲料の分野でオリジナルかつユニークな製品の研究開発に取り組んでいます。

消費者関連事業における研究開発費は、408百万円です。

#### (その他の事業)

当事業においては、機能化学品やファインケミカルの分野で研究開発に取り組んでいます。 その他の事業における研究開発費は、2,439百万円です。

#### (2) 財政状態に関する説明

<財政状態の分析>

#### ① 資産の部

当第3四半期連結会計期間末における総資産は1,884,096百万円(前連結会計年度末は1,779,207百万円)となり、104,888百万円増加しました。その内訳は、流動資産が13,855百万円の減少、固定資産が118,743百万円の増加であります。

#### (流動資産)

当第3四半期連結会計期間末における流動資産は1,066,787百万円(前連結会計年度末は1,080,642百万円)となり、13,855百万円減少しました。その主たる内訳は、受取手形及び売掛金が26,717百万円の増加、有価証券が52,897百万円の減少、たな卸資産が13,394百万円の増加となっております。

#### (固定資産)

当第3四半期連結会計期間末における固定資産は817,242百万円(前連結会計年度末は698,498百万円)となり、118,743百万円増加しました。その主たる内訳は、投資その他の資産の投資有価証券が7,146百万円の減少、大鵬薬品工業㈱の北島工場の新規生産設備への投資、ファーマバイトLLCのアラバマ工場の新規生産設備への投資及びクラリス大塚を連結の範囲に含めたことに伴う生産設備の増加等により有形固定資産が29,465百万円の増加、クラリス大塚及びアステックスファーマシューティカルズInc.他1社を連結の範囲に含めたこと等により無形固定資産が98,210百万円の増加となっております。

#### ② 負債の部

#### (流動負債)

当第3四半期連結会計期間末における流動負債は333,731百万円(前連結会計年度末は346,472百万円)となり、12,741百万円減少しました。その主たる内訳は、返済により短期借入金が13,473百万円の減少、未払法人税等が7,898百万円の減少、賞与引当金が9,916百万円の減少、その他の引当金が2,058百万円の減少、支払手形及び買掛金が20,556百万円の増加となっております。

#### (固定負債)

当第3四半期連結会計期間末における固定負債は98,605百万円(前連結会計年度末は107,664百万円)となり、9,059百万円減少しました。その主たる内訳は、退職給付引当金が9,388百万円減少したことによるものであります。

### ③ 純資産の部

当第3四半期連結会計期間末における純資産の部は1,451,759百万円(前連結会計年度末は1,325,071百万円)となり、126,688百万円増加しました。その主たる内訳は、自己株式の取得30,001百万円及び配当金の支払32,752百万円、四半期純利益142,831百万円の計上等により株主資本が88,079百万円増加したこと、為替相場等の影響によりその他の包括利益累計額が28,254百万円増加(純資産のプラス)したこと、及び少数株主持分が10,354百万円増加したことによるものであります。

(3)連結業績予想などの将来予測情報に関する説明 2013年11月13日の第2四半期決算短信で公表いたしました通期の業績予想に変更はありません。

#### 2. サマリー情報(注記事項)に関する事項

- (1) 当四半期連結累計期間における重要な子会社の異動 該当事項はありません。
- (2) 四半期連結財務諸表の作成に特有の会計処理の適用 該当事項はありません。
- (3) 会計方針の変更・会計上の見積りの変更・修正再表示 該当事項はありません。

# 3. 四半期連結財務諸表 (1) 四半期連結貸借対照表

	2021.01 4 200.01	(単位:百万円)
	前連結会計年度 (平成25年3月31日)	当第3四半期連結会計期間 (平成25年12月31日)
資産の部		
流動資産		
現金及び預金	414, 380	412, 921
受取手形及び売掛金	318, 087	344, 805
有価証券	137, 768	84, 871
商品及び製品	71, 243	78, 399
仕掛品	25, 842	31, 522
原材料及び貯蔵品	35, 266	35, 823
その他	78, 597	79, 139
貸倒引当金		△696
流動資産合計	1, 080, 642	1, 066, 787
固定資産		
有形固定資産	275, 967	305, 433
無形固定資産		
のれん	37, 787	69, 923
その他	36, 062	102, 136
無形固定資産合計	73, 850	172, 060
投資その他の資産		
投資有価証券	276, 296	269, 149
出資金	31, 574	34, 128
その他	43, 164	38, 236
投資損失引当金	△1, 569	$\triangle 1,021$
貸倒引当金	△785	△744
投資その他の資産合計	348, 680	339, 748
固定資産合計	698, 498	817, 242
繰延資産	66	66
資産合計	1,779,207	1, 884, 096
債の部		
流動負債		
支払手形及び買掛金	97, 523	118, 079
短期借入金	51, 789	38, 316
未払法人税等	33, 514	25, 616
賞与引当金	15, 928	6, 011
その他の引当金	2, 399	340
その他	145, 317	145, 367
流動負債合計	346, 472	333, 731
固定負債		
長期借入金	6, 251	9, 564
退職給付引当金	40, 570	31, 182
その他の引当金	3, 107	2, 481
負ののれん	24, 005	22, 157
その他	33, 729	33, 219
固定負債合計	107, 664	98, 605
負債合計	454, 136	432, 336

		(単位:百万円)
	前連結会計年度 (平成25年3月31日)	当第3四半期連結会計期間 (平成25年12月31日)
純資産の部		
株主資本		
資本金	81, 690	81, 690
資本剰余金	510, 423	512, 895
利益剰余金	768, 314	883, 457
自己株式	△18, 392	△47, 927
株主資本合計	1, 342, 036	1, 430, 116
その他の包括利益累計額	·	
その他有価証券評価差額金	8, 284	12, 583
繰延ヘッジ損益	_	$\triangle 12$
為替換算調整勘定		△15, 856
その他の包括利益累計額合計	△31, 539	△3, 284
新株予約権	104	104
少数株主持分	14, 468	24, 823
純資産合計	1, 325, 071	1, 451, 759
負債純資産合計	1, 779, 207	1, 884, 096

#### (2) 四半期連結損益計算書及び四半期連結包括利益計算書 (四半期連結損益計算書) (第3四半期連結累計期間)

(単位:百万円) 前第3四半期連結累計期間 当第3四半期連結累計期間 平成24年4月1日 (自 平成25年4月1日 (自 平成24年12月31日) 平成25年12月31日) 至 売上高 892, 563 1,077,633 329,000 売上原価 295, 172 売上総利益 597, 391 748, 633 販売費及び一般管理費 販売促進費 122,880 125, 367 67, 299 給料及び賞与 82,841 賞与引当金繰入額 3,610 4, 141 退職給付費用 5, 253 3,014 2,502 のれん償却額 3,663 研究開発費 165, 954 116, 396 その他 146,873 179, 320 465, 976 販売費及び一般管理費合計 563, 141 131, 414 185, 491 営業利益 営業外収益 受取利息 835 1,048 受取配当金 1, 234 915 負ののれん償却額 1,848 2,031 持分法による投資利益 3,805 4,708 為替差益 9,307 1,268 その他 1,520 1,628 19, 426 10,725 営業外収益合計 営業外費用 支払利息 980 932 その他 311 939 1,291 1,871 営業外費用合計 203, 046 経常利益 140,848 特別利益 固定資産売却益 119 516 子会社株式売却益 257 7 補助金収入 634 50 その他 33 160 1,459 特別利益合計 特別損失 固定資産除却損 289 416 減損損失 1,867 174 投資有価証券評価損 1, 182 17 その他 49 151 3,388 760 特別損失合計 137,619 203, 746 税金等調整前四半期純利益 37, 798 法人税、住民税及び事業税 54, 490 法人税等調整額 7,675 4,954 法人税等合計 45, 474 59, 444 少数株主損益調整前四半期純利益 92, 145 144, 301 少数株主利益 949 1,469 四半期純利益 91, 196 142,831

# (四半期連結包括利益計算書) (第3四半期連結累計期間)

		(単位:百万円)
	前第3四半期連結累計期間 (自 平成24年4月1日 至 平成24年12月31日)	当第3四半期連結累計期間 (自 平成25年4月1日 至 平成25年12月31日)
少数株主損益調整前四半期純利益	92, 145	144, 301
その他の包括利益		
その他有価証券評価差額金	235	4, 354
繰延ヘッジ損益	$\triangle 11$	$\triangle 12$
為替換算調整勘定	△921	14, 391
持分法適用会社に対する持分相当額	81	11, 277
その他の包括利益合計	△616	30, 011
四半期包括利益	91, 529	174, 313
(内訳)		
親会社株主に係る四半期包括利益	90, 523	172, 254
少数株主に係る四半期包括利益	1,006	2, 058

(3) 四半期連結財務諸表に関する注記事項 (継続企業の前提に関する注記) 該当事項はありません。

(株主資本の金額に著しい変動があった場合の注記)

当社は、当第3四半期連結累計期間において、2013年5月14日開催の取締役会決議に基づき、自己株式を8,784,800株、29,999百万円取得いたしました。

このほか、ストック・オプションの行使による自己株式の処分が167,470株、465百万円あった結果、当第3四半期連結会計期間末における自己株式は16,211,015株、47,927百万円となっております。

#### (セグメント情報等)

- I 前第3四半期連結累計期間(自 平成24年4月1日 至 平成24年12月31日)
- 1. 報告セグメントごとの売上高及び利益又は損失の金額に関する情報

	報告セグメント						四半期連結
	医療関連 事業	ニュートラ シューティ カルズ関連 事業	消費者 関連事業	その他の 事業	合計	調整額 (注) 1	損益計算書 計上額 (注) 2
売上高							
外部顧客への売 上高	606, 653	192, 259	36, 794	56, 856	892, 563	_	892, 563
セグメント間の 内部売上高又は 振替高	_	3, 550	1, 104	28, 494	33, 149	△33, 149	_
	606, 653	195, 809	37, 899	85, 351	925, 713	△33, 149	892, 563
セグメント利益又 はセグメント損失 (△)	141, 748	17, 267	△1, 407	4, 255	161, 863	△30, 448	131, 414

- (注) 1. セグメント利益又はセグメント損失 ( $\triangle$ ) の調整額 $\triangle$ 30,448百万円には、セグメント間取引消去 423百万円、各セグメントに配分していない全社費用 $\triangle$ 30,871百万円が含まれております。全社費用 は、本社等の間接部門に係る費用であります。
  - 2. セグメント利益又はセグメント損失 ( $\triangle$ ) は、四半期連結損益計算書の営業利益と調整を行っております。
- 2. 報告セグメントごとの固定資産の減損損失又はのれん等に関する情報 (固定資産に係る重要な減損損失) 該当事項はありません。
  - (のれんの金額の重要な変動) 該当事項はありません。
  - (重要な負ののれん発生益) 該当事項はありません。

- Ⅱ 当第3四半期連結累計期間(自 平成25年4月1日 至 平成25年12月31日)
- 1. 報告セグメントごとの売上高及び利益又は損失の金額に関する情報

(単位:百万円)

	報告セグメント						四半期連結
	医療関連 事業	ニュートラ シューティ カルズ関連 事業	消費者 関連事業	その他の 事業	合計	調整額 (注) 1	損益計算書 計上額 (注) 2
売上高							
外部顧客への売 上高	757, 828	216, 460	34, 632	68, 712	1, 077, 633	_	1, 077, 633
セグメント間の 内部売上高又は 振替高	-	4, 527	106	29, 267	33, 901	△33, 901	_
計	757, 828	220, 988	34, 739	97, 979	1, 111, 535	△33, 901	1, 077, 633
セグメント利益又 はセグメント損失 (△)	193, 487	20, 400	△1, 492	6, 023	218, 417	△32, 926	185, 491

- (注) 1. セグメント利益又はセグメント損失 ( $\triangle$ ) の調整額 $\triangle$ 32,926百万円には、セグメント間取引消去 527百万円、各セグメントに配分していない全社費用 $\triangle$ 33,453百万円が含まれております。全社費用 は、本社等の間接部門に係る費用であります。
  - 2. セグメント利益又はセグメント損失 ( $\triangle$ ) は、四半期連結損益計算書の営業利益と調整を行っております。
- 2. 報告セグメントごとの固定資産の減損損失又はのれん等に関する情報

(固定資産に係る重要な減損損失)

該当事項はありません。

#### (のれんの金額の重要な変動)

「医療関連事業」セグメントにおいて、クラリス大塚、アステックス ファーマシューティカルズ Inc.の株式を新たに取得したことにより、のれんの金額に重要な変動が生じております。なお、当該事象によるのれんの増加額は、当第3四半期連結累計期間において、33,626百万円であります。

### (重要な負ののれん発生益)

該当事項はありません。

#### (重要な後発事象)

#### 関連会社への貸付

当社の連結子会社である大塚メディカルデバイス㈱は、2013年6月18日開催の取締役会において決議された、同社の関連会社であるマイクロポートサイエンティフィックコーポレーションへの貸付について、2013年12月15日に当該貸付契約を締結するとともに、2014年1月9日に2億USドルの貸付を実行しました。