



コーポレートプレゼンテーション

2025年12月 | ネクセラファーマ株式会社 (コード: 4565)



免責事項

本資料は、ネクセラファーマ株式会社およびその子会社(以下、総称して「当社グループ」)に関する本資料作成時の一般的な情報を記載しています。本資料は、情報提供を目的としたものであり、有価証券の投資勧誘や投資アドバイスとして解されるべきものではありません。本資料は、受領者の具体的な投資目的、財務状況、または特定のニーズに合わせて作成されたものではありません。また、第三者による有価証券の評価またはその募集の根拠を提供することを意図しておらず、何らかの有価証券の申込または購入を推奨するための資料ではありません。

本資料の情報は、要約であり全情報ではありません。一部の情報は、公開情報源から入手されています。当社グループは、明示的あるいは黙示的に関わらず、本資料に含まれている情報の正確性、公平性、または完全性に関して一切表明または保証せず、当該情報の正確性、公平性、または完全性に頼るべきではありません。当社グループは、新しい情報および／または将来の出来事に照らし合わせて本資料を更新する責任または責務を負いません。また、当社グループは、改訂または変更を通知する義務を負うことなく、自己の裁量により本資料の内容を任意の方法で改訂、修正、または変更できます。

本資料には、1933年の米国証券法のセクション27A(改定を含む)および1934年の米国証券取引所法のセクション21E(改定を含む)で定義されている「将来予測に関する記述」が含まれています。「信じる」、「期待する」、「予測する」、「意図する」、「計画する」、「目指す」、「見積もる」、「予定である」、「可能性がある」、およびこれらと同様の表現は、将来予測に関する記述であることを示しています。本資料に含まれている過去の事実以外のすべての記述は、将来の経営に関する当社グループの財務状況、事業戦略、経営計画および目標(当社の製品に関わる開発計画および目標を含む)を含め(ただし、それだけに限定されない)、将来予測に関する記述です。当該将来予測に関する記述には、既知および未知のリスク、不確実性、その他の要因が含まれているため、当社グループの実際の結果、業績、または実績は、当該将来予測に関する記述に含まれたり示唆されたりしている将来の結果、業績、または実績と大きく異なる場合があります。当該将来予測に関する記述は、当社グループの現在と将来の事業戦略および将来の事業環境に関する数多くの想定に基づいています。当社グループの実際の結果、業績、または実績と将来予測に関する記述の内容と大きな違いをもたらしうる重要な要因として、特に製品の創薬と開発に伴うリスク、臨床試験に関わる不確実性、期待よりも遅い被験者の募集、患者に対する当社グループの製品の投与に起因する予期しない安全性の課題、製品の製造に関わる不確実性、当社グループの製品の市場の受け入れ不足、成長を管理する当社グループの能力欠如、当社グループの事業分野および市場に関わる競争環境、適切な資格を有するスタッフを確保・維持する当社グループの能力欠如、当社グループの特許および所有権の法的強制力または保護の欠如、当社グループと関係会社の関係、当社グループの製品を陳腐化させうる技術の変化および発展、その他の要因が挙げられます。これら要因には、東京証券取引所および日本の金融庁へ提出された当社グループの開示済み報告書に記載された要因が含まれますが、それだけに限定されません。当社グループは、将来予測に関する記述に含まれている期待および想定は当社グループの経営陣が現在入手できる情報に適切に基づいていると考えていますが、一部の将来予測に関する記述は、結果として不正確となりうる将来の出来事に関する想定に基づいています。将来予測に関する記述は、本資料の日付の時点のものであり、当社グループは、新しい情報が将来入手できた場合でも、将来予測に関する記述を更新したり改訂したりする義務を負いません。

本資料は、何らかの有価証券の勧誘を構成するものではありません。本資料およびその内容は、いかなる契約または確約の根拠となりません。本資料の受領者は、本要約の内容を法律、税金、または投資のアドバイスと解釈してはならず、それに関しては自己のアドバイザーへ相談すべきです。

本資料およびその内容は機密情報であり、当社グループの書面による事前同意を得ることなく、全部または一部を複製、公開、その他の形で配布してはなりません。当該資料は、いずれかの司法管轄区または国の個人または組織に対して現地の法律または規制に違反して配布される、またはそれにより使用されることを意図していません。

本資料には、非GAAP財務データが含まれています。本資料に含まれている非GAAP財務データは、IFRSに従って計算された財務実績のデータではなく、IFRSに従って決定される利益または営業利益の差し替えまたは代用、業績の指標、または営業活動により生み出されるキャッシュフローの差し替えまたは代用、または流動性の基準として捉えるべきではありません。非GAAP財務データは、IFRSに従って報告された当企業の実績の分析の代用としてではなく、それに追加して扱うべきです。

「ネクセラ」および当社グループのロゴは、当社グループの商標もしくは登録商標です。



目次

- 01 事業概要**
- 02 戦略ロードマップ**
- 03 パイプライン**
- 04 日本とAPACにおける事業**
- 05 創薬プラットフォーム**
- 06 最新の連結業績**
- 07 補足資料**

◀

事業概要

01

ネクセラファーマの概要

最先端の技術を駆使した革新的な医薬品により、患者さまの人生をより良くしていく

事業概要

280億円

年間収益

350億円

手元現金

400名以上

グローバル拠点
5ヵ所の従業員数

4565(コード)

東京証券取引所
プライム市場

6%超

日本の政府系ファンド
による長期保有

製品とプログラム

上市済製品

3

日本

1

グローバル
(提携)

臨床段階(グローバル)

13

提携プログラム

3

自社開発プログラム

創薬段階

20以上

自社開発または
提携プログラム

重点疾患分野とサイエンス

市場規模

18兆円以上

精神神経疾患

23兆円以上

代謝性疾患

45兆円以上

免疫疾患/
消化器系疾患

100個以上

「NxWave™」
プラットフォームによる
構造解析数

1,500件

取得特許数

日本発の新しいバイオファーマを目指す

グローバルの創薬拠点



CEO



Research



Finance



Chief of Staff

Legal

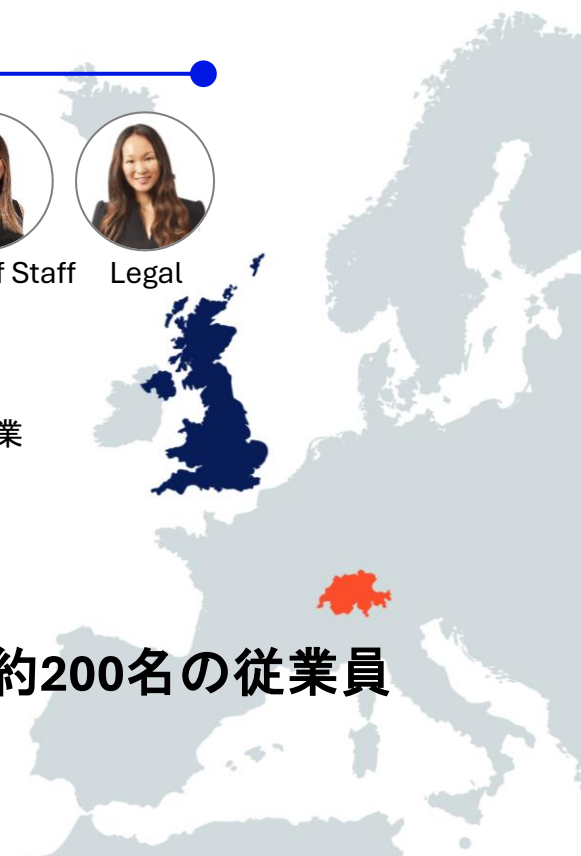
研究と初期臨床開発

- クライオ電顕でのノーベル賞受賞者が創業
- 独自のNxStaR™ およびNxWave™
- 構造ベース創薬プラットフォーム

テクニカルオペレーション

- グローバルCMCオペレーション
- サプライチェーン
- 品質管理

約200名の従業員



日本のオペレーションチーム



Finance



Operation



Compliance

約200名の従業員



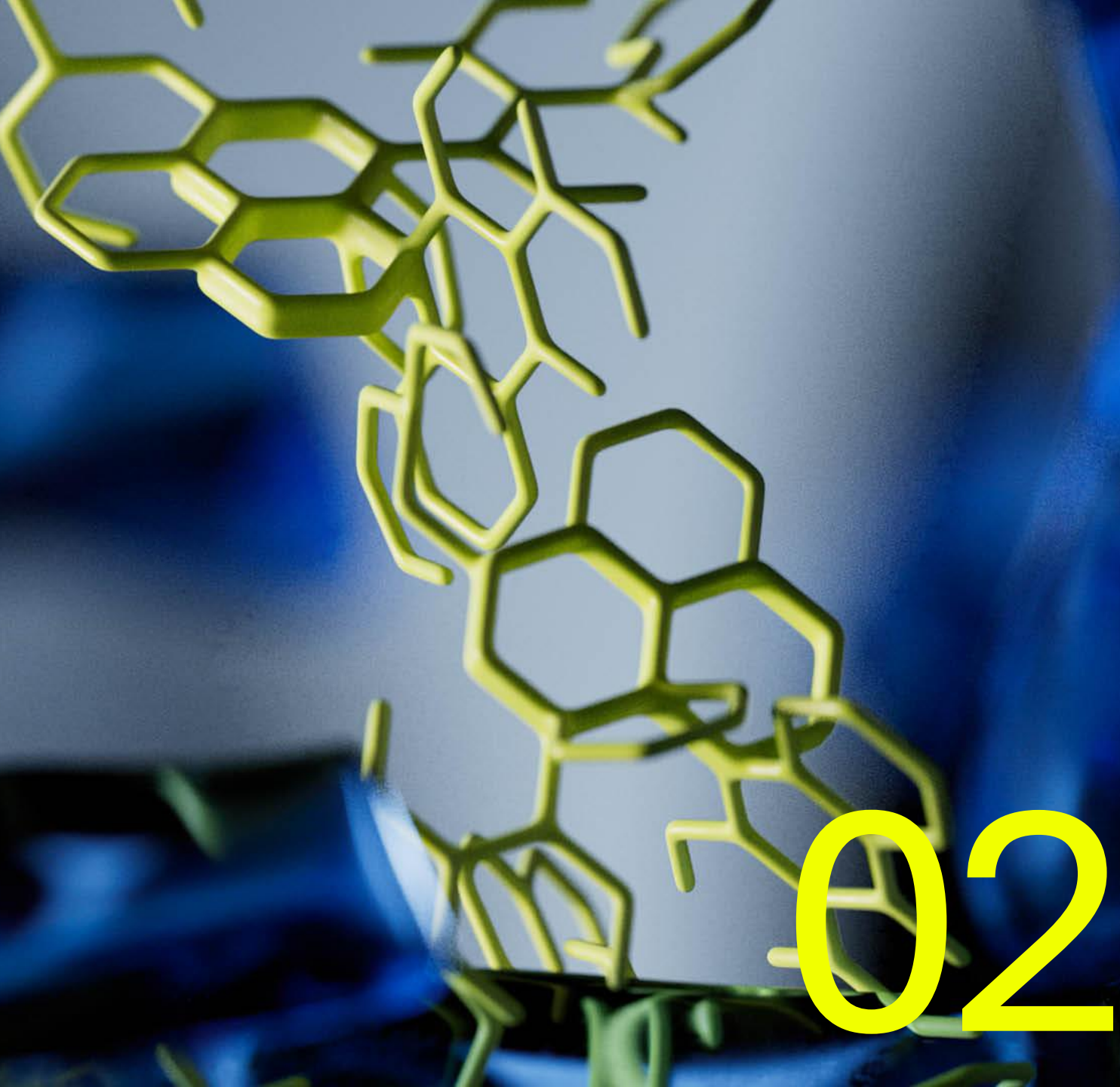
医薬品開発と商業化

- グローバルでの経験を有するバイオインガル経営陣
- アジア圏かつテクノロジーを駆使するチーム
- 戦略的な商業化アプローチ

基盤技術や良質な人材へのアクセスを生かしグループ全体のビジネスを推進

~

戦略ロードマップ





当社の歩み

過去20年で複数の戦略を実行。2024年からはネクセラファーマとして新たな一歩を踏み出す

2000年代

日本にイノベーションを届けることを目的とした会社を設立

- ✓ 2004年に東証マザーズ（現東証グロース）にIPO

2015年

創出した新薬の開発・商業化権利をグローバル製薬企業に売却することで、利益と市場評価を高める

- ✓ 15以上（現在も増加中）の提携プログラムにより、契約一時金・マイルストン収益に加え、将来的にはロイヤリティ収入も期待できる

2023年

上位市場への上場を行い、多くの大規模投資を行う機関投資家への露出を高める

- ✓ 2023年に東証プライム市場へ上場
- ✓ 産業革新投資機構（JIC）傘下のファンドから、上場ヘルスケア企業初の出資を受ける

2024年



新しいコーポレートブランドを発表:
ネクセラファーマ

医薬品の次の時代におけるリーダーとなる

日本から
日本そして世界へ

画期的な医薬品により、継続的な収益を生み出す企業を買収

- ✓ 2005年にアラキス社を186百万ドルで買収
- ✓ 2012年からはシーブリー、ウルティブロ、エナジアから安定的なロイヤリティを得る

新薬パイプラインを持続的に創出できる研究特化型の企業を買収

- ✓ 2015年にヘプタレス社を400百万ドルで買収

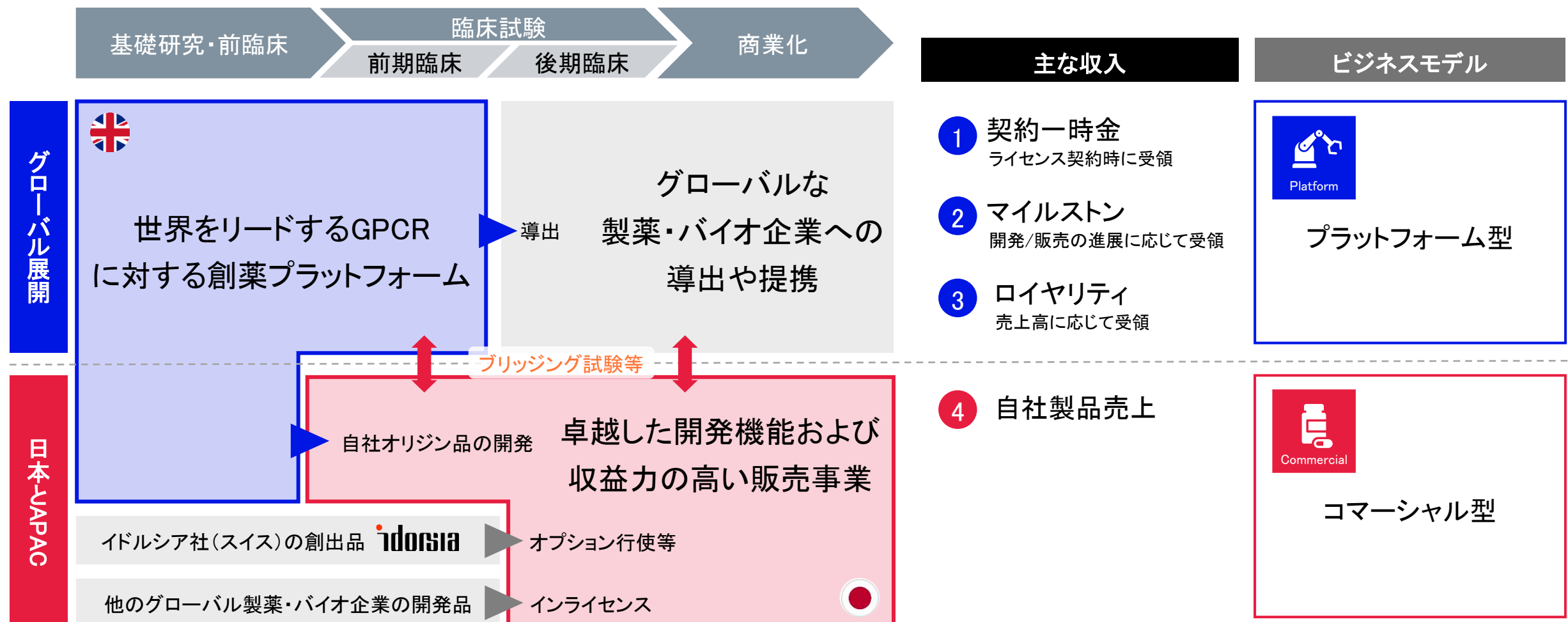
上市品を有する製薬企業を買収。フルセットのバイオ医薬品企業となり、さらなる持続的な収益成長を目指す

- ✓ 2023年にイドルシアファーマ・シューティカルズジャパン、Idorsia Pharmaceuticals Koreaを466百万ドル（約650億円）で買収
- ✓ ピヴラツツ®の売上げが急速に拡大



フルセットの機能を備えた日本発のバイオファーマを構築

日英の事業基盤を最大限活用しつつ、当社のミッションをいち早く達成すべく成長を加速させる





2025年の主な目標

01

製品関連の売上高170億円以上(ピヴラツツ[®] + クービビック[®])



02

日本とAPAC(中国を除く)市場向けに、
1品目以上の後期開発品の取得もしくは導入



03

1つ以上の価値の高い提携契約の締結、
自社によるフェーズ2試験を1つ以上開始



04

効率性、拡張性のためのシステム、
アプリケーションへの投資を継続



05

IFRS基準で営業黒字を達成(GPR52作動薬のオプション行使時)





パートナーが開発中のWave 1 & Wave 2は、市場規模の極めて大きな疾患領域を対象

	2030年の市場規模	WAVE1(2030年までに上市予定)	WAVE2(2035年までに上市予定)
神経疾患	<p>18兆円 (1,200億ドル) 以上</p>	 TEMPERO BIO™  CENTESSA PHARMACEUTICALS  NEUROCRINE BIOSCIENCES <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div>  mGlu5 NAM* 物質使用障害 </div> <div>  Ox2 作動薬 ナルコレプシー </div> <div>  M4 作動薬 統合失調症 </div> <div>  M4 作動薬 双極性障害 </div> <div>  M1/M4 作動薬 統合失調症 </div> </div>	 CENTESSA PHARMACEUTICALS <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div>  前臨床 </div> <div>  Ox2 作動薬 精神疾患に関連する 睡眠障害 </div> </div>
代謝性疾患	<p>23兆円 (1,500億ドル) 以上</p>	 Pfizer  MC4 拮抗薬 低栄養	 Lilly  複数ターゲット 2型糖尿病 / 肥満症 など
免疫・消化器	<p>45兆円 (3,000億ドル) 以上</p>	 Pfizer  Nxerion  CANCER RESEARCH UK <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div>  CCR6拮抗薬 炎症性腸疾患 </div> <div>  EP4拮抗薬+ PD-L1 進行性固形がんに対する免疫療法 </div> </div>	 Nxerion  EP4 作動薬 炎症性腸疾患
最大1,700億円(ピーク時の合計ロイヤリティ)		数千億円のマイルストンおよびロイヤリティ収入	

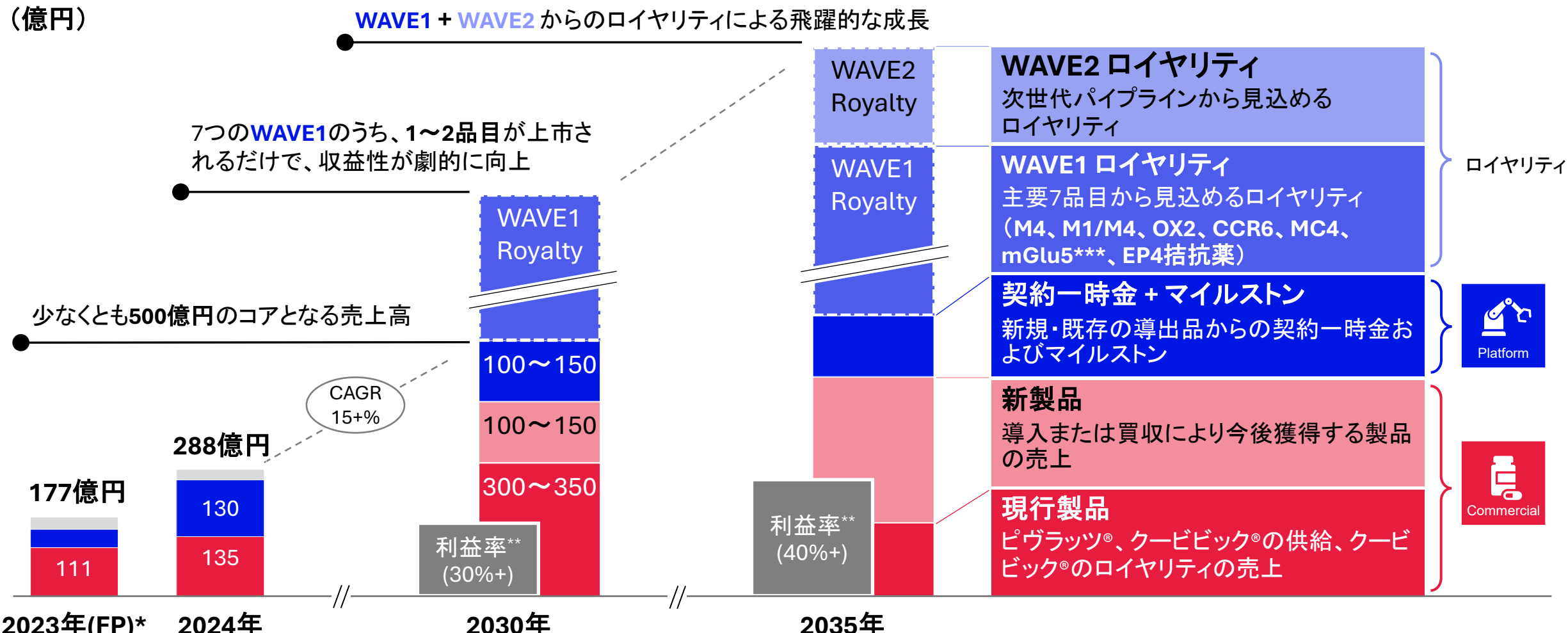
出所: EvaluatePharma, News Research、当社分析

*2025年10月末時点でTemperoBioのTMP-301はプログラムの進行を一時停止しており、今後の選択肢が検討中です

**AD:アルツハイマー病、LBD:レビー小体型認知症

2030年のビジョン: 高成長で高収益な日本のバイオ製薬企業を築く

(億円)



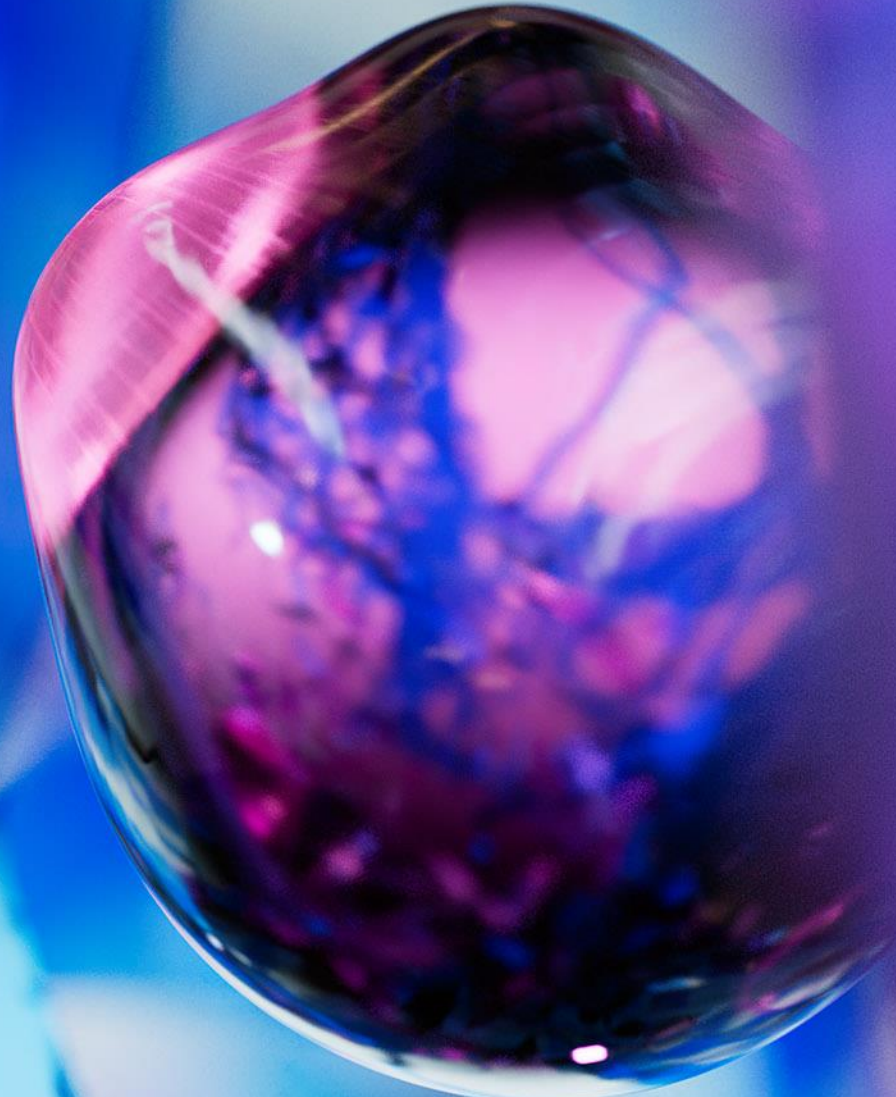
注: * 収益の数値は、イドルシアファーマシューティカルズジャパンおよびIdorsia Pharmaceuticals Koreaの数値を合算したものであり、2023年のピヴラツツ®の年間製品売上高を反映

** WAVE1とWAVE2のロイヤリティは除外

***2025年10月末時点でTemperoBioのTMP-301はプログラムの進行を一時停止しており、今後の選択肢が検討中です

~

パイプライン
Programs by Design



03



主なパイプライン(今後の見通し含む)

基礎～前臨床

フェーズ1

フェーズ2

フェーズ3

申請

上市済み

自社開発



EP4拮抗薬NXE'732
進行性固形がん



Lucerastat
ファブリー病

A

ピヴラツツ[®]
脳血管攣縮

A

EP4作動薬NXE'744
炎症性腸疾患

GPR52作動薬NXE'149
統合失調症

M₁M₄作動薬NBI'569
AD*に伴う精神症状

NEUROCRINE[®]

BIOSCIENCES

M₄作動薬NBI'568
双極性障害

NEUROCRINE[®]

BIOSCIENCES

M₄作動薬NBI'568
統合失調症

NEUROCRINE[®]

BIOSCIENCES

シーブリ他
COPD/喘息



NOVARTIS

M₁作動薬NBI'567
AD*/LBD*

NEUROCRINE[®]

BIOSCIENCES

M₁M₄作動薬NBI'570
統合失調症

NEUROCRINE[®]

BIOSCIENCES

CCR6拮抗薬PF'894
炎症性腸疾患



Pfizer

MC4拮抗薬PF'669
低栄養



Pfizer

mGlu₅ NAM TMP-301**
コカイン依存症

TEMPERO BIO[®]

OX2作動薬ORX142
神経/神経変性疾患

CENTESSA[®]

PHARMACEUTICALS

mGlu₅ NAM TMP-301**
アルコール依存症

TEMPERO BIO[®]

OX2作動薬ORX750
ナルコレプシー

CENTESSA[®]

PHARMACEUTICALS

Cenerimod
SLE



VIATRIS

A

★ : 25年内に患者関連データ公表の可能性

：独占的ライセンスインオプション

A : APAC*** での権利を保有

J : 日本での権利を自社で保有

* AD:アルツハイマー病。LBD:レビー小体型認知症

** NXE0039732 (EP4拮抗薬) は導出品ではないため自社品として分類。2022年に締結した臨床試験およびライセンス契約に基づき、Cancer Research UKが第1 / IIa 相臨床試験の資金拠出、デザインおよび実施を担い、当社がその後の臨床開発・商業化に向け、本剤に対するこの試験結果のライセンスを保有。

***2025年10月末時点でTemperoBioのTMP-301はプログラムの進行を一時停止しており、今後の選択肢が検討中です

****APAC(中国を除く)には、日本、韓国、オーストラリア、ブルネイ、カンボジア、インドネシア、ラオス、マレーシア、ミャンマー、

ニュージーランド、フィリピン、シンガポール、台湾、タイ、ベトナムを含む



主なパイプライン(主要パートナーハイライト)

基礎～前臨床

フェーズ1

フェーズ2

フェーズ3

申請

上市済み

自社開発



EP4拮抗薬NXE'732
進行性固形がん



Lucerastat
ファブリー病

A

ピヴラツツ®
脳血管攣縮

A

クービビック®
不眠症



EP4作動薬NXE'744
炎症性腸疾患
GPR52作動薬NXE'149
統合失調症

創薬提携



糖尿病/代謝性疾患

abbvie

神経疾患

技術提携



AI創薬



神経疾患/自己免疫疾患

M₁M₄作動薬NBI'569
AD*に伴う精神症状



M₁作動薬NBI'567
AD*/LBD*



CCR6拮抗薬PF'894
炎症性腸疾患



MC4拮抗薬PF'669
低栄養



mGlu₅ NAM TMP-301**
コカイン依存症



OX2作動薬ORX142
神経/神経変性疾患



M₄作動薬NBI'568
双極性障害



M₁M₄作動薬NBI'570
統合失調症



M₄作動薬NBI'568
統合失調症



マイルストン総額: 最大26億ドル
ロイヤルティ: 1桁後半～10%台半ば



マイルストン総額: 570百万ドル
ロイヤルティ: 1桁半ばから後半



TEMPERO BIO™

ロイヤルティ: 1桁半ばから後半

Cenerimod
SLE



A

: 独占的ライセンスインオプション

A : APAC*** での権利を保有

J : 日本での権利を自社で保有

* AD:アルツハイマー病。LBD:レビー小体型認知症

** NXE0039732 (EP4拮抗薬) は導出品ではないため自社品として分類。2022年に締結した臨床試験およびライセンス契約に基づき、Cancer Research UKが第I / IIa 相臨床試験の資金拠出、デザインおよび実施を担い、当社がその後の臨床開発・商業化に向け、本剤に対するこの試験結果のライセンスを保有。

***2025年10月末時点でTempero BioのTMP-301はプログラムの進行を一時停止しており、今後の選択肢が検討中です

****APAC(中国を除く)には、日本、韓国、オーストラリア、ブルネイ、カンボジア、インドネシア、ラオス、マレーシア、ミャンマー、

ニュージーランド、フィリピン、シンガポール、台湾、タイ、ベトナムを含む



主なパイプライン(事業カテゴリー別)



* AD:アルツハイマー病。LBD:レビー小体型認知症

**NXE0039732(EP4拮抗薬)は導出品ではないため自社品として分類。2022年に締結した臨床試験およびライセンス契約に基づき、Cancer Research UKが第I / IIa相臨床試験の資金拠出、デザインおよび実施を担い、当社がその後の臨床開発・商業化に向け、本剤に対するこの試験結果のライセンスを保有。

***2025年10月末時点でTemporoBioはプログラムの進行を一時停止しており、今後の選択肢が検討中です

****APAC(中国を除く)には、日本、韓国、オーストラリア、ブルネイ、カンボジア、インドネシア、ラオス、マレーシア、ミャンマー、

ニュージーランド、フィリピン、シンガポール、台湾、タイ、ベトナムを含む



2025年のイベントにより価値向上を加速

開発プログラム	提携先	時期	イベント
Cenerimod		2025年2月	日本・APAC(中国除く)の権利を譲渡
クービビック®		2025年2月	台湾における提携
TMP-301(mGlu5 NAM)		2025年3月	アルコール依存症を対象としたフェーズ2試験開始
NBI'568(M4作動薬)		2025年4月	統合失調症を対象としたフェーズ3試験開始
創薬提携の進捗		2025年6月	創薬段階における開発の進捗
NXE'732(EP4拮抗薬)		2025年9月	進行性固形がんを対象としたフェーズ2a試験開始
創薬提携の進捗	abbvie	2025年9月	創薬段階における開発の進捗
NXE'732(EP4拮抗薬)		2025年10月	フェーズ1b試験トップラインデータ発表(ESMO)
ORX750(OX2作動薬)		2025年11月	フェーズ2試験データ取得(NT1/NT2/IH)
NBI'568(M4作動薬)		2025年12月	双極性障害を対象としたフェーズ2試験開始
NBI'570(M1/M4作動薬)		2025年12月	統合失調症を対象としたフェーズ2試験開始

神経科学・代謝性疾患の最も注目される分野における臨床パイプラインの進展

提携先の進展については、パートナーからの開示等があったものに限って記載

** 2025年10月末時点でTemperoBioのTMP-301はプログラムの進行を一時停止しており、今後の選択肢を検討中



事業カテゴリーごとの戦略

各事業の価値を最大化し、相互のシナジーを最大限に発揮するため今後開発で密に連携していく



既存事業の成長

NxWave™ プラットフォーム創薬



- 既存のパートナーと協力し、当社が導出したパイプラインの進展を支援
- 少なくとも年間1件以上の新規の価値の高い提携および/または共同投資を実施



戦略的成長

- シナジー効果のある新技術への投資や提携を実施

日本・APACコマーシャル事業



- 2つの製品(ピヴラツツ®/クービビック®)の売上と収益を最大化かつ最適化する

- 後期開発品を導入し、日本・APACにおいて臨床開発および商業化

~

日本/APAC事業

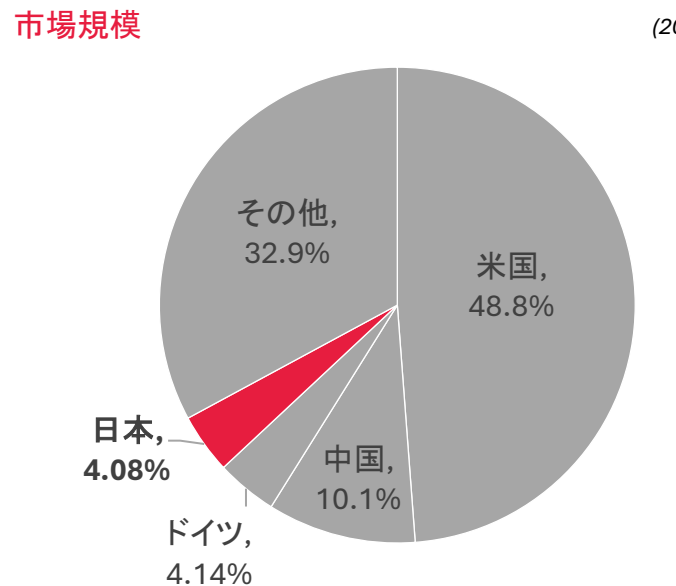
イノベーションを日本/APACの患者さまへお届けする

04

日本はAPAC市場展開の拠点となる

日本は取引量が多く、魅力的で確立された市場

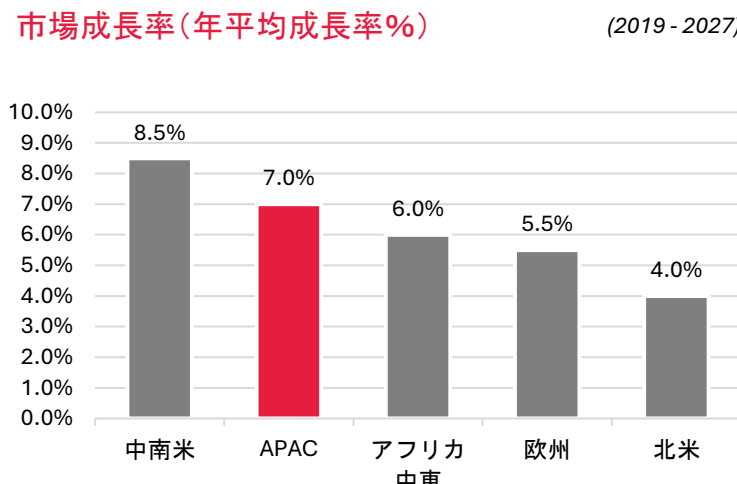
日本は世界で3番目に 大きい市場規模(中国を除く)



有利な日本市場環境

- ✓ 国民皆保険制度
- ✓ 迅速な償還
(規制当局の承認後90日以内)
- ✓ 日本の患者におけるドラッグロース・ドラッグラグ低減に向けた政府施策

APACは世界で2番目に 成長率の高い製薬市場



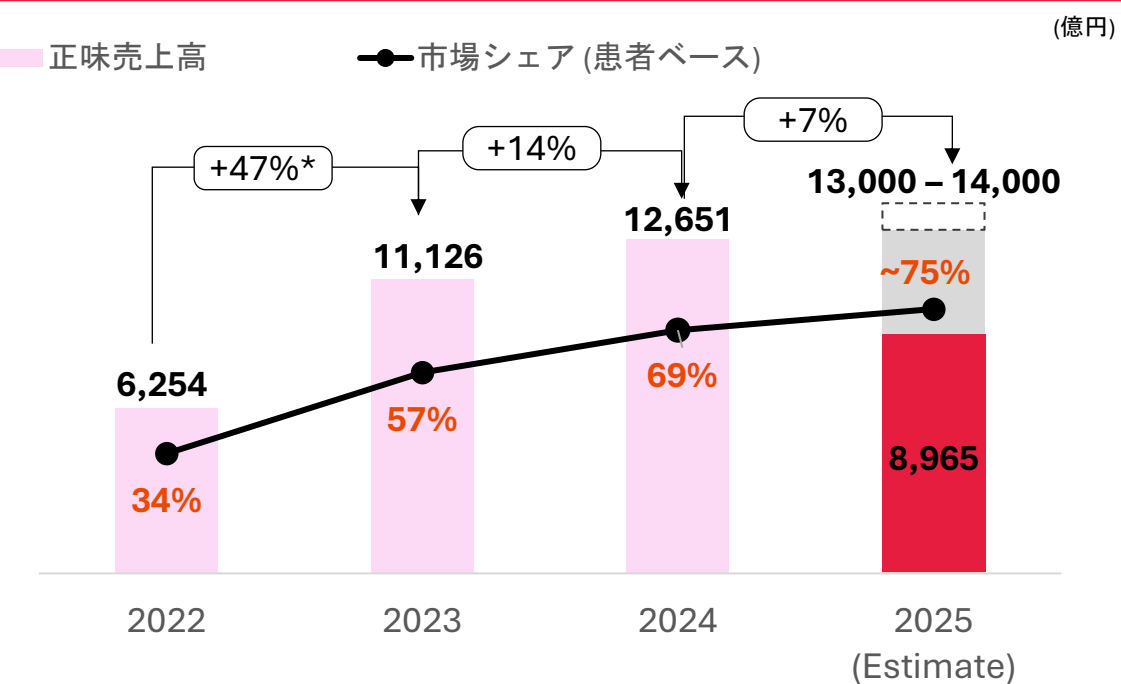
出所: IQVIA Market Prognosis, Sep 2022; IQVIA Institute, Nov 2022.

APAC(中国を除く)には、日本、韓国、オーストラリア、ブルネイ、カンボジア、インドネシア、ラオス、マレーシア、ミャンマー、ニュージーランド、フィリピン、シンガポール、台湾、タイ、ベトナムを含む

ピヴラツツ[®](クラゾセンタン、エンドセリンA受容体拮抗薬)
動脈瘤性くも膜下出血(aSAH)患者における脳血管攣縮の予防を目的とした
当社初の上市製品



ピヴラツツ[®]の売上成長率



2025年ピヴラツツ[®]のハイライト

- ✓ 発売開始から2025年9月までにPIVLAZ[®]で治療を受けた患者は **23,000人**
- ✓ 市場シェアは**73%**に到達 (2025年8月時点の平均値)
- ✓ STROKE 2025 年次総会で**103件**の抄録を発表
- ✓ 学会が「クラゾセンタン最適使用マニュアル」を策定、2026年2月に刊行予定

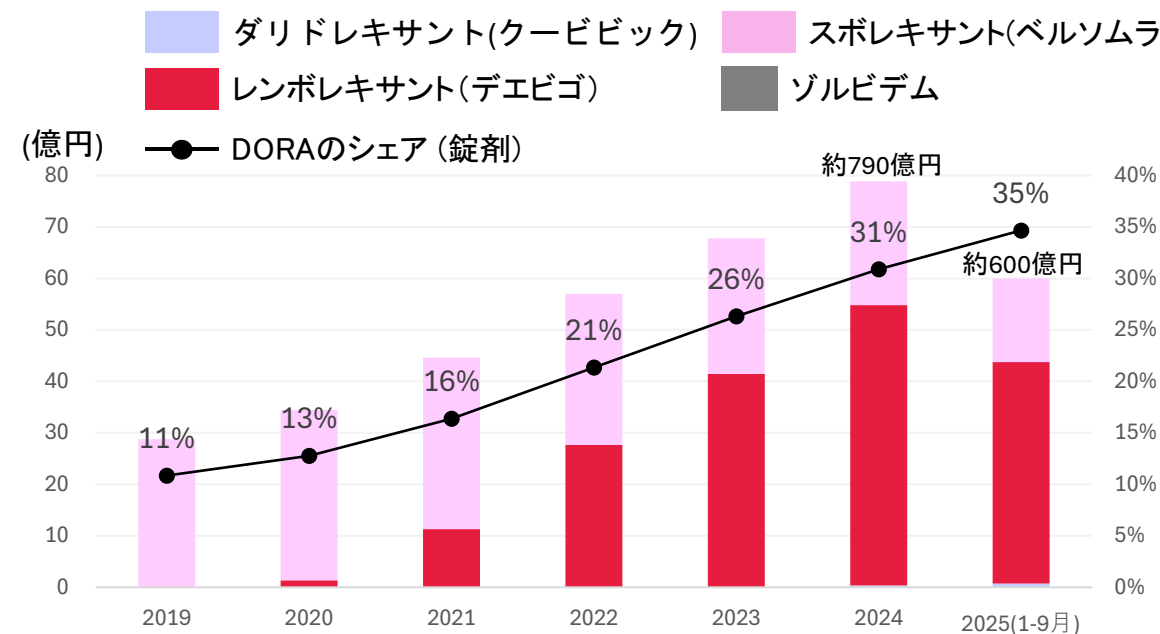
ピヴラツツ[®]は現在、日本で標準治療 (SoC) として確立

クービビック®*: 新規のデュアルオレキシン受容体拮抗薬(DORA)

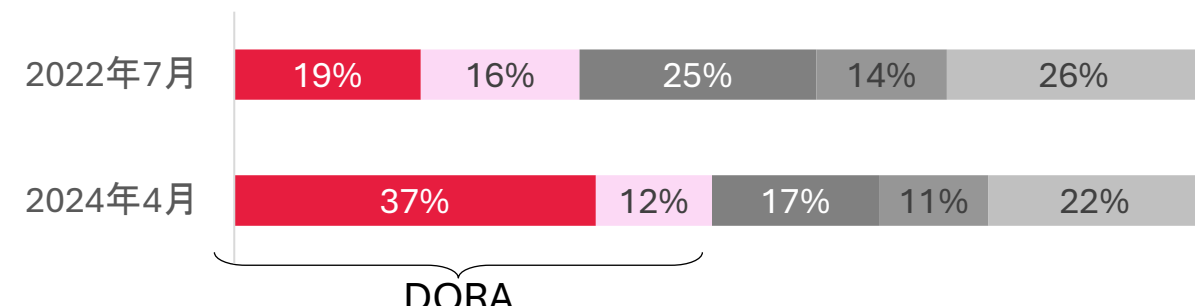
DORAは不眠症治療薬において、急速に地位を確立している



薬価ベース売上 および市場シェア



処方頻度 (最も処方頻度の 高い睡眠薬)



出所: 日経メディカル(2022/7/23, 2024/4/13)

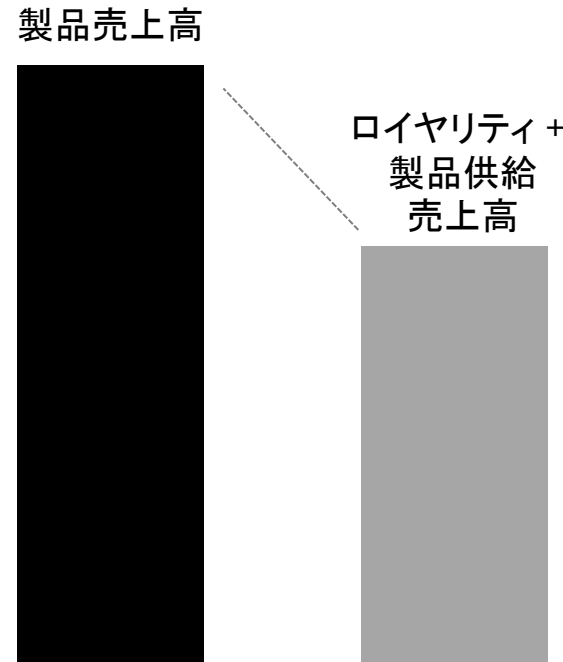
- ✓ 従来型の抗不安薬・睡眠薬が医師から敬遠される傾向にある日本において、DORAは急速に浸透中
- ✓ 日本は世界最大のDORA市場のひとつであり、その市場規模は最大10億ドル(約1,500億円)と推定される
- ✓ パートナーの塩野義製薬とともに、クービビック®がベストインクラスの薬剤となることを目指す

クービビック®の売上・利益構造のイメージ

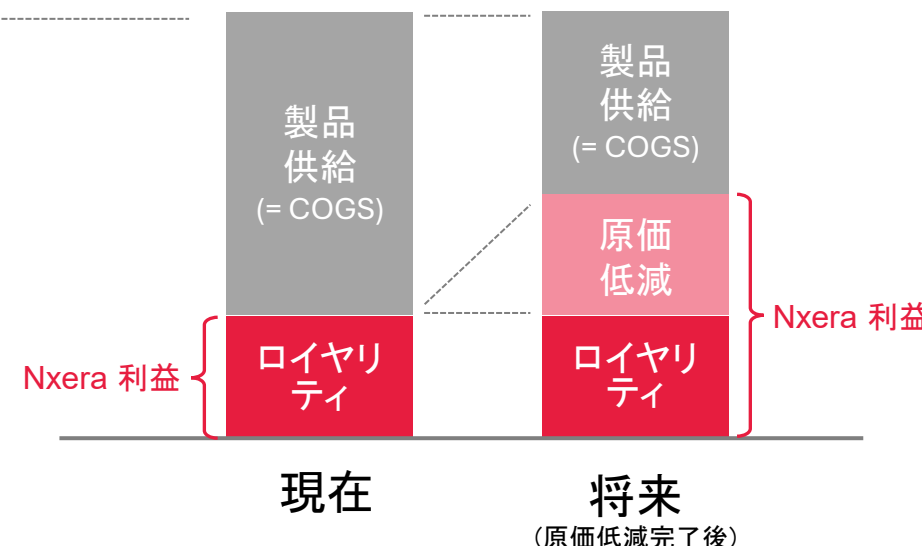
利益は当面はロイヤリティ収入によるが、将来は原価低減効果による利益増大が寄与



売上構造



当社の利益構造



サプライチェーン最適化

サプライチェーン全体最適化に向けた包括的戦略

これまでの実績

- ✓ ライセンス元から独立した Nxera のサプライチェーンを確立
- ✓ 10月に第2の原薬供給源に関する規制当局の承認を取得

今後の計画

- ✓ 原材料のさらなるコスト最適化を実現
- ✓ 製剤化および包装の最適化



ピヴラツツ®およびクービビック®の2025年の売上ガイダンス

ピヴラツツ®は正味売上高で130～140億円、クービビック®はロイヤリティと製品供給で40～50億円を目指す



Commercial



2025年の
売上目標

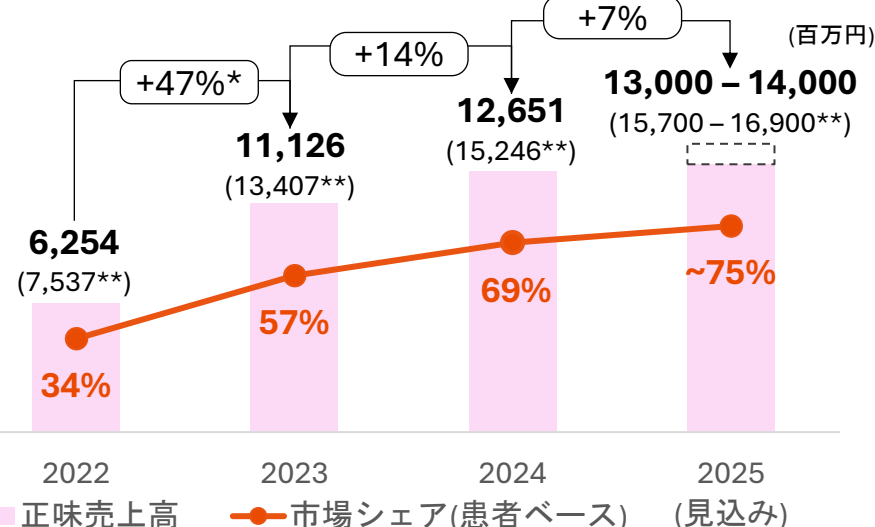


13.0 – 14.0 Bn JPY

(薬価ベース: 157～169億円)

+7%

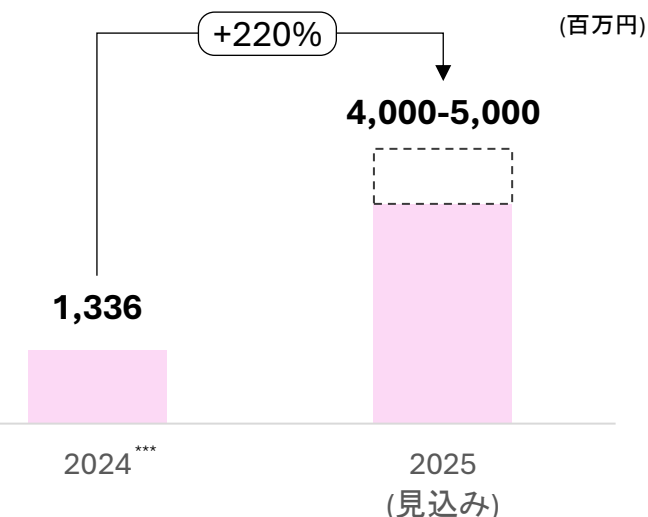
売上推移



4.0 – 5.0 Bn JPY

(塩野義の26/3期予想25億円)

+220%



出所: MDV DPC hospital data

* 2022年と2023年のQ2-Q4の比較、**薬価ベースの売上 ***2024年は契約一時金・マイルストン・ロイヤリティ・製品供給による売上、2025年はロイヤリティと製品供給による売上

~

創薬プラットフォーム

最先端のサイエンス

05

NxWave™: パイプラインに大きな効果をもたらす独自の構造ベース創薬



NxWave™プラットフォーム



標的の同定と
バリデーション

最適な標的の同定



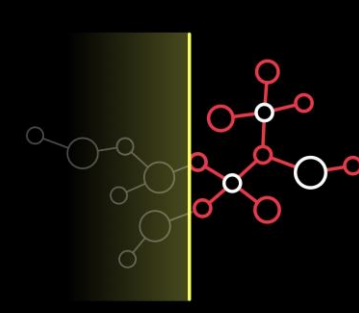
NxStar™

適切な標的の安定化



NxHit™

最適化された
ヒット化合物の同定



NxDesign™

最良の候補化合物を
選定



トランスレーショナル
メディシン

治療仮説の検証

世界トップクラスの生産性

臨床開発候補品

フェーズ1

フェーズ2

フェーズ3

合計

29

18

5

1

アクティブ(2025年8月時点)

✓ 15

✓ 11

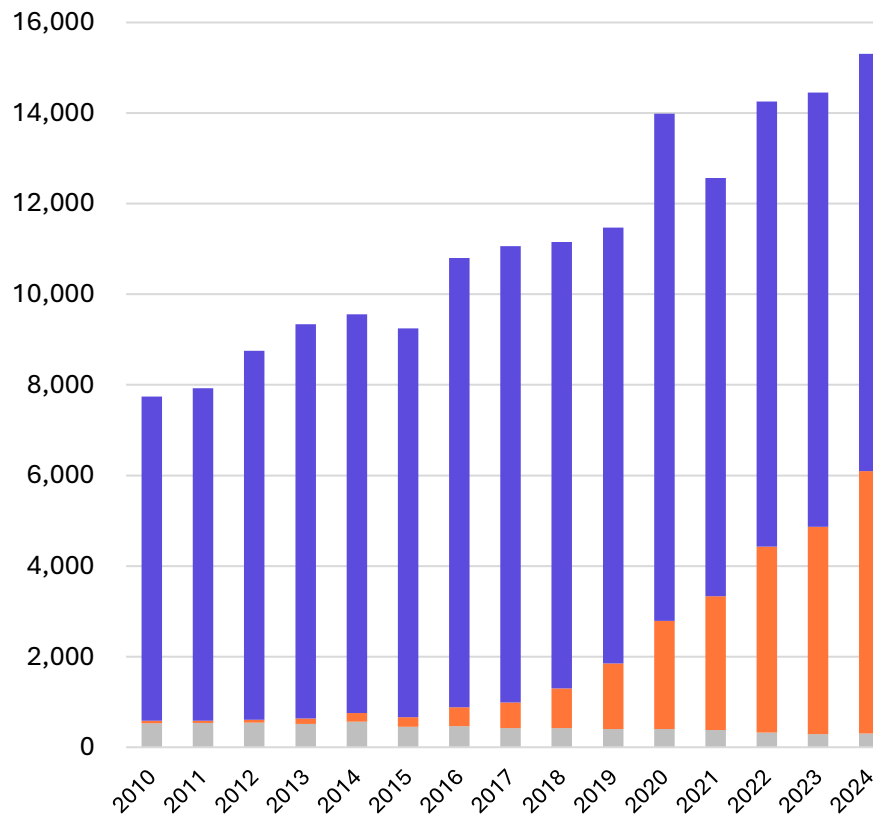
✓ 4

✓ 1

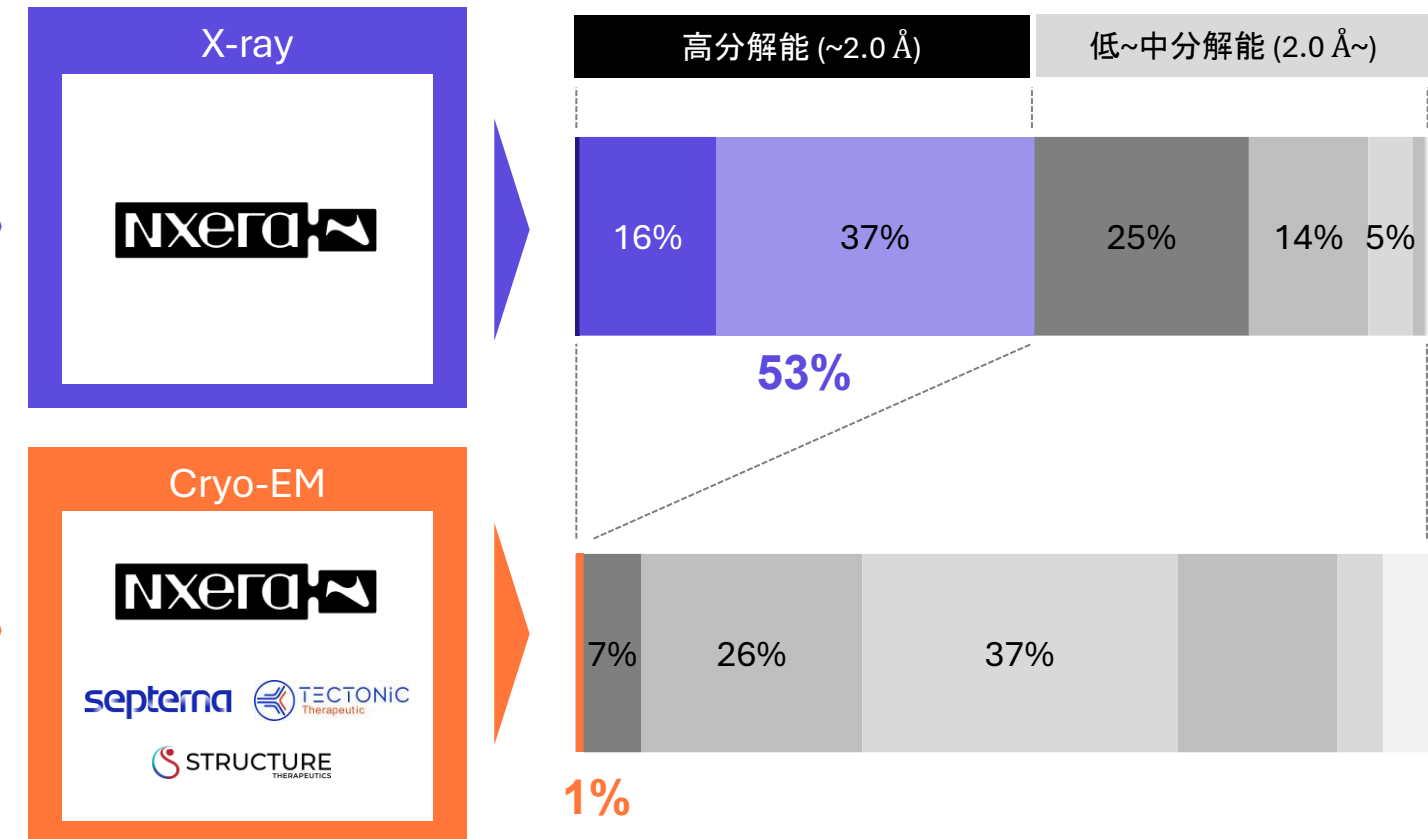
PDB登録の構造解析数と技術別分解能

足元ではCryo-EMによる構造解析数が増加、分解能ではX線結晶構造解析に大きく軍配

技術別の構造解析数



技術別の分解能

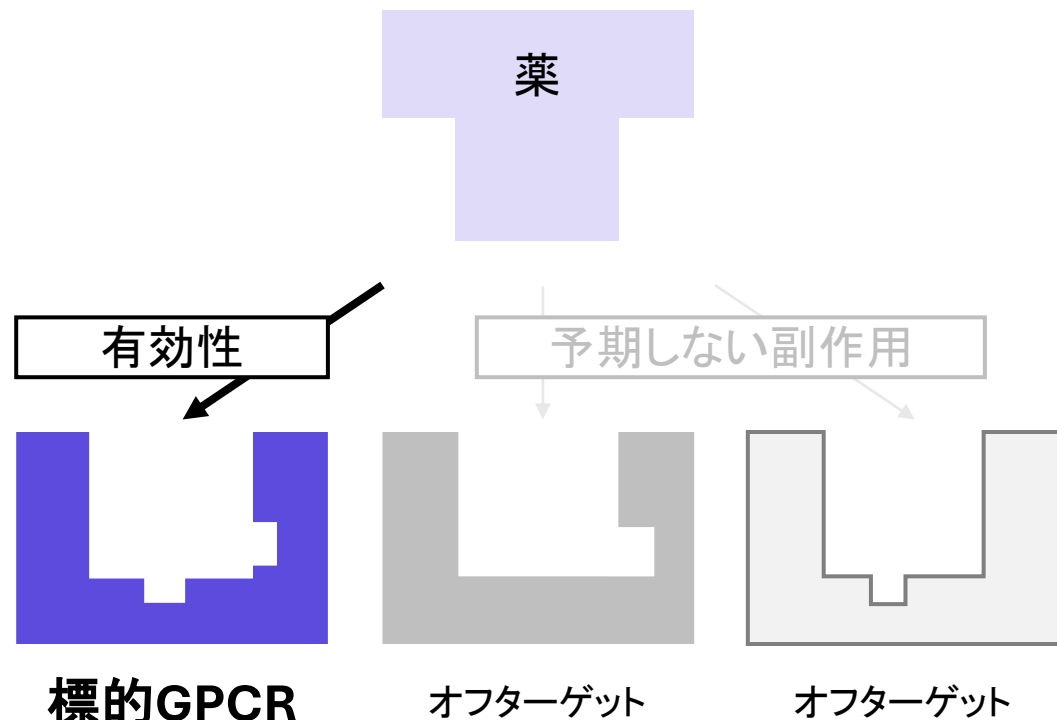


当社技術: 精密なGPCRモデルにより優れた創薬が可能

精密な構造解析によって、優れた医薬品デザインが可能となる

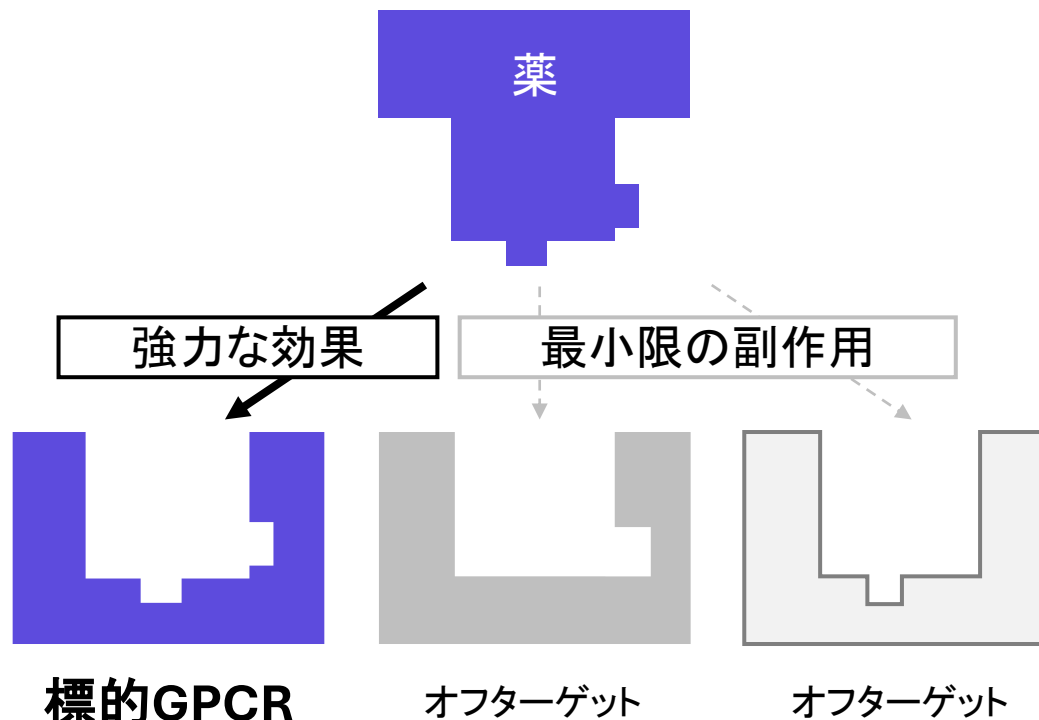
不鮮明なGPCRモデル: 一般的な薬

GPCR(鍵穴)に対する理解が不十分だと医薬品(鍵)も最適化できない



精密なGPCRモデル: 優れた薬

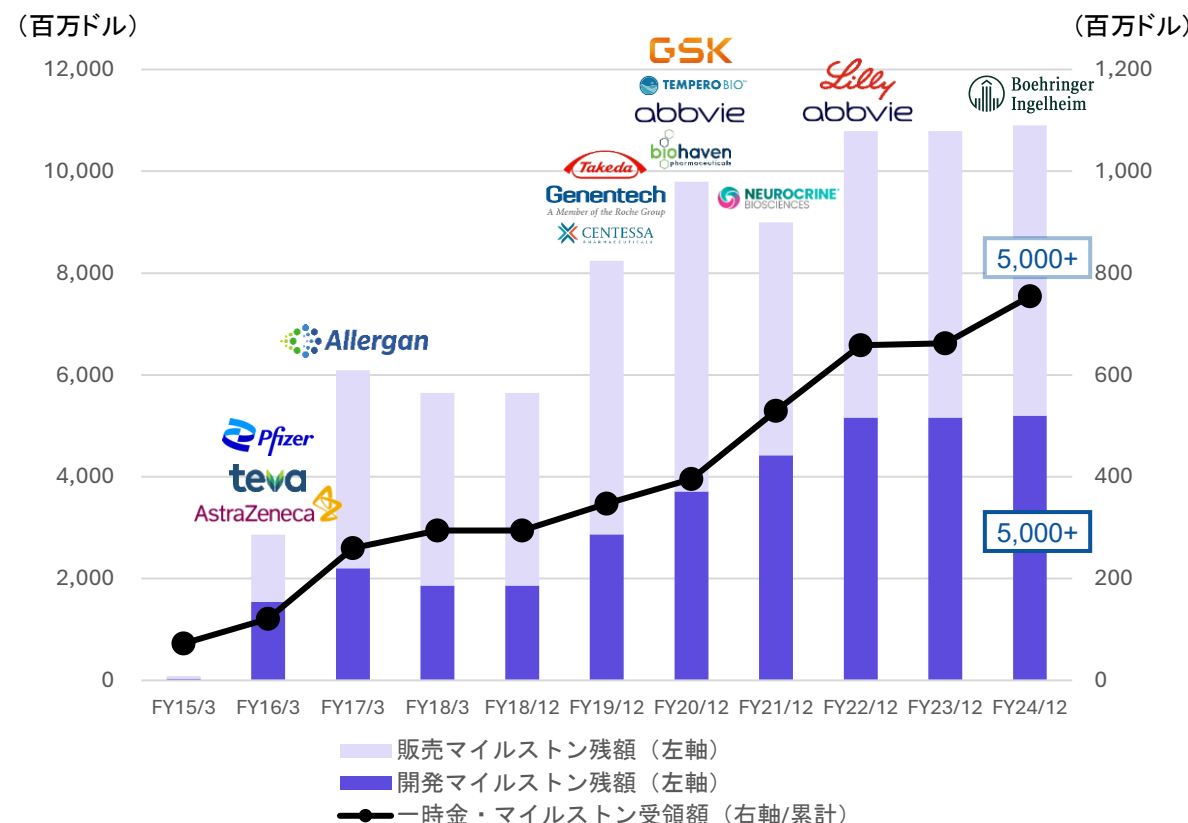
GPCR(鍵穴)をよく知ることで選択性が上がり、有効性を高め副作用を最小化できる



グローバルの大手製薬との豊富な取引実績があり…

既存のライセンス先からの収入により、自社での再投資と成長加速を実現

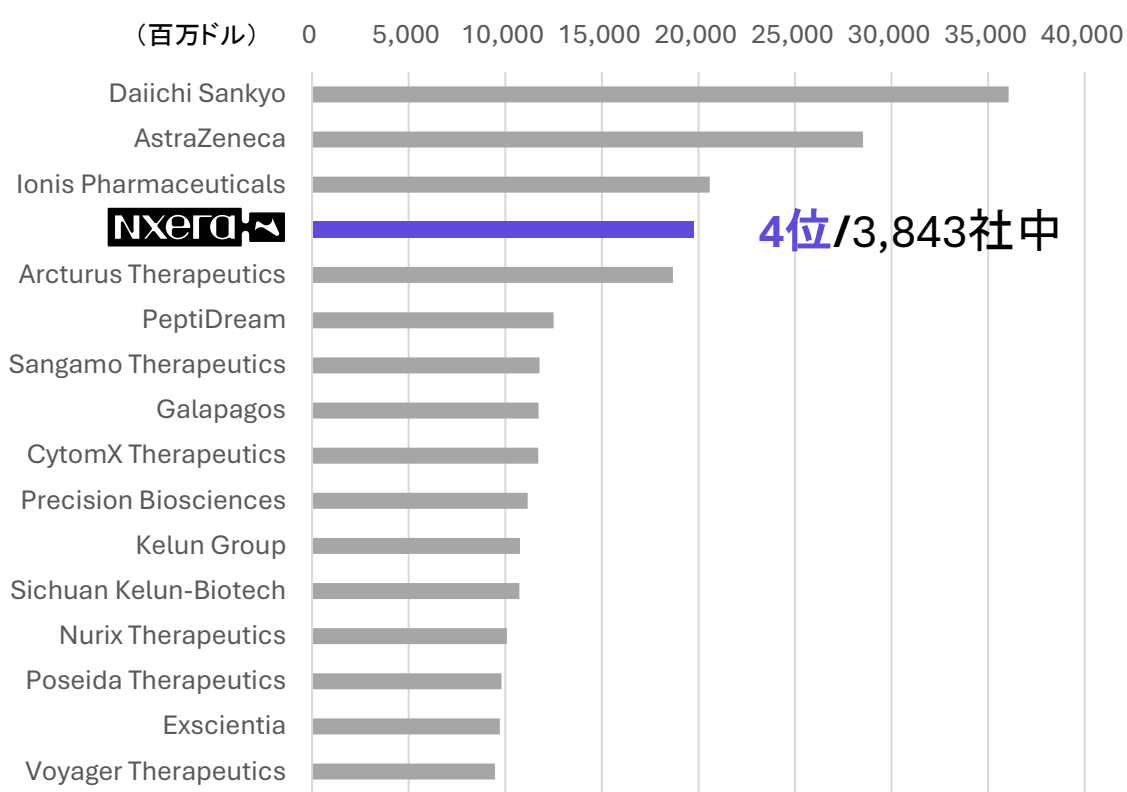
既存契約のマイルストン残高推移¹



1 現在契約中のもののみの期末時点の残高。化合物が返還されたTEVA社、AbbVie社(旧Allergan社)は、それぞれ18/3期、21/12期以降の残高から除外。2 第三者(EvaluatePharma社)独自のデータベースの「Licensing」の分類に基づき作成しているため、左図の金額と完全に一致しない
出所:当社資料より作成(左図)、EvaluatePharma(2024/10/17時点)より作成(右図)

製薬/バイオ企業のライセンス金額ランキング上位15社²

(2015年以降累計)



4位/3,843社中



…これまでに数百億円を受領。さらに今後も数千億円の収益が得られる可能性
最近では、ベーリンガーインゲルハイム社とライセンスオプション権を含む契約を提携



提携先	提携時期	プログラム	疾患領域	契約一時金 初期マイルストン	マイルストン総額 (最大) ¹
Boehringer Ingelheim	2024年3月	GPR52作動薬のライセンスオプションを含む契約	統合失調症	25百万ユーロ	6.7億ユーロ
Lilly	2022年12月	複数のターゲットを対象とした創薬提携	糖尿病・代謝性疾患	37百万ドル	8億ドル
abbvie	2022年8月	複数のターゲットを対象とした創薬提携	神経疾患	80百万ドル	12億ドル
NEUROCRINE BIOSCIENCES	2021年11月	M4、M1、M1/M4作動薬のライセンス契約と研究開発提携	神経疾患	100百万ドル	26億ドル
GSK	2020年12月	GPR35作動薬のライセンス契約と研究開発提携	消化器疾患/免疫疾患	44百万ドル	4.8億ドル
biohaven pharmaceuticals	2020年12月	CGRP拮抗薬のライセンス契約と研究開発提携	神経疾患	10百万ドル	3.8億ドル
abbvie	2020年6月	ライセンスオプションを含む創薬提携 ²	炎症性疾患/自己免疫	32百万ドル	4億ドル
Takeda	2019年8月	複数のターゲットを対象とした創薬提携	複数 当面は消化器疾患に注力	26百万ドル	12億ドル
Genentech A Member of the Roche Group	2019年7月	複数のターゲットを対象とした創薬提携	複数	26百万ドル	10億ドル
Pfizer	2015年11月	複数のターゲットを対象とした創薬提携	複数	--	18億ドル

¹将来受け取る権利を有するオプション行使料、開発承認商業化マイルストンの総額。これとは別に製品が販売された場合には、ロイヤリティとして売上高の一定割合(通常1桁中盤～2桁の段階的ロイヤリティ)を受領する権利を有する。

²アッヴィは最大3つのターゲットを追加的に選定できるオプションを有する。

ムスカリnergプログラムの開発状況

先行薬Cobenfyを負う形でベスト・イン・クラスを狙った当社製品NBI' 568がP3試験進行中

Article

Selective Muscarinic Receptor Agonist Xanomeline as a Novel Treatment Approach for Schizophrenia

統合失調症におけるザノメリンの有益性に関する初の臨床的証拠。小規模臨床試験(N=10)、PANSSおよびBPRSの臨床的エンドポイントに有意な効果
Shekar et al Am J Psychiatry 2008; 165:1033-1039



統合失調症に対する第Ⅱ相試験でKarXTが良好な結果



M4 PAM(Emraclidine)が第Ⅰb相試験で良好な結果



統合失調症に対する第Ⅲ相試験でKarXTが良好な結果



COBENFY™ が2024年9月26日にFDA承認取得



2008

2012

2017

2019

2021

2022

2024

2025

ヘプタレス社がM4作動薬のプロジェクトを開始



NXE0016878(NBI-568)の第Ⅰ相FTIH試験(NCT03244228)臨床試験に進んだ最初の選択的M4作動薬



当社グループとニューロクライン社がM1、M4、M1/M4作動薬の開発に関する提携契約を締結



NBI-568の第Ⅱ相試験について良好なトップラインデータを発表(NCT05545111)



NBI-568の第Ⅲ相試験開始



注:NBI-568は臨床試験中の薬剤であり、いかなる用途においても規制当局からは未承認

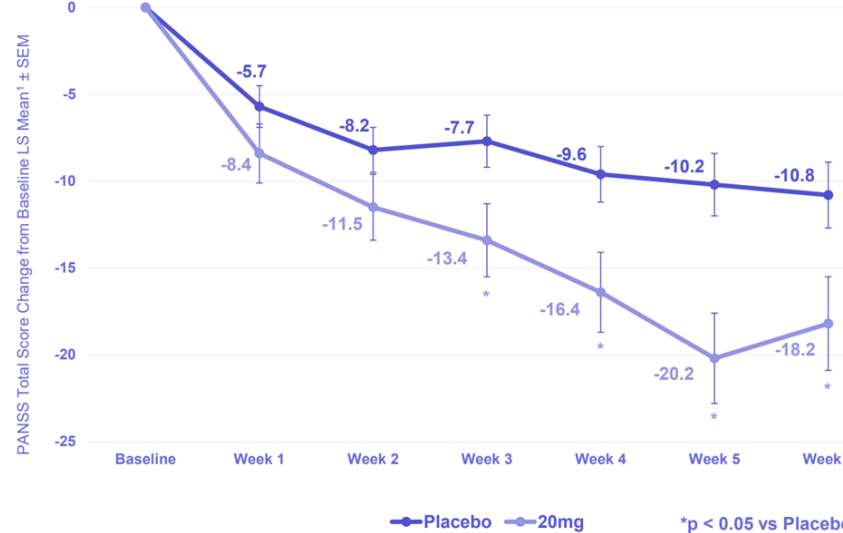


M4作動薬のフェーズ2試験トップライン結果

20mgで有効性を確認。プラセボとの比較で、PANSS、CGI-S共に統計的に有意な差



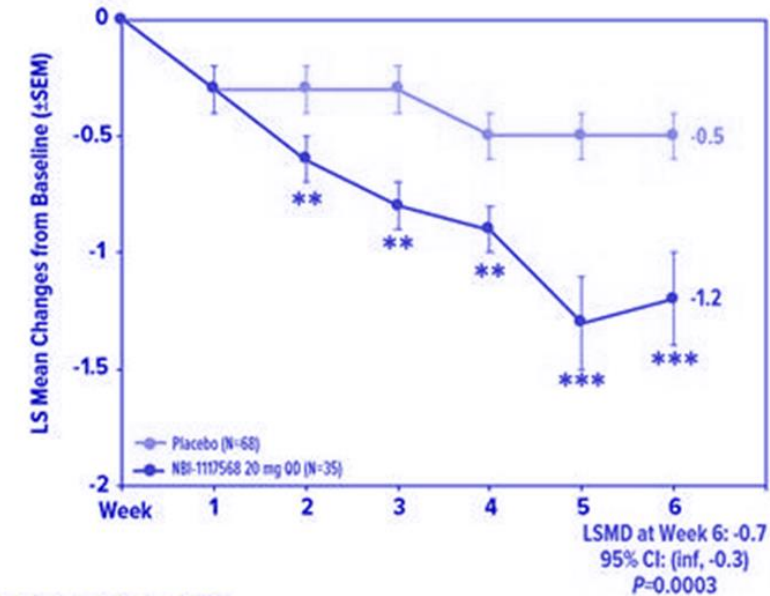
Once-Daily 20mg Dose Demonstrated Clinically Meaningful and Statistically Significant Efficacy at Week 3, 4, 5, and 6



¹ Least-squares (LS) means are from a MMRM which includes treatment group, visit, and study period as fixed effects; treatment group-by-visit interaction; baseline PANSS total score as a covariate; and subject as a random effect.

² Effect size (Cohen's D) is based on observed data.

B. Changes in CGI-S Score



*P<0.05 **P<0.01 ***P<0.001

LS means are from a MMRM, which includes treatment group, visit, and stage of randomization as fixed effects; treatment group-by-visit interaction; baseline score as covariate; and participant as a random effect. Cohen's d based on observed values.

“20mg投与群で、PANSSスコア、CGI-Sスコア共に一貫してプラセボとの統計的有意差が見られた、再現性のある反応が見え、データは強固だと考えている”



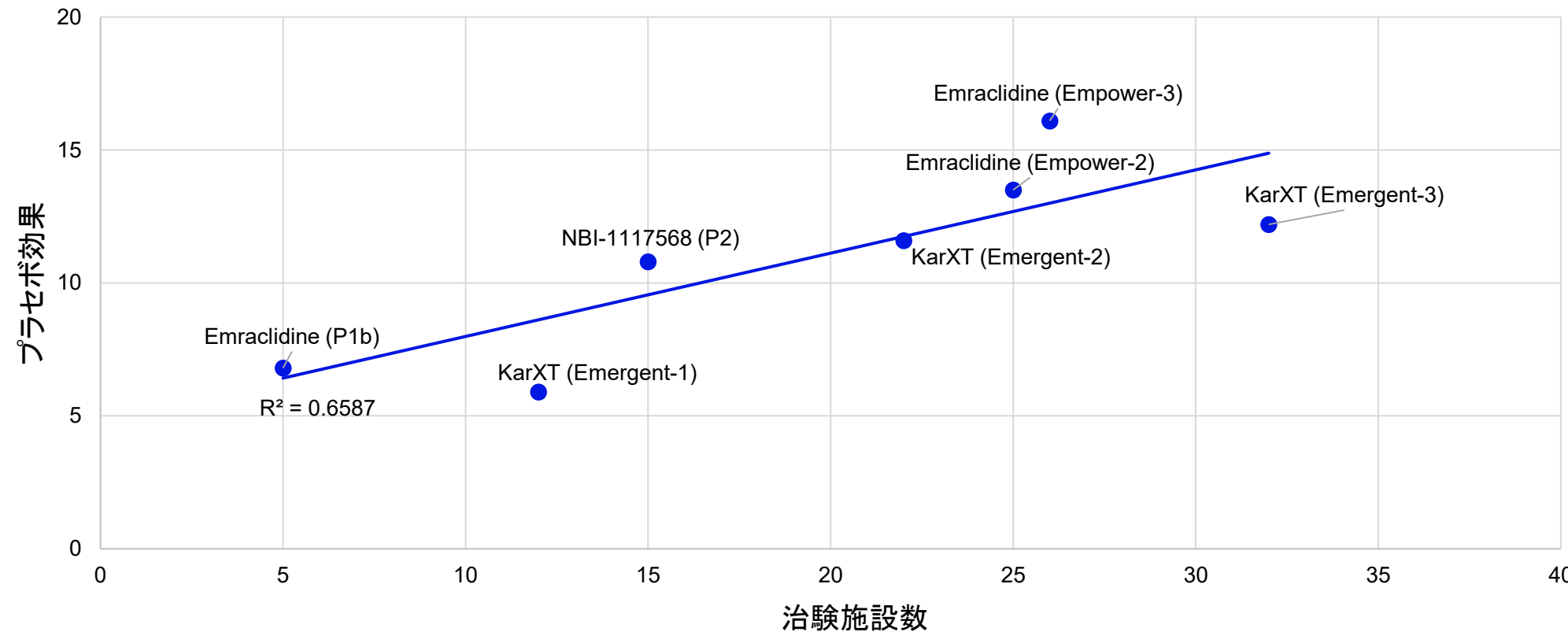
競合薬との施設数・試験機関の比較

NBI-1117568のP3試験は実薬:プラセボは1:1、施設数を約20施設に絞り込み、プラセボの影響を極力排除する

	Neurocrine/Nxera	Neurocrine/Nxera	BMS/Karuna	AbbVie/Cerevel
化合物	NBI-1117568	NBI-1117568	Cobenfy/Kar-XT	CVL-231/Emraclidine
試験名 / コード	NCT05545111	NCT06963034/NCT07105098	EMERGENT-2/3	EMPOWER-2/3
投与経路	経口(一日1回)	経口(一日1回)	経口(一日2回)	経口(一日1回)
患者数	213名	580名+	計518名	計752名
患者割付	実薬:プラセボ = 2:1	実薬:プラセボ = 1:1	実薬:プラセボ = 1:1	実薬:プラセボ = 2:1
施設数	15施設	約20施設	22施設(EMERGENT-2) 32施設(EMERGENT-3)	26施設(EMPOWER-2) 25施設(EMPOWER-3)
試験期間	1.8年	25年5月-27年10月(2.2年)	1.6年	2.2年
フェーズ	フェーズ2(成功)	フェーズ3(試験中)	フェーズ3(成功)	フェーズ2(失敗)
主要評価項目	PANSS合計スコアの変化量 (6週後)	PANSS合計スコアの変化量 (5週後)	PANSS合計スコアの変化量 (5週後)	PANSS合計スコアの変化量 (6週後)

プラセボ効果のデータ比較 (Total PANSS)

ムスカリン関連プログラムのプラセボ効果は施設数が増加すれば高まる傾向にあるか



“プラセボ効果を管理するためには施設数も重要な要素の一つと考えている。”



安全性:副作用リスク

消化器・心血管系の副作用の発生率は、Cobenfyはプラセボよりも多かったが、NBI-568はプラセボと同等程度

NBI-568

	Placebo N=70	20mg QD N=40	40mg QD N=39	60mg QD N=34	30mg BID N=27	All Treated N=140
Somnolence	2 (2.9)	5 (12.5)	2 (5.1)	7 (20.6)	1 (3.7)	15 (10.7)
Dizziness	1 (1.4)	5 (12.5)	3 (7.7)	4 (11.8)	1 (3.7)	13 (9.3)
Headache	14 (20.0)	1 (2.5)	5 (12.8)	1 (2.9)	5 (18.5)	12 (8.6)
★Nausea	2 (2.9)	2 (5.0)	3 (7.7)	3 (8.8)	0	8 (5.7)
★Constipation	2 (2.9)	2 (5.0)	3 (7.7)	1 (2.9)	1 (3.7)	7 (5.0)

Cobenfy

Table 3.6. Pooled Treatment-Related Adverse Events in EMERGENT trials²⁰

Adverse Event, %	KarXT (n= 340)	Placebo (n= 343)
★Nausea	17.1%	3.2%
★Constipation	15.0%	5.2%
★Dyspepsia	12.1%	2.3%
★Vomiting	10.9%	0.9%
★Hypertension	5.9%	1.2%
Dry Mouth	5.0%	1.5%
Tachycardia	4.7%	2.0%

出所: Neurocrine社プレゼン2024/8/28、KarXT for Schizophrenia draft evidence report Nov. 28, 2023 (https://icer.org/wp-content/uploads/2023/07/ICER_Schizophrenia_Draft_Report_For-Publication_112823.pdf)

安全性			食事制限	服薬回数
消化器症状 (M2)	心血管症状 (M3)	その他		
★ プラセボ と同等	★ プラセボ と同等	傾眠 めまい	なし	1日1回
★ プラセボ比 で3-5倍 (10%以上の項 目が4つ)	★ プラセボ比 で約4倍 (5.9%で発生)	ドライマウス	あり (食前1時間又 は食後2時間)	1日2回 (トロスピウム の併用)

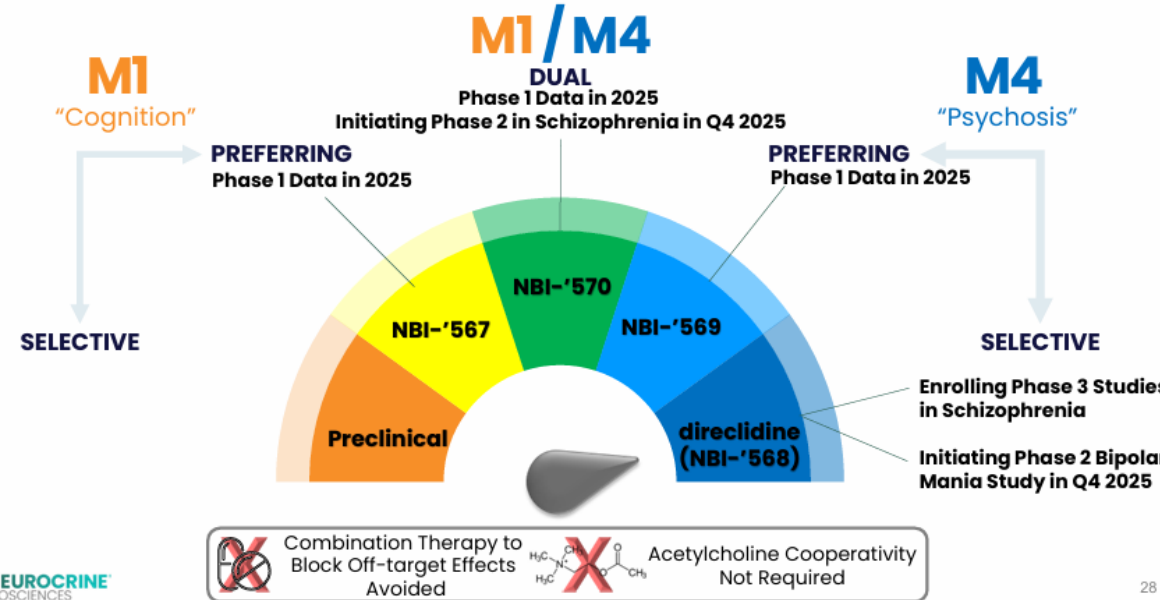
ニューロクライン社は広範なムスカリン作動薬ポートフォリオを開発中

5つの臨床段階のプログラムが実施中



Muscarinic Platform Includes Multiple Clinical Programs

From M1 to M4 Selective Orthosteric Agonists



NEUROCRINE
BIOSCIENCES

製品名/ 開発コード	ターゲット	適応症	Phase1	Phase2	Phase3
Direclidine (NBI'568)	M4 作動薬	統合失調症	進行中	進行中	進行中
Direclidine (NBI'568)	M4 作動薬	双極性障害	進行中	進行中	進行中
NBI'570	M1/4 作動薬	統合失調症	進行中	進行中	進行中
NBI'569	M1/4 作動薬	ADに伴う 精神症状	進行中	進行中	進行中
NBI'567	M1 作動薬	ADの認知症 状/LBD	進行中	進行中	進行中

28

M1、M4、M1/M4という複数メカニズムに亘る臨床段階プログラムが5つ
NxWave™で設計された選択的オルソステリック作動薬で、複数のアプローチにより認知症状および精神症状を治療へ



OX2受容体作動薬ORX750 – NT1/NT2/IH

初期P2a データにより3つの適応症でベストインクラスとなり得るプロファイルを確認



NT1/NT2/IHでベストインクラスの可能性

ORX750

CRYSTAL-1 Phase 2a study in NT1, NT2 and IH



Evaluate safety, tolerability, and PK in NT1, NT2, and IH patients

Efficacy assessment registrational endpoints:
Maintenance of Wakefulness Test (MWT),
Epworth Sleepiness Scale (ESS), **weekly cataplexy rate** (NT1 patients only), and overall symptom improvement*

Exploratory efficacy assessments will measure sleep, **cognition, attention, memory**, and general health

First robust demonstration of oral OX2R agonist addressing wakefulness needs of patients across NT1, NT2 and IH...

- Generally favorable safety and tolerability profile
- Statistically significant, clinically meaningful and dose-dependent efficacy
- Dose escalation across ongoing and future cohorts with **once-daily and split-dose regimens**, enabled by Phase 1 data

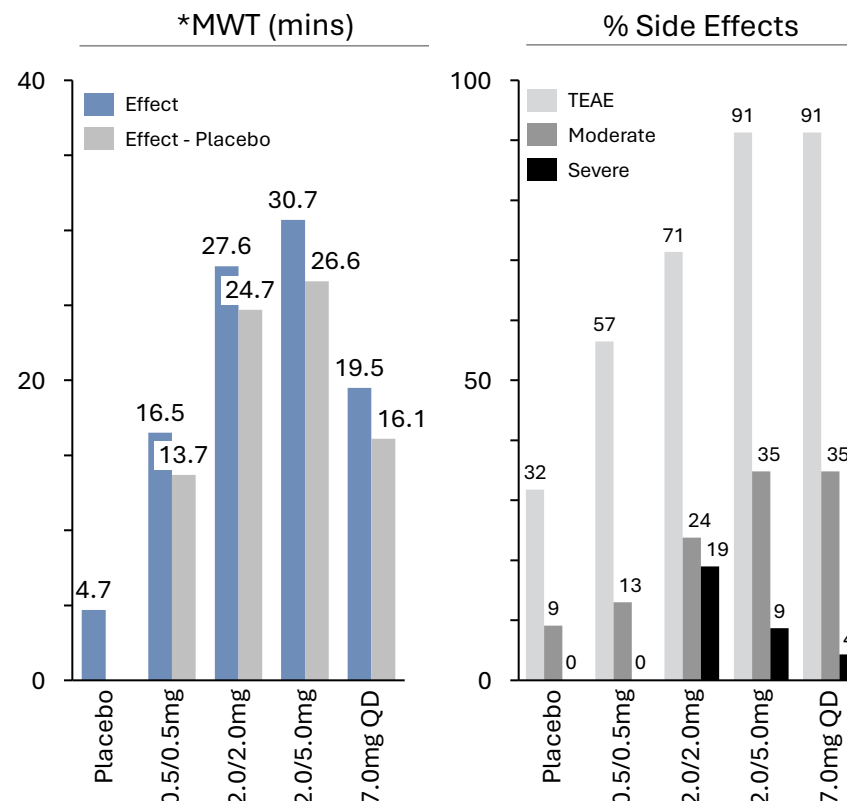
...Expect to initiate registration program in Q1 2026

初期フェーズ2a試験データにより、経口オレキシン2受容体(OX2R)作動薬が全3適応にわたり患者の覚醒ニーズに応えることを確認。2026年第1四半期に承認申請を見据えたレジストレーションプログラムを開始予定

OX2作動薬の競合データ整理

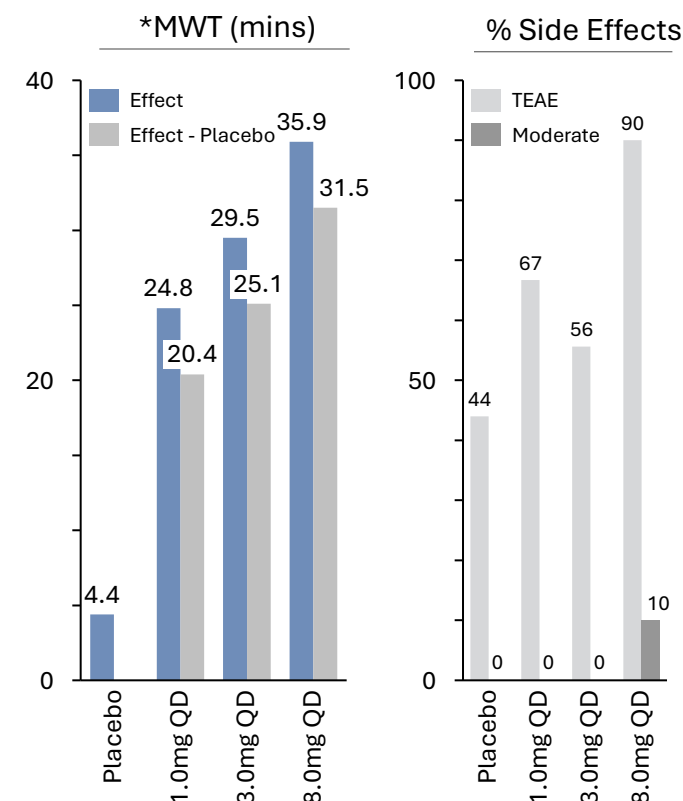
ORX750は安全性・有効性ともに良好な結果をP1b試験結果で報告

TAK-861



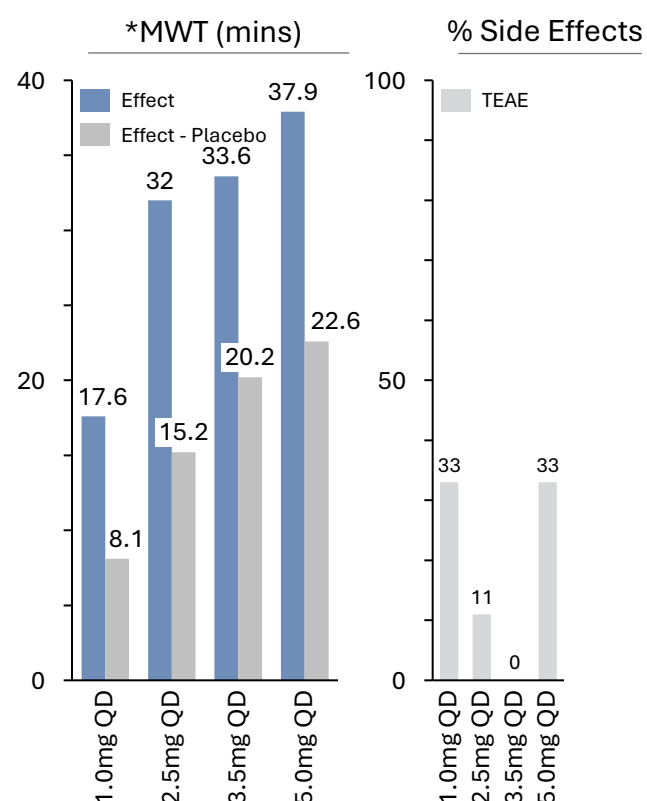
- **Ph2b NT1 patients**
- n=112 (Week8)

ALKS2680



- **Ph1b NT1 patients**
- n=34

ORX750



- **Ph1b healthy volunteers**
- n=10

出所:N Engl J Med 2025;392:1905-1916, Alkermes社コーポレートプレゼンテーション資料、Centessa社コーポレートプレゼンテーション資料より当社作成
注:TAK-861はNT1患者対象のP2b試験結果、ALKS-2680はNT1患者対象のP1試験結果、ORX750は健常人対象のP1試験結果から作成



肥満・慢性的な体重管理に対する広範な自社パイプラインを開示

当社は肥満領域の自社開発で7プログラムが進行中

肥満領域の開発品動向(臨床以降)

メカニズム	経口剤*	NXera
GLP-1 ag	21	✓
GIP ag/ant	1	✓
Amylin ag	1	✓
Apelin ag	0	✓
Other	1	(非開示)

ハイライト

- 当社は経口医薬品に注力
 - ✓ ポリファーマコロジーの実現
 - ✓ 患者への利便性向上
 - ✓ 新興市場・プライマリーケアへのアクセス向上
 - ✓ コールドチェーン不要
 - ✓ 原価低減・スケールアップが容易
 - ✓ 製造における保険償還におけるメリット
- 当社はGLP-1、GIP、Amylin、Apelinを標的とした複数のプログラムを推進。提携交渉も進行中
- Eli Lillyとの提携で開発マイルストン達成(金額、ターゲット詳細は非開示)。2022年に総額マイルストン最大694百万米ドルの契約を締結

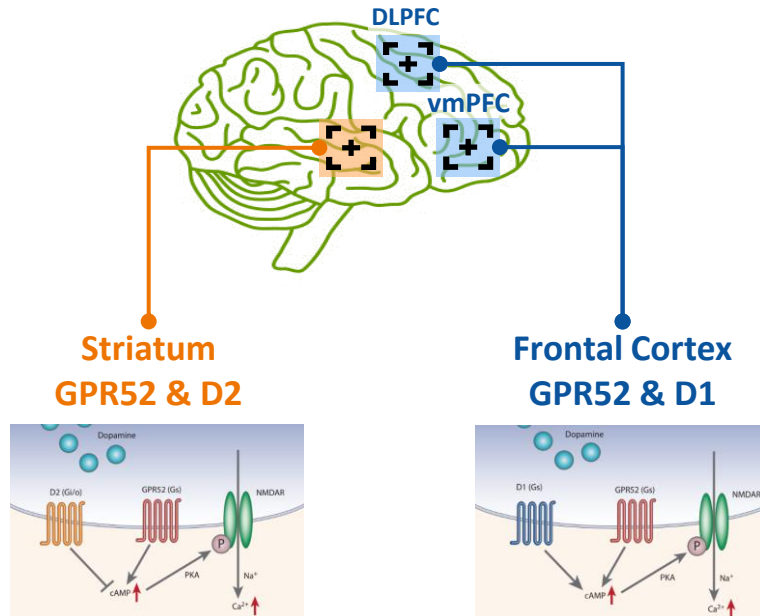


GPR52 受容体作動薬- 統合失調症

統合失調症の陽性症状、陰性症状、認知機能障害の改善が期待されるファーストインクラスのメカニズム

疾患メカニズムとの関連

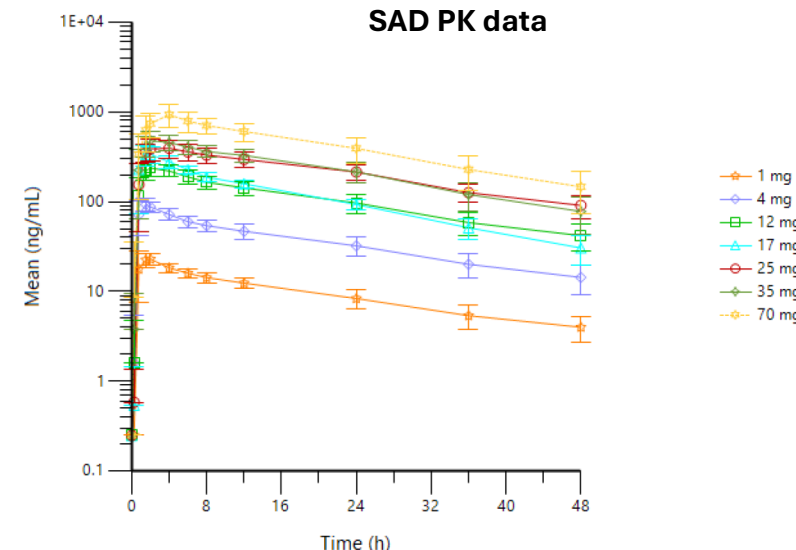
- GPR52は線条体のD2ドパミンニューロンに発現。活性化によりD2アンタゴニスト様作用をもたらし、幻覚などの陽性症状を改善する可能性
- GPR52は前頭葉のD1ドパミン受容体と共に局在。活性化によりD1アゴニスト様作用が発現し、注意力などの認知機能を改善する可能性



GPR52作動薬臨床試験詳細: <https://www.isrctn.com/ISRCTN17231793?q=&filters=&sort=&offset=58&totalResults=23608&page=6&pageSize=10>

進捗と今後の見込み

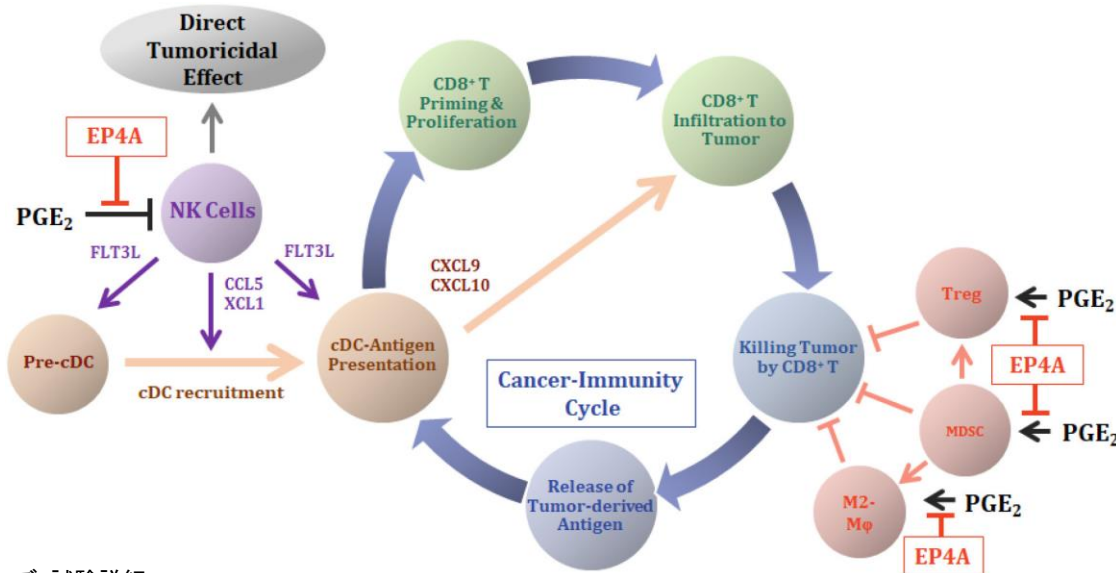
- **P1a試験は完了**
 - 薬力学的測定を含む試験
 - 薬物動態試験データは前臨床データからの予測と整合
 - 1日1回投与の想定とも整合
- **P1b試験が開始。2025年下半期に完了予定**
 - 作用機序の検証試験
 - 脳内のGPR52の活性化も検証



EP4受容体拮抗薬 – 進行性固形がん 免疫チェックポイント阻害剤(CPI)との併用で開発中

疾患メカニズムとの関連

- プロスタグランジンE2(PGE₂)は腫瘍とその周辺組織から分泌され、EP4受容体を介してシグナルを送り免疫系を抑制
- EP4受容体拮抗薬により免疫監視機能が回復し、CPIの効果を高めることが期待される
- CPIの奏効率は20%未満とされており、大きなアンメットニーズが存在



フェーズ1試験詳細:

<https://www.isrctn.com/ISRCTN70080074?q=nxera&filters=&sort=&offset=1&totalResults=2&page=1&pageSize=10>



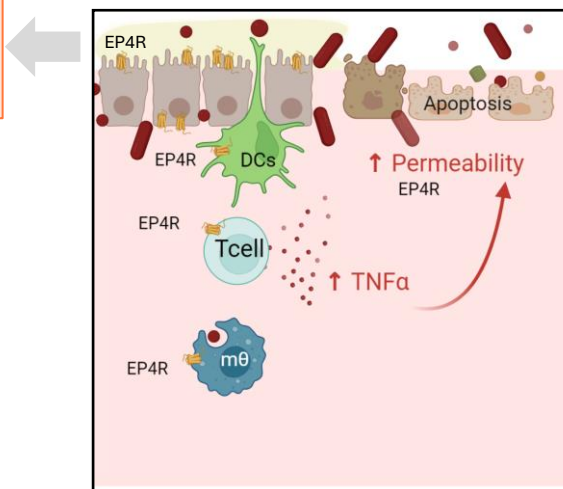
EP4受容体作動薬 - 炎症性腸疾患(IBD)

IBD患者の消化管内の粘膜治癒を促進するファーストインクラスの開発品

疾患メカニズムとの関連

- IBDは免疫疾患であり、現在の標準治療薬の奏効率は良くても40%程度
- 承認済IBD治療薬はすべて免疫調節薬であり、疾患によって誘発される粘膜バリア機能の喪失に直接作用するものはない
- EP4受容体作動薬は炎症抑制作用とバリア機能の回復作用を併せ持ち、粘膜の治癒促進によりIBDに効果を発揮することが期待されている
- EP4受容体への拮抗剤は、これまで臨床試験で初期的な有効性は確認されていたが、全身への副作用の観点で制約があった

バリア機能の改善 &
恒常性の回復により
腸管透過性を低減



Created with BioRender.com

開発進捗

- FTIH SAD/MAD試験は完了**
 - 現在までに有害事象は認められていない
- 潰瘍性大腸炎(UC)患者コホート試験が進行中で、インドメタシン負荷モデルを2025年9月に開始予定
- プロジェクト戦略の策定に向け、Ph1試験から得られたバイオマーカーデータを解析中
- 新たな臨床データ及び標的結合データに関する意見を得るため、臨床アドバイザリーボードからの評価・助言を収集中

EP4 Ag Study Link:

<https://www.isrctn.com/ISRCTN70080074?q=nxera&filters=&sort=&offset=1&totalResults=2&page=1&pageSize=10>

~

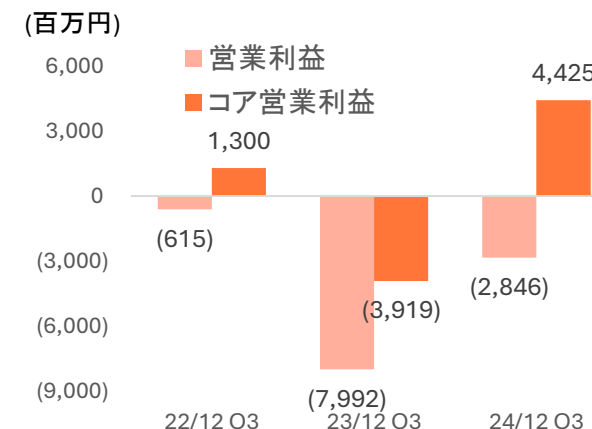
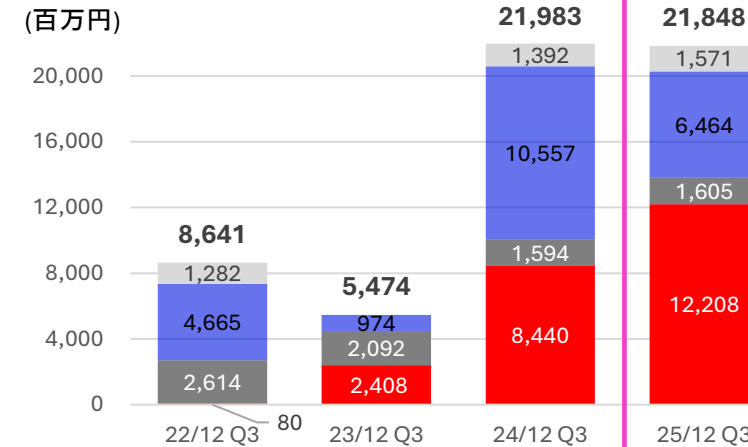
最新の連結業績

06

主要決算数値

医薬品販売事業が成長も、マイルストンは前年同期比減少でコア営業利益は赤字

最新の実績



主な変動要因

契約一時金¹

- ヴィアトリス社へのCenerimodの日本・APAC権利の譲渡10百万米ドル(2月)

マイルストン²

- ニューロクライン社との開発品M4作動薬NBI'568のP3試験開始15百万米ドル(6月)
- センテッサ社との開発品ORX142のP1試験開始4.8百万米ドル(6月)
- アップヴィ社との創薬提携においてマイルストン達成10百万米ドル(9月)

ロイヤリティ他

- ノバルティス社の呼吸器系ポートフォリオからのロイヤリティは横ばい

医薬品販売

- ピヴラツツ[®]の販売額(8,965百万円)が前年比7%増加
- クービック[®]の製剤供給・ロイヤルティの計上開始

研究開発費

- 臨床試験のための研究開発活動への投資増

売上原価

- クービック[®]の売上原価が追加
- ピヴラツツ[®]の在庫分に対する売上原価調整額が25/12期1Qからゼロ

販売費及び一般管理費

- NPJ/NPK関連の管理費が減少
- 無形資産の償却費の増加(ピヴラツツ[®]、クービック[®]関連)

¹ 契約開始時に認識された契約一時金

² マイルストン達成時に認識されたマイルストン収入+前受金取崩額

決算のブレークダウン(2025年12月期3Q)

コマーシャル事業の収益性が大きく改善

(百万円)	プラットフォーム ^{*1}		コマーシャル ^{*2}		連結損益(コア)		ノンコア費用		連結損益(IFRS)	
売上収益	8,162	-40%	13,686	+64%	21,848	-1%	合計 : 4,921		21,848	-1%
売上原価	1,656	-12%	4,436	+289%	6,092	+102%	A 償却費 (1,341)		6,146	+12%
販管費	3,997	+36%	3,794	-24%	7,791	-1%	B その他 (2,332)		11,410	-3%
研究開発費	8,882	+36%	1,070	+10%	9,952	+32%	B その他 (1,248)		11,200	+32%
その他収益	1,006	+73	(5)	+34	1,001	+107			1,001	+107
営業損益	(5,367)	-8,538	4,381	+3,126	コア営業利益 (986)	-5,411			営業利益 (5,907)	-3,061

A 主にピヴラツツとクービビックの無形資産の償却

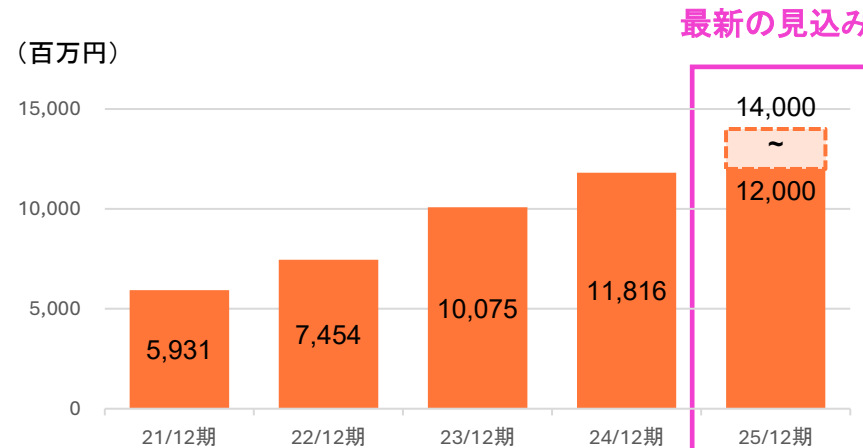
B その他の無形資産(知財等)の償却、有形固定資産(実験設備等)の償却、株式報酬費用、およびその他の統合関連・構造改革費用

*1 = ネクセラファーマ株式会社(旧そせいグループ株式会社) + Nxera Pharma UK Ltd(旧Heptares Therapeutics Ltd.)、但し、ネクセラファーマ株式会社のスイス支社を除く

*2 = ネクセラファーマジャパン株式会社(旧イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社) + Nxera Pharma Korea(旧Idorsia Pharmaceuticals Korea) + ネクセラファーマ株式会社のスイス支社

2025年12月期の費用見込み

開発段階の進展や後期品獲得を見込み研究開発費はやや増加、販管費は効率化によりやや減少～フラットを見込む

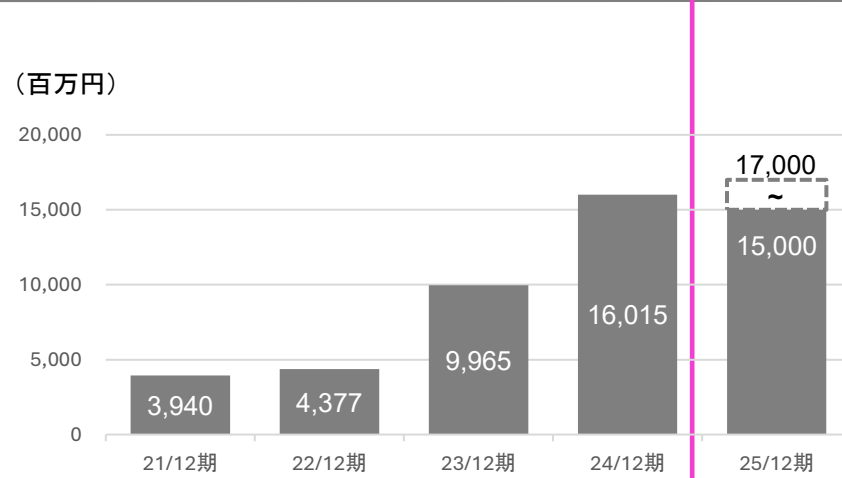


研究開発費(IFRSベース)

12,000百万円～14,000百万円(据え置き)

主なポイント

- 研究開発費圧縮により現時点でレンジ内に収まる見込み
- 自社開発プログラム(EP4拮抗薬、EP4作動薬、GPR52作動薬)の臨床開発がフェーズ1b～2試験に移行
- 日本での後期開発品獲得・開発費用を見込む



販売費及び一般管理費(IFRSベース)

15,000百万円～17,000百万円(据え置き)

主なポイント

- 今後のグループ成長を見据え、ITによる効率化に投資
- クービビック®販売開始に伴い、無形資産の償却費が増加
- 経費使用の効率化で、全体としてはやや減少～フラットを見込む

~

補足資料

07



提携済パイプライン①

製品名/開発コード	ターゲット/作用機序	モダリティ	適応症	パートナー	基礎	前臨床	フェーズ1	フェーズ2	フェーズ3	申請	販売
提携											
シーブリ®	LAMA	低分子	COPD	NOVARTIS							
ウルティプロ®	LAMA+LABA	低分子	COPD	NOVARTIS							
エナジア®	LAMA+LABA+ICS	低分子	喘息	NOVARTIS							
オラビ®	抗真菌薬ミコナゾール	低分子	口腔咽頭カンジダ症	Hisamitsu							
Cenerimod	S1P ₁ 受容体モジュレーター	低分子	SLE	VIATRIS™							
NBI-1117568	ムスカリンM4作動薬	低分子	統合失調症	NEUROCRINE BIOSCIENCES							
NBI-1117568	ムスカリンM4作動薬	低分子	双極性障害	NEUROCRINE BIOSCIENCES							
NBI-1117569	ムスカリンM1/M4作動薬	低分子	ADに伴う精神症状	NEUROCRINE BIOSCIENCES							
NBI-1117570	ムスカリンM1/M4作動薬	低分子	統合失調症	NEUROCRINE BIOSCIENCES							
NBI-1117567	ムスカリンM1作動薬	低分子	ADの認知症状/LBD	NEUROCRINE BIOSCIENCES							
PF-07054894	CCR6拮抗薬	低分子	炎症性腸疾患	Pfizer							
PF-07258669	MC4拮抗薬	低分子	低栄養	Pfizer							
(非開示)	CGRP拮抗薬	低分子	神経疾患	Pfizer							
(非開示)	複数ターゲット	低分子	神経疾患	abbvie							
(非開示)	複数ターゲット	低分子	糖尿病・代謝性疾患	Lilly							

注:シーブリ®、ウルティプロ®、エナジア®およびブリーズヘラー®はノバルティス社の登録商標です。



提携済パイプライン②

製品名/開発コード	ターゲット/作用機序	モダリティ	適応症	パートナー	基礎	前臨床	フェーズ1	フェーズ2	フェーズ3	申請	販売
共同開発											
KY1051	CXCR4 mAb	モノクロナール抗体	がん免疫	sanofi							
(Not disclosed)	AI-Augmented Drug Discovery	低分子	神経疾患/免疫疾患	PHARMENABLE							
(Not disclosed)	Multi target	低分子/生物製剤	神経疾患/免疫疾患	precision life							
共同出資											
TMP-301*	mGlu5 NAM	低分子	アルコール依存症	TEMPERO BIO							
TMP-301*	mGlu5 NAM	低分子	コカイン依存症	TEMPERO BIO							
ORX750	OX2作動薬(経口)	低分子	ナルコレプシー1/2型、IH	CENTESSA Orexia Therapeutics							
ORX142	OX2作動薬(経口)	低分子	精神疾患の日中の過度の眠気	CENTESSA Orexia Therapeutics							
ORX489	OX2作動薬(経口)	低分子	神経疾患	CENTESSA Orexia Therapeutics							

注: * 2025年10月末時点でTemperoBioのTMP-301はプログラムの進行を一時停止しており、今後の選択肢が検討中です



自社開発パイプライン

製品名/開発コード	ターゲット/作用機序	モダリティ	適応症	パートナー	基礎	前臨床	フェーズ1	フェーズ2	フェーズ3	申請	販売
自社開発品											
ピヴラツツ [®]	ETA 拮抗薬	低分子	脳血管攣縮	NXera							
クービック [®]	デュアルオレキシン受容体拮抗薬	低分子	不眠症	SHIONOGI							
NXE0048149 ¹	GPR52 作動薬	低分子	神経疾患								
NXE0039732 ²	EP4 拮抗薬	低分子	がん免疫	NXera							
NXE0033744	EP4 作動薬	低分子	炎症性腸疾患	NXera							
NXE0027477	GPR35作動薬	低分子	炎症性腸疾患	NXera							
(非開示)	ムスカリンM1作動薬(日本)	低分子	神経疾患	NXera							
(非開示)	SARS CoV-2 Mpro 阻害薬	低分子	コロナウイルス感染症	NXera							
複数ターゲット	非開示	低分子/生物製剤	神経疾患	NXera							
複数ターゲット	非開示	低分子/生物製剤	消化器・炎症性疾患	NXera							
複数ターゲット	非開示	低分子/生物製剤	免疫疾患	NXera							
自社開発品(これ以上の自社での資金投入は行わず、アカデミアまたは製薬企業等との提携を目指す)											
NXE'310	SSTR5 作動薬	ペプチド	低血糖症	NXera							
NXE'097	GLP-1 拮抗薬	ペプチド	低血糖症	NXera							
NXE'023	デュアルGLP-2/GLP-1作動薬	ペプチド	腸管障害/ NASH	NXera							
(非開示)	Apelin 作動薬	ペプチド	肺動脈性肺高血圧症	NXera							
NXE'641	デュアルオレキシン拮抗薬	低分子	不眠症/睡眠障害	NXera							
(非開示)	PAR-2 抗体	モノクローナル抗体	アトピー性皮膚炎	NXera							

1:パートナーがオプション権を保有

2:XE0039732(EP4拮抗薬)は導出品ではないため自社品として分類。2022年に締結した臨床試験およびライセンス契約に基づき、Cancer Research UKが第 I / II a 相臨床試験の資金拠出、デザインおよび実施を行い、当社がその後の臨床開発・商業化に向け、本剤に対するこの試験結果のライセンスを保有。



臨床試験

タイプ	開発品目	作用機序	対象疾患名	開発段階	被験者数	患者対象	開始日	終了日*	最終更新日	リンク (主/最新)	リンク (その他)
導出	NBI-1117568	M4 作動薬	統合失調症	Ph2	210	Yes	2022-10-04	2024-07-10	2025-07-11	NCT05545111	-
導出	NBI-1117568	M4 作動薬	統合失調症	Ph3	284	Yes	2025-05-08	2027-10	2025-10-24	NCT06963034	NCT07114874
導出	NBI-1117568	M4 作動薬	統合失調症	Ph3	284	Yes	2025-08	2027-11	2025-09-23	NCT07105098	NCT07114874
導出	NBI-1117568	M4 作動薬	双極性障害	Ph2	150	Yes	2025-12	2028-02	2025-12-17	NCT07288320	-
導出	NBI-1117569	M1/M4 作動薬	ADに伴う精神症状	Ph1	-	-	-	-	-	-	-
導出	NBI-1117570	M1/M4 作動薬	統合失調症	Ph2	120	Yes	2025-12	2027-08	2025-12-17	NCT07288333	2023-508814-40-00
導出	NBI-1117567	M1 作動薬	AD/LBD	Ph1	-	-	-	-	-	-	-
導出	PF-07054894	CCR6 拮抗薬	炎症性腸疾患	Ph1	40	Yes	2022-11-07	2026-01-14	2025-09-29	NCT05549323	NCT06327880 NCT04388878 NCT07009353
導出	PF-07258669	MC4 拮抗薬	低栄養	Ph1	26	No	2024-12-11	2025-02-20	2025-08-03	NCT06706869	NCT04628793 NCT05113940 NCT07086664
導出	TMP-301**	mGlu5 NAM	アルコール依存症	Ph2	110	Yes	2024-11-14	2025-11-15	2025-07-10	NCT06648655	-
導出	TMP-301**	mGlu5 NAM	コカイン依存症	Ph1	18	Yes	2025-01-04	2025-05-05	2025-05-18	NCT06648668	-
導出	ORX750	OX2 作動薬	ナルコレプシー/1型、IH	Ph2	96	Yes	2024-12-23	2025-12	2025-10-29	NCT06752668	NCT07096674
導出	ORX142	OX2 作動薬	神経疾患、神経変性疾患	Ph1	208	No	2025-06-30	2025-12-31	2025-07-24	NCT07082829	-
導出	Cenerimod	SIP1 modulator	全身性エリテマトーデス (SLE)	Ph3 Ph3	420 420	Yes Yes	2022-12-13 2023-06-26	2026-10-31 2026-10-31	2025-10-15 2025-10-15	NCT05648500 NCT05672576	NCT06475742
自社	NXE0048149	GPR52 作動薬	神経疾患	Ph1	24	No	2024-06-07	2025-11-15	2024-11-05	ISRCTN44913564	ISRCTN17231793
自社	NXE0039732	EP4 拮抗薬	がん免疫	Ph1/2	150	Yes	2023-07-13	2027-06	2025-06-08	NCT05944237	-
自社	NXE0033744	EP4 作動薬	炎症性腸疾患	Ph1	最大220	-	2023-11-24	2026-06-30	2024-05-02	ISRCTN70080074	-

*主要評価項目完了日(見込)

** 2025年10月末時点でTemperoBioのTMP-301はプログラムの進行を一時停止しており、今後の選択肢が検討中です



潜在市場規模

前臨床試験以降の開発品だけでも、最終製品はピーク売上高が数兆円のポテンシャル

カテゴリー	疾患名 ²	患者数	ピーク売上高		当社開発品
			市場全体	個別製品	
神経疾患	認知症	約5,500万人	73億ドル (2010)	39億ドル (2009/Aricept)	M1 作動薬、M1/M4 作動薬
	統合失調症	約2,000万人	207億ドル (2011)	57億ドル (2013/Abilify)	M4 作動薬、M1/M4 作動薬、GPR52 作動薬
	物質使用障害	約1,040万人 ¹	-	-	mGlu5 NAM
	ナルコレプシー	約300万人	25億ドル (2024)	14億ドル (2024/Xywav)	OX2 作動薬
免疫疾患	がん	約4,200万人	2,105億ドル (2024)	287億ドル (2024/Keytruda)	EP4 拮抗薬
	炎症性腸疾患	約1,000万人	238億ドル (2024)	62億ドル (2022/Humira)	CCR6 拮抗薬、GPR35 作動薬、EP4 作動薬
	全身性エリテマトーデス	約500万人	27億ドル (2024)	19億ドル (2024/Benlysta)	Cenerimod
代謝性疾患	2型糖尿病/肥満	約4.2億人	768億ドル (2024)	182億ドル (2024/Ozempic)	GLP1 作動薬
	拒食症	約1,000万人	-	-	MC4 拮抗薬
合計			約3,440億ドル/年	約660億ドル/年	

出所(患者数): World Health Organization, Evaluate Pharma, The European Federation of Crohn's & Ulcerative Colitis Associations (EFCCA), Narcolepsy Network, Inc., The Lupus Foundation of America, GBD 2015 Disease and Injury Incidence and Prevalence Collaborators (October 2016). "Global, regional, and national incidence, prevalence, and years lived with disability for 310 diseases and injuries, 1990-2015: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2015". Lancet. 388 (10053): 1545-1602 ¹薬物依存症の患者数として記載

出所(ピーク売上高): EvaluatePharmaの疾患別売上高と個別製品のうち当該疾患分の売上高を記載(2024年12月25日時点)² 当社グループは特定疾患の市場の中の一つのセグメントを対象とする可能性



独占的オプション権および優先交渉権/優先拒否権

Idorsia社のグローバル開発品から5品目を日本およびAPAC向けに開発できるオプション権を保有

プログラム	作用機序	適応	開発段階	地域
独占的 オプション権	Lucerastat	グルコシルセラミド合成酵素阻害薬	ファブリー病	フェーズ3
優先交渉権 および 優先拒否権	ACT-1004-1239	ACKR3 / CXCR7 拮抗薬	多発性硬化症およびその他の脱髓疾患	フェーズ2*
	ACT-1014-6470	C5aR1 拮抗薬	免疫介在性疾患	フェーズ1*
	IDOR-1117-2520	非開示	免疫介在性疾患	フェーズ1*
	ACT-777991	CXCR3 拮抗薬	発症早期の1型糖尿病	フェーズ1*

APAC地域
(中国を除く)¹

¹ APAC(中国を除く)には、日本、韓国、オーストラリア、ブルネイ、カンボジア、インドネシア、ラオス、マレーシア、ミャンマー、ニュージーランド、フィリピン、シンガポール、台湾、タイ、ベトナムを含む

* グローバル臨床試験段階



「コア営業利益」の導入

コア営業利益 – 当社グループビジネスの実態により近い財務指標

営業利益 「コア」

- コア営業利益は2022年より算出・開示する新しい主要財務指標で、事業の潜在的な経常キャッシュ創出能力を示す
- コア営業利益は営業利益(IFRS) + 重要な非現金支出費用 + 重要な一時的支出費用で定義
- 重要な非現金支出費用には、減価償却費、無形資産の償却費、株式報酬費用、減損損失などが含まれる
- 重要な一時的支出費用には、構造改革費用やその他の重要な一時的項目が含まれる
- コア営業利益 = 現金利益 + 重要な一時的支出費用

+ 重要な **非現金** 支出費用

(有形固定資産償却費、無形資産償却費、株式報酬費用、減損損失など)

+ 重要な **一時的** 支出費用

(棚卸資産評価額、構造改革費用やその他の重要な一時的費用)

	現金	非現金 (主なもの)
経常的	「コア」 ベースの費用	
一時的 (主なもの)		「IFRS」ベースの費用

営業利益 「IFRS」

- 国際財務報告基準(IFRS)に準拠して記録・作成された業績



為替レート、無形資産およびノンコア費用

期中平均為替レート

		2025年	2024年	2023年	2022年
USD:JPY	実績	-	151.43	140.53	131.30
	期初予想	152	140	143	
GRP:JPY	実績	-	193.49	174.81	161.76
	期初予想	193	172	166	

無形資産 (百万円)

	2024年末	2023年末	2022年末
ピヴラツツ®	36,164	37,527	-
創薬プラットフォーム	8,365	8,466	8,217
クービビック®	6,825	5,825	-
顧客関連	227	227	219
オラビ®	78	89	101
その他	252	157	40
合計	51,911	52,291	8,577

ノンコア費用 (通期)

	2024年	2023年	2022年
売上原価調整額	2,401	1,812	-
無形資産の償却費	2,371	1,495	782
企業買収関連費用	1,220	1,263	-
有形資産の償却費	1,613	983	563
株式報酬費用	1,396	844	542
構造改革費用	28	53	533
減損損失	-	-	-
合計	9,029	6,450	2,420

株式保有 (%)

	2024年
TemperoBio, Inc	8.863
Centessa	0.70
Biohaven	0.03



用語集(1/2)

基礎用語・基礎技術		
GPCR	G Protein-Coupled Receptor	Gタンパク質共役受容体。人体に約800種類あることが知られ、そのうち400種類が創薬ターゲットになりうることが知られているが、約300種類に対してはまだ薬がない
NxStaR™	Stabilized Receptor	GPCRに人工的に点変異を起こし、構造を安定化する当社独自の技術。安定化したGPCRの立体構造を解明し、SBDDでの創薬への利用や抗原として抗体医薬の創薬を行うことが可能
SBDD	Structure-Based Drug Design	構造ベース創薬。創薬ターゲットとなるタンパク質(受容体など)の三次元構造を解析し、それに基づいてコンピューター上で医薬品を設計する手法
TPD	Targeted Protein Degradation	標的タンパク質分解誘導薬。創薬ターゲットとなるタンパク質(受容体など)の細胞内の分解を促進し、量を減らすことで治療効果を狙う薬剤
PAM	Positive Allosteric Modulator	陽性アロステリック調整因子。受容体の通常とは異なる活性部位(アロステリック部位)に結合し、作動物質の親和性と効果を増加させる調整因子
NAM	Negative Allosteric Modulator	陰性アロステリック調整因子。受容体の通常とは異なる活性部位(アロステリック部位)に結合し、作動物質の親和性と効果を減少させる調整因子
Ag	Agonist	アゴニスト: 作動薬。受容体に結合し、生体内物質と同様の細胞内情報伝達系を作動させる薬物
Ant	Antagonist	アンタゴニスト: 拮抗薬。受容体に結合し、本来結合すべき生体内物質と受容体の結合を阻害し、生体反応を抑制する薬物
PK	Pharmacokinetics	薬物動態。薬剤の用法・用量と血中濃度の関係に関する研究・試験。主にADMEの速度過程を記述する
PD	Pharmacodynamics	薬力学。薬物濃度と薬理効果の関係に関する研究・試験
ADME	Absorption, Distribution, Metabolism and Excretion	吸収(absorption)・分布(distribution)・代謝(metabolism)・排泄(excretion)の頭文字。薬物の体内への吸収、体内への分布、肝臓などでの代謝、腎臓などでの排泄の一連の流れ
PoM	Proof of Mechanism	作用機序の検証。主にバイオマーカーなどを通じて、作用メカニズムの証明を行うこと。POCよりも少数例で有効性の可能性を示唆する意味合い
POC	Proof of Concept	治療概念の実証。主に臨床での有効性と安全性によって、治療概念の証明を行うこと
Ach	Acetylcholine	アセチルコリン。副交感神経や運動神経の末端から放出され、神経刺激を伝える神経伝達物質
IND	Investigational New Drug	米国FDA(アメリカ食品医薬品局)に臨床試験の開始時に提出する、開発候補品の情報をまとめたパッケージとその提出
Ph1	Phase1	ヒトでの試験。第Ⅰ相臨床試験ともいう。主に健康なボランティアによって開発候補品の安全性を確認することを主目的とする
Ph2	Phase2	ヒトでの試験。第Ⅱ相臨床試験ともいう。主に小規模(但し、疾患によって人数は大きく異なる)に患者様を対象とし開発候補品の有効性を確認することを主目的とする
Ph3	Phase3	ヒトでの試験。第Ⅲ相臨床試験ともいう。主に大規模(但し、疾患によって人数は大きく異なる)に患者様を対象とし開発候補品の有効性を確定させることを主目的とする
NDA	New Drug Application	米国FDA(アメリカ食品医薬品局)に対して行う、新薬を市販するための承認申請

疾患名・薬品名		
LAMA	Long Acting Muscarinic Antagonist	長時間作用型抗コリン薬。副交感神経を亢進させるアセチルコリンの受容体(M3)に作用し、その働きを阻害することによって気管支を拡張し、呼吸機能を改善する吸入薬
LABA	Long Acting Beta2-Agonist	長時間作用型β2刺激薬。気管支の交感神経β2受容体を刺激することによって気管支を拡張し、呼吸機能を改善する吸入薬
ICS	Inhaled Corticosteroid	吸入ステロイド薬。抗炎症作用で気道の炎症を抑制し、喘息による咳の発作などを予防し、また、β2刺激薬の作用を促進し、気道過敏性を改善する吸入薬
mCRPC	Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer	転移性去勢抵抗性前立腺がん。前立腺がんの発生・進行に関与している男性ホルモンを抑える治療を行っているにもかかわらず、再び病状が悪化(再燃)してしまった前立腺がん
COPD	Chronic Obstructive Pulmonary Disease	慢性閉塞性肺疾患。喫煙や有害物質を吸入することで気管支や肺胞がダメージを受け呼吸障害をきたした病態
AD	Alzheimer's Disease	アルツハイマー病。脳の神経細胞の減少、脳の一部の萎縮により認知機能が徐々に低下していく神経変性疾患で、認知症の中で最も多いタイプ
DLB	Dementia with Lewy Bodies	レビー小体型認知症。大脳皮質の神経細胞にレビー小体という物質が沈着し、認知症を生じるもの。アルツハイマー病に次ぎ、2番目に多い認知症



用語集(2/2)

創薬ターゲット関連

		創薬ターゲット関連
M1	Muscarinic M1 Receptor	ムスカリニンM1受容体。アセチルコリン受容体の一種であるムスカリニン受容体の5種のサブタイプM1～M5の1つ。学習、記憶に関与していると考えられている
M4	Muscarinic M4 Receptor	ムスカリニンM4受容体。アセチルコリン受容体の一種であるムスカリニン受容体の5種のサブタイプM1～M5の1つ。行動、ドバミン放出に関与していると考えられている
CGRP	Calcitonin Gene-Related Peptide	カルシトニン遺伝子関連ペプチド。受容体を介して血管拡張、心拍数減少および心筋収縮力増大などに関与していると考えられている
A2A	Adenosine A2A receptor	アデノシンA2A受容体。アデノシン受容体の4種のサブタイプA1、A2A、A2B、A3の1つ。多くの組織に発現し神経活動、血管拡張、免疫調整など多くの機能を持つとされる
GLP-1	Glucagon-like Peptide 1	グルカゴン様ペプチド-1。食事をとると消化管細胞より分泌され、受容体を介した膵臓からのインスリン分泌や中枢での食欲調整に関与するとされる
CCR6	Chemokine Receptors 6	炎症時に発生するケモカインに対応する、Bケモカイン受容体の一種。主に炎症組織内への白血球の遊走活性を制御することで、炎症・免疫に関係するとされている
MC4	Melanocortin 4 Receptor	メラノコルチニン受容体4。中枢神経系に発現し、αメラノサイト刺激ホルモンの食欲抑制作用を媒介する主たる受容体
GPR35	G Protein-Coupled Receptor 35	Gタンパク質共役受容体35。オーファン受容体。主に免疫および胃腸組織で発現し、消化管や循環器、炎症、中枢神経系の疾患に関与していると考えられている
CXCR4	CXC Motif Chemokine Receptor 4	CXCモチーフケモカイン受容体タイプ4。がん細胞の遊走を誘導し、転移などの過程に重要であるとされる
mGlu5	Metabotropic Glutamate Receptor 5	代謝型グルタミン酸受容体5。中枢神経系に発現する代謝型グルタミン酸受容体の1つ。グルタミン酸はヒトの神経系で最も豊富に存在する興奮性神経伝達物質として知られる
OX1、OX2	Orexin 1 Receptor、Orexin 2 Receptor	オレキシン1受容体およびオレキシン2受容体。オレキシンは、神経ペプチドの一種であり、受容体を介して覚醒の安定化および睡眠の抑制に関与していると考えられている
GPR52	G Protein-Coupled Receptor 52	線条体において多く発現するオーファン受容体。精神・神経疾患における前頭葉-線条体および大脳辺縁系のドーバミンの調節に役割を果たす可能性がある
H4	Histamine H4 Receptor	ヒスタミンH4受容体。特に免疫系細胞に多く発現し、炎症やアレルギーに関与していると考えられている
EP4	Prostaglandin EP4 Receptor	プロstagラジンE受容体4。自然免疫および獲得免疫を抑制し、腫瘍の進行を誘導すると考えられている
PAR2	Protease-Activated Receptor 2	プロテアーゼ活性化受容体2。炎症、腫瘍転移、胃腸運動、痛み、かゆみのようなど多くの生理学的および病態生理学的プロセスに関連していると考えられている
SSTR5	Somatostatin Receptor 5	ソマトスタチン受容体5。主に小腸内分泌細胞や膵β細胞に発現している受容体で、ソマトスタチンの結合でGLP-1やPYYなどの消化管ホルモンの分泌を抑制する
GLP-2	Glucagon-like Peptide 2	グルカゴン様ペプチド-2受容体。腸内GLP-2は、栄養摂取時にGLP-1とともに分泌され、腸管の修復、保護にはたらく
Mpro	SARS-CoV-2 Main Protease	SARS-CoV-2 (COVID-19の原因ウイルス)のメインプロテアーゼ(Mpro)。Sars-CoV-2の複製に必須な酵素。抗ウイルス薬の開発に際して標的となるタンパク質の一つ
5-HT	5-Hydroxytryptamine Receptor	5-ヒドロキシトリプタミン(セロトニン)受容体。セロトニンは、中枢神経系の伝達物質として、脳機能の調節において重要な役割を果たすと考えられている
オーファン受容体		遺伝子解析などにより存在が知られているものの、リガンドが特定されていない受容体。孤児受容体ともいう
リガンド		特定の受容体に対応して、生体内で特異的に結合する物質。ホルモンや神経伝達物質など。例えば、ムスカリニン受容体のリガンドはアセチルコリン



Locations



東京都港区赤坂
9-7-2
ミッドタウンイースト
107-0052

日本 東京



F17, 410 Teheran-
Ro
GangNam-Gu
Seoul 06192

韓国 ソウル



Steinmetz Building
Granta Park,
Cambridge
CB21 6DG

英国 ケンブリッジ



Office 26.01
Flexoffice Messteurm
26th Floor
Messeplatz 10
CH-4058 Basel

スイス バーゼル



Thank you