






















当社のパイプラインは価値を提供し始めている

ウェーブ1¹

臨床段階の新規候補物質



ウェーブ2²

承認目標	2021年度	2022年度	2023年度	2024年度	2025年度以降				
オンコロジー	 mocertinib 2L NSCLC with EGFR exon 20 insertion mutation	 pevonedistat HR-MDS	 mocertinib 1L NSCLC with EGFR exon 20 insertion mutation	 pevonedistat Unfit AML  TAK-007 CD19+ hematologic malignancies	 TAK-981 Multiple cancers	TAK-676 Solid tumors	 TAK-252 Solid tumors	TAK-102 Multiple cancers	
希少遺伝子疾患 および血液疾患	 maribavir R/R CMV infect. in transplant	 TAK-609 Hunter CNS (IT) ⁴	 maribavir 1L CMV infect. in HSCT  TAK-755 cTTP	 TAK-611 MLD (IT)	 TAK-755 ITTP, SCD	 mezagitamab MG, ITP	 TAK-607 Complications of prematurity		
ニューロ サイエンス (神経精神疾患)			 soticlestat DS  soticlestat LGS	 Orexin 2R-ag TAK-994 Narcolepsy T1	 Orexin 2R-ag (TAK-994/TAK-861/TAK-925) NT2, IH, Additional Indications		TAK-653⁵ Inadequate resp. in MDD		
消化器系疾患	 Eohilia³ EoE Approval date TBD				 TAK-999 AATD Liver Disease	TAK-062 Celiac Disease	TAK-101 Celiac Disease	sibofimloc Crohn's Disease (post-op and ileitis)	TAK-510 Nausea & vomiting
ワクチン	TAK-019 Novavax COVID-19 Vaccine (JP) COVID-19ワクチン モデルナ筋注 (JP)	TAK-003⁶ Dengue Vaccine ⁶			TAK-906 Gastroparesis	TAK-954 POGD	TAK-951 Nausea & vomiting	TAK-039 Hepatic encephalopathy	
					TAK-426 Zika Vaccine				

● 米国での画期的新薬指定
および/またはファストトラック指定

● 中国での画期的新薬指定
および/または日本での先駆け審査指定












































 少なくとも1つの適応症で希少疾患用医薬品の可能性

 オレキシンフランチャイズ
 承認

- 承認日の予想はデータ読み出しに影響されます。ウェーブ1の一部の承認目標日は迅速承認を想定。
- ウェーブ2の一部は、取得データによりウェーブ1に加速される可能性もあります。
- 米国FDAと協議中、協議の結果に応じて承認される見込み。
- TAK-609の申請時期は、現在実施中の長期試験に対するFDAからのフィードバック次第で変更の可能性があります。
- Neurocrine Biosciences社との提携。

- タイムラインの変更：TAK-003（2022年度）、CHMP見解の判明は2021年度を見込む。
新規候補物質パイプラインからの削除：TAK-831、TAK-671、TAK-214、提携に関する詳細なアップデートは8ページ
および四半期フィナンシャルレポートをご参照下さい。
当社の会計年度は翌3月31日まで。例：「2021年度」は2022年3月31日までの12ヵ月間。
全てのタイムラインは2021年7月30日時点におけるおおよその予測。疾患名の略語用語集は参考資料をご参照下さい。

グローバル製品および地域製品の価値最大化

	臨床第1相試験/臨床第2相試験	臨床第3相試験			申請		
 オンコロジー		 NINLARO® Proteasome inhibitor Maint. ND MM post-SCT (US, EU)	 ICLUSIG® BCR-ABL inhibitor FL Ph+ ALL (US)	 Cabozantinib <i>Exelixis</i> VEGFR/RTK inhibitor mCRPC combo w/atezolizumab (JP)	 ALUNBRIG® ALK inhibitor 1L & 2L ALK+NSCLC (CN)	  ADCETRIS® <i>Seattle Genetics</i> CD30 ADC CTCL (CN)	
		 NINLARO® Proteasome inhibitor Maint. ND MM no SCT (US, EU, CN)	 ALUNBRIG® ALK inhibitor 2L ALK+NSCLC H2H with alectinib (GL)	 Cabozantinib <i>Exelixis</i> VEGFR/RTK inhibitor 2L mNSCLC combo w/atezolizumab (JP)	  NINLARO® Proteasome inhibitor Maint. ND MM no SCT (JP)	 Cabozantinib <i>Exelixis</i> VEGFR/RTK inhibitor 1L RCC combo w/nivolumab (JP)	
 希少遺伝子疾患 および血液疾患	 NATPARA® PTH replacement Hypothyroidism (JP)	 TAKHZYRO® Anti-kallikrein mAb HAE pediatric (GL)	 TAKHZYRO® Anti-kallikrein mAb BMA (GL)	 ADYNOVATE® recombinant Factor VIII Pediatric HemA (EU)	 VONVENDI® vWF replacement vWD Pediatric on-demand & surgery(GL)	 TAKHZYRO® Anti-kallikrein mAb HAE (JP)	 VONVENDI® vWF replacement vWD Adult Prophylaxis (GL)
 ニューロサイエンス (神経精神疾患)							
 消化器系疾患	 ENTYVIO® α4β7 mAb Pediatric UC/CD (GL)	 ENTYVIO® α4β7 mAb SubQ CD (US, JP)	 Vonoprazan PCAB H. Pylori (CN)	 ENTYVIO® α4β7 mAb SubQ UC (US, JP)	 Vonoprazan PCAB Reflex Esophagitis Maintenance (CN)	  GATTEX®/REVESTIVE® GLP-2R agonist Pediatric-SBS (JP)	 ALOFISEL® mesenchymal stem cells Perianal Fistulas in CD (JP)
		 ENTYVIO® α4β7 mAb GvHD Prophylaxis (EU, JP)	 ALOFISEL® mesenchymal stem cells Perianal Fistulas in CD (US)	 ENTYVIO® α4β7 mAb Antibiotic-refractory Pouchitis (EU)	 Vonoprazan PCAB Oral disintegrated tablet formulation (JP)	  GATTEX®/REVESTIVE® GLP-2R agonist Adult-SBS (JP)	
 ワクチン							
 血漿分画製剤	 CUVITRU® IgG 20% (human) subcutaneous PID (JP)	 HYQVIA® <i>Halozyme</i> IgG 10% + Recombinant Human Hyaluronidase CIDP (US, EU)	 HYQVIA® <i>Halozyme</i> IgG 10% + Recombinant Human Hyaluronidase Pediatric PID (US)	 HYQVIA® <i>Halozyme</i> IgG 10% + Recombinant Human Hyaluronidase HyHub Device (US)			

● オーフアンドラッグ指定 (いずれかの開発地域もしくは効能で指定を受けたもの) ✓ 2020年度第4四半期以降の承認取得

2021年度7月30日時点のパイプライン。地域の略語：GL = グローバル (米国、欧州、日本、中国) 全てのパイプラインを示しているわけではありません。異なる疾患領域でも開発をしていることがあります。

