

2025年3月期第1四半期 決算補足資料

【業績情報(IFRS)】

第1四半期連結〈累計期間〉

1. 連結損益の詳細(フルベース)
2. 連結損益の詳細(コアベース)
3. 為替レート状況
4. フルベースからコアベースへの調整表
5. 地域別売上収益
6. 設備投資・償却費状況
7. 主要製品の売上
8. 連結財政状態計算書

【開発品情報】

新薬開発状況

(注意事項)

この資料に記載されている現在の計画、予想、戦略、想定に関する記述およびその他の過去の事実ではない記述は、アステラス製薬の業績等に関する将来の見通しです。これらの記述は経営陣の現在入手可能な情報に基づく見積りや想定によるものであり、既知および未知のリスクと不確実な要素を含んでいます。様々な要因によって、これら将来の見通しは実際の結果と大きく異なる可能性があります。その要因としては、(i) 医薬品市場における事業環境の変化および関係法規制の改正、(ii) 為替レートの変動、(iii) 新製品発売の遅延、(iv) 新製品および既存品の販売活動において期待した成果を得られない可能性、(v) 競争力のある新薬を継続的に生み出すことができない可能性、(vi) 第三者による知的財産の侵害等がありますが、これらに限定されるものではありません。また、この資料に含まれている医薬品(開発中のものを含む)に関する情報は、宣伝広告、医学的アドバイスを目的としているものではありません。

【業績情報(累計期間)】

1. 連結損益の詳細(フルベース)

(単位:億円)

	24/3期 1Q	25/3期 1Q	増減	増減率	24/3期 通期	25/3期 通期予想	増減率 (対24/3期)
売上収益	3,750	4,731	981	26.2%	16,037	16,500	2.9%
売上原価	689	911	222	32.2%	2,925	3,260	11.5%
(売上収益比率)	18.4%	19.3%			18.2%	19.8%	
売上総利益	3,060	3,820	759	24.8%	13,112	13,240	1.0%
販売費・一般管理費	1,682	2,069	387	23.0%	7,401	7,570	2.3%
(売上収益比率)	44.8%	43.7%			46.2%	45.9%	
内、米国XTANDI共同販促費用	446	616	170	38.2%	1,949	1,890	-3.0%
上記を除く販管費	1,236	1,453	217	17.5%	5,452	5,680	4.2%
研究開発費	646	868	222	34.4%	2,942	3,170	7.8%
(売上収益比率)	17.2%	18.4%			18.3%	19.2%	
無形資産償却費	91	350	259	285.9%	988		
無形資産譲渡益	1	9	9	-	97		
持分法による投資損益	7	19	12	181.2%	-32		
その他の収益	39	49	10	25.2%	87		
内、為替差益	-	19	19	-	-		
その他の費用	231	104	-127	-55.0%	1,678		
内、減損損失	105	6	-99	-94.1%	789		
内、リストラクチャリング費用	14	26	12	89.9%	254		
内、条件付対価に係る公正価値変動額	101	57	-44	-43.7%	247		
内、企業結合に伴う代替報酬*	-	-	-	-	334		
営業利益	458	507	49	10.6%	255	480	88.1%
(売上収益比率)	12.2%	10.7%			1.6%	2.9%	
金融収益	38	43	6	14.7%	115		
金融費用	27	45	18	65.2%	120		
税引前四半期利益	468	505	36	7.8%	250	430	72.2%
(売上収益比率)	12.5%	10.7%			1.6%	2.6%	
法人所得税費用	137	129	-8	-6.0%	79		
四半期利益	331	376	45	13.5%	170	300	76.0%
(売上収益比率)	8.8%	7.9%			1.1%	1.8%	
四半期包括利益	1,345	1,495	149	11.1%	2,056		

* Iveric Bio社の権利確定前のストックオプション等の株式報酬に係る支払

2. 連結損益の詳細（コアベース）

（単位：億円）

	24/3期 1Q	25/3期 1Q	増減	増減率	24/3期 通期	25/3期 通期予想	増減率 (対24/3期)
売上収益	3,750	4,731	981	26.2%	16,037	16,500	2.9%
売上原価	689	911	222	32.2%	2,925	3,260	11.5%
(売上収益比率)	18.4%	19.3%			18.2%	19.8%	
売上総利益	3,060	3,820	759	24.8%	13,112	13,240	1.0%
販売費・一般管理費	1,682	2,069	387	23.0%	7,401	7,570	2.3%
(売上収益比率)	44.8%	43.7%			46.2%	45.9%	
内、米国XTANDI共同販促費用	446	616	170	38.2%	1,949	1,890	-3.0%
上記を除く販管費	1,236	1,453	217	17.5%	5,452	5,680	4.2%
研究開発費	646	868	222	34.4%	2,942	3,170	7.8%
(売上収益比率)	17.2%	18.4%			18.3%	19.2%	
営業利益	733	883	150	20.5%	2,769	2,500	-9.7%
(売上収益比率)	19.5%	18.7%			17.3%	15.2%	
金融収益	38	43	6	14.7%	115		
金融費用	27	45	18	65.2%	120		
税引前四半期利益	743	881	138	18.6%	2,763		
(売上収益比率)	19.8%	18.6%			17.2%		
法人所得税費用	164	210	46	27.8%	531		
四半期利益	579	672	92	15.9%	2,232	1,860	-16.7%
(売上収益比率)	15.4%	14.2%			13.9%	11.3%	

3. 為替レートの状態

	24/3期 1Q	25/3期 1Q	24/3 期末	24/6 期末	24/3期 通期	25/3期 通期予想
USD/円	137	156	151	161	145	145
EUR/円	150	168	163	172	157	155

注) 為替レートの変動の影響: 売上収益454億円増加、コア営業利益116億円増加

4. フルベースからコアベースへの調整表

(単位:億円)

	24/3期 1Q			25/3期 1Q		
	フルベース	調整	コアベース	フルベース	調整	コアベース
売上収益	3,750	-	3,750	4,731	-	4,731
売上原価	689	-	689	911	-	911
売上総利益	3,060	-	3,060	3,820	-	3,820
販売費及び一般管理費	1,682	-	1,682	2,069	-	2,069
研究開発費	646	-	646	868	-	868
無形資産償却費*	91	-91	-	350	-350	-
無形資産譲渡益*	1	-1	-	9	-9	-
持分法による投資損益*	7	-7	-	19	-19	-
その他の収益*	39	-39	-	49	-49	-
その他の費用*	231	-231	-	104	-104	-
営業利益	458	275	733	507	376	883
金融収益	38	-	38	43	-	43
金融費用	27	-	27	45	-	45
税引前四半期利益	468	275	743	505	376	881
法人所得税費用	137	27	164	129	81	210
四半期利益	331	248	579	376	295	672

* 当第1四半期から、コアベース業績の定義を変更し、従来の調整項目に加え、「無形資産償却費」、「無形資産譲渡益」、「持分法による投資損益」を新たな調整項目として除外。
本公表数字は当該変更を反映。
なお、「その他の収益」及び「その他の費用」には、有形固定資産の除売却に伴う損益、減損損失、リストラクチャリング費用、訴訟関係費用のほか、為替差損益などが含まれる。

5. 地域別売上収益

(単位:億円)

		24/3期 1Q	25/3期 1Q	増減	増減率	24/3期 通期	25/3期 通期予想	増減率 (対24/3期)
外部売上収益		3,750	4,731	981	26.2%	16,037	16,500	2.9%
日本		683	667	-17	-2.4%	2,701	2,787	3.2%
	(構成比)	18.2%	14.1%			16.8%	16.9%	
米国		1,500	2,121	621	41.4%	6,631	6,700	1.0%
	(構成比)	40.0%	44.8%			41.3%	40.6%	
エスタブリッシュドマーケット		968	1,210	242	25.0%	4,156	4,374	5.2%
	(構成比)	25.8%	25.6%			25.9%	26.5%	
チャイナ		182	187	4	2.4%	706	705	-0.1%
	(構成比)	4.9%	3.9%			4.4%	4.3%	
インターナショナルマーケット		391	520	130	33.2%	1,770	1,870	5.7%
	(構成比)	10.4%	11.0%			11.0%	11.3%	
その他		26	27	1	2.9%	73	65	-11.2%
	(構成比)	0.7%	0.6%			0.5%	0.4%	

注1) エスタブリッシュドマーケット: 欧州、カナダ 等

注2) チャイナ: 中国、香港

注3) インターナショナルマーケット: 中南米、中東、アフリカ、東南アジア、南アジア、ロシア、韓国、台湾、オーストラリア、輸出売上 等

注4) 当第1四半期から、台湾のコマーシャル区分をチャイナからインターナショナルマーケットに変更。本公表数字は当該変更を反映。

6. 設備投資・償却費の状況

(単位:億円)

	24/3期 1Q	25/3期 1Q	増減	増減率	24/3期 通期	25/3期 通期予想	増減率 (対24/3期)
設備投資額 (計上ベース)	93	135	42	44.8%	354	550	55.2%
減価償却費 (有形固定資産)	102	109	7	6.9%	424	420	-1.0%
償却費 (無形資産 (ソフトウェア等含む))	131	394	263	201.7%	1,154	1,610	39.5%

注) 設備投資額には、使用権資産を含めていない

7. 主要製品の売上

1) グローバル

(単位:億円)

	24/3期 1Q	25/3期 1Q	増減	増減率
XTANDI	1,741	2,242	502	28.8%
日本	144	149	4	2.9%
米国	868	1,198	330	38.0%
エスタブリッシュドマーケット	546	657	111	20.3%
チャイナ	33	30	-3	-9.2%
インターナショナルマーケット	149	209	60	40.3%
PADCEV	152	384	232	152.3%
日本	22	25	3	13.1%
米国	105	272	167	158.9%
エスタブリッシュドマーケット	24	75	51	211.9%
チャイナ	-	1	1	-
インターナショナルマーケット	1	11	10	-
IZERVAY	-	127	127	-
米国	-	127	127	-
VEOZAH	6	66	60	972.0%
米国	6	61	55	895.9%
エスタブリッシュドマーケット	-	4	4	-
VYLOY	-	3	3	-
日本	-	3	3	-
XOSPATA	130	173	43	32.8%
日本	12	13	1	5.8%
米国	71	89	18	25.9%
エスタブリッシュドマーケット	33	46	13	39.5%
チャイナ	5	14	9	162.0%
インターナショナルマーケット	9	11	2	23.8%
ベタニス/ミラベトリック/ベットミガ	492	461	-31	-6.4%
日本	73	66	-7	-9.6%
米国	261	187	-74	-28.2%
エスタブリッシュドマーケット	115	154	39	34.1%
チャイナ	4	4	0	8.2%
インターナショナルマーケット	39	49	10	24.5%
プログラフ	491	539	48	9.8%
日本	80	64	-17	-20.7%
米国	24	27	3	14.6%
エスタブリッシュドマーケット	178	192	14	8.0%
チャイナ	115	112	-3	-2.3%
インターナショナルマーケット	94	144	50	52.8%

24/3期 通期	25/3期 通期予想	増減率 (対24/3期)
7,505	7,570	0.9%
567	589	3.9%
3,797	3,691	-2.8%
2,316	2,364	2.1%
122	147	20.5%
703	779	10.9%
854	1,512	77.2%
85	113	33.2%
607	1,075	77.3%
147	282	91.4%
1	7	664.5%
13	34	156.1%
121	464	282.6%
121	461	280.0%
73	283	287.8%
72	258	260.3%
1	20	-
-	37	-
-	21	-
551	600	8.9%
44	50	14.2%
286	292	2.2%
152	168	11.0%
31	35	12.2%
39	55	40.6%
1,981	1,180	-40.4%
274	257	-6.1%
1,013	166	-83.6%
513	571	11.4%
16	12	-23.4%
166	174	4.8%
2,031	1,918	-5.6%
295	253	-14.4%
100	101	0.9%
738	696	-5.8%
435	413	-4.9%
463	455	-1.6%

注1) エスタブリッシュドマーケット: 欧州、カナダ 等

注2) チャイナ: 中国、香港

注3) インターナショナルマーケット: 中南米、中東、アフリカ、東南アジア、南アジア、ロシア、韓国、台湾、オーストラリア、輸出売上 等

注4) 当第1四半期から、台湾のコマーシャル区分をチャイナからインターナショナルマーケットに変更。本公表数字は当該変更を反映。

注5) 米国のPADCEVはPfizer社からのコ・プロモーション収入

注6) VEOZAH: 米国外ではVEOZAの製品名で承認取得

2) 地域別売上収益

①日本

(単位: 億円)

	24/3期 1Q	25/3期 1Q	増減	増減率
売上収益	683	667	-17	-2.4%
XTANDI	144	149	4	2.9%
PADCEV	22	25	3	13.1%
VYLOY	-	3	3	-
XOSPATA	12	13	1	5.8%
EVRENZO	6	5	-1	-16.3%
ベタニス	73	66	-7	-9.6%
プログラフ (グラセブター含む)	80	64	-17	-20.7%
スーグラ [ファミリー 内、スージャス	74	70	-4	-4.8%
	29	28	-1	-4.6%
ビーリンサイト	24	32	8	34.1%
イベニティ	115	138	22	19.6%
シムジア	26	25	-1	-2.5%

24/3期 通期	25/3期 通期予想	増減率 (対24/3期)
2,701	2,787	3.2%
567	589	3.9%
85	113	33.2%
-	21	-
44	50	14.2%
21	17	-17.4%
274	257	-6.1%
295	253	-14.4%
279	273	-2.2%
110		
112		
488		
100		

②米国

(単位: M\$)

	24/3期 1Q	25/3期 1Q	増減	増減率
売上収益	1,092	1,360	269	24.6%
XTANDI	632	768	136	21.6%
PADCEV	76	174	98	128.1%
IZERVAY	-	82	82	-
VEOZAH	4	39	35	777.6%
XOSPATA	52	57	6	10.9%
ミラベトリック	190	120	-70	-36.7%
プログラフ	17	17	0	1.0%
クレセンバ	62	70	8	12.4%

24/3期 通期	25/3期 通期予想	増減率 (対24/3期)
4,587	4,621	0.7%
2,627	2,545	-3.1%
420	742	76.7%
84	318	278.8%
50	178	259.2%
198	201	1.9%
701	114	-83.7%
69	70	0.6%
259	310	19.7%

③エスタブリッシュドマーケット

(単位: M€)

	24/3期 1Q	25/3期 1Q	増減	増減率
売上収益	647	721	74	11.4%
XTANDI	365	391	26	7.2%
PADCEV	16	45	29	178.0%
VEOZA	-	3	3	-
XOSPATA	22	27	5	24.3%
EVRENZO	2	5	3	119.2%
ベットミガ	77	92	15	19.5%
プログラフ	119	115	-4	-3.7%

24/3期 通期	25/3期 通期予想	増減率 (対24/3期)
2,651	2,822	6.4%
1,477	1,525	3.2%
94	182	93.5%
1	13	-
97	109	12.3%
13	17	33.3%
327	368	12.7%
471	449	-4.7%

注1) エスタブリッシュドマーケット: 欧州、カナダ 等

④チャイナ

(単位:億円)

	24/3期 1Q	25/3期 1Q	増減	増減率
売上収益	182	187	4	2.4%
XTANDI	33	30	-3	-9.2%
PADCEV	-	1	1	-
XOSPATA	5	14	9	162.0%
ベツトミガ	4	4	0	8.2%
プログラフィ	115	112	-3	-2.3%

24/3期 通期
706
122
1
31
16
435

25/3期 通期予想	増減率 (対24/3期)
705	-0.1%
147	20.5%
7	664.5%
35	12.2%
12	-23.4%
413	-4.9%

注1) チャイナ: 中国、香港

注2) 当第1四半期から、台湾のコマーシャル区分をチャイナから国際市場に変更。本公表数字は当該変更を反映。

⑤国際市場

(単位:億円)

	24/3期 1Q	25/3期 1Q	増減	増減率
売上収益	391	520	130	33.2%
XTANDI	149	209	60	40.3%
PADCEV	1	11	10	-
XOSPATA	9	11	2	23.8%
EVRENZO	0	1	0	100.3%
ベツトミガ	39	49	10	24.5%
プログラフィ	94	144	50	52.8%
ハルナール	49	53	4	9.1%

24/3期 通期
1,770
703
13
39
5
166
463
208

25/3期 通期予想	増減率 (対24/3期)
1,870	5.7%
779	10.9%
34	156.1%
55	40.6%
3	-26.7%
174	4.8%
455	-1.6%
209	0.8%

注1) 国際市場: 中南米、中東、アフリカ、東南アジア、南アジア、ロシア、韓国、台湾、オーストラリア、輸出売上等

注2) 当第1四半期から、台湾のコマーシャル区分をチャイナから国際市場に変更。本公表数字は当該変更を反映。

8. 連結財政状態計算書

(単位:億円)

	24/3期 期末	25/3期 1Q末	増減
資産合計	35,696	37,355	1,659
非流動資産合計	23,749	24,948	1,200
有形固定資産	2,937	3,097	159
のれん	4,187	4,437	250
無形資産	14,538	15,032	493
売上債権及びその他の債権	200	220	20
持分法で会計処理されている投資	157	195	38
繰延税金資産	456	542	86
その他の金融資産	1,087	1,134	47
その他の非流動資産	186	292	106
流動資産合計	11,947	12,407	459
棚卸資産	2,487	2,560	73
売上債権及びその他の債権	5,350	5,877	527
未収法人所得税	131	123	-7
その他の金融資産	288	357	69
その他の流動資産	322	460	137
現金及び現金同等物	3,357	3,029	-328
売却目的で保有する資産	12	-	-12

(単位:億円)

	24/3期 期末	25/3期 1Q末	増減
資本及び負債合計	35,696	37,355	1,659
資本合計	15,960	16,764	805
親会社の所有者に帰属する持分合計	15,960	16,764	805
資本金	1,030	1,030	-
資本剰余金	1,841	1,826	-15
自己株式	-338	-385	-47
利益剰余金	8,094	7,838	-256
その他の資本の構成要素	5,333	6,456	1,123
負債合計	19,736	20,591	855
非流動負債合計	6,879	6,853	-26
社債及び借入金	4,477	4,431	-47
仕入債務及びその他の債務	22	85	63
未払法人所得税	-	2	2
繰延税金負債	513	451	-63
退職給付に係る負債	247	254	7
引当金	74	100	26
その他の金融負債	1,056	1,058	2
その他の非流動負債	490	473	-16
流動負債合計	12,857	13,738	881
社債及び借入金	4,723	5,496	773
仕入債務及びその他の債務	1,852	1,731	-120
未払法人所得税	385	297	-88
引当金	157	141	-16
その他の金融負債	976	1,042	67
その他の流動負債	4,765	5,030	265

新薬開発状況

当社が日本・米国・欧州・中国において承認取得を目指す対象疾患での開発状況を掲載

2024年7月現在

前回の決算発表時(2024年4月)からの変更箇所に下線

XTANDIおよび重点戦略製品(1/2)

一般名 開発コード (製品名)	モダリティ/ テクノロジー	薬効/作用機序	対象疾患	開発段階*	自社**/導入	備考
エンザルタミド MDV3100 (XTANDI)	低分子	アンドロゲン受容体阻害剤	転移性去勢感受性前立腺がん	中国 承認(2024年6月)	Pfizer	
エンホルツマブ ペドチン ASG-22ME (PADCEV)	抗体-薬物複合体 (ADC)	ネクチン-4を標的とするADC	白金製剤およびPD-1/PD-L1阻害剤による 治療歴のある転移性尿路上皮がん	中国 申請(2023年3月)	自社 [Pfizerと共同開発]	
			治療歴のない転移性尿路上皮がん (一次治療、ペムプロリズマブ併用)	欧州 申請(2024年1月) 日本 申請(2024年1月) 中国 申請(2024年3月)		
			筋層浸潤性膀胱がん (ペムプロリズマブ併用)	P-III		
			その他の種類の固形がん	P-II		
			筋層非浸潤性膀胱がん	P-I		
ギルテリチニブ ASP2215 (XOSPATA)	低分子	FLT3阻害剤	急性骨髄性白血病 (寛解導入化学療法後の維持療法)	P-III	自社	
			急性骨髄性白血病 (造血幹細胞移植後の維持療法)	P-III		
			急性骨髄性白血病 (未治療、強力な化学療法適応)	P-III		
			急性骨髄性白血病 (未治療、強力な化学療法不適応)	P-I		
			小児における急性骨髄性白血病	P-III		

XTANDIおよび重点戦略製品(2/2)

一般名 開発コード (製品名)	モダリティ/ テクノロジー	薬効/作用機序	対象疾患	開発段階*	自社**/導入	備考
ゾルベツキシマブ IMAB362 (VYLOY)	抗体	抗Claudin 18.2 モノクローナル抗体	胃腺がんおよび食道胃接合部腺がん (化学療法併用)	米国 申請(2024年5月) 欧州 申請(2023年7月) 中国 申請(2023年7月)	自社 (Ganymed)	
			胃腺がんおよび食道胃接合部腺がん (免疫チェックポイント阻害剤および化学療法 併用)	P-III		
			膵臓腺がん	P- II		
fezolinetant ESN364 (VEOZAH***)	低分子	NK3受容体拮抗剤	閉経に伴う血管運動神経症状	中国 P-III 日本 P-III	自社 (Ogeda)	
			補助内分泌療法中の乳がん患者における血管運 動神経症状	P-III		
avacincaptad pegol (IZERVAY)	PEG化RNAアプタマー	補体因子C5阻害	地固状萎縮を伴う加齢黄斑変性	欧州 申請(2023年8月)	自社 (Iveric Bio)	
			Stargardt病	P- II		

* 特に記載のない場合、グローバルで開発を実施。開発段階が地域ごとに異なる場合は、最も進んでいるものを記載。一部の地域のみで開発している品目については、その地域を記載。

** 共同研究により創出された化合物を含む。

*** 米国外ではVEOZAの製品名で承認を取得。

前回の決算発表時(2024年4月)からの変更点:

エンザルタミド: 転移性ホルモン感受性前立腺がんを適応症として2024年6月に中国で承認を取得した。2024年4月に欧州で承認を取得したサルベージ放射線療法が適応とならない生化学的再発のリスクが高い非転移性ホルモン感受性前立腺がんに関する記載を削除した。

ゾルベツキシマブ: 2024年3月に日本で承認を取得したCLDN18.2陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌に関する記載を削除した。胃腺がんおよび食道胃接合部腺がん(化学療法併用)を適応症として2024年5月に米国で再申請した。胃腺がんおよび食道胃接合部腺がん(免疫チェックポイント阻害剤および化学療法併用)を対象としてPhase 3に入った。

Focus Area アプローチ (1/2)

Primary Focus	一般名 開発コード (製品名)	モダリティ/ テクノロジー	薬効/作用機序	対象疾患	開発段階*	自社**/導入	備考
がん免疫	ASP1570	低分子	DGK ζ 阻害剤	がん	P- I	自社	
	ASP2138	抗体	抗Claudin 18.2/抗CD3 二重特異性抗体	胃腺がんおよび食道胃接合部腺がん、 膵臓腺がん	P- I	Xencor [共同研究により創出]	
	ASP1002	抗体	抗Claudin 4/抗CD137 二重特異性抗体	がん	P- I	自社	
	ASP1012	腫瘍溶解性ウイルス	レプテン-IL-2遺伝子を搭載した 腫瘍溶解性ウイルス	がん	P- I	KaliVir	
	ASP2802	細胞医療	CD20標的 自家convertible CAR-T	B細胞リンパ腫	P- I	自社 (Xyphos Biosciences)	
標的タンパク 質分解誘導	ASP3082	低分子	KRAS G12D分解	がん	P- I	自社	
	ASP4396	低分子	KRAS G12D分解	がん	P- I	自社	

Focus Area アプローチ (2/2)

Primary Focus	一般名 開発コード (製品名)	モダリティ/ テクノロジー	薬効/作用機序	対象疾患	開発段階*	自社**/導入	備考
遺伝子治療	resamirigene bilparvovec AT132	遺伝子治療 (アデノ随伴ウイルスを 用いた遺伝子治療)	MTM1遺伝子置換による ミオチューブラリン発現亢進	X連鎖性ミオチューブラーミオパチー	P- II	自社 (Audentes Therapeutics)	
	zocaglusagene nuzaparvovec AT845	遺伝子治療 (アデノ随伴ウイルスを 用いた遺伝子治療)	GAA遺伝子置換による GAA酵素発現亢進	ポンベ病	P- I	自社 (Audentes Therapeutics)	
	ASP2016	遺伝子治療 (アデノ随伴ウイルスを 用いた遺伝子治療)	FXN遺伝子置換による フラタキシン発現亢進	フリードライヒ運動失調症に伴う心筋症	P- I	自社 (Audentes Therapeutics)	
再生と 視力の維持・ 回復	ASP7317	細胞医療	網膜色素上皮細胞	地図状萎縮を伴う加齢黄斑変性	P- I	自社 (Ocata Therapeutics)	
免疫 ホメオスタシス ***	ASP5502	低分子	STING阻害剤	原発性シェーグレン症候群	P- I	自社	

* 特に記載のない場合、グローバルで開発を実施。開発段階が地域ごとに異なる場合は、最も進んでいるものを記載。一部の地域のみで開発している品目については、その地域を記載。

** 共同研究により創出された化合物を含む。

*** Primary Focus候補。

前回の決算発表時(2024年4月)からの変更点:

ASP1002:作用機序を記載した。

ASP5502:Phase 1に入った。

その他

一般名 開発コード (製品名)	モダリティ/ テクノロジー	薬効/作用機序	対象疾患	開発段階*	自社**/導入	備考
ミラベグロン YM178	低分子	β ₃ 受容体作動薬	小児における神経因性排尿筋過活動 (3歳以上18歳未満)	欧州 申請	自社	
			小児における神経因性排尿筋過活動 (6カ月以上3歳未満)	欧州 P-III		
ペフィシチニブ ASP015K	低分子	JAK阻害剤	関節リウマチ	中国 申請(2022年8月)	自社	
ロキサデュスタット ASP1517/FG-4592	低分子	HIF-PH阻害剤	小児における慢性腎臓病に伴う貧血	欧州 P-III	FibroGen	アステラスの権利範囲 は、日本、欧州、独立 国家共同体(CIS)、中 東、南アフリカ等
アピラテロンデカン酸エステル PRL-02/ASP5541	低分子	CYP17 リアーゼ阻害剤	前立腺がん	P- I	自社 (Propella Therapeutics)	

* 特に記載のない場合、グローバルで開発を実施。開発段階が地域ごとに異なる場合は、最も進んでいるものを記載。一部の地域のみで開発している品目については、その地域を記載。

** 共同研究により創出された化合物を含む。

Rx+プログラム開発状況

2024年7月現在

カテゴリー	プログラム	ビジネスコンセプト	状況*	パートナー	備考
デジタルヘルス その他サービス	BlueStar	糖尿病を対象としたデジタルセラピューティクス	検証的治験(日本)	Welldoc ロシュDCジャパン	
	Z1608	心不全をリモートでモニタリングするデジタルセラピューティクス	製品開発中	Welldoc Eko	
医薬品/医療機器 コンビネーション	pudexacianinium chloride ASP5354	腹部又は骨盤内の低侵襲及び開腹手術において術中に尿管を可視化する手法	P-III	Stryker	

* 開発段階が地域ごとに異なる場合は、最も進んでいるものを記載。