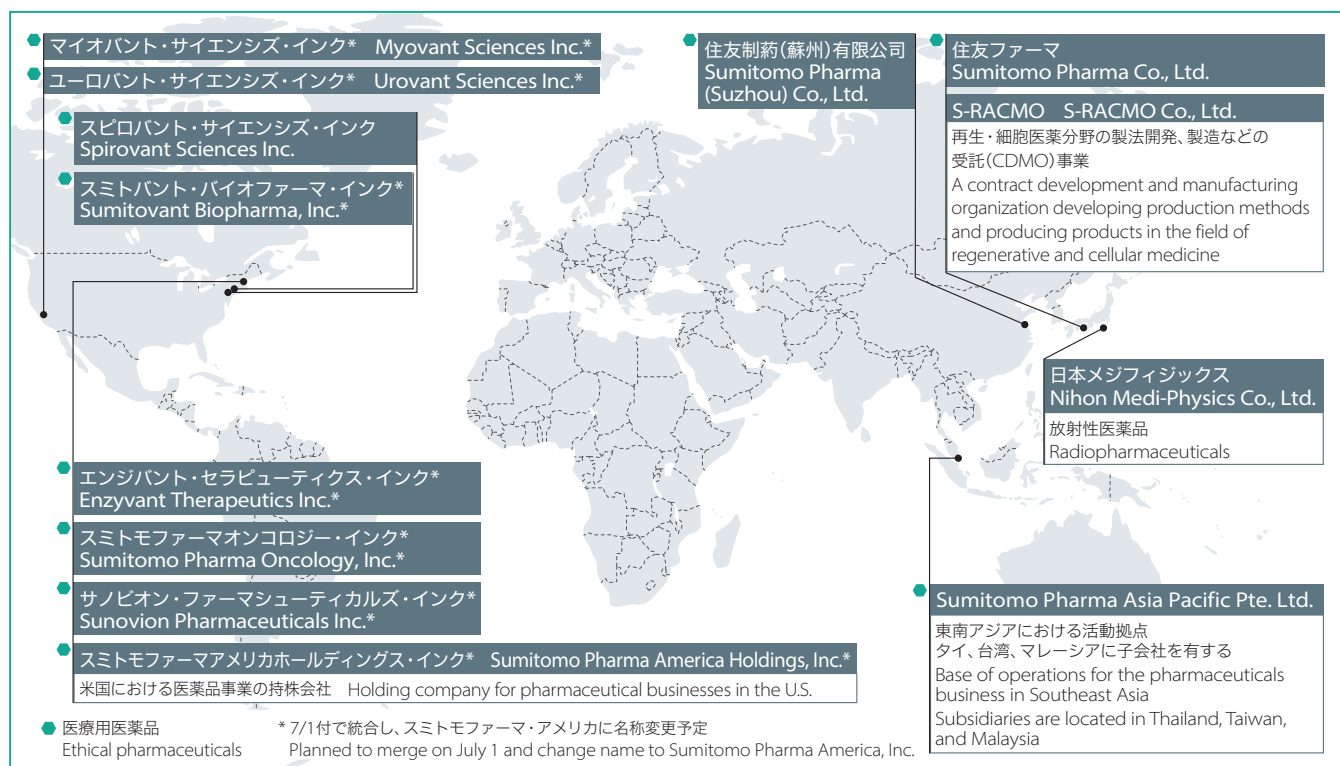


最近のトピックス / Topics

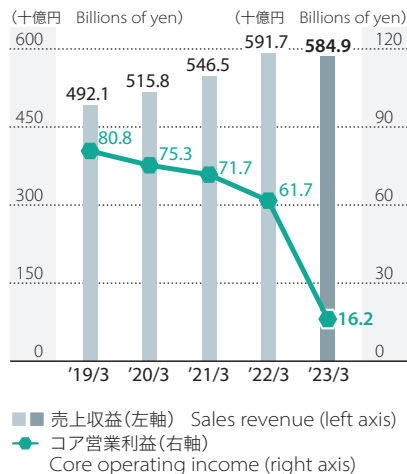
2018	<ul style="list-style-type: none"> 慢性閉塞性肺疾患 (COPD) 治療剤「ロンハラ マグネア」米国にて上市。 再生・細胞医薬製造プラント (SMaRT) を竣工。 	<ul style="list-style-type: none"> LONHALA® MAGNAIR® (therapeutic agent for COPD) launched in the U.S. Completed Sumitomo Pharma Manufacturing Plant for Regenerative Medicine & Cell Therapy.
2019	<ul style="list-style-type: none"> ロイバント・サイエンシズ・リミテッドと戦略的提携契約を締結。 セラノスティクスの実現を推進するための創薬拠点 (CRADLE棟) が完成。 2型糖尿病治療薬剤「エクア®」「エクメット®」の販売提携開始。 	<ul style="list-style-type: none"> Entered into an agreement for Strategic Alliance with Roivant Sciences Ltd. Completed a new R&D facility to accelerate strategic plans and processes to establish Theranostics business. Started a sales collaboration for Equa® and EquMet®, treatments for type II diabetes.
2020	<ul style="list-style-type: none"> パーキンソン病に伴うオフ症状治療剤「キンモビ」米国にて上市。 CDMO事業に関する合弁会社 (S-RACMO) を設立。 マイオバント社とファイザー社とのレルゴリクスの開発・販売提携。 	<ul style="list-style-type: none"> KYNMOBI® (therapeutic agent for Parkinson's disease OFF episodes) launched in the U.S. Established a joint venture (S-RACMO) for CDMO Business. Myovant Sciences and Pfizer entered into a collaborative development and commercialization agreement on relugolix.
2021	<ul style="list-style-type: none"> 前立腺がん治療剤「オルゴビクス」米国にて上市。 ユーロバント社を完全子会社化。 過活動膀胱治療剤「ジェムテサ」米国にて上市。 子宮筋腫治療剤「マイフェンブリー」を米国にて上市。 大塚製薬と精神神経領域で開発中の4つの新薬候補化合物について開発・販売提携。 小児先天性無胸腺症の免疫再構築を適応症とした再生医療に使用される「リサイミック」を米国にて上市。 	<ul style="list-style-type: none"> ORGOVYX® (therapeutic agent for prostate cancer) launched in the U.S. Converted Urovant into a wholly owned subsidiary. GEMTESA® (therapeutic agent for overactive bladder) launched in the U.S. MYFEMBREE® (therapeutic agent for uterine fibroids) launched in the U.S. Collaborated with Otsuka Pharmaceutical on the development and commercialization of 4 new drug candidate compounds in development in the area of psychiatry and neurology. RETHYMIC® (allogeneic processed thymus tissue-agdc), a one-time regenerative tissue-based therapy for pediatric congenital athymia, launched in the U.S.
2022	<ul style="list-style-type: none"> 大日本住友製薬株式会社が「住友ファーマ株式会社」に商号変更。 米国において「マイフェンブリー」の子宮内膜症の適応追加。 	<ul style="list-style-type: none"> Sumitomo Dainippon Pharma changed its name to Sumitomo Pharma. Additional approval for endometriosis medication MYFEMBREE® in the U.S.
2023	<ul style="list-style-type: none"> マイオバント社を完全子会社化。 	<ul style="list-style-type: none"> Myovant Sciences converted into a wholly-owned subsidiary.

グローバル展開 / Globalization

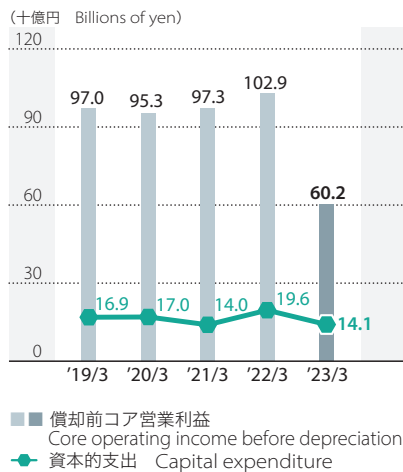


財務ハイライト // Financial Highlights

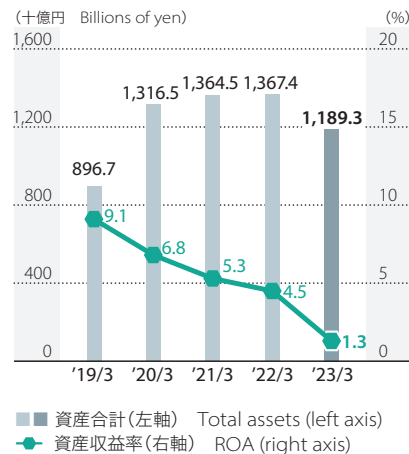
売上収益とコア営業利益 Sales Revenue & Core Operating Income



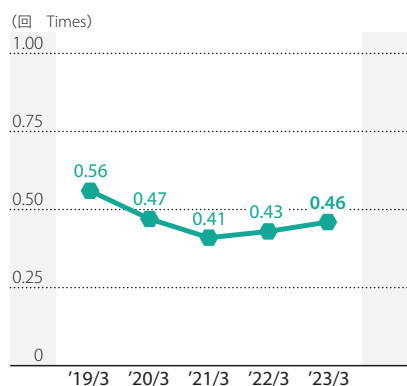
償却前コア営業利益と資本的支出 Core Operating Income before Depreciation & Capital Expenditure



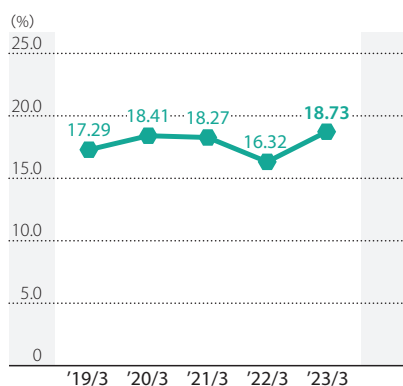
資産合計と資産収益率 Total Assets & ROA



資産回転率 Asset Turnover



売上収益研究開発費比率 Ratio of R&D Expenses to Sales Revenue



2022～2024年度 中期経営計画 // Corporate Business Plan for FY2022 – FY2024

事業部門方針 Direction for the Business Sector

米国ラツダ独占販売期間終了後の収益基盤確立

Establish base of earnings to follow Latuda's loss of exclusivity in US

- ・オルゴピクス、マイフェンブリー、ジェムテサの収益最大化
- ・Maximize revenues from ORGOVYX®, MYFEMBREE® and GEMTESA®
- ・経営効率向上、事業コストの適正化
- ・Improve management efficiency and optimize business costs

中長期的成長への布石 Lay groundwork for growth over the medium to long term

- ・精神神経領域での継続的な製品の創出
- ・Generate continuous psychoneurotic medicines
- ・外部リソースの積極活用を含めた、開発迅速化、リスク低減、製品価値早期最大化の追求
- ・Pursue faster development, lower risk and quicker maximization of product value, including actively working with external resources
- ・再生・細胞医薬など新たな治療法への挑戦と実用化
- ・Pursue and commercialize new therapies including regenerative and cellular medicines

CDMO事業強化 Strengthen CDMO business

- ・再生・細胞医薬やα線治療薬など、次世代医薬品分野で積極展開
- ・Actively advance next-generation biopharmaceuticals including cellular medicines and alpha-particle antibody-drug conjugates (ADC)

2024年度修正計画 FY2024 Revised Target

売上収益 Sales Revenue

4,900億円
¥490.0 billion

コア営業利益 Core Operating Income

440億円
¥44.0 billion

各事業の詳細情報 // Detailed Information on Each Business

医薬品 Pharmaceuticals

(2023年5月15日現在 As of May 15, 2023)

医薬品部門の主要製品 (2022年度)

Major Products of the Pharmaceuticals Sector (FY2022)

製品名 Brand name	効能・適用 Application and therapeutic indication	上市 Launch	売上収益 (十億円) Sales revenue (billions of yen)			備考 Remarks
			国内 Domestic	海外 Overseas	合計 Total	
● 医療用医薬品 Ethical pharmaceuticals 住友ファーマ Sumitomo Pharma						
ラツーダ LATUDA®	非定型抗精神病薬 Atypical antipsychotic	2011	9.6	198.5	208.1	自社開発品 Developed in-house
メロベン® MEROPEN®	カルバペネム系抗生物質製剤 Carbapenem antibiotic	1995	—	35.0	35.0	自社開発品 Developed in-house
アプティオム APTIOM®	抗てんかん剤 Antiepileptic	2014	—	33.7	33.7	他社からの導入品 Third-party products
エクア®・エクメット® Equa® and EquMet®	2型糖尿病治療剤 Type II diabetes	2019*1	33.6	—	33.6	他社からの導入品 Third-party products
トルリシティ®*2 Trulicity®	2型糖尿病治療剤 Type II diabetes	2015	24.8	—	24.8	他社からの導入品 Third-party products
オルゴビクス ORGOVYX®	前立腺がん治療剤 Prostate cancer	2021	—	24.7	24.7	自社開発品 (マイオバント) Developed in-house (Myovant)
ジェムテサ GEMTESA®	過活動膀胱治療剤 Overactive bladder	2021	—	24.7	24.7	自社開発品 (ユーロバント) Developed in-house (Urovant)
トレリーフ® TRELIEF®	パーキンソン病治療剤 Parkinson's disease	2009	16.7	—	16.7	自社開発品 Developed in-house
メトグルコ® METGLUCO®	2型糖尿病治療剤 Type II diabetes	2010	7.7	—	7.7	他社からの導入品 Third-party products
マイフェンブリー MYFEMBREE®	子宮筋腫治療剤 Uterine fibroids	2021	—	4.5	4.5	自社開発品 (マイオバント) Developed in-house (Myovant)
	子宮内膜症治療剤 Endometriosis	2022	—			

*1 住友ファーマが提携販売を開始した年 The year Sumitomo Pharma started collaborative sales

*2 トルリシティの売上収益は薬価ベースの数値 The sales revenue of Trulicity is based on the NHI price basis.

● 放射性医薬品および関連製品 Radiopharmaceuticals and related products

日本メジフィジックス Nihon Medi-Physics

SPECT製剤 Products for SPECT	脳、心臓疾患、がんの診断 Diagnostics for brain or heart disease and malignant tumours	—	16.6	—	16.6	
PET製剤 Products for PET	悪性腫瘍の診断 Diagnostics for malignant tumours	—	12.0	—	12.0	
RI治療製品 Products for Therapy	前立腺がんの小線源療法 Brachytherapy for prostate cancer	—	0.7	—	0.7	

ラツーダ LATUDA®

ラツーダ (非定型抗精神病薬)

一般名: ルラシドン塩酸塩

効能・効果: 統合失調症、双極I型障害うつ

発売日: 2011年2月 (2023年2月に独占販売期間終了)

特長:

- 統合失調症患者および双極I型障害うつ患者に使用される非定型抗精神病薬。
- 2013年6月にFDA (米国食品医薬品局) より、非定型抗精神病薬として初めて、成人の双極I型障害うつに対する単剤療法ならびにリチウムまたはバルプロ酸との併用療法の2つの適応追加の承認を取得した。

LATUDA® (Atypical antipsychotic)

Generic name: Lurasidone hydrochloride

Indications: Schizophrenia, Bipolar I depression

Launch: February 2011 (Exclusivity period ended in February 2023)

Features:

- LATUDA® is an atypical antipsychotic indicated for patients with schizophrenia and Bipolar I depression.
- LATUDA® was approved as the first atypical antipsychotic indicated for the treatment of Bipolar I depression as a monotherapy and as an adjunctive therapy to lithium or valproate by the U.S. FDA in June 2013.

主な開発品 Major Products in Development

最近の主な大型上市品・開発品 Recent Major Market Products/Projects Under Development

製品名/一般名・コード Brand name/Generic name, Product code	適応症/予定適応症 Indications/Proposed indications	概要 Overview	開発段階 Development stage	上市時期/上市目標 Launch/Launch target
---	---	----------------	---------------------------	-----------------------------------

●大型上市品 Major market products

オルゴビクス ORGOVYX®	前立腺がん Prostate cancer	米国で初めての1日1回経口投与のGnRHアンタゴニスト。現在の標準治療と比較して、心血管系リスクが低いことが示されている First once-daily oral GnRH antagonist in the U.S. Studies have shown it to have a lower cardiovascular risk compared to current standard treatments.	—	2020年度(米国) FY2020 (U.S.)
マイフェンブリー MYFEMBREE®	子宮筋腫 Uterine fibroids	子宮筋腫および子宮内膜症の適応症を有する米国で初めての1日1回投与のGnRHアンタゴニストとホルモン剤の配合剤	—	2021年度(米国) FY2021 (U.S.)
	子宮内膜症 Endometriosis	First once-daily combination GnRH antagonist and hormone in the U.S. for uterine fibroids and endometriosis	—	2022年度(米国) FY2022 (U.S.)
ジェムテサ GEMTESA®	過活動膀胱(OAB) Overactive bladder (OAB)	用量調整を必要としない1日1回経口投与のβ3作動薬。既存薬と比較して、安全性が高いことが示されている	—	2021年度(米国) FY2021 (U.S.)
	前立腺肥大症を伴うOAB OAB in men with BPH	A once-daily oral beta-3 agonist that does not require dosage adjustment. Demonstrated to be safer than existing drugs.	Ⅲ(米国) Phase Ⅲ (U.S.)	2025年度(米国) FY2025 (U.S.)

●開発品 Products under development

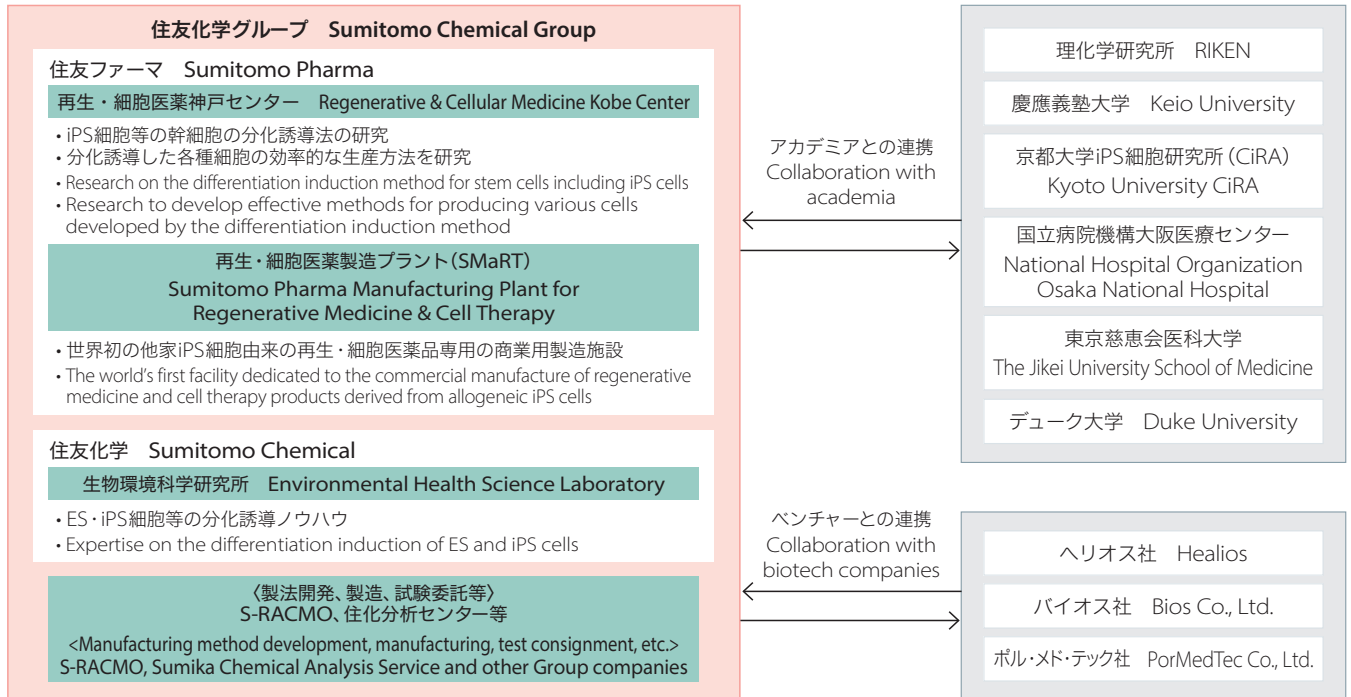
Ulotaront (SEP-363856)	統合失調症 Schizophrenia	既存薬と異なる作用機序をもち、陽性症状に加え陰性症状にも高い効果を示す可能性と、既存の抗精神病薬の安全性上の課題を解決する可能性がある	Ⅲ(米国) Phase Ⅲ (U.S.)	2024年度(米国) FY2024 (U.S.)
	大うつ病補助療法 Adjunctive major depressive disorder	Has a different mechanism of action than existing drugs and has the potential to be highly effective for negative symptoms and positive symptoms. It also has the potential to resolve safety issues present in existing antipsychotics.	Ⅱ/Ⅲ(日本、中国) Phase Ⅱ/Ⅲ (Japan, China)	2027年度(日本) FY2027 (Japan)
SEP-4199	全般不安症 Generalized Anxiety Disorder	有効性と安全性のバランスに配慮して設計されており、双極性障害うつ治療の新たな選択肢として期待される	Ⅱ/Ⅲ(米国、日本) Phase Ⅱ/Ⅲ (U.S., Japan)	2020年代後半(米国) Late 2020s (U.S.)
	双極Ⅰ型障害うつ Bipolar I depression	Designed to balance efficiency and safety. It is expected to be a new option for the treatment of depression in bipolar disorder.	Ⅲ(米国、日本) Phase Ⅲ (U.S., Japan)	2020年代後半(米国) Late 2020s (U.S.)

主な開発・販売提携 Major Development and Sales Collaborations

締結 Contract	2020年12月 December 2020	2021年9月 September 2021
契約者 Contracting Entity	マイオバント社 Myovant Sciences Ltd.	住友ファーマ、サノビオン Sumitomo Pharma Co., Ltd, Sunovion Pharmaceuticals Inc.
相手会社 Partner Company	ファイザー社 Pfizer Inc.	大塚製薬株式会社 Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd.
概要 Overview	共同開発および共同販売 Joint development and joint commercialization	共同開発および共同販売 Joint development and joint commercialization
剤/領域 Treatment/Area	レルゴリクス がん・婦人科領域 Relugolix Oncology/gynecology	Ulotaront (SEP-363856) 他3剤 精神神経領域 Ulotaront (SEP-363856) and 3 other treatments Psychiatry and Neurology
テリトリー Territory	北米(米国、カナダ) North America (U.S., Canada)	全世界 Worldwide
対価 Compensation	一時金 6億5千万ドル 承認マイルストーン 2億ドル 販売マイルストーン 最大42億ドル 1-time payment of \$650 million \$200 million in approval milestones Up to \$4.2 billion in sales milestones	一時金 2億7千万ドル 開発マイルストーン 6億2千万ドル 販売マイルストーン 可能性あり 1-time payment of \$270 million \$620 million in development milestones Possibility of sales milestones

再生・細胞医薬分野の開発体制

Partnerships for Regenerative Medicine and Cell Therapy R&D



再生・細胞医薬分野の事業化計画

Regenerative Medicine and Cell Therapy Business Plan

予定適応症等 Proposed indication, etc.	連携先 Partnering	予定地域 Region (planned)	細胞種 Cell type	実施状況 Status
小児先天性無胸腺症 (リサイミック) Pediatric congenital athymia (RETHYMIC®)	デューク大学 Duke University	Global	培養胸腺組織 Cultured thymus tissue	2022年3月販売開始 (米国) Launched in March 2022 (U.S.)
網膜色素上皮裂孔 Retinal pigment epithelium tear	ヘリオス Healios	Global	他家iPS細胞由来網膜色素上皮 Allo iPS cell-derived retinal pigment epithelium cells	治験開始に向けて準備中 (日本) Preparing to start clinical study (Japan)
加齢黄斑変性 Age-related macular degeneration	理化学研究所 RIKEN			
パーキンソン病 (先駆け審査指定制度対象) Parkinson's disease (Designated as a "SAKIGAKE")	京都大学iPS細胞研究所 (CiRA) Kyoto University CiRA	Global	他家iPS細胞由来ドパミン神経前駆細胞 Allo iPS cell-derived dopamine neural progenitor cells	医師主導治験 (第I/II相臨床試験) 実施中 (日本) In progress: investigator-initiated clinical study (Phase I/II clinical study) (Japan) 治験開始に向けて準備中 (米国) Preparing to start clinical study (U.S.)
網膜色素変性 Retinitis pigmentosa	理化学研究所 RIKEN	Global	他家iPS細胞由来網膜シート (立体組織) Allo iPS cell-derived photoreceptor (3D)	臨床研究実施中 In progress: clinical research
脊髄損傷 Spinal cord injury	慶應義塾大学 大阪医療センター Keio University, Osaka National Hospital	Global	他家iPS細胞由来神経前駆細胞 Allo iPS cell-derived neural progenitor cells	臨床試験実施中 (亜急性期) In progress: clinical research (Sub-Acute Phase) 非臨床試験実施中 (慢性期) In progress: pre-clinical study (Chronic Phase)
腎不全 Kidney failure	東京慈恵会医科大学 The Jikei University School of Medicine バイオス Bios Co., Ltd.	日本 北米 Japan North America	自家/他家iPS細胞由来ネフロン前駆細胞 (立体臓器) Auto/Allo cell-derived induced nephron progenitor cells (organ)	非臨床試験実施中 In progress: pre-clinical study

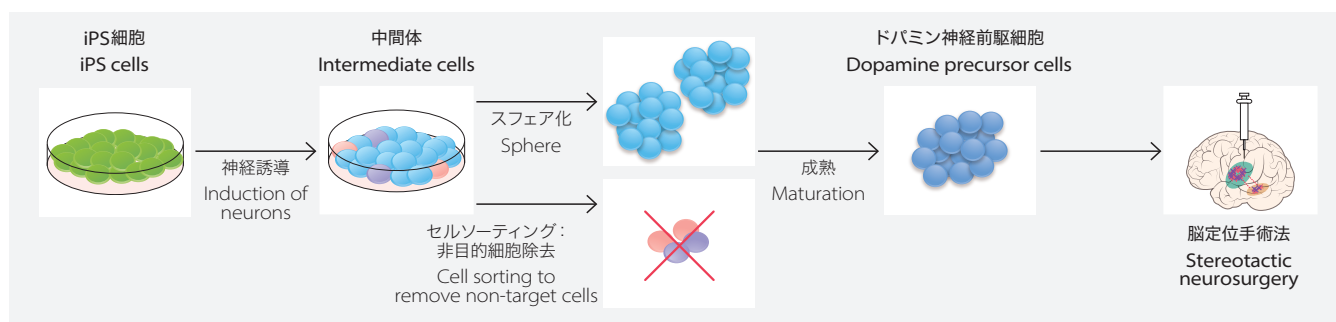
2024年度 上市目標* Aim to launch in FY2024* * 上市目標は連携先との合意ではない当社の目標 Launch schedule is based on our targets that have not been agreed to with partners.

再生・細胞医薬事業全体 (グローバル) で、2032年度に売上収益1,000億円以上を目指す
Aiming to achieve sales revenue of 100 billion yen in FY2032 for the entire regenerative medicine and cell therapy businesses (globally).

iPS細胞を用いたパーキンソン病の細胞移植治療 Cell Transplantation Therapy for Parkinson's Disease Using iPS Cells

提携先：京都大学CiRA(高橋 淳 先生) Collaboration partner: CiRA, Kyoto University (Prof. Jun Takahashi)

- 運動障害をきたす神経変性疾患で最多
- 患者数：米国150万人/日本16.3万人、要介護5：7.3% (5位)
- 中核症状は運動機能障害、黒質/線条体ドパミン神経の変性に伴って出現
- 胎児由来のドパミン神経細胞移植による有効性は確認済み
- Most common neurodegenerative disease that causes motor symptoms
- Number of patients: 1.5 million in the U.S., 163,000 in Japan; 7.3% of patients at level 5 of nursing care needed (ranks 5th)
- Cardinal symptoms are motor symptoms associated with degeneration of substantia nigro/striatal dopaminergic neurons.
- Efficacy of implanted embryonic dopaminergic neurons has been confirmed.



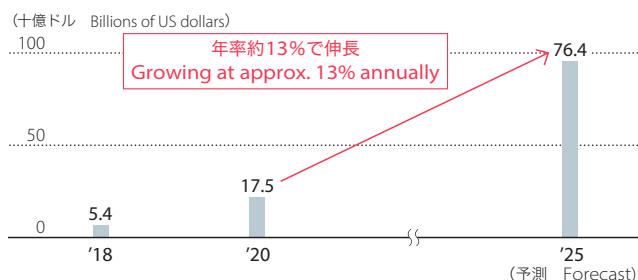
S-RACMO株式会社について —グループシナジーの発揮— About S-RACMO Co., Ltd. – Demonstrating Group Synergies–

■ 概要 Overview

再生・細胞医薬分野における製法開発、製造などの受託 (CDMO) 事業を行う。Operates as a contract development and manufacturing organization (CDMO), including developing production methods and manufacturing, in the field of regenerative and cellular medicine

- 再生・細胞医薬市場は世界で今後大きく成長見込
The global regenerative and cellular medicine market is expected to grow significantly
- 国内においてCDMOを担える高度な技術を持つ会社は限定的
There are only a limited number of companies in Japan that have the advanced technologies required for CDMOs
- 合弁会社において、住友ファーマと住友化学の持つ強みを組み合わせることで市場でのシェア獲得や、技術・ノウハウの高度化などを目指す
By combining the strengths of Sumitomo Pharma and Sumitomo Chemical in a joint venture, the companies aim to acquire a greater market share and advance their technology and know-how
- 2022年2月、再生・細胞医薬製造施設が完成し稼働開始
Manufacturing facility for regenerative and cellular medicine completed in February 2022, began operations

■ 再生・細胞医薬市場の需要予測 (世界) Projection of global demand for regenerative and cellular medicine (worldwide)



(出所) デロイトによる調査をもとに住友化学作成
(Source) Created by Sumitomo Chemical based on a survey conducted by Deloitte

住友化学 Sumitomo Chemical

- ES/iPS細胞に係る基盤技術
Fundamental technology related to ES/iPS cells
- 医薬原薬製造受託事業の知見
Expertise on the contract manufacturing business for APIs
- 製品の分析・安全性評価
Analysis and safety assessment of the products

出資比率49%
Investment Ratio 49%

住友ファーマ Sumitomo Pharma

- 再生・細胞医薬に関する業界トップレベルの知見
Industry-leading-level expertise on regenerative medicine and cell therapy
- iPS細胞製品の開発品
iPS cell-derived cell therapies in development pipeline

出資比率51%
Investment Ratio 51%

S-RACMO (2020年9月設立 Established Sep. 2020)

将来的にグローバルで年間100億円超の売上高を目指す
Aiming for global annual revenues in excess of 10 billion yen

開発状況 // R&D Pipeline

主な開発品目一覧 Development Pipeline (2023年5月15日現在 As of May 15, 2023)

地域 Area	フェーズI Phase I	フェーズII Phase II	フェーズIII Phase III	申請 NDA submitted
日本 Japan	DSP-9632P パーキンソン病におけるレボドパ誘発性ジスキネジア Levodopa-induced dyskinesia in Parkinson's disease	TP-3654 骨髄線維症 Myelofibrosis	EPI-589 ALS/医師主導治験 ALS/Investigator-initiated study	ulotaront (SEP-363856) 統合失調症 Schizophrenia
	DSP-0187 ナルコレプシー Narcolepsy	DSP-5336 急性白血病 Acute leukemia	他家iPS細胞由来細胞医薬 Allo iPS cell-derived products パーキンソン病/医師主導治験 Parkinson's disease/ Investigator-initiated study	ulotaront (SEP-363856) 全般不安症* Generalized anxiety disorder*
	DSP-0378 ドラベ症候群、レノックス・ガストー症候群 Dravet syndrome, Lennox-Gastaut syndrome	DSP-0390 膠芽腫 Glioblastoma		SEP-4199 双極I型障害うつ Bipolar I depression
米国 U.S.	DSP-3905 神経障害性疼痛 Neuropathic pain	TP-3654 骨髄線維症 Myelofibrosis	EPI-589 パーキンソン病/ALS Parkinson's disease/ALS	ulotaront (SEP-363856) 統合失調症 Schizophrenia
	SEP-378614 未定 To be determined	DSP-5336 急性白血病 Acute leukemia	ulotaront (SEP-363856) パーキンソン病に伴う精神病症状 Parkinson's disease psychosis	ulotaront (SEP-363856) 大うつ病補助療法* Adjunctive major depressive disorder*
	SEP-380135 未定 To be determined	DSP-0390 膠芽腫 Glioblastoma	rodatristat ethyl 肺動脈性肺高血圧症 Pulmonary arterial hypertension	ulotaront (SEP-363856) 全般不安症* Generalized anxiety disorder*
	DSP-0038 アルツハイマー病に伴う精神病症状 Alzheimer's disease psychosis	TP-1287 固形がん Solid tumors	URO-902 過活動膀胱 Overactive bladder	SEP-4199 双極I型障害うつ Bipolar I depression
	DSP-3456 治療抵抗性うつ Treatment resistant depression	TP-1454 固形がん Solid tumors		ジェムテサ(ビベグロン) GEMTESA® (vibegron) 新効能: 前立腺肥大症を伴う過活動膀胱 New indication: OAB in men with BPH
	DSP-2342 未定 To be determined	KSP-1007 複雑性尿路感染症、 複雑性腹腔内感染症 Complicated urinary tract infections, Complicated intra-abdominal infections		
	SP-101 嚢胞性線維症 Cystic fibrosis			
中国 China			ulotaront (SEP-363856) 統合失調症 Schizophrenia	lefamulin 細菌性市中肺炎 Bacterial community- acquired pneumonia
			ビベグロン vibegron 過活動膀胱 Overactive bladder	

* フェーズII/III試験 Phase II/III study

製品上市目標 Product Launch Targets

(2023年5月15日現在 As of May 15, 2023)

地域 Area	2023年度 FY2023	2024年度 FY2024	2025年度 FY2025	2026年度 FY2026	2027年度 FY2027
日本 Japan		他家iPS細胞由来 ドパミン神経前駆細胞 Allogeneic iPS cell-derived dopaminergic neural progenitor cells パーキンソン病*1 Parkinson's disease*1	他家iPS細胞由来 網膜色素上皮細胞 Allogeneic iPS cell-derived retinal pigment epithelial cells 網膜色素上皮裂孔*1 Retinal pigment epithelium tear*1		ulotaront 統合失調症 Schizophrenia DSP-5336 急性骨髄性白血病 Acute myeloid leukemia
		ulotaront 統合失調症 Schizophrenia	ジェムテサ GEMTESA® 前立腺肥大症を伴う過活動膀胱 Overactive bladder with BPH	DSP-5336 急性骨髄性白血病*2 Acute myeloid leukemia*2	TP-3654 骨髄線維症 Myelofibrosis rodatristat ethyl 肺動脈性肺高血圧症 Pulmonary arterial hypertension
米国 U.S.					
中国 China		lefamulin 細菌性市中肺炎 Bacterial community- acquired pneumonia			ジェムテサ GEMTESA® 過活動膀胱 Overactive bladder

*1 連携先との合意でない当社の目標 Launch schedule is based on our goal pending agreement with partners

*2 迅速承認制度活用を前提(今後、FDAと協議予定) Premise to utilize an application of accelerated approval program (Plan to consult with the FDA)

フロンティア事業*3 Frontier Business*3

地域 Area	2023年度 FY2023	2024年度 FY2024	2025年度 FY2025	2026年度 FY2026	2027年度 FY2027
日本 Japan	自動採血・保存デバイス*4 Automated blood collection/ stabilization device*4 代謝性疾患を対象とした 自己管理ソリューション*5 Self-management solutions for metabolic diseases*5	ウェアラブル脳波計*6 Wearable EEG meter*6 うつ Depression	MELTz®*7 「MELTz® Portable」 (手指運動トレーニング システム) "MELTz® Portable" (finger exercise training system)		MELTz®*7 手指運動リハビリ テーションシステム Neurorehabilitation device for hand/fingers ウェアラブル脳波計*6 Wearable EEG meter*6 うつ Depression バイオレットライト*8 Violet Light*8 うつ・認知症 Depression/Dementia
			バイオレットライト*8 Violet Light*8 うつ・認知症 Depression/Dementia		
米国 U.S.				VRコンテンツ*9 VR contents*9 社交不安障害 Social Anxiety Disorder	

*3 医薬品以外のヘルスケア領域において、社会課題の解決のための新たなソリューションを提供する事業

A business that provides new solutions to solve societal issues in healthcare fields other than pharmaceuticals.

*4 連携先: Drawbridge Health社 Partnering: Drawbridge Health, Inc.

*5 事業開始時は代謝性疾患管理での管理ソリューションを提供予定 At the start of the business, we plan to provide management solutions for metabolic disease management

*6 連携先: (株)ニューロスカイ Partnering: NeuroSky Co., Ltd.

*7 連携先: (株)メルティンMMI Partnering: MELTIN

*8 連携先: (株)坪田ラボ Partnering: Tsubota Laboratory Incorporated

*9 連携先: BehaVR社 Partnering: BehaVR, Inc.