

連結財務ハイライト

	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q(4-6月) 決算同一期間 <未監査>	14年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	14年度上期 (4-9月)計画 決算同一期間	14年度通期 (4-12月)計画 決算同一期間
売上高 (億円)	10,843	11,276	11,546	12,181	14,528	3,548	3,863	7,950	12,000
前期比	13.4%	4.0%	2.4%	5.5%	19.3%	-	8.9%	8.6%	5.8%
営業利益 (億円)	985	1,263	1,487	1,697	1,987	547	656	1,200	1,900
前期比	7.6%	28.2%	17.7%	14.1%	17.1%	-	19.9%	6.0%	3.8%
経常利益 (億円)	1,091	1,284	1,521	1,845	2,152	628	695	1,250	1,950
前期比	13.5%	17.7%	18.5%	21.3%	16.7%	-	10.6%	0.5%	-2.3%
当期純利益 (億円)	674	824	922	1,224	1,510	426	452	830	1,300
前期比	43.2%	22.1%	11.9%	32.8%	23.3%	-	6.3%	-6.2%	-6.7%
研究開発費 (億円)	1,518	1,647	1,592	1,924	2,490	510	501	1,170	1,800
前期比	11.7%	8.4%	-3.3%	20.8%	29.4%	-	-1.7%	10.4%	6.1%
海外売上高 (億円)	5,255	5,525	5,797	6,227	8,244	1,987	2,376	4,590	7,000
海外売上高比率	48.4%	49.0%	50.2%	51.1%	56.8%	56.0%	61.5%	57.7%	58.3%

(単位: 円)

為替レート	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q(4-6月) 決算同一期間 <未監査>	14年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	14年度
米ドル	92.10	87.79	79.79	79.80	97.72	98.77	102.16	100.00
ユーロ	132.00	116.27	111.12	102.55	129.77	128.95	140.07	140.00

(単位: 億円)

販売費・一般管理費	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q(4-6月) 決算同一期間 <未監査>	14年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	14年度上期 (4-9月)計画 決算同一期間	14年度通期 (4-12月)計画 決算同一期間
販売費・一般管理費	6,292	6,223	6,166	6,546	8,124	1,916	2,077	4,330	6,500
(対売上高比率)	58.0%	55.2%	53.4%	53.7%	55.9%	54.0%	53.8%	54.5%	54.2%
販売促進費	1,987	1,796	1,744	1,562	1,920	491	565		
人件費	967	979	998	1,037	1,240	308	322		
広告宣伝費	332	289	251	295	342	97	87		
研究開発費	1,518	1,647	1,592	1,924	2,490	510	501	1,170	1,800
(対売上高比率)	14.0%	14.6%	13.8%	15.8%	17.1%	14.4%	13.0%	14.7%	15.0%
うち医療関連事業	1,416	1,534	1,493	1,835	2,408	490	481	1,120	1,720

(単位: 億円)

設備投資の状況	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q(4-6月) 決算同一期間 <未監査>	14年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	14年度上期 (4-9月)計画 決算同一期間	14年度通期 (4-12月)計画 決算同一期間
設備投資額	625	448	433	633	1,790	161	106	400	580

(単位: 億円)

減価償却の状況	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q(4-6月) 決算同一期間 <未監査>	14年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	14年度上期 (4-9月)計画 決算同一期間	14年度通期 (4-12月)計画 決算同一期間
減価償却費	466	481	481	455	498	120	146	230	340

<会計方針の変更に伴う遡及修正について>

2011年度1Qより、在外子会社等の収益及び費用の換算方法を期末日レートから期中平均レートに変更しております。また、ライセンス許諾に伴う一時金収入を営業外収益から売上高に変更しております。このため、2010年度実績はこれらの会計方針の変更等を遡及して修正・組替えしております。

外部顧客に対する売上高（売先別情報）

（単位：億円）

事業種類別	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q（4-6月） 決算同一期間 ＜未監査＞	14年度 1Q（4-6月） 決算同一期間	増減率
連結売上高	10,843	11,276	11,546	12,181	14,528	3,548	3,863	8.9%
医療関連事業	7,159	7,511	7,822	8,509	10,351	2,437	2,754	13.0%
日本	3,124	3,199	3,265	3,518	3,729	889	830	-6.7%
北米	3,347	3,490	3,611	3,890	5,305	1,244	1,535	23.4%
その他	688	822	947	1,100	1,317	304	389	27.9%
NC関連事業	2,470	2,564	2,513	2,469	2,811	774	753	-2.7%
日本	1,426	1,541	1,474	1,423	1,475	408	378	-7.2%
北米	471	468	458	498	598	151	141	-6.5%
その他	573	556	581	548	739	216	234	8.4%
消費者関連事業	501	471	480	452	438	115	118	2.7%
日本	441	409	420	392	366	95	97	2.0%
北米	54	55	54	54	69	19	20	4.3%
その他	6	7	6	6	3	1	2	29.0%
その他の事業	713	729	731	750	928	222	238	7.5%
日本	597	601	591	620	714	169	182	7.8%
北米	13	14	13	14	23	5	6	2.8%
その他	104	114	127	116	190	47	50	6.9%
日本計	5,588	5,751	5,749	5,953	6,283	1,561	1,487	-4.7%
北米計	3,884	4,027	4,135	4,457	5,996	1,419	1,702	19.9%
その他計	1,371	1,498	1,662	1,771	2,249	568	675	18.8%
海外売上高	5,255	5,525	5,797	6,227	8,244	1,987	2,376	19.6%
海外売上高比率	48.4%	49.0%	50.2%	51.1%	56.8%	56.0%	61.5%	19.6%

＜会計方針の変更に伴う遡及修正について＞

2011年度1Qより、在外子会社等の収益及び費用の換算方法を期末日レートから期中平均レートに変更しております。また、ライセンス許諾に伴う一時金収入を営業外収益から売上高に変更しております。このため、2010年度実績はこれらの会計方針の変更等を遡及して修正・繰越しております。

所在地別／事業セグメント別情報

①所在地別

(単位：億円)

	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q(4-6月) 決算同一期間 <未監査>	14年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	増減率
連結売上高	10,843	11,276	11,546	12,181	14,528	3,548	3,863	8.9%
日本*	7,094	7,452	7,791	8,425	9,821	2,281	2,341	2.6%
北米*	4,062	4,260	4,375	4,741	6,521	1,671	1,872	12.0%
その他*	1,216	1,325	1,424	1,382	2,044	516	619	20.0%
消去または全社	△ 1,528	△ 1,762	△ 2,044	△ 2,367	△ 3,859	△ 921	△ 969	

*「セグメント間の内部売上高又は振替高」を含む売上高

(単位：億円)

	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q(4-6月) 決算同一期間 <未監査>	14年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	増減率
所在地別利益(営業利益)	985	1,263	1,487	1,697	1,987	547	656	19.9%
日本	865	1,063	1,425	1,608	2,175	499	552	10.6%
北米	113	122	144	162	△ 50	13	56	319.8%
その他	84	68	37	64	19	9	△ 2	-127.5%
消去または全社	△ 77	10	△ 120	△ 138	△ 157	25	50	

②事業セグメント別

(単位：億円)

	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q(4-6月) 決算同一期間 <未監査>	14年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	増減率
連結売上高	10,843	11,276	11,546	12,181	14,528	3,548	3,863	8.9%
医療関連事業*	7,159	7,511	7,822	8,509	10,351	2,437	2,754	13.0%
NC関連事業*	2,488	2,587	2,548	2,518	2,871	789	771	-2.3%
消費者関連事業*	511	479	492	469	439	116	119	2.6%
その他の事業*	1,051	1,069	1,086	1,117	1,303	324	340	4.8%
消去または全社	△ 366	△ 370	△ 403	△ 431	△ 437	△ 117	△ 120	

*「セグメント間の内部売上高又は振替高」を含む売上高

(単位：億円)

	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q(4-6月) 決算同一期間 <未監査>	14年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	増減率
事業セグメント別利益(営業利益)	985	1,263	1,487	1,697	1,987	547	656	19.9%
医療関連事業	1,329	1,428	1,685	1,879	2,128	544	657	20.8%
NC関連事業	23	184	221	214	254	107	85	-21.0%
消費者関連事業	△ 84	△ 22	△ 23	△ 24	△ 22	△ 7	1	115.3%
その他の事業	44	44	19	39	72	21	20	-5.3%
消去または全社	△ 327	△ 371	△ 416	△ 410	△ 445	△ 117	△ 106	

<会計方針の変更に伴う勘及修正について>

2011年度1Qより、在外子会社等の収益及び費用の換算方法を期末日レートから期中平均レートに変更しております。また、ライセンス許諾に伴う一時金収入を営業外収益から売上高に変更しております。このため、2010年度実績はこれらの会計方針の変更等を勘及して修正・組替えております。

【医療関連事業主要品目 売上高】

(単位：億円)

製品	販売	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度	14年度	増減率	14年度上期	14年度通期
							1Q (4-6月) 決算同一期間 <未監査>	1Q (4-6月) 決算同一期間		(4-9月) 計画 決算同一期間	(4-12月) 計画 決算同一期間
抗精神病薬 エビリファイ	大塚製薬	3,745	3,926	4,116	4,385	5,757	1,426	1,607	12.6%	3,180	4,830
米国		3,056	3,083	3,161	3,361	4,555	1,157	1,331	15.1%	2,550	3,840
<百万ドル>		<3,303>	<3,512>	<3,960>	<4,208>	<4,659>	<1,170>	<1,302>	11.3%	<2,550>	<3,840>
日本		188	230	248	286	344	78	61	-21.8%	180	290
その他		501	612	707	739	858	191	214	11.8%	450	700
抗血小板剤 プレタール	大塚製薬	515	532	503	458	442	120	89	-25.8%	190	280
日本		454	465	441	401	368	101	71	-30.0%	150	220
その他		61	67	62	57	74	19	18	-3.8%	40	60
胃炎・胃潰瘍治療剤 ムコスタ	大塚製薬	371	307	287	230	220	57	43	-23.8%	90	135
日本		345	278	260	205	188	49	35	-29.1%	70	110
その他		26	29	27	25	31	8	9	9.5%	20	25
抗悪性腫瘍剤 ティーエスワン	大鵬薬品	373	371	365	370	374	95	83	-13.3%	160	250
抗悪性腫瘍剤 ユーエフティ	大鵬薬品	183	157	129	112	95	26	22	-15.9%	40	60
還元型葉酸製剤 ユーゼル	大鵬薬品	152	141	127	132	119	31	24	-21.6%	55	85
尿失禁・頻尿治療剤 パップフォー	大鵬薬品	76	70	63	56	47	13	10	-23.3%	20	35
肝不全用経口栄養剤 アミノレバンEN	大塚製薬	64	65	61	57	55	14	13	-11.9%	25	40
気管支拡張剤 メブチン	大塚製薬	59	61	57	52	49	12	10	-13.5%	20	35
H2受容体拮抗剤 プロテカジン	大鵬薬品	51	58	63	59	50	13	10	-24.4%	20	35
5-HT ₃ 受容体拮抗型制吐剤 アロキシ	大鵬薬品		43	79	100	110	26	26	-0.2%	60	90
抗悪性腫瘍剤 アブラキサン	大鵬薬品		11	32	37	88	17	25	41.9%	55	85
抗てんかん剤 イーケブラ	大塚製薬		8	48	105	158	36	36	0.4%	100	160
V ₂ -受容体拮抗剤 サムスカ	大塚製薬	6	32	67	128	210	48	62	30.1%	130	210
抗悪性腫瘍剤 スプリセル共同事業	大塚製薬	20	80	76	120	261	65	66	1.9%	130	200
抗生物質製剤 ゾシン及びタソシン(原薬供給)	大鵬薬品	112	112	107	124	145	27	32	17.5%	75	110
診断試薬計	大塚製薬	82	66	79	88	126	20	20	-0.3%	50	80
臨床栄養計	大塚製薬工場	929	968	960	964	1,034	251	252	0.7%	535	830
日本		830	876	886	888	916	225	210	-6.7%	440	680
その他		99	92	74	76	118	26	43	63.7%	95	150
その他 医療関連事業計 (輸出除く)	国内	3,124	3,199	3,265	3,518	3,729	889	830	-6.7%	1,810	2,820
医療関連事業計	計	7,159	7,511	7,822	8,509	10,351	2,437	2,754	13.0%	5,500	8,420
契約一時金・マイルストーン等			73	149	415	220	32	68	112.6%	140	210

<会計方針の変更に伴う遡及修正について>

2011年度1Qより、在外子会社等の収益及び費用の換算方法を期末日レートから期中平均レートに変更しております。また、ライセンス許諾に伴う一時金収入を営業外収益から売上高に変更しております。このため、2010年度実績はこれらの会計方針の変更等を遡及して修正・組替えております。

【NC関連事業主要品目実績】

(万ケース)

製品	販売	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	14年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	増減率
ポカリスエット 1C/S: 24本他 (万C/S)	大塚製薬								
日本		2,624	3,234	2,912	2,709	2,860	820	706	-13.9%
その他		1,884	1,597	1,963	2,151	2,684	796	842	5.7%
SOYJOY 1C/S: 48本 (万C/S)	大塚製薬								
日本		187	113	100	88	109	38	44	15.4%
その他		46	28	20	12	16	4	5	28.3%
オロナミンC 1C/S: 50本 (万C/S)	大塚製薬	1,042	1,051	1,081	1,067	1,105	311	287	-7.6%
カロリーメイト 1C/S: 4本×30他 (万C/S)	大塚製薬	396	392	351	335	340	87	87	-0.7%
チオピタドリンク 1C/S: 50本 (万C/S)	大鵬薬品	428	484	531	489	402	100	95	-5.0%
ソルマック (万本)	大鵬薬品	1,591	1,571	1,579	1,588	1,479	362	352	-2.7%

*NC製品の海外実績は連結対象会社のみの実績です。

【消費者関連事業主要品目実績】

(万ケース)

製品	販売	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	14年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	増減率
ウォーター類 1C/S: 24本 (万C/S)	大塚食品	840	674	679	567	580	176	141	-19.8%
ネスカフェ 1C/S: 24本 (万C/S)	大塚食品	676	680	616	536	448	114	92	-19.6%
マッチ 1C/S: 24本 (万C/S)	大塚食品	332	371	451	521	514	139	174	25.3%
その他(茶系飲料他) 1C/S: 24本 (万C/S)	大塚食品	390	267	317	300	265	65	56	-14.6%

【その他の事業主要品目 売上高】

(億円)

製品	販売	09年度	10年度	11年度	12年度	13年度	13年度 1Q(4-6月) 決算同一期間 <未監査>	14年度 1Q(4-6月) 決算同一期間	増減率
機能化学品	大塚化学	232	263	279	266	335	85	91	6.6%
ファインケミカル	大塚化学	137	124	93	102	101	23	22	-2.5%

大塚グループ 開発品目一覧表

(2014年6月末時点)

開発コード または「製品名」	一般名	オリジン	薬効/分類	効能/剤型	国/地域	開発段階
中枢神経領域						
OPC-14597 「エビリファイ /ABILIFY*」 「Abilify Maintena*」：持続性 注射剤	アリピプラゾール	大塚製薬	ドパミンパーシャル アゴニスト	統合失調症/持続性注射剤	日	申請中
				自閉症/経口剤	日	Phase III
				トウレット障害/錠剤	米	申請中
				双極性障害/持続性注射剤	日・米・欧	Phase III
				アルツハイマー型認知症に伴う アジテーション/経口剤	日	Phase III
L059 「イーケブラ」	レベチラセタム	UCB	抗てんかん剤	てんかん全般発作/経口剤	日	Phase III
				てんかん部分発作/注射剤	日	申請中**
				てんかん部分発作の単剤療法 /経口剤	日	申請中
OPC-34712	ブレクスピプラゾール	大塚製薬	ドパミンパーシャル アゴニスト	大うつ病補助療法/経口剤	米・欧	Phase III**
				統合失調症/経口剤	日・米・欧	Phase III**
				注意欠陥・多動性障害(成人) /経口剤	米	Phase II
				アルツハイマー型認知症に伴う アジテーション/経口剤	米・欧	Phase III
				心的外傷後ストレス障害 (PTSD)/経口剤	米・欧	Phase III
Lu AE58054		Lundbeck	選択的セロトニン5-HT ₂ 受容体 拮抗剤	アルツハイマー病/経口剤	米・欧	Phase III
ASC-01	アリピプラゾール・ セルトラリン	大塚製薬	ドパミンパーシャルアゴニスト/ 選択的セロトニン再取り込み阻害剤	大うつ病/経口剤	日・アジア	Phase III

注： 大塚グループでは、原則としてPhase II以上の臨床試験について開示していますが、抗がん剤等はPhase Iについても公開しています。

*： 海外での販売名

**： 後発事項（7月以降のイベント）

<後発事項>

レベチラセタム注射剤/てんかん部分発作：2014年7月に日本で承認

レベチラセタム注射剤/てんかん部分発作単剤療法：2014年7月に日本で申請

ブレクスピプラゾール/大うつ病補助療法・統合失調症：2014年7月に米国で申請

開発コード または「製品名」	一般名	オリジン	薬効/分類	効能/剤型	国/地域	開発段階
がん領域						
ABI-007 「アブラキサン」	バクリタキセル (アルブミン懸濁型)	セルジーン	抗がん剤(ナノ製剤)	膵がん/注射剤	日	申請中
S-1 「ティーエスワン」 日本 「TEYSUNO*」 欧州 「TS-1*」 韓国 「愛斯万*」 中国 「愛斯萬*」 台湾 「TS-ONE*」 シンガポール	テガフル・ギメラシル・ オテラシル	大鵬薬品	抗がん剤(代謝拮抗剤)	胃がん/経口剤 子宮頸がん/経口剤 肝細胞がん/経口剤 腎細胞がん/経口剤	米 日・アジア 日 日	Phase III Phase III Phase III Phase II
TSU-68	orantinib	(スーゼン)	抗がん剤(分子標的薬)	肝細胞がん/経口剤	日・アジア	Phase III
TAS-102 「ロンサーフ」	トリフルリジン・ チピラシル	大鵬薬品	抗がん剤	結腸・直腸がん/経口剤 小細胞肺がん/経口剤	日・米・欧 アジア 日・欧	Phase III Phase II
TAS-118	テガフル・ギメラシル・ オテラシル・ホリナート	大鵬薬品	抗がん剤(代謝拮抗剤)	膵がん/経口剤	日・アジア	Phase III
「SATIVEX*」	nabiximols	GWファーマ シューティカルズ	カンナビノイド(THC, CBD)	がん性疼痛/ 口腔内スプレー製剤	米	Phase III
OCV-101		オンコセラピー サイエンス	治療用がんワクチン	膵がん/注射剤	日	Phase II
「スプリセル」	ダサチニブ	BMS	抗がん剤(分子標的薬)	膵がん/経口剤	米・欧	Phase II
SGL-110		アステックス	抗がん剤	卵巣がん/注射剤 肝細胞がん/注射剤 急性骨髄性白血病・ 骨髄異形成症候群/注射剤	米・欧 米・欧 米	Phase II Phase II Phase II
AT13387		アステックス	抗がん剤(分子標的薬)	前立腺がん/注射剤 非小細胞肺がん/注射剤	米・欧 米・欧	Phase II Phase II
AT7519		アステックス	抗がん剤(分子標的薬)	多発性骨髄腫/注射剤	米	Phase II
ET-743	トラベクテジン	ファーママー	抗がん剤	悪性軟部腫瘍/注射剤	日	Phase II
OPB-31121		大塚製薬	抗がん剤(分子標的薬)	がん/経口剤	日・アジア	Phase I
OPB-51602		大塚製薬	抗がん剤(分子標的薬)	がん/経口剤	日・米 アジア	Phase I
OPB-111077		大塚製薬	抗がん剤	固形がん/経口剤	米・アジア	Phase I
OPB-111001		大塚製薬	抗がん剤	固形がん/経口剤	欧	Phase I
TAS-114		大鵬薬品	抗がん作用増強剤	固形がん/経口剤	日・米・欧	Phase I
TAS-115		大鵬薬品	抗がん剤(分子標的薬)	固形がん/経口剤	日	Phase I
TAS-116		大鵬薬品	抗がん剤(分子標的薬)	固形がん/経口剤	日	Phase I
OCV-501		大塚製薬	WT1標的がんワクチン	高齢者急性骨髄性白血病の 再発予防/注射剤	日・アジア	Phase II
OCV-C02		オンコセラピー サイエンス	治療用がんワクチン	大腸がん/注射剤	日	Phase I
OPC-12759	レバミビド	大塚製薬	口腔内粘膜保護・ 損傷粘膜修復剤	がん化学放射線療法に伴う 口腔粘膜炎/液剤	日	Phase II

注： 大塚グループでは、原則としてPhase II以上の臨床試験について開示していますが、抗がん剤等はPhase Iについても公開しています。
*： 海外での販売名

(2014年6月末時点)

開発コード または「製品名」	一般名	オリジン	薬効/分類	効能/剤型	国/地域	開発段階
循環器領域						
OPC-41061 「サムスカ/SAMSCA*」	トルバプタン	大塚製薬	バソプレシンV2 受容体拮抗剤	肝性浮腫/経口剤	アジア	申請中
				常染色体優性 多発性のう胞腎/経口剤	欧 米	申請中 Phase III
				心性浮腫/経口剤	アジア	申請中
				がん性浮腫/経口剤	日	Phase II
				血液透析に伴う体液貯留 /経口剤	日	Phase II
				腹膜透析に伴う体液貯留 /経口剤	日	Phase II
OPC-108459		大塚製薬		発作性・持続性心房細動 /注射剤	日・米	Phase I
その他領域						
YP-18 「ゾシン」	タゾバクタム・ ピペラシリン	大鵬薬品	抗生物質製剤	発熱性好中球減少症 /注射剤	日	Phase III**
TAC-202	ピラスチン	Faes Farma	ヒスタミン _{H1} 受容体拮抗剤	アレルギー性鼻炎/経口剤	日	Phase II
				慢性蕁麻疹・皮膚そう痒症 /経口剤	日	Phase II/III
OPC-67683 「Delyba*」	デラマニド	大塚製薬	抗結核薬	多剤耐性肺結核/経口剤	欧 日 米	承認 申請中** Phase III
				小児多剤耐性肺結核/経口剤	欧	Phase II
OPC-12759E 「ムコスタ点眼液」	レバミピド	大塚製薬	ムチン産生促進剤	ドライアイ/点眼剤 MD(マルチドーズ)	日	Phase III
OPB-2045G	オラネキシジン	大塚製薬工場	消毒剤	手術部位(手術野)の 皮膚の消毒/外用剤	日	申請中
OPF-105	アミノ酸・糖・電解質・ 脂肪・ビタミン	大塚製薬工場	たん白アミノ酸製剤 その他の配合剤	末梢静脈栄養液/注射剤	日	Phase III
OPC-6535	テトミラスト	大塚製薬	抗炎症剤	慢性閉塞性肺疾患 (COPD)/経口剤	日・米 アジア	Phase II
ACU-4429	emixustat	アキュセラ	ビジュアルサイクル モデュレーター	ドライ型加齢 黄斑変性/経口剤	米	Phase II b / III
OPA-6566		大塚製薬	アデノシンA _{2a} 受容体 作動剤	緑内障/点眼剤	米	Phase I / II
OPC-1085EL	カルテオロール・ ラタノプロスト	大塚製薬	アドレナリン性β受容体遮断薬 /プロスタグランジンF2α誘導体	緑内障/点眼剤	日	Phase III
OPA-15406		大塚製薬	PDE4 阻害剤	アトピー性皮膚炎/軟膏	米	Phase II
診断薬						
C13-URA	Uracil (2-13C)	大塚製薬	13C-uracil呼吸試験	胃排出能異常診断 /体内診断薬	米	Phase II
ODK-1201-01	Major bcr-abl mRNAキット	大塚製薬	CML診断補助	bcr-abl遺伝子発現定量 /体外診断薬	日	申請中

注：大塚グループでは、原則としてPhase II以上の臨床試験について開示していますが、抗がん剤等はPhase Iについても公開しています。

*：海外での販売名

**：後発事項（7月以降のイベント）

<後発事項>

ゾシン/発熱性好中球減少症：2014年7月に日本で申請

デラマニド/多剤耐性肺結核：2014年7月に日本で承認