

【表紙】

【提出書類】 有価証券報告書

【根拠条文】 金融商品取引法第24条第1項

【提出先】 関東財務局長

【提出日】 2023年6月27日

【事業年度】 第203期(自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)

【会社名】 住友ファーマ株式会社

【英訳名】 Sumitomo Pharma Co., Ltd.

【代表者の役職氏名】 代表取締役社長 野村 博

【本店の所在の場所】 大阪市中央区道修町二丁目6番8号

【電話番号】 06 - 6203 - 5708

【事務連絡者氏名】 経理部長 石田 幸嗣

【最寄りの連絡場所】 大阪市中央区道修町二丁目6番8号

【電話番号】 06 - 6203 - 5708

【事務連絡者氏名】 経理部長 石田 幸嗣

【縦覧に供する場所】 株式会社東京証券取引所
(東京都中央区日本橋兜町2番1号)

第一部 【企業情報】

第1 【企業の概況】

1 【主要な経営指標等の推移】

(1) 連結経営指標等

回次	第199期	第200期	第201期	第202期	第203期
決算年月	2019年3月	2020年3月	2021年3月	2022年3月	2023年3月
売上収益 (百万円)	459,267	482,732	515,952	560,035	555,544
税引前当期利益 (は損失) (百万円)	65,046	83,947	77,851	82,961	47,920
親会社の所有者に帰属する当期利益 (は損失) (百万円)	48,627	40,753	56,219	56,413	74,512
親会社の所有者に帰属する当期包括利益 (百万円)	56,195	45,670	61,008	37,574	19,909
親会社の所有者に帰属する持分 (百万円)	498,138	532,670	580,570	607,888	406,749
資産合計 (百万円)	834,717	1,256,534	1,308,127	1,308,007	1,134,742
1株当たり親会社所有者帰属持分 (円)	1,253.82	1,340.74	1,461.31	1,530.08	1,023.80
基本的1株当たり当期利益 (は損失) (円)	122.39	102.58	141.50	141.99	187.55
希薄化後1株当たり当期利益 (円)	-	-	-	-	-
親会社所有者帰属持分比率 (%)	59.7	42.4	44.4	46.5	35.8
親会社所有者帰属持分当期利益率 (%)	10.2	7.9	10.1	9.5	14.7
株価収益率 (倍)	22.4	13.7	13.6	8.5	-
営業活動によるキャッシュ・フロー (百万円)	48,711	46,128	135,601	31,239	11,937
投資活動によるキャッシュ・フロー (百万円)	35,049	312,684	8,875	18,278	52,419
財務活動によるキャッシュ・フロー (百万円)	28,645	231,081	57,215	21,426	146,817
現金及び現金同等物の期末残高 (百万円)	137,296	101,708	193,698	202,984	143,478
従業員数 (人)	6,140	6,457	6,822	6,987	6,250

(注) 1 第199期の希薄化後1株当たり当期利益については、希薄化効果を有する株式が存在しないため記載していません。第200期、第201期、第202期および第203期の希薄化後1株当たり当期利益については、潜在株式は存在するものの逆希薄化効果を有するため記載していません。

2 百万円未満を四捨五入して記載しています。

3 国際会計基準(以下「IFRS」)に基づいて連結財務諸表を作成しています。

4 第200期における当社とRoivant Sciences Ltd.との間の戦略的提携に伴い取得したSumitovant Biopharma Ltd.に係る企業結合の会計処理について、第200期末において暫定的な会計処理を行っていましたが、第201期において確定したため、第200期の関連する主要な経営指標等について遡及修正しています。

5 第203期の株価収益率については、基本的1株当たり当期損失であるため記載していません。

(2) 提出会社の経営指標等

回次	第199期	第200期	第201期	第202期	第203期
決算年月	2019年 3月	2020年 3月	2021年 3月	2022年 3月	2023年 3月
売上高 (百万円)	264,462	311,994	313,890	302,390	231,759
経常利益 (百万円)	95,834	140,758	135,928	140,870	104,770
当期純利益 (は損失) (百万円)	68,470	100,771	116,499	58,722	182,960
資本金 (百万円)	22,400	22,400	22,400	22,400	22,400
発行済株式総数 (千株)	397,900	397,900	397,900	397,900	397,900
純資産額 (百万円)	619,106	697,163	810,181	850,383	675,320
総資産額 (百万円)	718,798	1,073,627	1,172,584	1,187,919	1,088,982
1株当たり純資産額 (円)	1,558.30	1,754.77	2,039.25	2,140.44	1,699.81
1株当たり配当額 (うち1株当たり 中間配当額) (円)	28.00 (9.00)	28.00 (14.00)	28.00 (14.00)	28.00 (14.00)	21.00 (14.00)
1株当たり当期純利益 金額(は損失) (円)	172.34	253.64	293.23	147.81	460.52
潜在株式調整後1株当 たり当期純利益金額 (円)	-	-	-	-	-
自己資本比率 (%)	86.1	64.9	69.1	71.6	62.0
自己資本利益率 (%)	11.6	15.3	15.5	7.1	-
株価収益率 (倍)	15.9	5.5	6.6	8.2	-
配当性向 (%)	16.2	11.0	9.5	18.9	-
従業員数 (人)	3,067	3,023	3,067	3,040	3,026
株主総利回り (比較指標：配当込み TOPIX) (%) (%)	154.8 (95.0)	81.7 (85.9)	112.6 (122.1)	73.9 (124.6)	52.8 (131.8)
最高株価 (円)	4,135	2,806	2,107	2,363	1,298
最低株価 (円)	1,770	1,166	1,180	1,136	787

(注) 1 199期、200期、201期および202期の潜在株式調整後1株当たり当期純利益金額については、潜在株式が存在しないため記載していません。203期の潜在株式調整後1株当たり当期純利益金額については、1株当たり当期純損失であり、また、潜在株式が存在しないため記載していません。

2 百万円未満を四捨五入して記載しています。

3 最高株価及び最低株価は、2022年4月3日以前は東京証券取引所(市場第一部)におけるものであり、2022年4月4日以降は東京証券取引所(プライム市場)におけるものです。

4 第203期の自己資本利益率、株価収益率及び配当性向については、当期純損失が計上されているため、記載していません。

2 【沿革】

1897年 5月	大阪市道修町の有力薬業家21名により、当社の前身大阪製薬株式会社を設立
1898年 9月	大阪工場設置
1898年11月	大日本製薬合資会社を買収し、社名を大日本製薬株式会社に改める
1908年 7月	大阪薬品試験株式会社を吸収合併
1947年10月	五協産業株式会社を設立
1949年 5月	大阪、東京両証券取引所に株式上場（1961年10月両証券取引所市場第一部に指定）
1968年10月	鈴鹿工場設置
1971年 2月	総合研究所設置
1993年 1月	米国に現地法人 大日本製薬U S A（後のDainippon Sumitomo Pharma America Holdings, Inc.）を設立
2003年 4月	大阪工場を閉鎖し、生産拠点を鈴鹿工場に統合
2005年10月	住友製薬株式会社と合併し、大日本住友製薬株式会社に商号変更
2005年10月	合併により茨木工場、愛媛工場、大分工場および大阪研究所他を承継 また主な子会社として、住友制薬(蘇州)有限公司 他を承継
2009年 7月	米国に持株会社Dainippon Sumitomo Pharma America Holdings, Inc. (現 Sumitomo Pharma America Holdings, Inc.) を設立
2009年10月	米国Sepracore Inc. (現 Sunovion Pharmaceuticals Inc.) を買収
2010年 4月	Sepracore Inc.がDainippon Sumitomo Pharma America Holdings, Inc.を吸収合併
2010年 7月	会社分割により、当社のアニマルサイエンス事業を新設したD S ファーマアニマルヘルス株式会社（現 住友ファーマアニマルヘルス株式会社）に承継 また当社のフード&スペシャリティ・プロダクツ事業をD S P五協フード&ケミカル株式会社（五協産業株式会社から商号変更。2022年 4月に住友ファーマフード&ケミカル株式会社に商号変更）に承継
2012年 4月	米国Boston Biomedical, Inc.を買収
2012年 9月	Sunovion Pharmaceuticals Inc.が米国Elevation Pharmaceuticals, Inc. (現 Sunovion Pharmaceuticals Inc.) を買収
2013年 1月	シンガポールにSunovion Pharmaceuticals Asia Pacific Pte. Ltd. (現 Sumitomo Pharma Asia Pacific Pte. Ltd.) を設立
2013年 7月	東京支社を東京本社に改称し、東西両本社制に移行
2016年10月	Sunovion Pharmaceuticals Inc.がカナダのCynapsus Therapeutics, Inc. (現 Sunovion CNS Development Canada ULC) を買収
2017年 1月	米国Tolero Pharmaceuticals, Inc.を買収
2019年 4月	茨木工場および愛媛工場を廃止し、鈴鹿工場と大分工場の2生産拠点体制に再編
2019年12月	Roivant Sciences Ltd.との戦略的提携により、Sumitovant Biopharma Ltd.およびその傘下の会社を子会社化
2020年 7月	Boston Biomedical, Inc.がTolero Pharmaceuticals, Inc.を吸収合併し、Sumitomo Dainippon Pharma Oncology, Inc. (現 Sumitomo Pharma Oncology, Inc.) に商号変更
2022年 4月	商号を大日本住友製薬株式会社から住友ファーマ株式会社に変更 東京証券取引所の市場区分の見直しにより市場第一部からプライム市場へ移行
2022年 6月	住友制薬投資(中国)有限公司を設立
2023年 3月	住友ファーマフード&ケミカル株式会社の全株式を株式会社メディパルホールディングスに譲渡

(注) 2023年 5月に住友ファーマアニマルヘルス株式会社の全株式を三井物産株式会社に譲渡しています。

3 【事業の内容】

当社グループは、2023年3月31日現在、当社、親会社、子会社44社および関連会社4社で構成されています。

当社グループが営んでいる主な事業内容と当社グループを構成している各会社の当該事業に係る位置付けの概要およびセグメントとの関連は次のとおりです。

< 医薬品 >

(1) 日本

当社が医療用医薬品の製造、仕入および販売を行っています。

住友ファーマプロモ株式会社が、医療用医薬品（オーソライズド・ジェネリック品（A G品））の製造および販売を行っています。

株式会社サイレジェンは、当社と株式会社ヘリオスが設立した合弁会社であり、両社による再生医療に関する共同開発により製品化された医薬品、医療機器および再生医療等製品の製造を実施します。

S - R A C M O株式会社は、当社と親会社である住友化学株式会社が設立した合弁会社であり、再生・細胞医薬分野の開発受託および製造受託を行っています。

(2) 北米

持株会社であるSumitomo Pharma America Holdings, Inc.のもと、Sunovion Pharmaceuticals Inc.他3社が、医療用医薬品の製造、仕入および販売を行っており、Sumitomo Pharma Oncology, Inc.が、がん領域の研究開発を行っています。

また、Sumitomo Pharma America Holdings, Inc.は、北米子会社（Sunovion Pharmaceuticals Inc.、Sumitomo Pharma Oncology, Inc.、Sumitovantグループ）の一般管理業務の一部についても行っています。

Sumitovantグループは、Sumitovant Biopharma Ltd.を持株会社として、Sumitovant Biopharma, Inc.、Myovant Sciences Ltd.、Urovant Holdings Ltd.、Enzyvant Therapeutics Holdings Ltd.およびAltavant Sciences Holdings Ltd.で構成されています。

また、持株会社であるSumitovant Biopharma Ltd.およびSumitovant Biopharma, Inc.がSumitovantグループの事業戦略、販売戦略の策定推進を行うとともに、当社グループにおけるヘルスケアテクノロジープラットフォームの活用推進等を行っています。また、Myovant Sciences Ltd.とその子会社が婦人科領域・前立腺がんの研究開発および製造・販売を、Urovant Holdings Ltd.とその子会社が泌尿器科領域の研究開発および製造・販売を、Enzyvant Therapeutics Holdings Ltd.とその子会社が希少疾病に対する再生・細胞医薬品の研究開発と製造・販売を、Altavant Sciences Holdings Ltd.とその子会社が呼吸器疾患領域の研究開発を、Spirovant Sciences, Inc.が嚢胞性繊維症治療薬の研究開発を行っています。なお、Sumitovant Biopharma Ltd.は、2023年3月にMyovant Sciences Ltd.を完全子会社化しました。

現在、北米事業の収益力の向上と事業基盤の強化を図るため、2023年7月の完了を目指し、北米グループ会社をSunovion Pharmaceuticals Inc.を存続会社として合併する再編を進めています。また、合併後、Sunovion Pharmaceuticals Inc.は、Sumitomo Pharma America, Inc.に商号を変更する予定です。

(3) 中国

住友制薬（蘇州）有限公司が、医療用医薬品の製造（小分包装）および販売を行っています。

また、2022年6月に持株会社として住友制薬投資（中国）有限公司を設立し、現地法人の管理統括等を行っています。

(4) 海外その他

Sumitomo Pharma Asia Pacific Pte. Ltd.他3社が、東南アジア、台湾において、医療用医薬品の輸入、仕入、販売および当社製品の情報提供・収集活動を行っています。

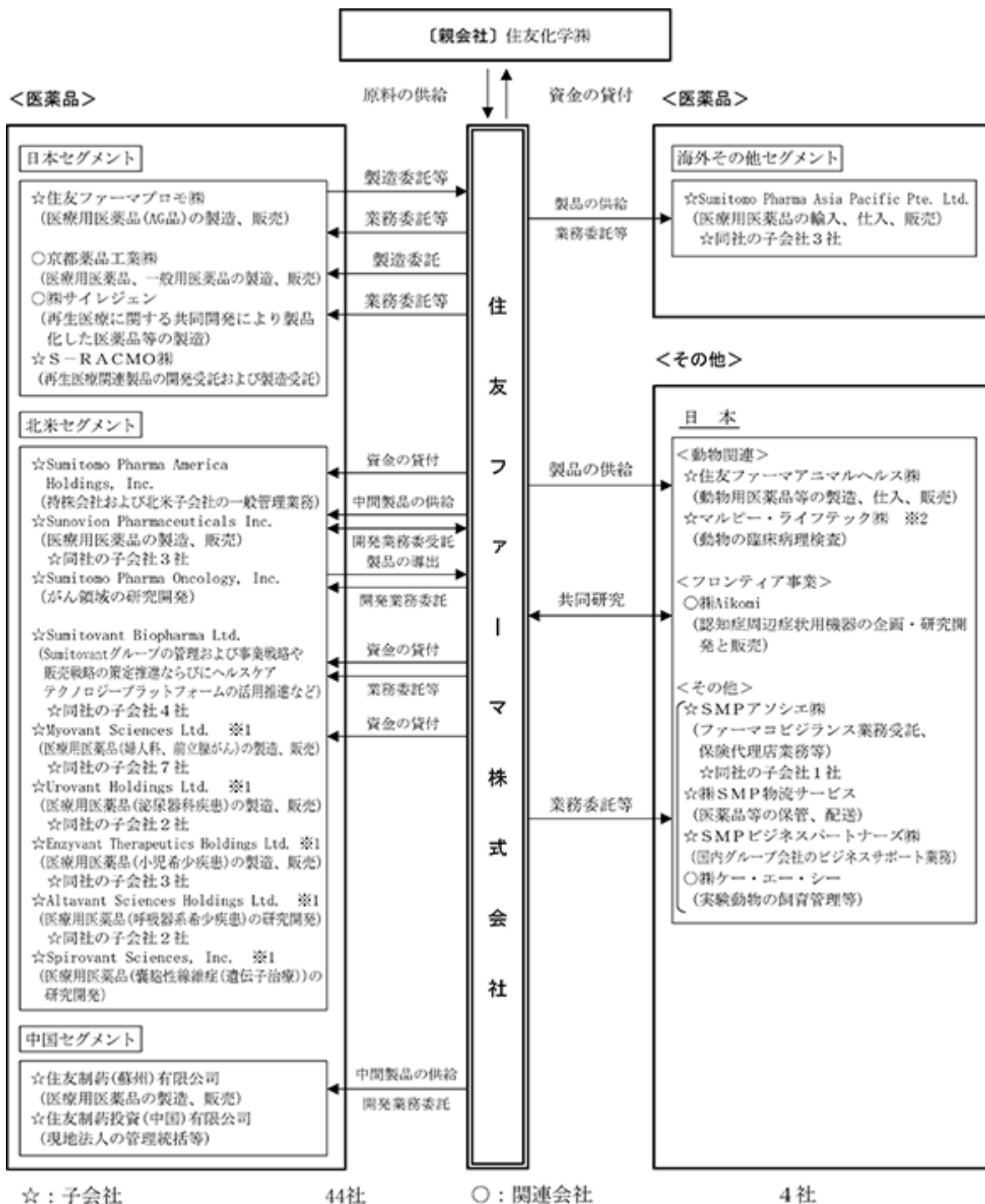
< その他 >

住友ファーマアニマルヘルス株式会社は、動物用医薬品等の製造、仕入および販売を行っています。

また、医薬品による治療の枠を超えたヘルスケアソリューションの提供を目指すフロンティア事業の一環として、2022年9月より当社が、医療機器等の仕入および販売を開始しています。

上記の他に子会社5社および関連会社3社があり、医薬品等の保管・配送等の各種サービス業務を行っています。

以上に述べた事項を事業系統図によって示すと、次のとおりです。



1：Myovant Sciences Ltd.、Urovant Holdings Ltd.、Enzyvant Therapeutics Holdings Ltd.、Altavant Sciences Holdings Ltd.およびSpirovant Sciences, Inc.は、Sumitovant Biopharma Ltd.の子会社です。

2：マルピー・ライフテック㈱は、住友ファーマアニマルヘルス㈱の子会社です。

4 【関係会社の状況】

名称	住所	資本金 又は 出資金	主要な事業 の内容	議決権の 所有(被所有)割合		関係内容
				所有割合 (%)	被所有割 合(%)	
(親会社)						
住友化学株式会社	東京都 中央区	89,810 百万円	化学製品の製造、 販売		51.78	原料の販売仕入、土地等 の賃借、工場用役の購入 等および資金の貸付をし ています。 役員の兼任等...無
(連結子会社)						
Sumitomo Pharma America Holdings, Inc.	米国 マサチュー セッツ州 マールボロ	1千 米ドル	持株会社 一般管理業務の受 託〔北米〕	100		役員の兼任等...無
Sunovion Pharmaceuticals Inc. (注)4、5	米国 マサチュー セッツ州 マールボロ	0千 米ドル	医療用医薬品の製 造、販売〔北米〕	100 (100)		当社中間製品の仕入、包 装、販売および当社製品 の開発業務を受託してい ます。 役員の兼任等...有
Sumitomo Pharma Oncology, Inc. (注)4	米国 マサチュー セッツ州 ケンブリッジ	0千 米ドル	がん領域の研究開 発〔北米〕	100 (100)		役員の兼任等...有
Sumitovant Biopharma Ltd.(注)4	英国 ロンドン	2千 米ドル	持株会社、 Sumitovantグルー プ会社の管理およ び事業戦略等の策 定推進〔北米〕	100		役員の兼任等...有
Myovant Sciences Ltd. (注)4	英国 ロンドン	2千 米ドル	医療用医薬品(婦 人科および前立腺 がん)の製造、販 売 〔北米〕	100 (100)		役員の兼任等...有
Urovant Sciences, Inc.	米国 カリフォルニ ア州 アーバイン	0千 米ドル	医療用医薬品(泌 尿器科疾患)の製 造、販売〔北米〕	100 (100)		役員の兼任等...有
Enzyvant Therapeutics, Inc. (注)4	米国 ノースカロラ イナ州 ケーリー	0千 米ドル	医療用医薬品(小 児・呼吸器系希 少疾患)の製造、販 売〔北米〕	100 (100)		役員の兼任等...有
Spirovant Sciences, Inc.	米国 ペンシルバニ ア州 フィラデル フィア	0千 米ドル	医療用医薬品(囊 胞性繊維症)の研 究開発〔北米〕	100 (100)		役員の兼任等...有
住友制薬(蘇州)有限 公司(注)4	中国 江蘇省 蘇州市	35,000千 米ドル	医療用医薬品の製 造、販売〔中国〕	100		当社中間製品の仕入、包 装、販売および当社製品 の開発業務を受託してい ます。 役員の兼任等...無
住友ファーマアニマル ヘルス株式会社	大阪市 中央区	200 百万円	動物用医薬品等の 製造、販売 〔その他〕	100		当社が製品の製造等を受 託しています。 役員の兼任等...無
住友ファーマプロモ株 式会社	大阪府 吹田市	480 百万円	医療用医薬品等の 製造、販売 〔日本〕	100		製品の仕入販売等をして います。 役員の兼任等...有
その他29社(注)4						

名称	住所	資本金 又は 出資金	主要な事業 の内容	議決権の 所有(被所有)割合		関係内容
				所有割合 (%)	被所有割 合(%)	
(持分法適用関連会社) その他2社						
(その他の関係会社) 該当する会社はありません。						

- (注) 1 上記の親会社は有価証券報告書を提出しています。
 2 上記の連結子会社の主要な事業の内容の[]内は、セグメント情報の名称を記載しています。
 3 議決権の所有割合の()内は、間接所有割合を内数で示しています。
 4 特定子会社に該当しています。なお、その他に含まれる会社のうち、特定子会社に該当する会社は次のとおりです。

Sumitovant Biopharma, Inc.、Myovant Holdings Ltd.、Myovant Sciences, Inc.、
 Myovant Sciences GmbH、Myovant Sciences LLC、Urovant Sciences GmbH、Urovant Sciences LLC、
 Enzyvant Therapeutics GmbH、Altavant Sciences GmbH、Onspira Therapeutics, Inc.

- 5 Sunovion Pharmaceuticals Inc.については、売上収益(連結会社相互間の内部売上収益を除く)の連結売上収益に占める割合が10%を超えています。

主要な損益情報等	(1) 売上収益	248,596百万円
	(2) 営業利益	79,816百万円
	(3) 当期純利益	73,955百万円
	(4) 資本合計	146,698百万円
	(5) 資産合計	379,489百万円

5 【従業員の状況】

(1) 連結会社の状況

2023年3月31日現在

セグメントの名称	従業員数(人)
日本	2,077
北米	1,415
中国	582
海外その他	62
その他	98
全社(共通)	2,016
合計	6,250

- (注) 1 従業員数は就業人員数です。
 2 全社(共通)として記載されている従業員数は、管理部門、研究開発部門等に所属している人員です。
 3 前連結会計年度末に比べ従業員数が737名減少しています。主な理由は、北米セグメントのSunovion Pharmaceutical Inc.における主力製品の独占販売期間が終了したことに伴う人員削減、また、その他セグメントにおいて、2023年3月31日付で株式会社メディカルホールディングスに住友ファーマフード&ケミカル株式会社の全株式を譲渡したことに伴い、同社が当社グループ傘下でなくなったことによるものです。

(2) 提出会社の状況

2023年3月31日現在

従業員数(人)	平均年齢(歳)	平均勤続年数(年)	平均年間給与(円)
3,026	43.8	18.3	9,043,949

2023年3月31日現在

セグメントの名称	従業員数(人)
日本	1,985
北米	4
中国	2
海外その他	5
その他	-
全社(共通)	1,030
合計	3,026

- (注) 1 従業員数は就業人員数です。
 2 平均年間給与は、賞与および基準外賃金を含んでいます。
 3 平均勤続年数および平均年間給与は出向受入者を除いて算出しています。
 4 全社(共通)として記載されている従業員数は、管理部門、研究開発部門等に所属している人員です。

(3) 労働組合の状況

当社および子会社の労働組合は、ユニオンショップ制をとっており、組合員数は当連結会計年度末現在1,900人です。

なお、会社と労働組合は、円満な関係を持続しています。

(4) 管理職に占める女性労働者の割合、男性労働者の育児休業取得率及び労働者の男女の賃金の差異

当事業年度				
管理職に占める 女性労働者の割合(%) (注1)	男性労働者の 育児休業取得率(%) (注2)	労働者の男女の賃金の差異(注1)		
		全労働者	正規雇用 労働者	パートタイマー・ 有期労働者
14.4	130.1	81.3	82.5	79.0

- (注) 1. 「女性の職業生活における活躍の推進に関する法律」(平成27年法律第64号)の規定に基づき算出したものです。
2. 「育児休業、介護休業等育児又は家族介護を行う労働者の福祉に関する法律」(平成3年法律第76号)の規定に基づき、「育児休業、介護休業等育児又は家族介護を行う労働者の福祉に関する法律施行規則」(平成3年労働省令第25号)第71条の4第1号における育児休業等の取得割合を算出したものです。

(補足説明)

- ・管理職に占める女性労働者の割合については、2023年4月1日時点の数値です。
- ・男性の育児休業取得率については、2022年度中に育児休業を取得した男性従業員数÷2022年度中に配偶者が出産した男性従業員数として算出しています。
- ・男女の賃金差につき、当社の賃金制度は従事する役割(職務)グレードにもとづく制度としており、同一グレードの男女の基準賃金の差はありませんが、平均年間賃金の差異が生じている要因は以下のとおりです。なお、欠勤、休業、退職により賃金支給がない者は算出対象から除いています。

<正規雇用労働者>

女性は男性と比較して一般職の割合が高いことが男女賃金差異の主な要因となっています。

<パートタイマー・有期労働者>

パートタイマー・有期労働者の大半をパートタイマーが占めていますが、パートタイマーはジョブサイズや勤務時間の違い等により定年退職後再雇用者や契約社員よりも賃金水準が低くなっています。このパートタイマーが全員女性であることが、男女賃金差異の要因となっています。

第2 【事業の状況】

1 【経営方針、経営環境及び対処すべき課題等】

当社は、「人々の健康で豊かな生活のために、研究開発を基盤とした新たな価値の創造により、広く社会に貢献する」を企業理念として掲げ、事業活動を進めています。

少子高齢化社会の進展、パンデミックなどの社会課題を背景に、精神神経領域およびがん領域の医療ニーズは拡大していくことが予想されます。また、医療ニーズはますます高度化しており、多様なモダリティを駆使し、デジタルとリアルが融合した生活と人々の価値観に寄り添うヘルスケア課題の解決が社会から期待されています。

かかる環境において、当社グループは、変わりゆくヘルスケア課題の解決に貢献するため、2019年4月に策定したビジョン「もっと、ずっと、健やかに。最先端の技術と英知で、未来を切り拓く企業」に基づき、精神神経領域およびがん領域を重点疾患領域とし、医薬品、再生・細胞医薬、非医薬等による多様なアプローチで人々の健康で豊かな生活に貢献してまいります。また、その他領域においても、保有アセットを生かし、確かな価値を患者さんに届けてまいります。これにより、2033年に「グローバル・スペシャライズド・プレーヤー」の地位を確立することを目指します。

当社は、このビジョンのもと、2023年度を起点とする5か年の「中期経営計画2027」を2023年4月に策定しました。



なお、当社は、グループ体経営を推進するため、米国グループ会社の再編を契機に、2023年7月1日付けで理念体系を再構成し、理念、バリューおよび行動宣言をグループ全体で共有するフィロソフィとして、グループ内への浸透を進めます。

併せて、当社の理念の実践により、持続可能な社会実現に貢献し持続的な企業価値向上につなげることを「サステナビリティ経営」と定義します。

理念（当社の存在意義、社会に対する約束・使命）

人々の健康で豊かな生活のために、研究開発を基盤とした新たな価値の創造により、広く社会に貢献する

バリュー（全役員・従業員が共有すべき価値観）

Patient First

Always with Integrity

One Diverse Team

行動宣言（日々の業務において守るべき行動規範）

1. "Innovation today, healthier tomorrows" の実現に取り組みます
2. 誠実な企業活動を行います
3. 積極的な情報開示と適正な情報管理を行います
4. 自らの能力を高め、協働します
5. 人権を尊重します
6. 地球環境問題に積極的に取り組みます
7. 社会との調和を図ります

中期経営計画2027

基本方針

「事業構造および経営体質の質的転換を図る」

非定型抗精神病薬「ラツダ」の米国での独占販売期間終了後の再成長および「グローバル・スペシャライズド・プレーヤー」の地位確立に向けた足場を築く期間として、進行性前立腺がん治療剤「オルゴピクス」、子宮筋腫・子宮内膜症治療剤「マイフェンブリー」および過活動膀胱治療剤「ジェムテサ」（以下「基幹3製品」）の価値最大化を中心とした持続的な成長を支える収益基盤の確立ならびに自社起源のイノベーションを事業として結実させるための研究開発に取り組み、事業構造の転換を図ってまいります。同時に、米国グループ会社の再編を契機にグループ経営体制を再編し、しなやかで効率的な経営基盤への変革に取り組んでまいります。

重点課題

・事業収益力の強化

北米では、基幹3製品の早期価値最大化に最注力するとともに、米国グループ会社の再編を着実に推進することにより、シナジーの実現に取り組んでまいります。日本では、注力製品および新製品の価値最大化に注力し、事業収益を確保するとともに、再生・細胞医薬事業およびフロンティア事業の強化に取り組んでまいります。中国・アジアでは、製品ラインナップを拡充させるとともに、販売国の拡大等により、収益と利益の最大化に取り組んでまいります。

・自社イノベーションの結実

ulotaront（開発コード：SEP-363856）、他家iPS細胞由来ドパミン神経前駆細胞（開発コード：DSP-1083）等の後期開発品目の開発を加速させ、確実に上市させるべく取り組んでまいります。

初期開発品目の中から優先品目を早期に選抜し、自社開発を加速させるとともに、外部提携を含めた適切な手段で保有パイプラインの価値最大化を追求し、適正投資配分を実現してまいります。

創薬研究においては、トランスレーショナル研究、バイオマーカー研究およびモダリティ技術において独自の高い創薬基盤を更に強化するとともに、データ駆動型創薬を推進し、病態の本質を捉えた開発候補品目を継続的に創出することを目指してまいります。

2028年度から始まる次期中期経営計画の期間での収益の柱に育成するべく、再生・細胞医薬事業およびフロンティア事業を本格化させてまいります。

薬剤耐性菌感染症治療薬およびワクチンの研究開発を外部連携により推進し、グローバルヘルスへの貢献に取り組んでまいります。

・グループガバナンスの強化

米国グループ会社の再編を契機として、迅速かつグループ最適な事業判断ができる経営体制の構築に取り組んでまいります。

・デジタルトランスフォーメーション（DX）の加速

当社のデジタル基盤（DrugOMEおよびDigital Innovation）を最大限に活用し、データドリブンな意思決定のもと、すべての人材が継続的に業務変革と価値創造に取り組み、自律推進する組織への変革に取り組んでまいります。

・企業文化の浸透と人材戦略

フィロソフィの浸透を通じてグループ一体経営を推進するとともに、グローバル人事マネジメント基盤の構築に着手し、グループが緊密に連携し、一体となって目標を達成するための人材ポートフォリオの構築に取り組んでまいります。

経営目標

. 財務値

PL/CF	2023年度	2024～2027年度
売上収益	3,620億円	2023年度を起点としてCAGR12%以上
コア営業利益	620億円	累計1,920億円以上
営業キャッシュ・フロー	1,300億円	累計2,700億円以上
ROIC	8.5%	累計6.5%以上
ROE	21.9%	累計8%以上

BS	2027年度末
ネットD/Eレシオ	0.5以下
有利子負債残高	2,000億円以下
親会社所有者帰属持分比率	40%以上

- (注) 1. 為替レート：1ドル130円、1元19.5円
2. 各目標値は成功確率調整後
3. CAGR：Compound Annual Growth Rate（年平均成長率）
4. ROIC = (コア営業利益 - 法人所得税) / (資本 + 有利子負債)

. 長期的なROE目標

2028年度から始まる次期中期経営計画においては、ROE10%を目指してまいります。

. 配当方針

当社は、業績に裏付けられた成果を適切に配分することを重視しており、安定的な配当に加えて、業績向上に連動した増配を行うことを配当の基本方針としています。

本基本方針に則り、「中期経営計画2027」の期間においては、コア営業損失を見込む2023年度は無配の方針、コア営業利益を見込む2024年度は復配の方針とし、その後は安定配当を目指します。

. 投資方針

自社アセットへの研究開発投資を最優先とします。M&A、導入等については財務目標値に大きな影響を与えない範囲での投資とします。

2023年度活動方針

当社グループの2023年度の事業活動方針は、次のとおりです。

「中期経営計画2027」の基本方針に基づき、経営目標の達成に向けて積極的に事業活動を推進してまいります。

サステナビリティ経営

当社グループは、サステナビリティ経営を実践していくための重要課題（マテリアルイシュー）を社会からの期待と企業価値向上への影響度の観点から見直し、「革新的な医薬品と医療ソリューションの創出」を最も重要なマテリアルイシューとして掲げました。また、マテリアルイシューのそれぞれに目標およびKPIを設定しました。当社グループは、マテリアルイシューに取り組み、サステナビリティ経営を実践することにより、社会の持続可能性への貢献と当社の持続的成長の実現を目指してまいります。

「中期経営計画2027」の初年度である2023年度は、サステナビリティ経営の実践として以下の事業活動と研究開発活動を推進してまいります。

極めて 大きい	社会からの期待	<ul style="list-style-type: none"> ・高品質な製品の安定供給 ・高品質な製品情報の提供と適正使用の推進 ・医療アクセスとアドボカシーの強化 	<ul style="list-style-type: none"> ・革新的な医薬品と医療ソリューションの創出
		<ul style="list-style-type: none"> ・人権の尊重 ・環境への取組の推進 ・コーポレートガバナンスの向上 ・リスクマネジメントの強化 ・コンプライアンスの推進 	<ul style="list-style-type: none"> ・人的資本の拡充と企業文化の浸透
大きい		企業価値向上への影響度	
		大きい	極めて 大きい

各セグメントにおける事業活動

・北米セグメント

米国グループ会社の再編を着実に推進し、Sunovion Pharmaceutical Inc.（2023年7月に「Sumitomo Pharma America, Inc.」に商号変更予定）のもと、「ラツーダ」の米国での独占販売期間終了後の再成長を担う「オルゴピクス」、「マイフェンブリー」および「ジェムテサ」の早期の価値最大化を達成すべく、北米における事業を運営してまいります。特に「オルゴピクス」および「マイフェンブリー」については、Pfizer Inc.とのコ・プロモーションにより、引き続き市場浸透および販売拡大に注力してまいります。抗てんかん剤「アプティオム」および小児先天性無胸腺症治療剤「リサイミック」についても、販売拡大に努めてまいります。

・日本セグメント

薬価改定などの薬剤費抑制策により厳しさを増す市場環境に対応すべく、より一層の効率的な事業運営を推進してまいります。精神神経領域では、「ラツーダ」および非定型抗精神病薬「ロナセンテープ」の販売拡大に努めてまいります。糖尿病領域では、2型糖尿病治療剤「ツイミーグ」、「エクア」および「エクメット」の販売拡大に努めてまいります。また、引き続き、再生・細胞医薬事業の事業基盤確立に向けた取組を進めるとともに、フロンティア事業の本格化に向けた取組の強化に努めてまいります。

・中国セグメントおよびアジア

当社グループは、中国を第3の柱として基盤強化に取り組むとともに、アジアを成長市場として捉えて足場固めを推進してまいります。

中国セグメントでは、2023年度は、薬剤費抑制策の影響を見極め、引き続きカルバペネム系抗生物質製剤「メロベン」、「ラツーダ」などの販売に注力してまいります。

アジアでは、自社パイプラインに適した国での事業拡大を進めるとともに、提携企業との連携による「メロベン」および「ラツーダ」の販売拡大に努めてまいります。また、杏林製薬株式会社から台湾等における開発、製造および販売に関するライセンスを取得した過活動膀胱治療剤ビベグロンについても、事業展開を推進してまいります。

研究開発活動

当社グループは、「グローバル・スペシャライズド・プレーヤー」を2033年の目指す姿として掲げています。アンメット・メディカル・ニーズが高い精神神経領域およびがん領域を重点疾患領域とし、これまで紡ぎあげてきた当社グループの経験と知識を最大限生かせるこれらの領域において、引き続き、医薬品、再生・細胞医薬、非医薬等の研究開発に積極的に取り組んでまいります。また、その他領域においても保有アセットを生かし、確かな価値を患者さんに届けるべく、着実な研究開発を推進してまいります。創薬研究においては、トランスレーショナル研究、バイオマーカー研究およびモダリティ技術において独自性の高い創薬基盤を更に強化するとともに、データ駆動型創薬を推進し、病態の本質を捉えた開発候補品目を継続的に創出することを目指してまいります。

・精神神経領域

後期開発品であるulotarontについて、統合失調症を適応症とした米国での承認申請ならびに日本および中国でのフェーズ2 / 3試験を着実に推進してまいります。また、2022年度に開始した大うつ病補助療法を対象とした米国でのフェーズ2 / 3試験ならびに全般不安症を対象とした米国および日本でのフェーズ2 / 3試験を推進してまいります。同じく後期開発品であるSEP-4199について、双極型障害うつを対象とした米国および日本でのフェーズ3試験を推進してまいります。さらに、特長ある初期開発品のフェーズ1試験を着実に推進するとともに、有効性を適切に見極め、パイプラインの一層の充実を図ります。

他家iPS細胞由来ドーパミン神経前駆細胞について、パーキンソン病を適応症とした日本での承認申請に向けた対応および2023年度中の米国での治験開始に向けた対応を着実に進めてまいります。また、他家iPS細胞由来網膜色素上皮細胞について、網膜色素上皮裂孔を対象として、2023年度中の国内企業治験開始を目指し、早期に治療効果を見極めるべくプロジェクトを推進してまいります。

社交不安障害を対象として開発中のVRコンテンツ（開発コード：BVR-100）について、米国での臨床試験開始に向けた対応を提携先とともに進めてまいります。また、うつを対象とした簡易型脳波計として開発中のウェアラブル脳波計について、日本での医療機器認証取得に向けた対応を着実に推進してまいります。

・がん領域

DSP-5336およびTP-3654に資源を集中させ、DSP-5336は急性白血病、TP-3654は骨髄線維症をそれぞれ適応症とした承認の早期取得と価値最大化を目指し、引き続き開発を推進してまいります。

・その他領域

「ジェムテサ」について、米国での前立腺肥大に伴う過活動膀胱に対する適応追加申請ならびに欧州、中国および台湾での過活動膀胱を適応症とした承認申請に向けた対応を着実に推進してまいります。

rodatristat ethylについて、米国での肺動脈性肺高血圧症を対象としたフェーズ2試験を着実に推進してまいります。

Iefamulinについて、中国での細菌性市中肺炎を適応症とした承認取得に向けた対応を着実に推進してまいります。

ユニバーサルインフルエンザワクチンについて、医薬基盤・健康・栄養研究所との共同研究では前臨床研究を推進し、2023年度中のフェーズ1試験の開始に向けた準備を進めてまいります。なお、本共同研究は、AMEDのCiCLEに係る研究開発課題として採択されており、AMEDからの委託研究開発費を活用しています。

KSP-1007について、米国でのフェーズ1試験の結果を踏まえ、次のフェーズへの移行に向けた取組を推進してまいります。

株主還元

中期経営計画2027 経営目標 ． 配当方針 に記載のとおりです。

なお、文中の将来に関する事項は、当連結会計年度末現在において当社グループが判断したものです。

2 【サステナビリティに関する考え方及び取組】

当社グループのサステナビリティに関する考え方及び取組は、次のとおりです。

なお、文中の将来に関する事項は、当連結会計年度末現在において当社グループが判断したものです。

1. サステナビリティ全般に関するガバナンス及びリスク管理

(1) ガバナンス

当社グループは、「人々の健康で豊かな生活のために、研究開発を基盤とした新たな価値の創造により、広く社会に貢献する」という理念の実践により、持続可能な社会実現に貢献し持続的な企業価値向上につなげることを、サステナビリティ経営と定義しています。このサステナビリティ経営を推進するにあたっては、多様かつ変容する社会からの期待・要請に対して当社グループの持つ資本（強み）を活用し、当社グループならではの価値を創出することが不可欠であり、そのために取り組む重要課題を「マテリアルイシュー」として、2023年3月に取締役会で承認を受けました。

マテリアルイシュー特定のプロセスは以下の通りです。

STEP 1 社会課題/ニーズおよび住友ファーマグループの資本（強み）のリストアップ

SDGs、グローバルリスクレポート、各種フレームワーク（GRIスタンダード、SASBスタンダード、ISO26000、国連グローバル・コンパクト10原則）、ESG調査の評価項目（DJSI、FTSE、MSCI）などを参考に、社会課題/ニーズのリストアップを行いました。

また、当社グループの資本（強み）については社内ヒアリングをベースに、機関投資家から提供された情報も加味した上でリストアップを行いました。

STEP 2 イシューの評価

リストアップした社会課題/ニーズの中から、当社グループの資本（強み）に関連するものをイシューとして抽出しました。これらのイシューに対して、「社会からの期待」と「企業価値向上への影響度」の2軸を設定し、それぞれ3段階で評価することで、優先的に取り組むべきイシューをマテリアルイシューとして特定しました。

STEP 3 マテリアルイシュー最終化

マテリアルイシューは、代表取締役社長の意思決定のための諮問機関である経営会議にて審議の上、取締役会による承認を受けました。

極めて 大きい	<ul style="list-style-type: none"> ・高品質な製品の安定供給 ・高品質な製品情報の提供と適正使用の推進 ・医療アクセスとアドボカシーの強化 	<ul style="list-style-type: none"> ・革新的な医薬品と医療ソリューションの創出
	<ul style="list-style-type: none"> ・人権の尊重 ・環境への取組の推進 ・コーポレートガバナンスの向上 ・リスクマネジメントの強化 ・コンプライアンスの推進 	<ul style="list-style-type: none"> ・人的資本の拡充と企業文化の浸透
大きい		
	大きい	極めて 大きい

企業価値向上への影響度

それぞれのマテリアルイシューの目標およびKPIについては、次のリンク先をご覧ください。

https://www.sumitomo-pharma.co.jp/sustainability/assets/pdf/material_issues_kpi_ja.pdf

また、当社グループでは上記のマテリアルイシューへの取組状況を定期的に取り締役会へ報告し、中長期的な企業価値の向上の観点から、積極的な議論を行なっています。

(2) リスク管理

当社グループとしての基本的な考え方を定めた「SMP Group Risk Management Policy」を制定し、当社が当社

ループのリスクマネジメントを適切に推進する体制を構築しています。(1)この推進体制では、リスクごとの特性に応じて、グループ横断的に取り組むリスク(グループ横断リスク)とグループ各社が自らの責任において取り組むリスク(業務活動リスク(2))に分類しています。それぞれのリスクについて、当社がグループ各社から報告を受けることによって、グループ全体のリスクマネジメントを当社が把握し、必要に応じて、指導・助言等の対応を行っています。

当社では、事業活動に影響を及ぼすリスクに対応するため「リスクマネジメント規則」を制定し、代表取締役社長がリスクマネジメントを統括することを明確にするとともに、リスクごとにリスクマネジメントを推進する体制を整備しています。各推進体制の運用状況については、定期的に取り締役に報告しています。具体的な取組の一つとして、年度ごとに国内外のグループ会社を含めた全部門にリスクアセスメントを実施し、その結果を踏まえた対策の策定・実施・評価を行い、全社各部門が課題解決に向け計画的に取り組んでいます。

1 次のリンク先をご覧ください。

https://www.sumitomo-pharma.co.jp/sustainability/corporate_governance/risk_management.html

2 地震、台風・豪雨、伝染病・感染症などの災害や、調達・生産・在庫管理、人材管理などグループ各社が自らの責任において取り組む業務活動上のリスク

2. 重要なサステナビリティ項目

上記のとおり、当社グループでは「社会からの期待」と「企業価値向上への影響度」の観点から「革新的な医薬品と医療ソリューションの創出」をはじめとするマテリアルイシューを特定していますが、当社グループがこれらのマテリアルイシューに取り組み、社会の持続可能性への貢献と当社グループの持続的成長の実現を目指すにあたって重要なサステナビリティ項目となる「人的資本と多様性」、「環境への取組」についての考え方及び取組は以下のとおりです。

(1) 人的資本と多様性

ア. 戦略

当社は人材の多様性の確保を含む人材育成や社内環境整備の方針について、取締役(社外取締役を除く)と執行役員が参加する人材戦略会議にて議論を行っています。各方針は以下のとおりです。

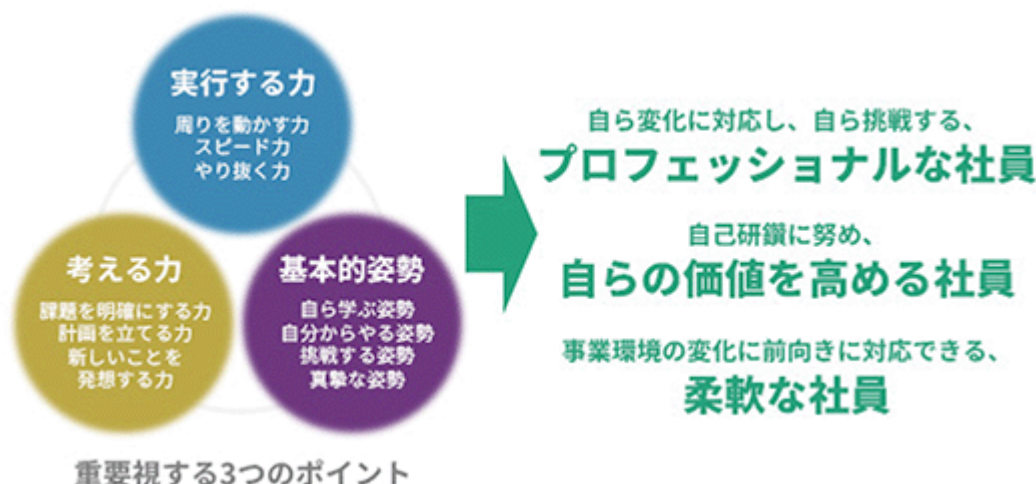
(人材育成方針)

当社は、個人の成長と事業の成長は車の両輪であるとの考え方の下、経営戦略と連動した人材戦略により、個人と事業の成長を実現し、社会に対して継続的に価値を提供することを目指しています。

そのため当社では、「住友ファーマが求める社員像」(3)を設定し、各種研修やジョブローテーションなどを通じて、社員の成長をサポートしています。各種研修に関しては、2016年度に人材育成体系(4)を再構築し、専門性に加え、経営の知識を兼ね備えた人材も積極的に育成しています。

今後は、北米事業体制の再編を契機に、グループが緊密に連携、一体となって目標を達成するための当社グループ(日本、北米、アジアなど)全体における人材ポートフォリオを構築し、それにより効果的・効率的な採用・育成・配置を行っていきます。

3 住友ファーマが求める社員像



4 詳細は、次のリンク先をご覧ください。

<https://www.sumitomo-pharma.co.jp/sustainability/social/education.html>

当社での主な取り組みについて

(ア) 選抜型研修SMP Academyの実施

未来のリーダーや経営者を育成するため、選抜型教育研修プログラムSMP Academyを2016年7月に設立しました。若手から中堅、管理職の各層において、向上心があり潜在的能力の高い社員を毎年80人を目安に選抜し、2016～2021年度の6年間で482人が受講しました。約1年にわたる研修プログラムにおいては、外部講師に加えて経営陣自らも講師を務め、高い視点から事業全体を俯瞰し、新たな価値創造のための構想力を養成しています。現在では、部門長以上の約半数がSMP Academyの修了者です。今後は当社グループ全体における人材ポートフォリオを意識し、グローバルマネジメント要素を含めた内容への変更を検討・実施していきます。

(イ) グローバル人材の育成

当社では、海外子会社や海外アカデミア・研究機関に人材を派遣するなど、グローバル人材の育成に取り組んでいます。

また、各本部推薦による選抜型の英語力強化研修に加え、全社的な英語力の底上げという観点から、2020年度以降、全社員を対象としたe-learningプログラムを導入するとともに、TOEIC受験機会を年4回会社が提供しています。今後は、グローバル人材のプールをさらに増やすべく、SMP Academyとの連携や各種英語力強化プログラムのブラッシュアップおよび新規プログラムを検討・実施していきます。

(ウ) 新たな価値創造とオペレーション改革をDXで実践する人材の育成

当社は、2021年8月から新たな価値創造とオペレーション改革をDXで実践する人材を育成するため、DX研修をスタートしました。全社員向け、管理職向けのe-learningをはじめ、さらにハイレベルなデータサイエンスの実践知識習得を目指すコースを設定しています。2024年度までにシチズン・データサイエンティスト（5）100人の育成に加え、2027年度までにシチズン・デベロッパー（6）150人を育成します。各種のデータを積極的に活用し、さまざまな課題を解決できるデジタル人材の早期育成を目指しています。

5 データ利活用による価値創出の起点となる人材

6 職場での業務効率化を自律推進できる人材

(エ) タレントマネジメントによる戦略的人員配置と採用

当社は、タレントマネジメントシステムを導入・運用し、人材（タレント）が、どのようなスキルや能力を持っているのかを一元的に把握・管理しています。今後は、将来の事業を見据え、求められる能力を特定し、タレントマネジメントシステムのデータを利用することで、計画的な人材育成と最適な人材配置を行い、経営目標を達成します。

また、2021年度からは蓄積した情報を基にピープルアナリティクスを実践し、人事領域における施策の意

思決定を加速化し、社員の成長を促す因子やエンゲージメントに寄与する因子の探索を行っています。

今後は、解析したデータを活用することで社員の成長を加速し、組織成果を最大化する人事施策の実現を目指した取組を進めていきます。

(オ) 研究プロジェクト制導入による人材育成

当社は、革新的新薬の創出を加速するために研究プロジェクト制を導入しています。これは研究テーマを発案した熱意ある研究者を研究プロジェクトリーダーとして任命し、研究プロジェクトリーダーがチームメンバーとともに研究の前期から後期まで一貫して研究プロジェクトを中心に推進するというものです。研究プロジェクトリーダーには年齢や経験を問わず、予算執行や人事評価の権限を与え、裁量権を持って研究プロジェクトをマネジメントすることで成果創出、人材育成に繋げています。これまでに研究プロジェクト制のもとで創出された8剤の臨床移行を達成し、現在も15以上の研究プロジェクトが進行中です。本制度開始以来、約30人の研究プロジェクトリーダーを輩出しています。

(カ) セルフ・キャリアドックの推進

当社では、社員のキャリア自律を支援するため、2021年1月からセルフ・キャリアドックの運用を開始しました。セルフ・キャリアドックでは、キャリアに関する情報提供のほか、自己の経験の棚卸やキャリアを考えるためのキャリアデザイン研修を実施しています。また、社員がいつでも自身のキャリアについて相談できるよう、社内のキャリアコンサルタント（国家資格保有者）がキャリア面談に対応しており、2022年度は約200件のキャリア相談がありました。今後もセルフ・キャリアドックを通じて、キャリアを学び、考え、相談できる環境を社員に提供し続けます。

(社内環境整備方針)

当社では、社員一人ひとりが持てる能力を十分に発揮することが理念の実現に不可欠であると捉えています。そのため、性別や国籍などの属性にとらわれることなく、能力を発揮したいと望むすべての人に活躍の機会を提供していくことが重要と考え、多様な人材の活躍を推進し、多様な働き方を選択できる制度を整えています。

当社での主な取り組みについて

(ア) 挑戦する風土づくり

当社では、社員の主体性に基づいた仕事への挑戦を促すため、自己申告制度と公募による異動を導入しています。自己申告制度では、自己申告書に基づき、上司は部下一人ひとりとキャリア面談を実施し、社員の個別の状況やキャリア志向を把握することにより、長期的な育成計画を立案し、能力の向上を図っています。また、公募による異動については、自らの希望が公募で叶うことにより仕事への高いモチベーションの維持や意欲ある社員の異動による組織の活性化などの成果があがっています。

また、2022年4月に人事評価制度を見直し、特に勇気を持って挑戦をした人を評価できる仕組みとして、高い目標を掲げて挑戦する姿勢や挑戦するプロセスを評価軸として、各部門が支給対象者と支給額を決定できる部門賞与を従来の賞与に加えて導入しました。

(イ) 多様な人材の活躍の推進

(女性活躍推進)

当社では、性別に関わらず活躍できる環境の整備を推進しています。女性のキャリアアップのための研修等を実施するとともに、女性の就労継続や育児休業からの早期復職を目的に育児短時間制度や認可外保育所利用補助、MR地域選択制度などを導入し、仕事と育児の両立支援をサポートしています。また、「女性は育児、男性は仕事」といった無意識の固定観念・無意識の偏見(アンコンシャスバイアス)を解消し、性別に関わらず仕事と育児を両立させ、互いに助け合う風土を醸成することを目的に男性の育児休業の取得や男性の育児への参画を促進しています。育児休業の10日間有給化や男性社員に向けた育児休業説明会を開催するなどの取組を実施し、2022年度の男性の育児休業取得率は130.1%となりました。引き続き男女ともに育児休業取得率100%の継続を目指します。

また、2027年度までに女性管理職比率を20%以上(2023年4月1日時点：女性管理職比率14.4%)にすることを目標とし、女性リーダーの育成にも注力してまいります。将来的には、社員構成に占める男女割合と管理職に占める男女割合が同程度になることを一つの目安として考えています。

(性の多様性に関連する理解促進)

当社は、性的指向、性自認に関する差別的言動を行わないことをコンプライアンス行動基準に明記し、LGBTQなどの性の多様性に関連する理解促進をすすめています。全社員を対象とした研修やセミナーを開催するとともに、多様なセクシュアリティに関する相談窓口の設置や2020年4月からは社宅や慶弔などの各種制度で同性パートナーを配偶者と同等に扱う同性パートナーシップ制度を導入しています。

(障がい者の活躍推進)

当社では、障がいの特性に配慮しつつ、個人の能力を活かす人員配置を行うことを基本としており、様々な部門で障がいのある社員が活躍しています。また、精神障がい者の自立を支援するために設立した特例子会社「ココワーク」では、葉物野菜の太陽光型水耕栽培に取り組んでいます。2023年6月1日時点の障がい者雇用率は2.58%となっています。

(多様な働き方を選択できる制度の整備)

当社は、社員一人ひとりの自律・自立を前提とした多様な働き方を選択できる制度を整備しています。

2022年度改定・導入制度 事例；

- ・在宅勤務制度：月12回まで在宅勤務ができるように制度を改定し、出社または在宅勤務どちらかに偏るのではなく、両方のメリットを取り入れながらさらなる生産性向上を目指したハイブリッド勤務を進めています。
- ・時差出勤制度：1カ月単位で許可していた時差出勤を1日単位に変更するとともに始業時刻の繰り上げ・繰り下げを最長2時間まで拡大することで柔軟な勤務が可能な制度へ改定しました。
- ・みなし所定制度：固定の所定就業時間の適用を受ける社員が効率的に業務を終えた場合、上司の許可を得た上で給与の減額なしに終業時刻を待たずに退社できる制度を導入しました。この制度により、これまで以上に社員の仕事と生活の充実に繋がることを期待しています。

(ウ)健康経営

当社が理念を達成するためには、一人ひとりが心身ともに健康で、いきいきと仕事に取り組める職場づくりが大切です。また、社員自らが、自身とその家族の健康維持・増進に努めることで、仕事と仕事以外の生活の充実を図ることが重要であると考えています。

当社は、2017年10月に健康宣言“Health Innovation”を策定し、2021年8月には健康宣言の取組状況を見える化した健康白書を発刊、2022年12月には健康白書をリニューアルして公表しています。当社は、すべての社員とその家族の健康で豊かな生活の実現に組織一丸となって取り組んでおり、2023年3月には7年連続となる「健康経営優良法人2023(大規模法人部門(ホワイト500))」の認定を受けています。

詳細は、次のリンク先をご覧ください。

https://www.sumitomo-pharma.co.jp/sustainability/social/workplace_environment.html

イ．指標と目標

「ア．戦略」において記載した、人材の多様性の確保を含む人材の育成に関する方針及び社内環境整備に関する方針について、次の指標を用いています。当該指標に関する目標と実績は、次のとおりです。

人的資本と多様性に関する目標及びKPI

指標	KPI目標値	実績値	関連取組
選抜型研修受講者数	毎年80名	86人（2021年度）	人材育成方針（ア）
デジタル人材・データサイエンティスト数	2024年度までにシチズン・データサイエンティスト100名 2027年度までにシチズン・デベロッパー150名	54人 （2023年3月31日時点） 0人 （2023年3月31日時点）	人材育成方針（ウ）
キャリア・コンサルティング相談件数	毎年200件（ ）	200件以上（2022年度）	人材育成方針（カ）
女性管理職比率	2027年度までに20%以上（ ）	14.4% （2023年4月1日時点）	社内環境整備方針（イ）

住友ファーマ単体としてのKPI目標

（2）環境への取組

当社は、2021年11月にTCFD提言への賛同を表明し（ 1 ）、気候変動に関するリスクと機会について、TCFD提言に沿った取り組みを進め、2022年4月に情報開示を行いました。2022年度は、取り組みの深化を図り、気候変動への備えを確かなものとするべく、開示情報に基づくステークホルダーとの対話を推進しました。今後もステークホルダーとの対話を大切にし、様々な視点から気候変動によるリスクと機会を見つめなおし、「緩和」と「適応」の両面から考えることで、より一層のリスク低減を図るとともに、的確に機会を捉えていきます。当社のマテリアルイシューの一つである「環境への取組の推進」には、気候変動対応の推進も含まれます。当社は気候変動が当社事業に与える財務インパクトを意識し、リスク・機会への対応を経営戦略に反映します。

- 1 次のリンク先をご覧ください。

<https://www.sumitomo-pharma.co.jp/news/20211102.html>

ア．ガバナンス

上記、「1．サステナビリティ全般に関するガバナンス及びリスク管理」に記載した内容に加え、GHG（温室効果ガス）排出量削減のような当社グループまたは部門横断的な取組が必要な気候変動に関連する課題については、環境管理体制（ 2 ）のもと、環境安全委員会において議論を行い、中長期環境目標（ 3 ）に落とし込んでいます。また、中期経営計画に基づいて、GHG排出量削減に資する設備投資（カーボンニュートラル投資）等を計画的に実施しています。環境管理体制における気候変動への取組は、サステナビリティに関する取組の一つとして取締役会に報告され（年1回以上）、必要な場合、社内外専門家による説明機会を設けます。

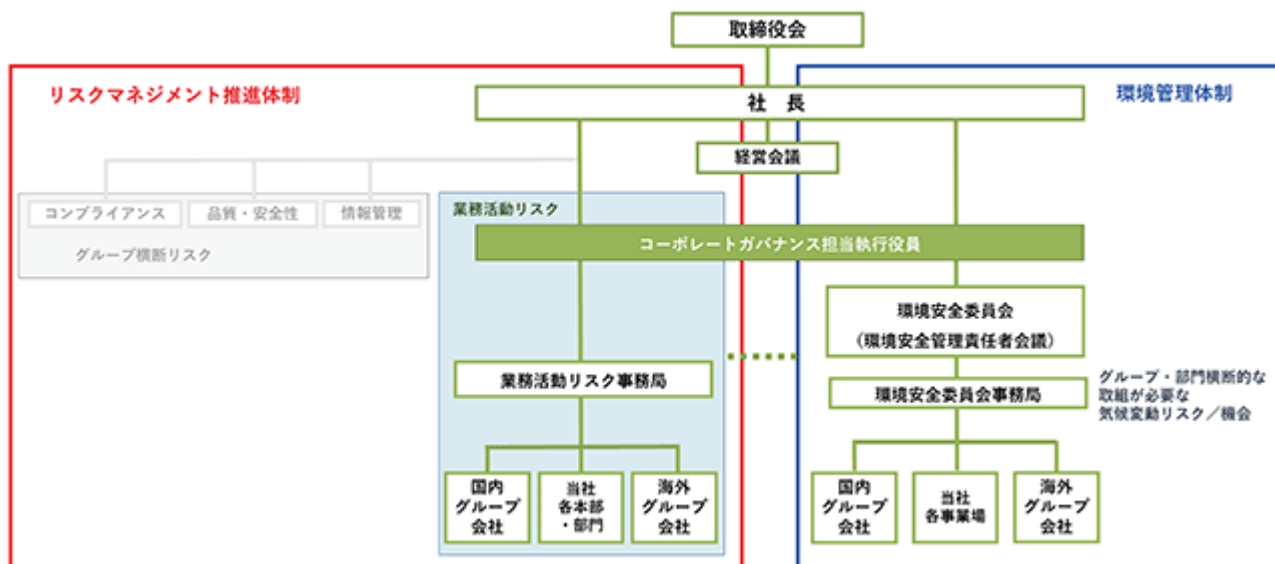
- 2 次のリンク先をご覧ください。

<https://www.sumitomo-pharma.co.jp/sustainability/environment/environment.html>

- 3 次のリンク先をご覧ください。

https://www.sumitomo-pharma.co.jp/sustainability/environment/goals_performance.html

図1 気候変動リスク/機会の「ガバナンス」体制図



イ．戦略

当社は、気候変動によるリスクと機会について一次評価として影響度（ 4 ）と可能性（ 5 ）の2つの側面から評価し、その組み合わせによって、重要度のランクを から の5段階に分類しています（図2）。その際、「影響度」については対策の進捗度合いを考慮して評価しています。一次評価によってランクが「 」以上となったリスクと機会については、2 シナリオ（ 6 ）および4 シナリオ（ 6 ）を参考に作成した当社の評価用シナリオ（ 2 および4 ）（ 7 ）を用いて、より詳細な二次評価を行い、二次評価によって特定された重要なリスクと機会については、できるだけ具体的な内容を想定して財務インパクトを推定し、対策を推進しています。なお、評価用シナリオは2023年度から1.5 および4 に更新します。

- 4 影響度は、経済的影響、人身への影響、風評信用等、事業への影響のいずれかの観点で評価。
- 5 可能性は、1年（短期）、3年（中期）、10年（長期）を時間軸として発生頻度で評価。
- 6 IPCC（Intergovernmental Panel on Climate Change）AR6＜RCP2.6およびRCP8.5＞、IEA（International Energy Agency）World Energy Outlook 2021＜APSおよびSTEPS＞、環境省等による各種予測値および周辺情報
- 7 2 シナリオは、「サステナビリティが重視され、脱化石燃料化に向けた法規制や技術開発が進んだ世界」を、4 シナリオは、「利便性や効率性が重視され、水害などの気候関連リスクがより高まった世界」を想定。

図2 リスクマップ

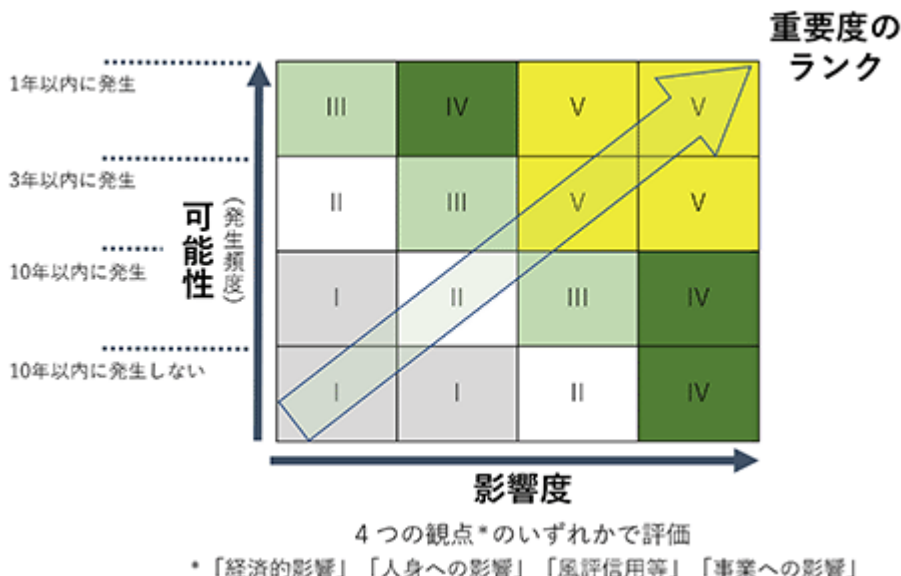


表 <気候変動によるリスクと機会>

シナリオ	リスクの分類		リスクの内容	財務インパクト		対策
2 / 4 共通	物理的リスク	急性	台風や豪雨に起因する洪水、浸水、土砂災害等によって、原材料や購入品の供給および当社製品の販売や供給が途絶する。	(8)	適応	<ul style="list-style-type: none"> ・BCPの策定により、安定供給体制を強化する。 ・製品在庫の適正化により、供給途絶を回避する。 ・調達先の複数化により、安定調達に貢献する。
2	移行リスク	政策・法規制	炭素税の導入により、CO2排出量に応じた税負担が生じる。	約11億円/年 (9)	緩和	2050年度目標 (3) の達成に向けた諸施策の実施 <ul style="list-style-type: none"> ・長期目標の達成に向けて2030年度目標 (3) を強化する。 ・計画的なカーボンニュートラル設備投資を継続する。 ・省エネ対策を継続するとともに燃料転換を検討する。
		市場	炭素税の導入により、調達や配送等の費用およびエネルギー関連費用が上昇する。	約59億円/年 (10)	緩和	<ul style="list-style-type: none"> ・GHG削減に向けて、サプライヤーを含むビジネスパートナーに働きかける。 ・技術開発や業務効率化による省資源や省エネに継続的に取り組む。

シナリオ	機会の分類		機会の内容	財務インパクト		対策
2 / 4 共通	機会	資源効率	水使用量の削減によってコスト削減できる。また、上水の供給過程や排水の処理過程で発生するGHGの削減や、取水源の保護による生態系維持等に間接的に寄与できる。	小 (11)	緩和	2030年度目標 (3) の達成に向けた諸施策の実施 <ul style="list-style-type: none"> ・一部設備の蛇口への節水ノズル設置などを実施済み。今後も積極的に取り組みを進める。

8 災害規模および影響を受ける品目により異なる。

9 IEAによる2030年の先進国炭素価格仮定値約135USD/t-CO2(以下「炭素価格仮定値」)を採用し、2021年度のCO2排出量約62,000t(一部の連結子会社を含むScope 1 + 2の排出量)(* 1)に乗じて算出。なお、為替レートを130円/USDと仮定。

* 1 集計対象は、次のリンク先をご覧ください。

https://www.sumitomo-pharma.co.jp/sustainability/environment/goals_performance.html

(「環境目標およびパフォーマンス」)

10 炭素価格仮定値を採用し、2021年度のScope 3 カテゴリ 1「購入した製品・サービス」およびカテゴリ 4「輸送、配送(上流)」のCO2排出量約334,000t(* 2)に乗じて算出。

* 2 集計対象は、次のリンク先をご覧ください。

https://www.sumitomo-pharma.co.jp/sustainability/environment/global_warming.html

(「低炭素社会構築への貢献」)

11 間接的な寄与についての試算が困難なため、定性的に記載。

ウ．リスクと機会の管理

(ア) 気候変動リスクと機会を識別・評価するプロセスおよび総合的リスク管理への統合

当社は、気候変動によるリスクと機会を識別・評価するプロセスをリスクマネジメント推進体制による総合的リスク管理に統合しています。リスクマネジメント推進体制では、年度ごとに国内外のグループ会社を含めた全部門にリスクアセスメントを実施、その結果を集約して重要なリスクを特定しています。気候変動についても、このアセスメントでリスクと機会の抽出及び評価を行い、中長期的に当社に影響を与え得るリスクの一つと捉えています。ただし、気候変動によるリスクと機会については海外グループ会社のアセスメントが未実施のため、早期に展開を図りたいと考えています。

(イ) 気候変動リスクと機会を管理するプロセス

気候変動リスクと機会については、リスクマネジメント推進体制と環境管理体制が連携して対策を立案、年度計画を立てて取り組み、進捗を毎年評価しています。例えば、物理的リスク「急性」に該当する自然災害(台風・豪雨・洪水)についてはリスクマネジメント推進体制が中心となってBCP(事業継続計画)の策定などを推進し、移行リスク「政策・法規制」に該当する炭素税の導入に備えたGHG排出量削減については環境管理体制が中心となって中長期環境目標を立案、目標管理を行っています。

エ．指標と目標

当社は、個々のリスクと機会について、上記の表<気候変動によるリスクと機会>に示した通り、「緩和」と「適応」の両面から考え、適切に対策を講じることを目指しています。移行リスク「政策・法規制」に該当する炭素税のリスクについては「緩和」の面から、定量目標を設定してGHG排出量の削減に取り組んでいます。Scope 1 + 2については2022年度に目標を引き上げ、「2030年度までにGHG排出量(Scope 1 + 2)を、2020年度比で42%削減する」としました(12)。また、当社のGHG排出量の約90%を占めるScope 3についても「2030年度までにGHG排出量(Scope 3カテゴリ1(原材料調達))を、2020年度比で25%削減する」目標を設定しました(13)。なお、2023年1月にSBTi(Science Based Targets initiative)にコミットし、これらのGHG排出削減目標がパリ協定の求める水準と整合する科学的に妥当な目標となるよう、鋭意取り組んでいます。一方、物理的リスク「急性」に該当する自然災害(台風・豪雨・洪水)については「適応」の側面から、BCPの策定(14)、製品在庫の適正化、調達先の複数化を推進し、一部は完了しています。また、BCPについては年1回の訓練を通じて課題抽出・改善を行って、実効性を高める取組を実施しています。機会については、中長期目標に沿った水使用量の削減(15)に継続して取り組むとともに、当社の研究領域の一つである感染症領域への気候変動による影響を引き続き注視していきます。

12,13 GHG削減目標の進捗およびScope 3 排出量については、次のリンク先をご覧ください。

https://www.sumitomo-pharma.co.jp/sustainability/environment/global_warming.html

(「低炭素社会構築への貢献」)

14 BCPの策定等については、次のリンク先をご覧ください。

https://www.sumitomo-pharma.co.jp/sustainability/corporate_governance/risk_management.html

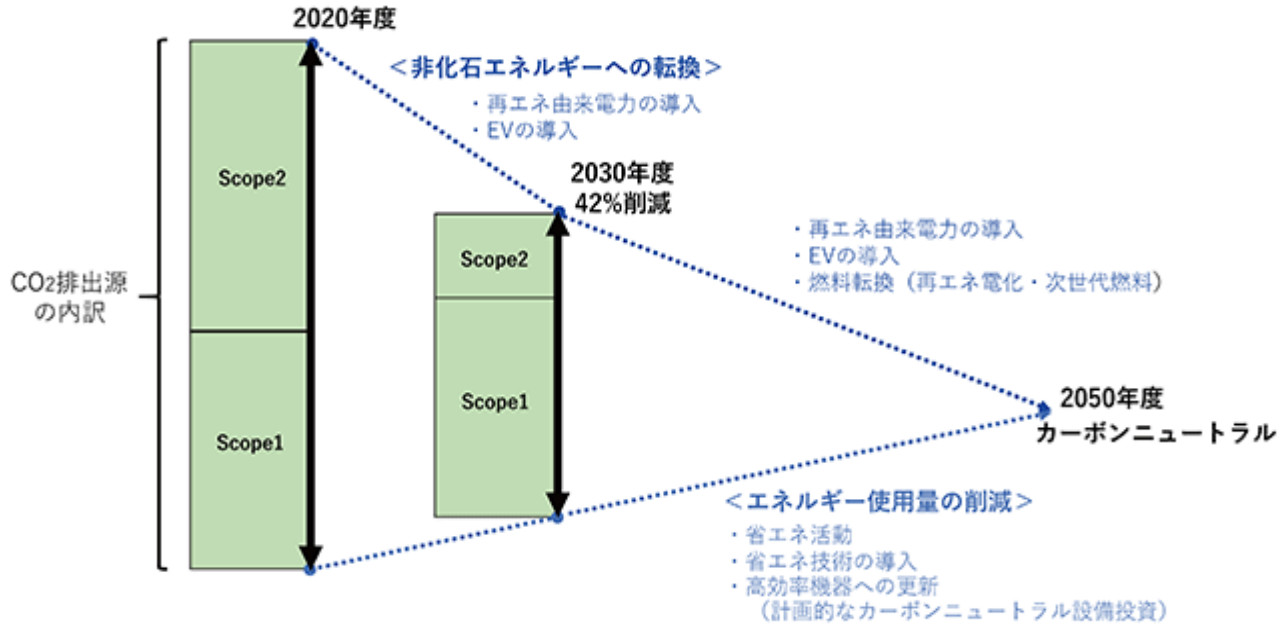
(「リスクマネジメント」)

15 水使用量削減目標の進捗については、次のリンク先をご覧ください。

https://www.sumitomo-pharma.co.jp/sustainability/environment/resource_saving.html

(「省資源の取組」)

図3 GHG削減のロードマップ



3 【事業等のリスク】

当社グループの財政状態、経営成績およびキャッシュ・フロー（以下「経営成績等」）に重要な影響を及ぼす可能性のある主なリスクには以下のようなものがあります。当社は、これらのリスクが発生する可能性を認識した上で、発生の防止または最小化に努めるとともに、発生した場合の的確な対応に努めていく方針です。

なお、文中の将来に関する事項は、当連結会計年度末において当社グループが判断したものです。また、すべてのリスクを網羅したものではなく、現時点では予見できない又は重要と見なされていないリスクの影響を将来的に受ける可能性があります。

(1) 新製品の研究開発に関わるリスク

当社グループは、独創性の高い国際的に通用する有用な新製品の開発に取り組んでいます。しかしながら、新薬開発の難度が高まる中、開発が必ずしも計画どおりに進み承認・発売に至るとは限らず、有効性や安全性の観点から開発が遅延し、または開発を中止しなければならない事態も起こり得ます。大型化を期待している研究開発品目においてそのような事態が発生した場合には、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。

当社グループでは研究開発リスクも踏まえつつ、精神神経領域、がん領域を重点疾患領域として医薬品、再生医療等製品、医療ソリューション等の研究開発に注力し、当該領域におけるパイプラインの充実化を進めています。また、戦略的な計画の策定、効率的な研究開発をグローバルで連携して推進しています。当社では、開発ステージの移行時期にあわせて計画修正の是非等を確認する会議体などを通じて適宜研究開発方針を見直し、適切にポートフォリオを管理しています。

(2) 連結売上収益に関するリスク

当社グループの収益の柱である、「ラツダ」（ルラシドン塩酸塩）の当連結会計年度の北米での売上収益は、当社連結売上収益の36%を占めています。「ラツダ」の米国での独占販売期間が2023年2月に終了したことにより、後発医薬品メーカーによる「ラツダ」の競合品が発売され、2023年度の売上収益が大幅に減少する見込みです。このように、特定製品の売上収益の減少が、当社グループの経営成績や財政状態に重要な影響を及ぼすことがあります。

また、当社グループでは、「オルゴピクス」、「マイフェンブリー」および「ジェムテサ」（以下「基幹3製品」）の価値最大化を中心とした持続的な成長を支える収益基盤の確立ならびに自社起源のイノベーションを事業として結実させるための研究開発に取り組んでいますが、基幹3製品をはじめとする製品と同領域の他社製品との競合や市場の動向等により、将来に期待されていた当該製品の売上収益が実現できない場合、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。

(3) 知的財産権に関わるリスク

当社グループは研究開発において種々の知的財産権を保有していますが、当社グループの技術を十分な範囲で権利化できない場合、競合他社が当社グループの知的財産権を回避した場合、または当社が厳格に管理しているノウハウなどの営業秘密が予期せぬ事態により外部に流出した場合には、競争上の優位性を確保できない可能性があります。また、当社グループの事業は多くの知的財産権によって保護されていますが、保有する知的財産権が第三者に侵害された場合のほか、知的財産権の有効性や帰属を巡る係争が発生した場合には、競争上の優位性を十分に保持できない可能性があります。これらのリスクが顕在化した場合には、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。他方、当社グループは、事業活動に必要な知的財産権について適法に使用する権限を有していると認識していますが、当該認識の範囲外で第三者の知的財産権を侵害する可能性があります。

当社グループでは、主となる物質特許のみならず、用途、製法、製剤などの関連特許を含めたパテントポートフォリオを構築し、製品および開発品の総合的な保護を図っています。また、再生・細胞医薬分野の事業化を推進するため、同分野における当社グループの技術を権利化するにあたっての課題を検討し、権利化のための方策を講じています。

(4) 医療制度改革について

国内においては、少子高齢化の急速な進展等により国家財政が悪化する中、先発医薬品の価格抑制や毎年の薬

値改定などの薬剤費抑制策が図られ、あわせて医療制度改革の論議も続けられています。また、米国においては、インフレーションが進む中でブランド薬の適正な価格の維持、負担について議論が進められています。さらに、中国においては国家医薬品償還リスト収載による価格引き下げや集中購買制度による安価な後発医薬品の使用が推進されています。これら各国の医療制度改革の方向性によっては当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。

(5) 副作用に関わるリスク

医薬品は開発段階において十分に安全性の試験を実施し、世界各国の所轄官庁の厳しい審査を受けて承認されていますが、市販後に新たな副作用が見つかることも少なくありません。当社グループが販売する医薬品について市販後に予期せぬ副作用が発生した場合は、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。当社グループでは、国内外で収集された安全性情報をデータベースで一元管理して評価し、医薬品の安全性確保および適正使用のために必要な対策を立案し、タイムリーな安全対策の実施につなげています。このような活動は、「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律」や「医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令」を遵守した医薬品安全性監視活動として実践しています。

(6) 品質に関わるリスク

当社グループは、厳格な品質保証の自社もしくは委託先の製造所で製品の製造を行っていますが、重大な品質問題が発生した場合には、製品回収、行政処分、社会的信用の毀損等により、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。当社製品のグローバルな製造及び流通については、関係各国の薬事法、医薬品等の製造管理及び品質管理の基準(GMP)等の薬事関連法規や、医薬品規制調和国際会議(ICH)ガイドライン等に準拠すると共に、厚生労働省所管の独立行政法人である独立行政法人医薬品医療機器総合機構(PMDA)、米国食品医薬品局(FDA)等の所管当局の厳しい査察を受け、許可を得ています。また、これら製造所に対しては当社グループにて定期的な監査を行い、重大な品質問題や法令違反がないことを確認しています。さらにグローバル品の製造所に対しては海外提携企業からの監査も受けており、グローバルレベルの厳しい品質基準もクリアする高い設備設計水準や品質保証体制を整えています。

(7) 主要な事業活動の前提となる事項について

当社グループの主な事業は医療用医薬品事業であり、国内においては、「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律」等の薬事に関する法令に基づき、その研究開発および製造販売等を行うにあたり、「第一種医薬品製造販売業」、「第二種医薬品製造販売業」(いずれも有効期間5年)等の許可等を取得しています。また、海外においても医療用医薬品事業を行うにあたっては、当該国の薬事関連法規等の規制を受け、必要に応じて許可等を取得しています。これらの許可等については、各法令で定める手続きを適切に実施しなければ効力を失います。また各法令に違反した場合、許可等の取消し、または期間を定めてその業務の全部もしくは一部の停止等を命ぜられることがある旨が定められています。当社グループは、現時点において、許可等の取消し等の事由となる事実はないものと認識していますが、将来、当該許可等の取消し等を命ぜられた場合には、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。

当社グループは、コンプライアンスの推進を全ての事業活動の土台と位置付け、法令および企業倫理の遵守に努めています。当社では、「コンプライアンス行動基準」を制定し、事業活動における具体的な行動の規範としています。また、当社および国内外におけるグループ会社のコンプライアンスに関する事項を統括するコンプライアンス担当執行役員を設置しています。コンプライアンス担当執行役員は、当社のコンプライアンス委員会に加えて、国内グループ会社コンプライアンス委員会および海外グループ会社コンプライアンス委員会の委員長を務めるとともに、各委員会の活動状況を取締役に報告しています。

(8) 訴訟に関わるリスク

当社グループの事業活動に関連して、医薬品の副作用、製造物責任、公正取引等に関連し、訴訟を提起される可能性があります。これらの訴訟およびその他の訴訟には性質上不確実性があり、その動向によっては、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。

(9) サプライチェーンマネジメントに関するリスク

当社グループの工場や原材料調達先、外部製造委託先などのサプライヤーが、品質や技術上の問題、火災、地震、その他の災害、感染症拡大等により閉鎖または操業停止となり、製品の供給が遅滞もしくは休止した場合、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。また、予測を超える急激な需要変動が生じた場合、製品の安定供給に支障をきたす可能性があります。当社では、事業継続計画（BCP）の定期的な見直し及び教育訓練の実施、製品在庫の適正化、原材料調達先の複数化、サプライヤーとの連携強化など、医薬品の安定供給体制を整備し、サプライチェーン全体でリスクの低減を図っています。また、サプライヤーにも「住友ファーマ ビジネスパートナーのためのサステナブル行動指針」の遵守をお願いすることで、当社グループと同様の人権尊重への取組を求めています。

(10) 非金融資産の減損損失リスク

当社グループは、持続的成長のために、企業買収や開発品の導入等を行っていますが、これに伴い、のれんや仕掛研究開発等の無形資産を計上しています。開発の中止や当初想定した利益の実現が見込めないこと等による期待する将来利益の低下、金利動向による割引率の上昇等により、買収および導入等から見込まれる回収可能価額が、のれんや無形資産の帳簿価額を下回ると想定される場合、減損損失が発生し、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。当社グループは、定期的にこれらののれんや無形資産の減損テストを通じて評価額を把握し、適切に処理しています。

(11) 金融資産に関わるリスク

当社グループは、他社株式等の金融資産を保有しています。これら保有する金融資産の市場価額または公正価値が帳簿価額を下回った場合、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。当社は、企業提携、重要な取引先との取引関係の構築・維持その他事業上の必要性のある場合を除き、新たに他社の株式を保有しないこととしています。また、定期的にこれらの金融資産の評価額変動の把握および必要な処理を行っています。

(12) 金融市況および為替変動による影響について

金利動向によっては借入金等の支払利息が増加するほか、金融市況の悪化によっては退職給付制度債務が増加するなど、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。また、為替相場の変動によっては、外貨建て金融資産および連結子会社業績等の円換算において、重要な影響を受ける可能性があります。当社グループでは、為替リスクを回避する目的で必要に応じて為替予約を行っています。

(13) 資金調達に関するリスク

当社は、過去の企業買収などに関連して、金融機関からの借り入れや社債などにより資金を調達しています。これらの債務の中には、制限条項が付されているものもあり、当該制限条項に抵触した場合には、期限の利益の喪失等により当社の財務状況に影響を及ぼす可能性があります。

また、将来、当社の財務状況の悪化による信用格付けの引き下げや、世界的な経済状況の変化により、資金調達が計画どおりに実施できない場合、当社グループの経営成績等に重大な影響を及ぼす可能性があります。

(14) 親会社との取引について

当社と親会社である住友化学株式会社との間で、研究所および工場の土地賃借、これらの事業所等で使用する用役や主に原薬を製造する際に使用する原料の購入契約を締結しています。当該契約等は、一般的な市場価格を参考に双方協議のうえ合理的に価格が決定され、当事者からの申し出がない限り1年ごとに自動更新されるものです。このほか、親会社から出向者の受入を行っており、また、資金効率向上等の観点から親会社への短期貸付を実施しています。今後も当該取引等を継続していく方針ですが、同社との契約・取引内容等に変化が生じた場合には、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。

当社が親会社と行う重要な取引等については、当社の企業価値の向上の観点からその公正性および合理性を確保するために、独立社外取締役が出席する取締役会において承認を得ることとするなど、重要性に応じて適切に

監督しています。

(15) 海外事業展開、大規模災害・感染症等に関するリスク

当社グループは、北米、中国、東南アジアを中心にグローバルな事業活動を展開していますが、各国の規制・制度変更や外交関係の悪化、政情不安、紛争等のリスクが内在しており、このようなリスクに直面した場合、当社グループの事業計画が達成できず、経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。また、大規模災害や感染症の大流行に直面した場合、当社グループの事業計画が達成できず、経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。当社では、事業活動に影響を及ぼすリスクに対応するため「リスクマネジメント規則」を制定し、社長がリスクマネジメントを統括することを明確にするとともに、リスクごとにマネジメントを推進する体制を整備しています。大規模災害発生・感染症の大流行に際しては、直ちに対策本部を設置して全社的な対応体制を構築するとともに、医薬品企業の使命として製品供給を第一に考え、生産・供給体制を整備いたします。

(16) 情報管理に関するリスク

当社グループは、各種情報システムを使用しているため、システムの障害やコンピューターウイルス等により、業務が阻害される可能性があります。また、個人情報を含め多くの機密情報を保有していますが、これらが社外に漏洩した場合には、損害賠償、行政処分、社会的信用の毀損等により、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。さらに、サイバー攻撃により、当社グループまたはビジネスパートナーのシステムやネットワークに障害が発生し、または当社グループの機密情報が漏洩した場合は、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。当社グループは、記録・情報の取扱いおよびITセキュリティに関するルールを定め、継続的に社員教育を実施し、適切な運用に努めています。また、サイバー攻撃への対策として、Computer Security Incident Response Team (CSIRT) を設置し、外部からの不正アクセスを常時監視するとともに、有事の際に迅速かつ適切に対処する体制を整備しています。

(17) 環境保全に関するリスク

当社グループは、研究開発および製品製造のために種々の化学物質を使用しており、重大な環境問題が発生した場合には、操業停止、行政処分、社会的信用の毀損等により、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。また、将来の環境関連法規制等の強化、環境負荷低減の追加的な義務等による環境保全に関連する費用が増加した場合、当社グループの経営成績等に重要な影響を及ぼす可能性があります。更には、地球規模の課題である気候変動およびそれに関連する水リスクに関して、大型台風や集中豪雨等の自然災害の増加が国内外事業所および調達先での操業に影響した場合や炭素税導入などの規制強化によって原材料・用役コストが増加した場合にも、当社グループの経営成績等に影響を及ぼす可能性があります。

当社グループは、種々の環境関連法規制等を遵守して事業活動を行っており、国内工場および蘇州工場（中国）では環境マネジメントシステムに関する国際規格であるISO14001認証を取得しています。また、グリーン製品開発、グリーン設備設計およびグリーン物流ガイドラインを運用し、製品のライフサイクルを通じた環境保全の取り組みを継続しています。

当社は、2021年11月に気候関連財務情報開示タスクフォース（TCFD；Task Force on Climate-Related Financial Disclosures）への賛同を表明し、気候変動に関するリスクと機会について、TCFD提言に沿った取り組みを進め、2022年4月に情報開示を行いました。今後もステークホルダーとの対話を大切に、様々な視点から気候変動によるリスクと機会を見つめなおし、「緩和」と「適応」の両面から考えることで、より一層のリスク低減を図るとともに、的確に機会をとらえていきます。

なお、上記以外にもさまざまなリスクがあり、ここに記載されたものが当社グループのすべてのリスクではありません。

4 【経営者による財政状態、経営成績及びキャッシュ・フローの状況の分析】

当連結会計年度における当社グループの財政状態、経営成績及びキャッシュ・フロー（以下「経営成績等」）の状況の概要並びに経営者の視点による当社グループの経営成績等の状況に関する認識及び分析・検討内容は次のとおりです。

また、文中における将来に関する事項は、当連結会計年度末において当社グループが判断したものです。

(1) 重要な会計方針および見積り

当社グループの連結財務諸表は、IFRSに準拠して作成しています。

連結財務諸表で採用する重要な会計方針は、「第5 経理の状況 1 連結財務諸表等 (1) 連結財務諸表 連結財務諸表注記 3 . 重要な会計方針」に記載しています。

連結財務諸表の作成にあたっては、過去の実績や状況に応じ合理的だと考えられる様々な要因に基づき、見積り及び判断を行っていますが、実際の結果は、見積り特有の不確実性があるために、これらの見積りと異なる場合があります。

当社グループの財政状態又は経営成績等に重要な影響を及ぼす会計上の見積りおよび判断は、以下のとおりです。

・ のれん及び無形資産

のれん及び無形資産の減損テストにおける処分コスト控除後の公正価値は、将来キャッシュ・フローの見積額を資金生成単位ごとに設定した加重平均資本コスト等を割引率として用いて現在価値に割り引いて算定しています。将来キャッシュ・フローの見積りには、対象となる無形資産に関する開発品の上市時期、研究開発活動の成功確率、製品及び開発品の収益の予測、及び固定費の予測等の多くの前提条件が含まれていますが、これらの前提条件や割引率は、将来発生する事象によっては影響を受ける可能性があり、翌期の連結財務諸表において、のれん及び無形資産の金額に重要な影響を与える可能性があります。

・ 引当金

引当金は、期末日における将来の債務の決済時期及び決済に必要と予想されるキャッシュ・フロー等に関する最善の見積りに基づいて算定しています。特に、米国で販売している製品に適用される売上割戻引当金の見積りに用いられる将来の販売数量や割戻率等は、将来発生する事象によっては影響を受ける可能性があります。

・ 繰延税金資産の回収可能性

繰延税金資産は、将来減算一時差異等を利用できる将来課税所得が生じる可能性が高い範囲内で認識しています。当該回収可能性の判断は、当社グループの事業計画に基づいて見積もった将来の各事業年度の課税所得を前提としています。当該将来の課税所得の見積りは、将来発生する事象によっては影響を受ける可能性があり、翌期の連結財務諸表において、繰延税金資産の金額に重要な影響を生じさせる可能性があります。

(2) 経営成績

当連結会計年度の世界経済は、新型コロナウイルス感染症による影響が緩和され、欧米を中心に景気の持ち直しが継続しましたが、ウクライナ情勢その他の地政学的リスクの高まり、エネルギー価格の高騰等による世界的な物価上昇の進行、金融引締め進展などにより、不確実性が高まっています。わが国経済についても、不安定な為替動向や物価上昇などの影響を受けるなか、緩やかな持ち直しの動きが見られましたが、経済活動の本格的な正常化には至っていない状況です。

医薬品業界では、各国において薬剤費抑制策が一段と進むなど、依然として厳しい環境が続いています。

このような状況のもと、当社グループは、2018年度を起点とする5か年の「中期経営計画2022」の最終年度として、「成長エンジンの確立」と「柔軟で効率的な組織基盤づくり」を推進することにより、経営基盤の再構築に取り組んでまいりました。一方、今後の成長を目指す製品や開発品に注力すべく選択と集中を進めてまいりましたが、一部品目の事業予想や開発計画を見直した結果、特許権や仕掛研究開発などの無形資産において、減損損失を計上することとなりました。

日本においては、糖尿病領域では、2型糖尿病治療剤「トルリシティ」の販売提携が2022年12月に終了しましたが、2022年9月に処方日数制限解除となった「ツイミーグ」ならびに「エクア」および「エクメット」の販売に引き続き注力しました。精神神経領域では、パーキンソン病治療剤「トレリーフ」ならびに「ラツダ」および「ロナセンテープ」を中心に情報提供活動に取り組みました。また、フロンティア事業では、株式会社メルティンMMIと共同開発した「MELTz 手指運動リハビリテーションシステム」の販売を開始しました。

北米においては、Sunovion Pharmaceuticals Inc.（以下「Sunovion社」）は、「ラツダ」の米国での独占販売期間が2023年2月に終了したことに加え、パーキンソン病のオフ症状治療剤「キンモビ」の販売中止の決定により、事業規模が大幅に縮小することとなりました。

Sumitovant Biopharma Ltd.（以下「Sumitovant社」）においては、傘下の子会社が、「オルゴピクス」の販売拡大に注力するとともに、「マイフェンブリー」について、米国において、2022年8月に子宮内膜症に対する適応追加承認を取得しました。また、「ジェムテサ」の販売拡大に注力しました。なお、Sumitovant社は、2023年3月にMyovant Sciences Ltd.（以下「Myovant社」）を完全子会社化しました。

また、「ラツダ」の米国での独占販売期間終了後の持続的成長に向けた取組の一環として、北米において分散していた機能と人材を集約し、より強固な事業基盤を構築する目的で、2023年7月に、米国グループ会社7法人をSunovion社を存続会社として合併させることにより1つの事業会社に再編することを予定しており、当該再編に向けた準備を進めました。

中国においては、住友製薬（蘇州）有限公司が、主力製品である「メロペン」の販売に引き続き注力しました。

その他の事業においては、住友ファーマフード&ケミカル株式会社の全株式を株式会社メディパルホールディングスに譲渡するための手続が2023年3月に完了しました。また、住友ファーマアニマルヘルス株式会社の全株式を三井物産株式会社に譲渡するための契約を2022年12月に締結しました。

（業績管理指標として「コア営業利益」を採用）

当社グループでは、IFRSの適用にあたり、会社の経常的な収益性を示す利益指標として、「コア営業利益」を設定し、これを当社独自の業績管理指標として採用しています。

「コア営業利益」は、営業利益から当社グループが定める非経常的な要因による損益（以下「非経常項目」）を除外したものととなります。非経常項目として除かれる主なものは、減損損失、事業構造改善費用、企業買収に係る条件付対価公正価値の変動額などです。

当連結会計年度の当社グループの連結業績は、以下のとおりです。

（単位：億円）

	前連結会計年度 (2022年3月期)	当連結会計年度 (2023年3月期)	増減	増減率 (%)
売上収益	5,600	5,555	45	0.8
コア営業利益	585	164	421	72.0
営業利益	602	770	1,372	-
税引前当期利益	830	479	1,309	-
当期利益	406	967	1,373	-
親会社の所有者に 帰属する当期利益	564	745	1,309	-

売上収益は、5,555億円（前連結会計年度比0.8%減）となりました。

北米、中国、海外その他の各セグメントは、為替換算の影響等により増収となりましたが、前連結会計年度におけるファブリー病治療剤「リプレガル」の販売移管および当連結会計年度における「トルリシティ」の販売提携終了や薬価改定の影響を受けた日本セグメントの減収が大きく、売上収益の合計では減収となりました。

コア営業利益は、164億円（前連結会計年度比72.0%減）となりました。

住友ファーマフード&ケミカル株式会社の株式譲渡、米国食品医薬品局（FDA）からの優先審査パウチャーの売却や慢性閉塞性肺疾患（COPD）治療剤「プロバナ」および喘息治療剤「ゾペネックスHFA」の販売権譲渡等に伴うその他の収益の計上がありました。売上総利益の減少に加え、為替換算の影響等による販売費及び一般管理費や研究開発費の増加が大きく、コア営業利益は減益となりました。

優先審査パウチャー：希少疾患等の開発困難な品目の承認取得企業に対し、当局から付与される他の品目における優先審査権

営業損益は、770億円の損失（前連結会計年度比1,372億円の減益）となりました。

「キンモビ」の収益予測を見直したことにより、本製品に係る特許権（無形資産）を全額減損（554億円）しました。また、がん領域における開発品目dubermatinib（開発コード：TP-0903）の開発を中止したことにより、本開発品に係る仕掛研究開発（無形資産）を全額減損（206億円）するとともに、がん領域に係るのれんの一部についても減損（35億円）するなど、総額882億円の減損損失を計上しました。これに加えて、北米グループ会社における事業構造改善費用を計上したことにより、営業損失となりました。

税引前当期損益は、479億円の損失（前連結会計年度比1,309億円の減益）となりました。

期末日の円安による為替差益の計上等により、金融収益から金融費用を差し引いた金融損益は増益となりましたが、営業損益の減益の影響が大きく、税引前当期損失となりました。

当期損益は、967億円の損失（前連結会計年度比1,373億円の減益）となりました。

税引前当期損益が減益となったことにより、当期損益も減益となりました。

親会社の所有者に帰属する当期損益は、745億円の損失（前連結会計年度比1,309億円の減益）となりました。

当期損益の減益の影響が大きく、非支配持分に帰属する損失を控除した親会社の所有者に帰属する当期損益も減益となりました。

（セグメント業績指標として「コアセグメント利益」を採用）

セグメント別の業績では、各セグメントの経常的な収益性を示す利益指標として、「コアセグメント利益」を設定し、当社独自のセグメント業績指標として採用しています。

「コアセグメント利益」は、「コア営業利益」から、グローバルに管理しているため各セグメントに配分できない研究開発費、事業譲渡損益などを除外したセグメント別の利益となります。

セグメント別の経営成績は次のとおりです。

<日本>

売上収益は、1,261億円（前連結会計年度比15.9%減）となりました。

「ラツダ」や「ツイミーグ」など、市場浸透により売上が伸長している製品があるものの、「リプレガル」の販売移管および「トルリシティ」の販売提携終了や薬価改定の影響などにより、減収となりました。

コアセグメント利益は、91億円（前連結会計年度比53.8%減）となりました。

減収による売上総利益の減少により、減益となりました。

<北米>

売上収益は、3,285億円（前連結会計年度比2.7%増）となりました。

前連結会計年度は、精神神経領域における大塚製薬株式会社との共同開発・販売提携に伴う契約一時金の収益計上がありました。当連結会計年度は、「ラツダ」の米国での独占販売期間終了の影響を受けるなか、為替換算の影響に加え、「オルゴピクス」や「ジェムテサ」などのSumitovant 社グループ製品の売上伸長により、増収となりました。

コアセグメント利益は、322億円（前連結会計年度比69.4%減）となりました。

売上総利益の減益に加え、Sumitovant 社グループの費用の増加や為替換算の影響により販売費及び一般管理費が増加したため、大幅な減益となりました。

<中国>

売上収益は、394億円（前連結会計年度比2.9%増）となりました。

薬剤費抑制策の影響を受けた「メロベン」の売上は減少しましたが、為替換算の影響等により、増収となりました。

コアセグメント利益は、195億円（前連結会計年度比0.2%減）となりました。

販売費及び一般管理費の増加が売上総利益の増加を上回り、わずかに減益となりました。

<海外その他>

売上収益は、168億円（前連結会計年度比37.6%増）となりました。

選択的オレキシン2受容体作動薬（開発コード：DSP-0187）のライセンス契約の対価として受領した契約一時金を収益認識した影響が大きく、増収となりました。

コアセグメント利益は、100億円（前連結会計年度比206.9%増）となりました。

増収による売上総利益の増加により、増益となりました。

上記報告セグメントのほか、当社グループは、食品素材・食品添加物および化学製品材料、動物用医薬品などの販売を行っており、これらの売上収益は448億円（前連結会計年度比12.5%増）、コアセグメント利益は24億円（前連結会計年度比32.2%減）となりました。

(3) 生産、受注及び販売の実績

生産実績

当連結会計年度における生産実績をセグメントごとに示すと、次のとおりです。

セグメントの名称	金額（百万円）	前期比（％）
日本	70,320	9.8
北米	249,739	19.5
中国	38,203	0.9
海外その他	6,910	23.7
その他	34	13.3
合計	365,206	9.3

- (注) 1 金額は販売価格により換算したものです。
2 セグメント間取引については相殺消去しています。

仕入実績

当連結会計年度における仕入実績をセグメントごとに示すと、次のとおりです。

セグメントの名称	金額（百万円）	前期比（％）
日本	47,195	15.0
北米	8,442	2.0
中国	-	-
海外その他	-	-
その他	38,849	24.6
合計	94,486	0.5

- (注) 金額は仕入価格によっています。

受注状況

当社グループの生産は見込生産で、受注生産は行っていません。

販売実績

当連結会計年度における販売実績をセグメントごとに示すと、次のとおりです。

セグメントの名称	金額（百万円）	前期比（％）
日本	126,106	15.9
北米	328,467	2.7
中国	39,397	2.9
海外その他	16,752	37.6
その他	44,822	12.5
合計	555,544	0.8

- (注) 1 セグメント間取引については相殺消去しています。
2 主な相手先別の販売実績および総販売実績に対する割合は、次のとおりです。

相手先	前連結会計年度		当連結会計年度	
	金額（百万円）	割合（％）	金額（百万円）	割合（％）
マッケソン社（米国）	91,340	16.3	101,891	18.3
カーディナル社（米国）	85,425	15.3	97,085	17.5
アメリソースバーゲン社（米国）	73,745	13.2	86,375	15.5

(4) 財政状態

資産については、前連結会計年度末に比べ1,733億円減少し、1兆1,347億円となりました。

非流動資産では、当社が保有する投資有価証券の公正価値評価の変動により、その他の金融資産が増加したことに加え、為替換算の影響により増えましたが、減損損失の計上による無形資産の減少が大きく、前連結会計年度末に比べ556億円減少しました。

Myovant 社の完全子会社化（以下「本完全子会社化」）の対価の総額は、約17億米ドルであり、これに係る資金については、手元資金およびブリッジローン（短期借入金）により、まかないました。これにより、流動資産では、現金及び現金同等物が減少したほか、営業債権及びその他の債権が減少した結果、前連結会計年度末に比べ1,177億円減少しました。

負債については、短期借入金が増加したことに加え、未払法人所得税や繰延税金負債が増加した結果、前連結会計年度末に比べ935億円増加し、7,280億円となりました。なお、社債及び借入金は合計で3,347億円となり、前連結会計年度末に比べ657億円増加しました。

親会社の所有者に帰属する持分は、その他の資本の構成要素は増加しましたが、利益剰余金が親会社の所有者に帰属する当期損失の計上と本完全子会社化により大きく減少するとともに、資本剰余金も同じく本完全子会社化により減少したため、前連結会計年度末に比べ2,011億円減少し、4,067億円となりました。また、非支配持分は、本完全子会社化により前連結会計年度末に比べ656億円減少しました。

これらの結果、資本合計は前連結会計年度末に比べ2,668億円減少し、4,068億円となり、当連結会計年度末の親会社所有者帰属持分比率は35.8%となりました。

また、連結子会社である住友ファーマアニマルヘルス株式会社の株式譲渡契約が第3四半期に締結されたことに伴い、関連する資産については売却目的で保有する資産、負債については売却目的で保有する資産に直接関連する負債、資本については売却目的で保有する資産に関連するその他の包括利益にそれぞれ分類しています。

なお、同じく第3四半期に株式譲渡契約が締結されていた連結子会社である住友ファーマフード&ケミカル株式会社の株式譲渡については、2023年3月31日付けで手続きが完了しました。

(5) キャッシュ・フロー

営業活動によるキャッシュ・フローは、税引前当期利益は減少しましたが、減損損失などの非資金損益項目の増加に加え、営業債権及びその他の債権の減少や法人所得税の支払額の減少などにより、119億円の収入となりましたが、前連結会計年度に比べ、収入は193億円減少しました。

投資活動によるキャッシュ・フローは、住友ファーマフード&ケミカル株式会社の株式売却による子会社の支配喪失による増加に加え、投資の取得による支出の減少および無形資産の売却による収入などにより、前連結会計年度に比べ707億円収入が増加し、524億円の収入となりました。

財務活動によるキャッシュ・フローは、Myovant 社株式の取得による非支配持分からの子会社持分取得による支出の影響が大きく、前連結会計年度に比べ1,254億円支出が増加し、1,468億円の支出となりました。

上記のキャッシュ・フローに、現金及び現金同等物に係る換算差額を加え、売却目的で保有する資産への振替額を差し引いた結果、当連結会計年度末における現金及び現金同等物は1,435億円となり、前連結会計年度末に比べ595億円減少しました。

当社グループの資本の財源および資金の流動性は、以下のとおりです。

当社グループは、営業活動によるキャッシュ・フローのほか、銀行借入などにより必要資金を調達し、研究開発活動などを行っています。

当社グループの財務活動の方針は、自己資金に加えて、必要に応じて借入によるレバレッジの活用などにより必要資金を確保することです。

現金及び現金同等物に短期貸付金等を加えた運用資金は1,580億円であり、流動比率（流動資産/流動負債）は102.5%です。

5 【経営上の重要な契約等】

(1) 技術導入

契約会社名	相手先	国名	技術の内容	対価の支払	契約期間
住友ファーマ(株) (当社)	Servier社	フランス	グリクラジドに関する技術	契約一時金 一定料率のロイヤルティ	1974.3~1999.5 以後1年間ずつ自動更新
住友ファーマ(株) (当社)	Almirall社	スペイン	エバスチンに関する技術	一定料率のロイヤルティ	1988.1~2012.12 以後5年間ずつ自動更新
住友ファーマ(株) (当社)	Teva社	イスラエル	エチドロン酸 ニナト リウムに関する技術	一定料率のロイヤルティ	1989.1~2000.12 以後自動更新
住友ファーマ(株) (当社)	Gilead社	アメリカ	アムホテリシン B に 関する技術	契約一時金 一定料率のロイヤルティ	1996.9~ 発売から10年間又は特許満了 日の長い方 以後1年間ずつ自動延長
住友ファーマ(株) (当社)	Merck Sante社	フランス	グルコファージに関 する技術	契約一時金	2003.3~ 当社が当該製品の販売を継続 する限り有効
住友ファーマ(株) (当社)	Novo Nordisk社	デンマーク	レパグリニドに関す る技術	契約一時金	2004.3~ 発売から25年間又は当社が商 標の使用を中止するまでの短 い方。ただし契約満了後も当 社は販売継続できる
住友ファーマ(株) (当社)	ブリストル・マ イヤーズ スク イブ(株)	日本	イルベサルタンに関 する技術	契約一時金 一定料率のロイヤルティ	2006.7~ 発売から15年間又は特許満了 日の長い方
住友ファーマ(株) (当社)	PTC Therapeutics社	アメリカ	EPI-589に関する技術	契約一時金 一定料率のロイヤルティ	2013.3~ 発売から10年間又は独占期間 のどちらか長い方 協議により延長可能
住友ファーマ(株) (当社)	Poxel社	フランス	イメグリミンに関す る技術	契約一時金 一定料率のロイヤルティ	2017.10~ 国毎に、発売から10年間又は 特許満了日の長い方
Sunovion Pharmaceuticals Inc.	Bial-Portela & Ca社	ポルトガル	エスリカルバゼピン に関する技術	契約一時金	2007.12~ 国毎に、発売から10年間、特 許満了日、データ独占期間の うちいずれか長い方
Sunovion CNS Development Canada ULC	Aquestive社	アメリカ	APL-130277 に関する 製剤技術	契約一時金 一定料率のロイヤルティ	2016.4~2024.12 以後契約会社が終結を通知す るまで
Sumitomo Pharma Oncology, Inc.	Sanofi社	フランス	アルボシジブに関す る技術	契約一時金 一定料率のロイヤルティ	2013.4~ ロイヤルティ支払期間満了ま で
Myovant Sciences GmbH	武田薬品工業(株)	日本	レルゴリクス及び MVT-602に関する技術	Myovant 社 株 式 一定料率のロイヤルティ	2016.4~ ロイヤルティ支払期間満了ま で
Urovant Sciences GmbH	Merck社	アメリカ	ビベグロンに関する 技術	契約一時金 一定料率のロイヤルティ	2017.3~ 特許満了日まで

(2) 技術導出

契約会社名	相手先	国名	技術の内容	対価の受取	契約期間
住友ファーマ(株) (当社)	Mercury Pharma Group 社	英国	ゾニサミドに関する 技術	契約一時金	1997.10～2024.12 以後2年間ずつ自動更新
Myovant Sciences GmbH	Gedeon Richter社	ハンガリー	レルゴリクスに関する 技術	契約一時金 一定料率のロイヤル ティ	2020.3～ 相手方と合意した期間の満 了まで
住友ファーマ(株) (当社)	Jazz Pharmaceutica ls社	アイルラン ド	DSP-0187に関する技 術	契約一時金 一定料率のロイヤル ティ	2022.4～ 製品毎、国毎に、発売から 10年間、特許満了日、又は レギュラトリー独占期間の いずれか長い方
Myovant Sciences GmbH	Accord Healthcare社	英国	レルゴリクスに関する 技術	契約一時金 一定料率のロイヤル ティ	2022.5～ 相手方と合意した期間の満 了まで
Urovant Sciences GmbH	Pierre Fabre 社	フランス	ビベグロンに関する 技術	契約一時金 一定料率のロイヤル ティ	2022.7～ 国毎に、発売から15年間、 特許満了日、又はデータ独 占期間のいずれか長い方

(3) 販売契約等

契約会社名	相手先	国名	契約内容	契約期間
住友ファーマ(株) (当社)	ヤンセン ファーマ(株)	日本	ハロマンズに関する販売提携	2002.7～ 当社が終結を通知するまで
住友ファーマ(株) (当社)	マイランEPD (同)	日本	リズムックに関する販売提携	2002.12～2012.11 以後1年間ずつ自動更新
住友ファーマ(株) (当社)	鳥居薬品(株)	日本	レミッチに関するプロモーション提携	2015.3～ 特許満了日まで
住友ファーマ(株) (当社)	ヴィアトリス 製薬(株)	日本	イフェクサーに関するプロモーション 提携	2018.3～ 相手方と合意した期間の満 了まで
住友ファーマ(株) (当社)	ノバルティス ファーマ(株)	日本	エクア、エクメットに関するプロモ ーション及び販売提携	2019.5～ 相手方と合意した期間の満 了まで
Myovant Sciences GmbH	Pfizer社	アメリカ	がん領域および婦人科領域におけるア メリカおよびカナダでのレルゴリクス の共同開発および共同販売	2020.12～ 開発および販売の双方が終 了するまで
Sunovion Pharmaceuticals Inc. 住友ファーマ(株) (当社)	大塚製薬(株)	日本	精神神経領域における全世界を対象と したSEP-363856、SEP-4199、 SEP-378614、SEP-380135の共同開発お よび販売に関するライセンス契約	2021.9.30～ 製品毎、国毎に、テリト リー内での販売終結まで

(4) Myovant 社の完全子会社化に関する契約

当社、Sumitovant 社およびMyovant 社の3社は、Sumitovant 社によるMyovant 社の完全子会社化に関する契約を締結し、2023年3月10日に完全子会社化を完了しました。

(5) 住友ファーマフード&ケミカル株式会社の株式譲渡に関する契約

当社は、当社の完全子会社である住友ファーマフード&ケミカル株式会社の全株式を、株式会社メディパルホールディングスに譲渡する契約を締結し、2023年3月31日に株式譲渡を完了しました。

(6) 住友ファーマアニマルヘルス株式会社の株式譲渡に関する契約

当社は、2022年12月26日、当社の完全子会社である住友ファーマアニマルヘルス株式会社の全株式を、三井物産株式会社に譲渡する契約を締結しました。

なお、2023年5月31日に株式譲渡の手続きを完了しました。

(7) 「プロバナ」および「ゾペネックスHFA」の販売権譲渡に関する契約

Sunovion Pharmaceuticals Inc. (以下「Sunovion 社」)は慢性閉塞性肺疾患(COPD)治療剤「プロバナ」および喘息治療剤「ゾペネックスHFA」の米国における販売権をLupin Ltd.(本社:インド)に譲渡する契約を締結しました。

(8) 「ルネスタ」の権利譲渡に関する契約

Sunovion 社は不眠症治療剤「ルネスタ」のカナダを除く全世界の権利をWoodward Pharma Services LLC(本社:米国)に譲渡する契約を締結しました。これに伴い、次の技術導出契約も譲渡されています。

契約会社名	相手先	国名	技術の内容	対価の受取	契約期間
Sunovion Pharmaceuticals Inc.	エーザイ(株)	日本	エスゾピクロンに関する技術	契約一時金 一定料率のロイヤルティ	2007.7~ 販売承認から15年間又は薬価収載後15年間の長い方

(9) 借入契約

上記のMyovant社の完全子会社化の対価の一部についてブリッジローン契約を締結しました。

契約会社名	相手先	契約内容等	借入実行日	返済条件等
住友ファーマ(株) (当社)	(株)三井住友銀行	Myovant 社完全子会社化の対価資金の借入	2023年3月7日	短期借入(1年)

以下の契約については、契約終了の合意もしくは契約期間満了に伴い、当連結会計年度において終了しました。

技術導入

契約会社名	相手先	国名	技術の内容	対価の受取	契約期間
住友ファーマ(株) (当社)	Neurocrine社	アメリカ	インディプロンに関する技術	契約一時金 一定料率のロイヤルティ	2007.10~ 発売から15年間 又は特許満了日の長い方

販売契約等

契約会社名	相手先	国名	契約内容	契約期間
住友ファーマ(株) (当社)	塩野義製薬(株)	日本	アイミクス配合剤に関する並行販売	2012.6~ 発売から10年間 以後1年間ずつ自動更新
住友ファーマ(株) (当社)	日本イーライリリー(株)	日本	トルリシティに関する販売提携	2015.7~ 相手方と合意した期間の満了まで
	Eli Lilly社	アメリカ		

以下の契約について、当連結会計年度において契約の当事者から外れることに合意しました。

契約会社名	相手先	国名	技術の内容	対価の受取	契約期間
住友ファーマ(株) (当社)	Angelini社	イタリア	ルラシドンに関する技術	中間製品の供給	2017.11~ 発売から16年間 以後2年間ずつ自動更新
	CNX Therapeutics社	英国			

6 【研究開発活動】

当社グループは、「中期経営計画2022」のもと、精神神経領域、がん領域および再生・細胞医薬分野を研究重点領域として、研究開発活動に取り組みました。また、グローバルヘルスへの貢献を目指して感染症領域にも取り組みました。さらに、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ことを目的として、フロンティア事業の本格化に向けた準備を進めました。

当期における主な開発の進捗状況は、次のとおりです。

精神神経領域

・ ulotaront（開発コード：SEP-363856）

統合失調症を対象とした米国でのフェーズ3試験ならびに日本および中国でのフェーズ2 / 3試験を推進しました。また、大うつ病補助療法を対象とした米国でのフェーズ2 / 3試験ならびに全般不安症を対象とした米国および日本でのフェーズ2 / 3試験を開始しました。

・ SEP-4199

米国および日本において、双極型障害うつを対象としたフェーズ3試験を推進しました。

・ 新たに2品目のフェーズ1試験を開始しました。

がん領域

・ 「オルゴピクス」（一般名：レルゴリクス）

欧州において、成人におけるホルモン感受性の進行性前立腺がんを適応症とした承認を2022年5月に取得しました。

・ アデグラモチド酢酸塩 / ネラチモチドリフルオロ酢酸塩（開発コード：DSP-7888）

米国において、固形がんを対象としたフェーズ1 / 2試験を実施していましたが、中間解析で期待した有効性が認められなかったことにより、試験を中止しました。その後、2021年度に中止した膠芽腫を対象としたフェーズ3試験の結果を含めて本剤の開発方針を検討した結果、開発を中止しました。

・ duberminib（開発コード：TP-0903）

米国において、外部研究機関が、急性骨髄性白血病（AML）を対象としたフェーズ1 / 2試験を実施していましたが、期待した有効性が認められなかったことにより、試験を中止しました。その後、本剤の開発方針を検討した結果、開発を中止しました。

再生・細胞医薬分野

米国において、他家培養胸腺組織「リサイミック」および他家iPS細胞由来の細胞製品の生産体制の構築に向けて、細胞製品製造施設の建設を2022年8月に開始しました。

感染症領域

北里研究所との共同研究を通じてカルバペネム耐性菌感染症治療薬を目指して創製された KSP-1007について、米国でのフェーズ1試験を完了しました。さらに、FDAより適格感染症治療製品（QIDP：Qualified Infectious Disease Product）およびFast Trackの指定を2022年8月に受けました。なお、本共同研究は、日本医療研究開発機構（AMED）の医療研究開発革新基盤創成事業（CiCLE）に係る研究開発課題として採択されており、AMEDからの委託研究開発費を活用しています。

（注）Fast Track：FDAとのより綿密な連携や承認申請における逐次審査が可能となる制度

その他の領域

・ レルゴリクス・エストラジオール・酢酸ノルエチンドロン配合剤（レルゴリクス配合剤）

米国において、「マイフェンブリー」の子宮内膜症に伴う中等度から重度の痛みを適応症とした適応追加承認を2022年8月に取得しました。

欧州において、「ライエクオ」の子宮内膜症に対する適応追加申請を2022年10月に行いました。

・ ビベグロン

中国において、過活動膀胱を対象としたフェーズ3試験を開始しました。

フロンティア事業

・ 日本において、株式会社メルティンMMIと共同開発し、同社が2022年5月に医療機器認証を取得した「MELTZ

手指運動リハビリテーションシステム」について、2022年9月に同社との間で販売提携契約を締結し、当社が販売を開始しました。

- ・ 米国において、BehaVR Inc.（以下「BehaVR社」）と共同開発したメンタルヘルスVRコンテンツ「First Resort」（非医療機器）について、同社が2022年11月に試験販売を開始しました。
- ・ 日本において、ピクシーダストテクノロジーズ株式会社と共同開発した難聴者用マルチ会話表示デバイス「VUEVO」（非医療機器）について、同社が2023年3月に販売を開始しました。
- ・ 日本において、慶應義塾大学および i2medical 合同会社と共同開発中のうつ病検出・重症度評価支援プログラムについて、プログラム医療機器の優先審査指定制度の初めての対象品目として2023年3月に指定されました。

（注）プログラム医療機器の優先審査指定制度：厚生労働省が2022年度に試行的に導入した制度であり、画期性や有用性、世界に先駆けて日本で開発・申請する意思といった要件を満たしたプログラム医療機器を優先的に審査する制度

このような研究開発活動の結果、当連結会計年度の研究開発費の総額は1,319億円（前連結会計年度比38.9%増）となりました。なお、当該金額は、当期に計上した減損損失等258億円を含んでいることから、これを除いたコアベースの研究開発費は、1,061億円（前期比12.8%増）となりました。また、当社グループは、研究開発費をグローバルに管理しているため、セグメントに配分していません。

当社グループにおける開発状況は以下のとおりです。

1. 精神神経領域

(2023年5月15日現在)

製品/コード名 (一般名)		予定適応症	地域	開発段階
低分子	SEP-363856 (ulotaront)	統合失調症	米国	フェーズ3
			日本・中国	フェーズ2/3
		大うつ病補助療法 (aMDD)	米国	フェーズ2/3
		全般不安症 (GAD)	米国・日本	フェーズ2/3
		パーキンソン病に伴う精神病症状	米国	フェーズ2
	SEP-4199	双極型障害うつ	米国・日本	フェーズ3
	ラツダ (ルラシドン塩酸塩)	(新用法: 小児) 統合失調症	日本	フェーズ3
	EPI-589	パーキンソン病	米国	フェーズ2
		筋萎縮性側索硬化症 (ALS)	米国	フェーズ2
				日本
	DSP-3905	神経障害性疼痛	米国	フェーズ1
	SEP-378614	未定	米国	フェーズ1
	SEP-380135	未定	米国	フェーズ1
	DSP-0038	アルツハイマー病に伴う精神病症状	米国	フェーズ1
	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	日本	フェーズ1
DSP-0187	ナルコレプシー	日本	フェーズ1	
DSP-3456	治療抵抗性うつ	米国	フェーズ1	
DSP-0378	ドラベ症候群、レノックス・ガストー症候群	日本	フェーズ1	
DSP-2342	未定	米国	フェーズ1	
再生・細胞医薬	CT1-DAPO01/DSP-1083 (他家iPS細胞由来ドパミン神経前駆細胞)	パーキンソン病	日本	フェーズ1/2 (医師主導治験)
			米国	治験開始に向けて準備中
	HLCRO11 (他家iPS細胞由来網膜色素上皮細胞)	網膜色素上皮裂孔 (RPE tear)	日本	治験開始に向けて準備中

2. がん領域

(2023年5月15日現在)

製品/コード名 (一般名)	予定適応症	地域	開発段階
TP-3654	骨髄線維症	米国・日本	フェーズ1/2
DSP-5336	急性白血病	米国・日本	フェーズ1/2
DSP-0390	膠芽腫	米国・日本	フェーズ1
TP-1287	固形がん	米国	フェーズ1
TP-1454	固形がん	米国	フェーズ1

3. その他の領域

(2023年5月15日現在)

製品/コード名 (一般名)	予定適応症	地域	開発段階
Iefamulin	細菌性市中肺炎	中国	申請(2021/10)
ジェムテサ (ピベグロン)	(新効能)前立腺肥大症を伴う過活動膀胱	米国	フェーズ3
ピベグロン	過活動膀胱	中国	フェーズ3
rodatristat ethyl	肺動脈性肺高血圧症(PAH)	米国	フェーズ2
MVT-602	不妊症	ドイツ	フェーズ2
SP-101	嚢胞性線維症	米国	フェーズ1/2
KSP-1007	複雑性尿路感染症および複雑性腹腔内感染症	米国	フェーズ1

4. フロンティア事業

(2023年5月15日現在)

領域	プログラム	概要	開発状況	連携先
精神 神経	認知症行動・心理症 状用機器	General WellIness品として「Aikomi ケア」を試験販売中。非薬物療法をデジタルで実現し、個別最適化された五感刺激コンテンツを含むDTx品を研究開発中であり、承認機器としての保険償還を目指す。	日本 臨床研究 準備中 (医療機器)	(株)Aikomi
	社交不安障害向けVR コンテンツ(BVR- 100)	暴露療法や認知再構築トレーニングなど認知行動療法(CBT)に即したモジュール等をVRコンテンツ化したDTx品を開発中。General WellIness品としてのメンタルヘルスVRコンテンツ「First Resort」を上市済み。	米国 臨床試験 準備中 (医療機器)	BehaVR社
	ウェアラブル 脳波計	日常的にどこでも簡単に前頭2極から測定可能な簡易型脳波計。これにより、脳波トレンドを把握し精神疾患の早期検知を可能にするサービスを目指す。	日本 製品開発中 (医療機器)	(株)ニューロスカイ
	うつ病検出・重症度 評価支援プログラム	リストバンド型のウェアラブルデバイスの情報から機械学習を用いて、うつ病の早期発見や重症度評価を客観的、定量的かつ簡便に行えるソフトウェアを開発し、薬事承認を得て臨床現場に導入することを目指す。	日本 製品開発中 (医療機器)	慶應義塾大学、 i2medical合同会社
運動機能 障害	手指麻痺用ニューロ リハビリテーション 機器	認証機器「MELTz」として上市済み。手指麻痺等を対象に、筋電信号を利用したロボットニューロリハビリテーション装置について、承認機器としての保険償還を目指す。	日本 製品開発中 (医療機器)	(株)メルティンMMI
	手指麻痺用トレー ニング機器	「MELTz Potarble」として開発中。手指麻痺等を対象に、筋電信号を利用したロボットを用いてトレーニングを行う小型で簡易な装置を目指す。	日本 製品開発中 (非医療機 器)	(株)メルティンMMI
代謝性 疾患	自動採血・ 保存デバイス	代謝性疾患などの自己管理ツールとして、低疼痛・長期保存・簡易輸送を実現する採血デバイスを目指す。	日本 製品開発中 (医療機器)	Drawbridge Health社

第3 【設備の状況】

1 【設備投資等の概要】

当社グループは、医薬品事業を中心に生産、研究開発および営業活動において積極的な投資を進めています。

当連結会計年度のソフトウェアを含む設備投資の総額は146億円であり、その主なものは、米国における細胞製品製造施設建設への投資等です。

なお、当連結会計年度において生産能力に重大な影響を与えるような固定資産の除却、売却などはありません。

また、当社グループでは資産をセグメントに配分していないため、セグメント別の記載を省略しています。

2 【主要な設備の状況】

当社グループにおける主要な設備は、以下のとおりです。

(1) 提出会社

2023年3月31日現在

事業所名 (所在地)	設備の 内容	帳簿価額(百万円)					従業員数 (人)
		建物及び 構築物	機械装置 及び運搬具	土地 (面積千㎡)	その他	合計	
鈴鹿工場 (三重県鈴鹿市)	生産設備	5,292	3,607	121 (199)	523	9,543	345
大分工場 (大分県大分市)	生産設備	1,098	1,411	- (-)	170	2,679	161
総合研究所 (大阪府吹田市)	研究設備およ び生産設備	8,102	1,121	415 (49)	882	10,520	219
大阪研究所 (大阪市此花区)	研究設備	6,388	31	- (-)	1,606	8,025	371
大阪本社 (大阪市中央区)	管理販売設備	1,423	12	2,099 (2)	282	3,815	301
東京本社 (東京都中央区)	管理販売設備	895	-	- (-)	991	1,886	548
全国12支店 (大阪市中央区他)	販売設備	180	-	- (-)	1,669	1,849	1,081
神戸物流センター他 1 物流施設 (神戸市須磨区他)	物流設備	376	527	1,433 (10)	1,437	3,773	-

(2) 国内子会社

該当事項はありません。

(3) 在外子会社

2023年3月31日現在

会社名	所在地	設備の内容	帳簿価額（百万円）					従業員数（人）
			建物及び構築物	機械装置及び運搬具	土地（面積千㎡）	その他	合計	
Sunovion Pharmaceuticals Inc.	米国マサチューセッツ州	管理販売設備	3,702	96	503 (234)	1,216	5,517	654
Enzyvant Therapeutics, Inc.	米国ノースカロライナ州	生産設備および管理販売設備	1,487	267	- (-)	1,001	2,755	76
住友制薬（蘇州）有限公司	中国江蘇省蘇州市	生産設備および管理販売設備	528	622	- (-)	401	1,551	638
Spirovant Sciences, Inc.	米国ペンシルバニア州	管理販売設備	463	477	- (-)	354	1,294	43
Myovant Sciences, Inc.	米国カリフォルニア州	管理販売設備	18	-	- (-)	1,053	1,071	622

（注）帳簿価額のうち「その他」には、使用権資産を含んでいます。また建設仮勘定は含まれていません。

3 【設備の新設、除却等の計画】

(1) 当社グループにおける重要な設備の新設の計画は、以下のとおりです。

新設

会社名 事業所名	所在地	設備の内容	投資予定金額		資金調達 方法	着手および完了予定	
			総額	既支払額		着手	完了
Enzyvant Therapeutics, Inc.	米国ノースカロライナ州	再生・細胞医薬製造施設	34 百万米ドル	12 百万米ドル	自己資金	2022年4月	2024年3月

第4 【提出会社の状況】

1 【株式等の状況】

(1) 【株式の総数等】

【株式の総数】

種類	発行可能株式総数(株)
普通株式	1,500,000,000
計	1,500,000,000

【発行済株式】

種類	事業年度末現在 発行数(株) (2023年3月31日)	提出日現在発行数(株) (2023年6月27日)	上場金融商品取引所 名又は登録認可金融 商品取引業協会名	内容
普通株式	397,900,154	397,900,154	東京証券取引所 プライム市場	単元株式数は100株 です。
計	397,900,154	397,900,154		

(2) 【新株予約権等の状況】

【ストックオプション制度の内容】

該当事項はありません。

【ライツプランの内容】

該当事項はありません。

【その他の新株予約権等の状況】

該当事項はありません。

(3) 【行使価額修正条項付新株予約権付社債券等の行使状況等】

該当事項はありません。

(4) 【発行済株式総数、資本金等の推移】

年月日	発行済株式 総数増減数 (千株)	発行済株式 総数残高 (千株)	資本金増減額 (百万円)	資本金残高 (百万円)	資本準備金 増減額 (百万円)	資本準備金 残高 (百万円)
2005年4月1日 から 2006年3月31日	229,716	397,900	8,955	22,400		15,860

(注) 2005年10月1日の住友製薬株式会社との合併(合併比率1:1,290)によるものです。

なお、これによる資本準備金の増減はありません。

(5) 【所有者別状況】

2023年3月31日現在

区分	株式の状況(1単元の株式数100株)							単元未満株式の状況(株)	
	政府及び地方公共団体	金融機関	金融商品取引業者	その他の法人	外国法人等		個人その他		計
					個人以外	個人			
株主数(人)		32	48	323	357	142	31,592	32,494	
所有株式数(単元)		874,311	84,604	2,230,342	436,295	1,176	350,632	3,977,360	164,154
所有株式数の割合(%)		21.98	2.13	56.08	10.97	0.03	8.82	100	

- (注) 1 自己株式609,365株は「個人その他」に6,093単元および「単元未満株式の状況」に65株含まれています。なお、自己株式609,365株は、株主名簿記載上の株式数であり、2023年3月31日現在の実保有残高608,365株です。
- 2 「その他の法人」および「単元未満株式の状況」の欄には、株式会社証券保管振替機構名義の株式が、それぞれ2単元および50株含まれています。

(6) 【大株主の状況】

2023年3月31日現在

氏名又は名称	住所	所有株式数(千株)	発行済株式(自己株式を除く。)の総数に対する所有株式数の割合(%)
住友化学株式会社	東京都中央区日本橋二丁目7番1号	205,634	51.76
日本マスタートラスト信託銀行株式会社(信託口)	東京都港区浜松町二丁目11番3号	39,494	9.94
株式会社日本カストディ銀行(信託口)	東京都中央区晴海一丁目8番12号	15,797	3.98
稲畑産業株式会社	大阪府大阪市中央区南船場一丁目15番14号	9,782	2.46
日本生命保険相互会社	東京都千代田区丸の内一丁目6番6号	7,581	1.91
株式会社SMBC信託銀行(株式会社三井住友銀行退職給付信託口)	東京都千代田区丸の内一丁目3番2号	7,000	1.76
住友生命保険相互会社	東京都中央区八重洲二丁目2番1号	5,776	1.45
住友ファーマ従業員持株会	大阪府大阪市中央区道修町二丁目6番8号	3,136	0.79
BNYM AS AGT/CLTS NON TREATY JASDEC (常任代理人 株式会社三菱UFJ銀行)	240 GREENWICH STREET, NEW YORK, NEW YORK 10286 U.S.A. (東京都千代田区丸の内二丁目7番1号)	3,098	0.78
あいおいニッセイ同和損害保険株式会社	東京都渋谷区恵比寿一丁目2番8号	2,661	0.67
計		299,962	75.50

- (注) 株式会社SMBC信託銀行(株式会社三井住友銀行退職給付信託口)7,000千株は、株式会社三井住友銀行が保有していた当社株式を退職給付信託に拠出したものです。

(7) 【議決権の状況】

【発行済株式】

2023年3月31日現在

区分	株式数(株)	議決権の数(個)	内容
無議決権株式			
議決権制限株式(自己株式等)			
議決権制限株式(その他)			
完全議決権株式(自己株式等)	普通株式 608,300		
完全議決権株式(その他)	普通株式 397,127,700	3,971,267	
単元未満株式	普通株式 164,154		1単元(100株)未満の株式
発行済株式総数	397,900,154		
総株主の議決権		3,971,267	

- (注) 1 「完全議決権株式(自己株式等)」の欄は、すべて当社保有の自己株式です。
- 2 「完全議決権株式(その他)」の欄には、株式会社証券保管振替機構名義の株式が200株および株主名簿上は当社名義となっていますが、実質的に所有していない株式が1,000株含まれています。但し、「議決権の数」欄には、株主名簿上は当社名義となっていますが、実質的に所有していない株式に係る議決権の数10個は含まれていません。
- 3 「単元未満株式」の欄には、株式会社証券保管振替機構名義の株式が50株、当社所有の自己株式が65株含まれています。

【自己株式等】

2023年3月31日現在

所有者の氏名 又は名称	所有者の住所	自己名義 所有株式数 (株)	他人名義 所有株式数 (株)	所有株式数 の合計 (株)	発行済株式総数 に対する所有 株式数の割合(%)
住友ファーマ株式会社	大阪市中央区道修町 二丁目6番8号	608,300		608,300	0.15
計		608,300		608,300	0.15

- (注) 株主名簿上は当社名義となっていますが、実質的に所有していない株式が1,000株あります。なお当該株式数は上記「発行済株式」の「完全議決権株式(その他)」の中に含まれています。

2 【自己株式の取得等の状況】

【株式の種類等】 会社法第155条第7号の規定に基づく普通株式の取得

(1) 【株主総会決議による取得の状況】

該当事項はありません。

(2) 【取締役会決議による取得の状況】

該当事項はありません。

(3) 【株主総会決議又は取締役会決議に基づかないものの内容】

区分	株式数(株)	価額の総額(千円)
当事業年度における取得自己株式	1,127	1,159
当期間における取得自己株式	287	214

(注) 当期間における取得自己株式には、2023年6月1日から有価証券報告書提出日までの単元未満株式の買取による株式数は含めていません。

(4) 【取得自己株式の処理状況及び保有状況】

区分	当事業年度		当期間	
	株式数(株)	処分価額の総額(千円)	株式数(株)	処分価額の総額(千円)
引き受ける者の募集を行った取得自己株式				
消却の処分を行った取得自己株式				
合併、株式交換、株式交付、会社分割に係る移転を行った取得自己株式				
その他 (単元未満株式の買増請求による処分)				
保有自己株式数	608,365		608,652	

(注) 1 当期間における取得自己株式の処理状況には、2023年6月1日から有価証券報告書提出日までの単元未満株式の買増請求による株式数は含めていません。

2 当期末の保有自己株式数は、2023年5月31日現在のものです。

3 【配当政策】

当社は、株主の皆様へ常に適切な利益還元を行うことを最も重要な経営方針の一つとして位置付けています。

当社の剰余金の配当は、中間配当および期末配当の年2回を基本的な方針としています。配当の決定機関は、中間配当は取締役会、期末配当は株主総会です。

配当方針につきましては、業績に裏付けられた成果を適切に配分することを重視しており、安定的な配当に加えて、業務向上に連動した増配を行うこととしています。また、企業価値のさらなる向上に向け、将来の成長のための積極的な投資を行いつつ、強固な経営基盤の確保と財務内容の充実を図っており、2018年度を起点とする5か年の「中期経営計画2022」では、5年間平均の配当性向として20%以上を目指してきました。

当連結会計年度の業績は、コア営業利益164億円を計上しましたが、多額の減損損失を計上したことに伴い、親会社の所有者に帰属する当期利益は745億円の損失となりました

当連結会計年度の期末配当については、配当方針および当連結会計年度の業績を踏まえ、1株につき7円、年間では1株につき21円の配当を行うこととしました。

なお、期末配当を加えた「中期経営計画2022」5年間の合計配当額は、一株当たり133円となり、親会社の所有者に帰属する当期利益5年間累計額に対する配当性向は、41.4%になります。

また、今後の配当につきましては、2024年3月期から2028年3月期までの5か年の「中期経営計画2027」において、2024年3月期はコア営業利益の赤字を見込むことから無配の方針、2025年3月期はコア営業利益の黒字化に伴い復配の方針とし、その後は安定配当を目指すこととしています。

また、当社は会社法第454条第5項に規定する中間配当をすることができる旨を定款に定めています。

なお、基準日が当事業年度に属する剰余金の配当は、以下のとおりです。

決議年月日	配当金の総額 (百万円)	1株当たり配当額 (円)
2022年10月31日 取締役会決議	5,562	14.00
2023年6月27日 定時株主総会決議	2,781	7.00

4 【コーポレート・ガバナンスの状況等】

(1) 【コーポレート・ガバナンスの概要】

コーポレート・ガバナンスに関する基本的な考え方

当社は、「コーポレートガバナンスに関する基本方針」を制定し、企業理念および経営理念のより良い実現を目指して、実効性の高いコーポレートガバナンス体制の構築を継続して追求することを重要な経営課題として位置づけています。

企業統治の体制の概要および当該企業統治の体制を採用する理由

当社は、取締役会と独立した立場で取締役の職務執行を監査する目的で監査役会設置会社を選択しています。また、執行役員制度を採用し、経営の監督と業務執行を分離しています。

取締役会は、独立社外取締役4名を含む9名で構成しており（議長：社長）、原則月1回開催し、経営に関する重要な事項について決議および報告を行っています。

監査役会は、社外監査役3名を含む5名で構成しており、原則月1回開催し、監査に関する重要な事項について協議と決議を行うとともに、取締役会付議事項の事前確認等も行っています。

取締役および監査役の候補者の指名、取締役の報酬の決定などにかかる取締役会の機能の客観性・独立性を強化する観点から、取締役会の諮問機関として指名報酬委員会を設置し、必要に応じて開催しています。同委員会は、次の5名の委員で構成し、その過半数である4名を独立社外取締役とし、委員長は独立社外取締役から選定しています。

（指名報酬委員会の構成）

委員長	新井 佐恵子	（社外取締役）
委員	遠藤 信博	（社外取締役）
	碓井 稔	（社外取締役）
	藤本 康二	（社外取締役）
	野村 博	（代表取締役社長）

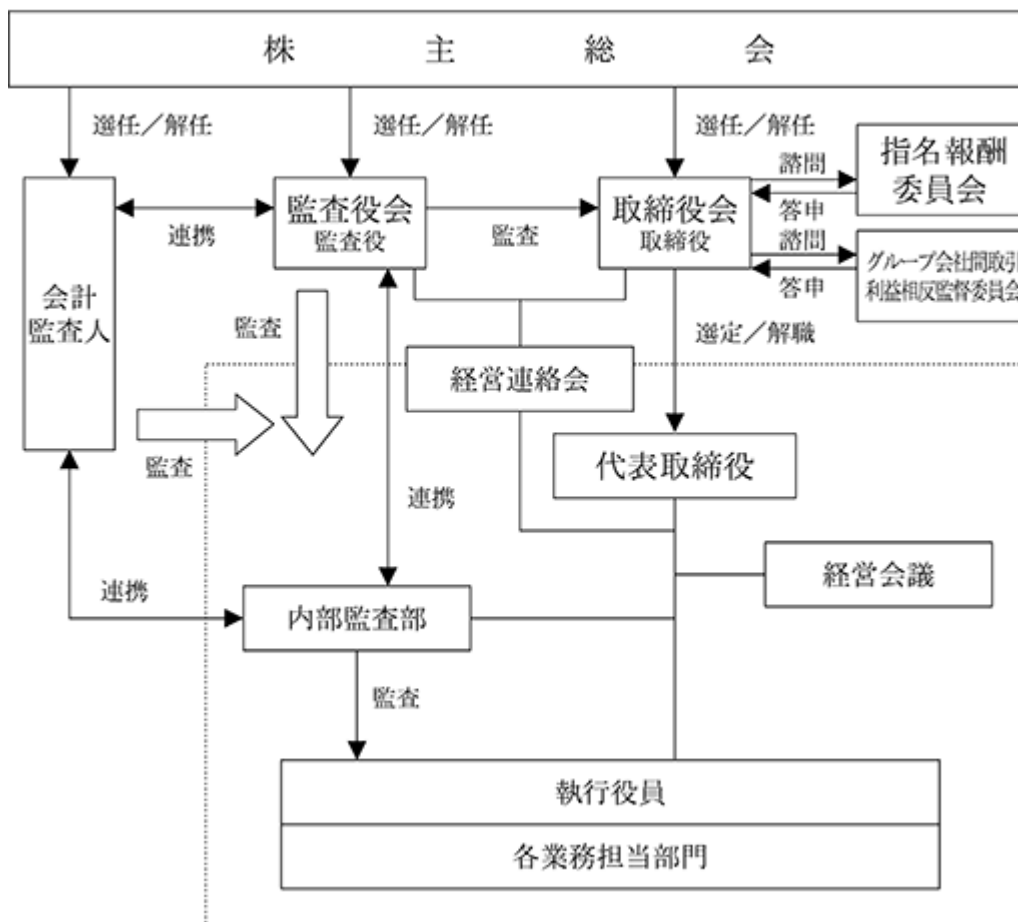
当社の親会社またはその子会社（当社およびその子会社を除く。）（以下「親会社グループ」）との重要な取引等について、その公正性および合理性を確保し、当社の少数株主の利益保護に資するため、取締役会の諮問機関としてグループ会社間取引利益相反監督委員会を設置し、必要に応じて開催しています。同委員会は、すべての独立社外取締役で構成し、委員長は委員の互選により選定しています。第203期定時株主総会終結後における同委員会の委員長は、2023年7月以降に開催する同委員会において選定する予定です。

（グループ会社間取引利益相反監督委員会の構成）

委員	遠藤 信博	（社外取締役）
	新井 佐恵子	（社外取締役）
	碓井 稔	（社外取締役）
	藤本 康二	（社外取締役）

また、社長の意思決定のための諮問機関として経営会議を原則月2回開催し、取締役会の決定した基本方針に基づき、経営上の重要な事項を審議しています。さらに、業務執行状況および業務執行にかかわる重要事項について社外役員を含む取締役および監査役ならびに執行役員等の間で適切に共有することを目的として経営連絡会を原則月1回開催しています。

(コーポレートガバナンス体制についての模式図)



企業統治に関するその他の事項

(ア) 内部統制システムおよびリスク管理体制の整備の状況

当社は、業務の適正を確保するための体制の整備の基本方針について、取締役会において次のとおり決議し、運用しています。

(a) 当社の取締役及び使用人の職務の執行が法令及び定款に適合することを確保するための体制

- ・「行動宣言」に基づくコンプライアンスの実践をより確実なものとするため、「コンプライアンス行動基準」を制定し、企業倫理の浸透を図ります。
- ・コンプライアンスを推進する体制として、コンプライアンス担当執行役員を委員長とするコンプライアンス委員会及びコンプライアンス委員会事務局を設置し、各部門長をコンプライアンス推進者に任命します。
- ・コンプライアンス委員会を定期的を開催し、コンプライアンス推進状況を把握し、その概要を取締役に適切に報告します。
- ・コンプライアンス委員会は、取締役及び使用人に対する教育研修の年度方針を策定し、実施します。
- ・コンプライアンスに関する通報・相談をするための窓口として社内外にコンプライアンス・ホットラインを設置します。当該通報・相談をした者に対して、当該通報・相談をしたことを理由として不利な取扱いをしません。
- ・内部監査を担当する部門を設置して、コンプライアンスの状況の監査を行い、社長及びコンプライアンス担当執行役員に適切に報告します。

(b) 当社の取締役の職務の執行に係る情報の保存及び管理に関する体制

- ・記録・情報の取扱いに関する社則を制定し、取締役の職務の執行に係る情報の適切な保存・管理を行います。

- (c) 当社の損失の危険の管理に関する規程その他の体制
- ・リスクマネジメントに関する当社グループとしての基本的な考え方を定めた「SMP Group Risk Management Policy」を制定し、適切にリスクマネジメントを実施します。
 - ・「リスクマネジメント規則」を制定し、社長がリスクマネジメントを統括することを明確にするとともに、特性に応じて分類されたリスクごとにリスクマネジメントを推進する体制を整備します。各推進体制の運用状況については、定期的に取り締役に報告します。
 - ・当社の経営又は事業活動に重大な支障を与えるおそれのある緊急事態が発生した際の影響を最小限にとどめるため、「緊急時対応規程」を制定し、経営及び事業の継続性を確保します。
- (d) 当社の取締役の職務の執行が効率的に行われることを確保するための体制
- ・「取締役会規則」、「職務権限規則」、「組織規則」、「業務分掌規程」等を制定し、職務権限、業務分掌及び意思決定のルールを明確にします。
 - ・執行役員制度を導入し、迅速で効率性の高い経営の実現を図ります。
 - ・電子決裁システムを導入し、意思決定の迅速化及び効率化を図ります。
- (e) 当社並びにその親会社及び子会社から成る企業集団における業務の適正を確保するための体制
- () 子会社の取締役等の職務の執行が効率的に行われることを確保するための体制
- 子会社は、職務権限、業務分掌及び意思決定のルールを明確にします。
- () 子会社の取締役等の職務の執行に係る事項の当社への報告に関する体制
- 当社は、適正なグループ運営を推進するための基本事項を定めた社則を制定し、その遵守を子会社が誓約することにより、子会社から経営上の重要事項の報告を受けます。
- () 子会社の損失の危険の管理に関する規程その他の体制
- ・子会社は、その業態やリスクの特性に応じてリスクマネジメントを推進する体制を整備し、適切にリスクマネジメントを実施します。
 - ・当社は、子会社のリスクマネジメント全般を把握し、助言、指導等の必要な対応を行います。
 - ・当社は、当社グループがグループ横断的に取り組むべきリスクについて、必要な推進体制を整備し、当社グループにおけるリスクマネジメントを強化します。
- () 子会社の取締役等及び使用人の職務の執行が法令及び定款に適合することを確保するための体制
- ・子会社は、適切なコンプライアンス推進体制を整備します。
 - ・当社は、子会社が参加するコンプライアンスに関する委員会等を定期的開催し、子会社のコンプライアンスの強化を図ります。
 - ・当社の内部監査を担当する部門は、子会社のコンプライアンスの状況の監査を行い、当社の社長及びコンプライアンス担当執行役員に適切に報告します。
- () その他当社並びにその親会社及び子会社から成る企業集団における業務の適正を確保するための体制
- ・親会社である住友化学株式会社のグループ運営の方針を尊重しつつ、当社の独立性を確保し、自律的な内部統制システムを整備します。
 - ・当社と親会社との取引については、取引の公正性及び合理性を確保し、適切に行います。

(f) 監査役の監査が実効的に行われることを確保するための体制

- () 監査役職務を補助すべき使用人に関する事項、当該使用人の当社の取締役からの独立性に関する事項及び当該使用人に対する指示の実効性の確保に関する事項

監査役職務を補助し、監査役会事務局を担当するため、業務執行部門の指揮・命令に服さない使用人を配置します。当該使用人の異動及び人事考課は、監査役と協議の上、監査役の意見を尊重して行います。

- () 取締役及び使用人が監査役に報告をするための体制

当社の取締役及び使用人から監査役への報告に関する手続等を定め、監査役が必要とする情報を適時適切に提供します。

- () 子会社の取締役、監査役、業務を執行する社員及び使用人又はこれらの者から報告を受けた者が当社の監査役に報告をするための体制

子会社の取締役等から監査役への報告に関する手続等を定め、監査役が必要とする情報を適時適切に提供します。

- () 前2号の報告をした者が当該報告をしたことを理由として不利な取扱いを受けないことを確保するための体制

前2号の報告をした者に対して当該報告をしたことを理由として不利な取扱いをしません。

- () 監査役職務の執行について生ずる費用の前払又は償還の手続その他の当該職務の執行について生ずる費用又は債務の処理に係る方針に関する事項

監査役職務の執行について生ずる費用又は債務の処理は、監査役の意見を尊重して、適時適切に行います。

- () その他監査役の監査が実効的に行われることを確保するための体制

- ・ 監査役と代表取締役との会合、監査役と内部監査を担当する部門との会合、並びに監査役、内部監査を担当する部門及び会計監査人による三者の会合を定期的開催します。
- ・ 監査役から監査役職務に関する要望があれば、これを尊重し、適時適切に対応します。

(g) 反社会的勢力の排除

反社会的勢力に対しては断固たる行動をとることを周知徹底し、一切の関係遮断に向けた取組を推進します。

(イ) 責任限定契約

当社は、会社法第427条第1項の規定により、賠償責任について、社外取締役4名および社外監査役3名との間に、その職務を行うにつき善意でかつ重大な過失がないときの損害賠償責任を限定する契約（責任限定契約）を締結しています。当該契約に基づく責任の限度額は、1,000万円または法令が規定する額のいずれか高い額としています。

(ウ) 役員等賠償責任保険契約

当社は、会社法第430条の3第1項に規定する役員等賠償責任保険契約を保険会社との間で締結しています。当該保険契約の被保険者は、当社および国内子会社（以下「当社等」）のすべての役員および執行役員等の重要な使用人（以下「役員等」）であり、当該保険契約の保険料は当社が全額負担し、被保険者が当社等の役員等としての業務につき行った行為（不作為を含む。）に起因して保険期間中に被保険者に対して損害賠償請求がなされたことにより、被保険者が責任を負う損害賠償金および争訟費用の損害が填補されます。ただし、法令に違反することを被保険者が認識しながら行った行為に起因する場合等一定の免責事由があります。

(エ) 取締役の定数および選任の決議要件

当社は、取締役の定数を3名以上とする旨を定款に定めています。

また、当社の取締役の選任決議は、議決権を行使することができる株主の議決権の3分の1以上を有する株主が出席し、その議決権の過半数をもって行う旨および取締役の選任決議は累積投票によらないものとする旨を定款に定めています。

(オ) 株主総会決議事項を取締役会で決議することができる事項

当社は、資本施策の機動的な対応を可能とすることを目的として、会社法第165条第2項に基づき、取締役会の決議によって市場取引等により自己の株式を取得することができる旨を定款に定めています。

また、当社は、株主へより安定的で適切な配当を実施することを目的として、会社法第454条第5項に基づき、取締役会の決議によって中間配当をすることができる旨を定款に定めています。

(カ) 株主総会の特別決議要件

当社は、株主総会における特別決議の定足数を緩和することにより、株主総会の円滑な運営を行うことを目的として、会社法第309条第2項に定める株主総会の特別決議要件について、議決権を行使することができる株主の議決権の3分の1以上を有する株主が出席し、その議決権の3分の2以上をもって行う旨を定款に定めています。

(キ) 会社と株主間取引での利益相反の防止

住友化学株式会社は、当社の議決権の51.78%を有する親会社です。親会社と当社の取引に関しては、市場価格を勘案して双方協議の上、一般的条件と同様に決定しています。また、親会社と当社間における重要な取引につきましては、その決定に際して、取締役会決議を必要としています。さらに、親会社との年間取引金額について、取締役会に報告することによって、株主の利益を害するものでないことを確認しています。また、親会社グループとの重要な取引等については、取締役会の諮問機関として設置した、すべての独立社外取締役によって構成されるグループ会社間取引利益相反監督委員会において、少数株主の利益保護の観点から審議を行うこととしています。

取締役会の活動状況

当事業年度において、取締役会を18回開催しており、個々の取締役および監査役の出席状況については次のとおりです。

役職名	氏名	出席回数 / 開催回数 (出席率)
取締役会長	多田 正世	3 回 / 3 回 (100%)
代表取締役社長	野村 博	18 回 / 18 回 (100%)
代表取締役	木村 徹	18 回 / 18 回 (100%)
取締役	池田 善治	18 回 / 18 回 (100%)
取締役	小田切 斉	3 回 / 3 回 (100%)
取締役	馬場 博之	15 回 / 15 回 (100%)
取締役	西中 重行	15 回 / 15 回 (100%)
社外取締役	跡見 裕	3 回 / 3 回 (100%)
社外取締役	新井 佐恵子	18 回 / 18 回 (100%)
社外取締役	遠藤 信博	18 回 / 18 回 (100%)
社外取締役	碓井 稔	18 回 / 18 回 (100%)
社外取締役	藤本 康二	15 回 / 15 回 (100%)

役職名	氏名	出席回数 / 開催回数 (出席率)
常勤監査役	大江 善則	18 回 / 18 回 (100%)
常勤監査役	沓内 敬	18 回 / 18 回 (100%)
社外監査役	藤井 順輔	3 回 / 3 回 (100%)
社外監査役	射手矢 好雄	17 回 / 18 回 (94%)
社外監査役	望月 眞弓	17 回 / 18 回 (94%)
社外監査役	道盛 大志郎	15 回 / 15 回 (100%)

- (注) 1 多田正世氏、小田切斉氏、跡見裕氏および藤井順輔氏についての取締役会出席状況は、当事業年度に開催された取締役会のうち、2022年6月23日の退任前に開催されたもののみを対象としています。なお、各氏の役職名は退任時の役職を記載しています。
- 2 馬場博之氏、西中重行氏、藤本康二氏および道盛大志郎氏についての取締役会出席状況は、当事業年度に開催された取締役会のうち、2022年6月23日の就任後に開催されたもののみを対象としています。

取締役会においては、当事業年度は、海外上場子会社の完全子会社化、北米グループ会社の再編、国内子会社の全株式譲渡、理念体系の変更、マテリアルイシューの更新、取締役報酬制度の改定、導出契約の締結等に関する決議、ならびに、中期経営計画2027の検討状況、オンコロジーパイプラインの戦略変更、政策保有株式の保有状況およびその議決権の行使状況、関連当事者との取引状況、内部統制システムの整備状況および運用状況、リスクマネジメント（品質・安全性、コンプライアンス、情報管理および業務活動リスクの各領域）に関する取組状況、内部監査の状況、取締役および監査役に対するトレーニングの実施状況、取締役会の実効性に関する分析および評価の結果、株主総会における議決権の行使結果および反対票の分析結果、株主・投資家等との対話の状況、サステナビリティ（環境、人権および従業員の健康の各領域）に関する取組状況、指名報酬委員会の活動状況、全社意識調査の分析結果等に関する報告を行いました。

指名報酬委員会の活動状況

当事業年度において、指名報酬委員会を7回開催しており、個々の委員の出席状況については次のとおりです。

役職名	氏名	出席回数 / 開催回数 (出席率)
社外取締役	跡見 裕	2 回 / 2 回 (100%)
社外取締役	新井 佐恵子	7 回 / 7 回 (100%)
社外取締役	遠藤 信博	4 回 / 7 回 (57%)
社外取締役	碓井 稔	7 回 / 7 回 (100%)
社外取締役	藤本 康二	5 回 / 5 回 (100%)
取締役会長	多田 正世	2 回 / 2 回 (100%)
代表取締役社長	野村 博	6 回 / 7 回 (86%)

- (注) 1 跡見裕氏および多田正世氏についての指名報酬委員会出席状況は、当事業年度に開催された指名報酬委員会のうち、2022年6月23日の退任前に開催されたもののみを対象としています。なお、各氏の役職名は退任時の役職を記載しています。
- 2 藤本康二氏についての指名報酬委員会出席状況は、当事業年度に開催された指名報酬委員会のうち、2022年6月23日の就任後に開催されたもののみを対象としています。

指名報酬委員会においては、当事業年度は、代表取締役および役付取締役の選定、取締役および監査役の候補者、執行役員候補者、社長等の後継者の選定方針等、取締役の報酬の決定に関する方針、各取締役の個別報酬等に関する審議を行いました。

グループ会社間取引利益相反監督委員会の活動状況

当事業年度において、グループ会社間取引利益相反監督委員会を1回開催しており、個々の委員の出席状況については次のとおりです。

役職名	氏名	出席回数 / 開催回数 (出席率)
社外取締役	遠藤 信博	1 回 / 1 回 (100%)
社外取締役	新井 佐恵子	1 回 / 1 回 (100%)
社外取締役	碓井 稔	1 回 / 1 回 (100%)
社外取締役	藤本 康二	1 回 / 1 回 (100%)

グループ会社間取引利益相反監督委員会においては、当事業年度は、当社グループと親会社グループとの重要な取引等が生じなかったため、審議は行っていませんが、委員長の選定に加えて、当社の医薬品製造サプライチェーンにおける親会社の位置づけ、シナジー効果等に関する情報共有および意見交換を行いました。

(2) 【役員の状況】

役員一覧

男性12名 女性2名 (役員のうち女性の比率14.3%)

役職名	氏名	生年月日	略歴		任期	所有株式数 (千株)
代表取締役社長	野村 博	1957年8月31日	1981年4月 2008年1月 2008年6月 2012年6月 2014年4月 2016年4月 2017年4月 2018年4月	住友化学工業株式会社(現住友化学株式会社)入社 当社入社 執行役員 取締役 兼 執行役員 取締役 兼 常務執行役員 取締役 兼 専務執行役員 代表取締役 兼 専務執行役員 代表取締役社長(現任)	1年	71
代表取締役 専務執行役員 経営企画、経理、再生・細胞 医薬事業推進、再生・細胞医 薬神戸センター、再生・細胞 医薬製造プラント担当	木村 徹	1960年8月5日	1989年4月 1992年10月 2012年4月 2013年9月 2015年4月 2016年6月 2019年4月 2021年4月	住友化学工業株式会社(現住友化学株式会社)入社 旧住友製薬株式会社入社 当社事業戦略部長 再生・細胞医薬事業推進室長 執行役員 取締役 兼 執行役員 取締役 兼 常務執行役員 代表取締役 兼 専務執行役員(現任)	1年	52
取締役 常務執行役員 リサーチディビジョン担当 兼 Head of Japan Business Unit	池田 善治	1958年1月5日	1985年4月 2010年6月 2012年1月 2016年4月 2020年6月	旧住友製薬株式会社入社 当社執行役員 Sunovion Pharmaceuticals Inc. Executive Vice President 常務執行役員 取締役 兼 常務執行役員(現任)	1年	15
取締役 常務執行役員 データデザイン、法務、知的 財産、IT&デジタル革新推 進、フロンティア事業推進担 当	馬場 博之	1959年10月14日	1982年4月 2013年4月 2014年4月 2014年4月 2019年4月 2022年6月	住友化学工業株式会社(現住友化学株式会社)入社 Sunovion Pharmaceuticals Inc. Executive Vice President 当社入社 執行役員 常務執行役員 取締役 兼 常務執行役員(現任)	1年	6
取締役 常務執行役員 事業開発推進担当	西中 重行	1964年11月17日	1989年4月 1994年10月 2001年8月 2009年2月 2014年1月 2014年4月 2017年4月 2020年4月 2022年6月	日本鋼管株式会社(現JFEホールディングス株式会社)入社 旧住友製薬株式会社入社 第一製薬株式会社(現第一三共株式会社)入社 当社入社 オンコロジー事業推進室長 理事 執行役員 常務執行役員 取締役 兼 常務執行役員(現任)	1年	8
社外取締役	新井 佐恵子	1964年2月6日	2002年11月 2018年6月 2018年6月 2019年4月	有限会社グラティア(現有限会社アキュレイ)代表(現任) 当社社外取締役(現任) 東急不動産ホールディングス株式会社社外取締役(現任) 白鷗大学経営学部特任教授(現任)	1年	-

役職名	氏名	生年月日	略歴		任期	所有株式数 (千株)
社外取締役	遠藤 信博	1953年11月8日	2010年4月 2018年6月 2019年6月 2019年6月 2019年6月 2022年6月 2022年6月	日本電気株式会社代表取締役執行役員社長 株式会社日本取引所グループ社外取締役(現任) 当社社外取締役(現任) 日本電気株式会社取締役会長 東京海上ホールディングス株式会社社外取締役(現任) 日本電気株式会社特別顧問(現任) 株式会社日清製粉グループ本社社外取締役(現任)	1年	-
社外取締役	碓井 稔	1955年4月22日	2008年6月 2020年4月 2021年6月 2021年6月	セイコーエプソン株式会社代表取締役社長 同社取締役会長(現任) 当社社外取締役(現任) 株式会社IHI社外取締役(現任)	1年	-
社外取締役	藤本 康二	1963年5月1日	1987年4月 2008年7月 2015年7月 2019年8月 2019年8月 2019年8月 2022年6月 2023年3月 2023年3月	通商産業省(現経済産業省)入省 経済産業省サービス産業課長(2011年7月組織改正後ヘルスケア産業課長) 内閣官房内閣審議官(健康・医療戦略室次長) 東京医科歯科大学特任教授(現任) 同大学リサーチ・ユニバーシティ推進機構シニアURA 同大学産学連携研究センター副センター長 当社社外取締役(現任) 東京医科歯科大学統合イノベーション機構オープンイノベーションセンター副センター長/シニアURA(現任) 日本エマージェンシーアシスタンス株式会社取締役(現任)	1年	-
常勤監査役	沓内 敬	1958年6月26日	1981年4月 1984年10月 2012年4月 2013年4月 2018年6月	住友化学工業株式会社(現住友化学株式会社)入社 旧住友製薬株式会社入社 当社内部監査部長 理事 常勤監査役(現任)	4年	21
常勤監査役	加島 久宜	1961年7月11日	1985年4月 2007年6月 2012年4月 2014年4月 2014年4月 2018年4月 2023年6月	旧住友製薬株式会社入社 当社経理部長 住友製薬(蘇州)有限公司董事 理事 経理部長 上席理事 常勤監査役(現任)	4年	8
社外監査役	射手矢 好雄	1956年1月9日	1992年1月 2004年4月 2018年6月 2021年1月	森・濱田松本法律事務所パートナー 一橋大学法科大学院特任教授(現任) 当社社外監査役(現任) アンダーソン・毛利・友常法律事務所外国法共同事業パートナー(現任)	4年	-
社外監査役	望月 眞弓	1954年3月10日	2019年4月 2019年4月 2019年4月 2020年4月 2020年10月 2021年6月	慶應義塾大学名誉教授(現任) 同大学薬学部特任教授 国際医学情報センター顧問(現任) 国際医療福祉大学特別顧問(現任) 日本学術会議副会長(現任) 当社社外監査役(現任)	4年	-
社外監査役	道盛 大志郎	1956年9月29日	1979年4月 2010年10月 2012年8月 2016年4月 2016年6月 2018年4月 2021年4月 2022年4月 2022年6月	大蔵省(現財務省)入省 内閣官房内閣審議官(内閣官房国家戦略室) 東京国税局長 TMI総合法律事務所顧問弁護士 株式会社ワールド社外取締役 株式会社大和総研専務理事 島田法律事務所客員弁護士(現任) 株式会社大和総研シニアアドバイザー 当社社外監査役(現任)	4年	-
計						181

- (注) 1 取締役 新井佐恵子、遠藤信博、碓井稔および藤本康二は、社外取締役です。
2 監査役 射手矢好雄、望月眞弓および道盛大志郎は、社外監査役です。
3 所有株式数は、2023年5月31日現在の保有状況です。
4 取締役9名の任期は、2023年6月27日選任後、1年以内に終了する事業年度のうち最終のものに関する定

時株主総会の終結の時までです。

- 5 監査役 望月眞弓の任期は、2021年6月24日選任後、4年以内に終了する事業年度のうち最終のものに関する定時株主総会の終結の時までです。
- 6 監査役 沓内敬、射手矢好雄および道盛大志郎の任期は、2022年6月23日選任後、4年以内に終了する事業年度のうち最終のものに関する定時株主総会の終結の時までです。
- 7 監査役 加島久宜の任期は、2023年6月27日選任後、4年以内に終了する事業年度のうち最終のものに関する定時株主総会の終結の時までです。
- 8 当社では、取締役会の活性化および意思決定の迅速化ならびに業務執行の責任体制の明確化を目的として執行役員制度を導入しています。

執行役員（取締役による兼任を除く）は、以下の11名です。

常務執行役員	原田 秀幸	技術研究本部、生産本部担当 Deputy Head of Japan Business Unit
常務執行役員	樋口 敦子	渉外、秘書、人事担当
常務執行役員	田口 卓也	営業本部担当、営業本部長 Deputy Head of Japan Business Unit
執行役員	上月 孝一	薬事、メディカルサイエンス、信頼性保証本部担当 信頼性保証本部長 Deputy Head of Japan Business Unit
執行役員	志水 勇夫	シニアリサーチディレクター
執行役員	佐藤 由美	開発本部担当 開発本部長 兼 Sunovion Pharmaceuticals Inc. Executive Vice President and Chief Corporate Strategy Officer 2023年7月1日より、次の通り、担当業務が変更になります。 開発本部担当 開発本部長 兼 Sumitomo Pharma America, Inc. CNS Strategic Alliance担当
執行役員	植野 健司	技術研究本部長
執行役員	野口 直記	コーポレートガバナンス、コーポレートコミュニケーション担当 コーポレートコミュニケーション部長
執行役員	中川 勉	Sumitomo Pharma America Holdings, Inc. Executive Vice President 2023年7月1日より、次の通り、担当業務が変更になります。 Sumitomo Pharma America, Inc. Chief Strategy Officer
執行役員	Antony Loebel	Sunovion Pharmaceuticals Inc. President and CEO
執行役員	Patricia S. Andrews	Sumitomo Pharma Oncology, Inc. CEO Global Head of Oncology

社外役員の状況

当社は社外取締役4名、社外監査役3名を選任しています。

<社外取締役>

新井 佐恵子	<ul style="list-style-type: none">同氏は、複数の企業の経営に携わるなど企業経営者としての豊富な経験および公認会計士としての専門的知識を有しています。当社グループの持続的成長と企業価値向上に向けて、これらの経験や専門的知識を経営に反映していただくとともに、社外取締役として独立した客観的な立場から経営を監督いただくことを期待して、選任しています。同氏は当社の独立社外取締役であり、当社は、株式会社東京証券取引所に対し、同氏を独立役員として届け出しています。当社と同氏の間には特別な利害関係はありません。
遠藤 信博	<ul style="list-style-type: none">同氏は、ICT事業等をグローバルに展開する企業における長年にわたる経営者としての経歴を通じて培われた幅広い見識と豊富な経験を有しています。当社グループの持続的成長と企業価値向上に向けて、これらの見識や経験を経営に反映していただくとともに、社外取締役として独立した客観的な立場から経営を監督いただくことを期待して、選任しています。同氏は当社の独立社外取締役であり、当社は、株式会社東京証券取引所に対し、同氏を独立役員として届け出しています。当社と同氏の間には特別な利害関係はありません。
碓井 稔	<ul style="list-style-type: none">同氏は、情報関連機器等の商品や関連するサービスをグローバルに提供する企業における長年にわたる経営者としての経歴を通じて培われた幅広い見識と豊富な経験を有しています。当社グループの持続的成長と企業価値向上に向けて、これらの見識や経験を経営に反映していただくとともに、社外取締役として独立した客観的な立場から経営を監督いただくことを期待して、選任しています。同氏は当社の独立社外取締役であり、当社は、株式会社東京証券取引所に対し、同氏を独立役員として届け出しています。当社と同氏の間には特別な利害関係はありません。
藤本 康二	<ul style="list-style-type: none">同氏は、経済産業省および内閣官房における要職を歴任し、ヘルスケア産業政策の立案や推進を通じて培われた幅広い見識と豊富な経験を有しています。当社グループの持続的成長と企業価値向上に向けて、これらの見識や経験を経営に反映していただくとともに、社外取締役として独立した客観的な立場から経営を監督いただくことを期待して、選任しています。同氏は当社の独立社外取締役であり、当社は、株式会社東京証券取引所に対し、同氏を独立役員として届け出しています。当社と同氏の間には特別な利害関係はありません。

<社外監査役>

<p>射手矢 好雄</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・同氏は、弁護士としての豊富な経験および専門的知識を有しています。これらを当社グループの監査に反映していただくため、選任しています。 ・同氏は、株式会社東京証券取引所の定めに基づく独立役員の要件を満たしていますが、所属する法律事務所の方針により、独立役員としての指定・届出は行っていません。 ・当社と同氏の間には特別な利害関係はありません。
<p>望月 眞弓</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・同氏は、薬学者としての豊富な経験および専門的知識を有しています。これらを当社グループの監査に反映していただくため、選任しています。 ・当社は、株式会社東京証券取引所に対し、同氏を独立役員として届け出しています。 ・当社と同氏の間には特別な利害関係はありません。
<p>道盛 大志郎</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・同氏は、財務省および内閣官房における要職を歴任し、財政政策の立案や推進を通じて培われた財務・会計に関する専門的知識および弁護士としての専門的知識を有しています。これらを当社グループの監査に反映していただくため、選任しています。 ・当社は、株式会社東京証券取引所に対し、同氏を独立役員として届け出しています。 ・当社と同氏の間には特別な利害関係はありません。

当社では、次のとおり社外役員の独立性判断基準を定めており、当該基準を充足する社外取締役および社外監査役を独立性があるものと判断しています。

(社外役員の独立性判断基準)

当社は、次のいずれの事項にも該当しない者について、独立性が認められる者と判断します。ただし、この独立性判断基準を形式的に充足している場合においても、具体的な状況に鑑み、実質的に独立性がないと判断することは妨げられないものとします。

- (ア) 当社を主要な取引先とする者（当社に対して製品またはサービスを提供している者であって、その取引額がその者の直前3事業年度のいずれかの年度における年間連結売上収益または年間連結売上高の2%を超える者をいう。）またはその業務執行者（会社法施行規則第2条第3項第6号に定める業務執行者と同義とする。以下この独立性判断基準において同じ。）
- (イ) 当社の主要な取引先（当社が製品またはサービスを提供している取引先であって、当社の直前3事業年度のいずれかの年度における取引額が年間連結売上収益の2%を超える者をいう。）またはその業務執行者
- (ウ) 当社から役員報酬以外に、その者の直前3事業年度のいずれかの年度において1,000万円以上の金銭その他の財産を得ているコンサルタント、会計専門家または法律専門家（金銭その他の財産を得ている者が法人、組合その他の団体である場合は、当社から1億円以上を得ている団体に所属する者をいう。）
- (エ) 当社からその者の直前3事業年度のいずれかの年度において1,000万円以上の寄付または助成を受けている者（寄付または助成を受けた者が法人、組合その他の団体である場合は、当社から1億円以上の寄付または助成を受けている団体に所属する者をいう。）
- (オ) 過去10年間に於いて次の(a)または(b)に該当していた者
 - (a) 当社の親会社の業務執行者（業務執行者でない取締役を含み、社外監査役を独立性の判断の対象とする場合にあっては、監査役を含む。）
 - (b) 当社の親会社の子会社（当社およびその子会社を除く。以下同じ。）の業務執行者

(カ) 次の(ア)から(オ)までのいずれかに掲げる者(重要な地位にある者(注1)以外を除く。)の近親者
(注2)

(ア) 上記(ア)から(オ)までに掲げる者

(イ) 当社の子会社の業務執行者(社外監査役を独立性の判断の対象とする場合にあっては、業務執行者でない取締役を含む。)、当社の親会社の業務執行者(業務執行者でない取締役を含み、社外監査役を独立性の判断の対象とする場合にあっては、監査役を含む。)または当該親会社の子会社の業務執行者

(ウ) 過去3年間に於いて当社またはその子会社の業務執行者(社外監査役を独立性の判断の対象とする場合にあっては、業務執行者でない取締役を含む。)であった者

(注) 1 重要な地位にある者とは、取締役(社外取締役を除く。)、執行役員および部門長ならびに監査法人または会計事務所に所属する公認会計士、法律事務所等に所属する弁護士その他同等の重要性を持つと客観的・合理的に判断される者をいう。

2 近親者とは、配偶者および二親等内の親族をいう。

社外取締役又は社外監査役による監督又は監査と内部監査、監査役監査および会計監査との相互連携並びに内部監査部との関係

社外取締役は、取締役会等において、監査役監査および内部監査の結果について報告を受けるとともに、財務報告に係る内部統制の評価結果や業務の適正を確保するための体制の運用状況についても報告を受けており、また、定期的に会合をもつことにより、社外監査役、常勤監査役、会計監査人および内部監査部と相互に連携を図っています。

社外監査役を含む監査役は、内部監査部と原則月1回会合を開催し、内部監査部より監査体制、監査計画、監査実施状況の報告を聴取するほか、相互に意見交換を行うことにより緊密な連携をとっています。さらに、監査役および監査役会は、期首や四半期決算時に定期的に会計監査人と会合を開催するほか、必要に応じて会合を開催し、積極的に意見・情報交換を行っています。

また、監査役、会計監査人および内部監査部は、定期的に連絡会を開催し情報交換をするなどその連携を図っています。

(3) 【監査の状況】

監査役監査の状況

監査役については、3名の社外監査役を含めた5名の監査役を選任しています。監査役 加島久宜は、長年にわたり当社の経理部門の要職を務めるなど、財務および会計に関する相当程度の知見を有するものです。また、監査役 道盛大志郎は、財務省の要職および東京国税局長を歴任するなど、財務および会計に関する相当程度の知見を有するものです。

当事業年度において、監査役会を13回開催しており、1回当たりの平均所要時間は約90分でした。各監査役の出席状況については次のとおりです。

役職名	氏名	出席回数 / 開催回数 (出席率)
常勤監査役	大江 善則	13回 / 13回 (100%)
常勤監査役	沓内 敬	13回 / 13回 (100%)
社外監査役	藤井 順輔	3回 / 3回 (100%)
社外監査役	射手矢 好雄	13回 / 13回 (100%)
社外監査役	望月 眞弓	13回 / 13回 (100%)
社外監査役	道盛 大志郎	10回 / 10回 (100%)

- (注) 1 藤井順輔氏についての監査役会出席状況は、当事業年度に開催された監査役会のうち、2022年6月23日の退任前に開催されたもののみを対象としています。
- 2 道盛大志郎氏についての監査役会出席状況は、当事業年度に開催された監査役会のうち、2022年6月23日の就任後に開催されたもののみを対象としています。

監査役会においては、監査方針、監査計画、監査役の職務の分担を決定し、重点監査項目、監査環境の整備状況、内部統制システムの整備・運用状況（リスク管理体制、ガバナンス体制、海外を含む企業集団内部統制等）、会計監査人の監査の相当性および再任適否、競業取引・利益相反取引の状況、不祥事等への対応状況等についての検討または監視・検証を行っています。

監査役会は、当事業年度は、1)財務報告の適正を確保するための内部統制を含めた、当社単体および企業集団の内部統制システムの整備・運用状況について、2)中期経営計画2022の実施状況について、3)中期経営計画2027の立案状況について、4)地域別事業の体制整備について、5)外部環境変化への対応について、を重点監査項目として取り組みました。

各監査役は、当事業年度の監査方針、監査計画、監査役の職務の分担等に従い、取締役会その他重要な会議に出席し、取締役による経営判断の適法性・妥当性を確認するとともに、代表取締役と定期的に会合を持ち、取締役および使用人から職務の執行状況について報告を受け、必要に応じて説明を求め、また、重要な決裁書類等を閲覧すること等により、内部統制システムの運用状況を監査しています。また、会計監査人との連携、内部監査部門との連携、更に三様監査の連携の機会を定期的に持つなど、監査の実効性を高めるための環境整備に努めています。子会社については、国内外子会社の代表取締役等との面談を行うほか、子会社の監査役とも適宜会合を持ち、情報入手に努めることにより、内部統制システムの運用状況を監査しています。

なお、当事業年度は、新型コロナウイルス感染症の影響により、主たる海外拠点への往査を行うことはできませんでしたが、国内拠点へは往査を行うことができました。往査を行うか否かにかかわらず、事前に会議資料を入手し、論点を整理し、事前質問を発する等により、会議、調査および監査の水準向上に努めました。また、常勤監査役は、電話会議システム、ウェブ会議システム等を併用して開催される取締役会、経営連絡会等の重要な会議に実出席し、同席している取締役等との情報交換・意見交換の場を持つよう努めました。

また、監査役監査の実効性を高め、かつ、監査職務を円滑に遂行するため、監査役の専従スタッフを配置しています。

内部監査の状況

内部監査については、代表取締役社長直轄の内部監査部（2023年3月31日現在11名）を設置しています。

内部監査部では、内部統制の目的を達成するための基本的な要素を、子会社を含めて、公正かつ独立の立場で監査しています。また、金融商品取引法に基づく財務報告に係る内部統制についての整備状況および運用状況の評価を行っています。

内部監査部は、代表取締役社長に対する業務報告のみならず、取締役会規則に基づき、毎年1回、前年度の内部監査結果および当年度の監査計画について取締役会に直接報告を行っています。また、毎月、内部監査部の活動状況について常勤監査役に情報共有し、意見交換を行っています。さらに、毎年2回、内部監査の状況について監査役会に直接報告を行っています。

その他、毎年1回、内部監査部長と社外取締役および社外監査役との会合を開催し、内部監査に関連するトピック等について情報共有し、意見交換を行っています。また、三様監査において、会計監査人から監査計画、重点監査項目と会計監査結果及び監査上の主要な検討事項等の説明を受け、意見交換を行っています。

このような取組により、内部監査の実効性を確保しています。

会計監査の状況

(ア) 監査法人の名称

有限責任 あずさ監査法人

(イ) 継続監査期間

17年間

(ウ) 業務を執行した公認会計士

氏名	所属	連続して監査関連業務を行った年数
原 田 大 輔	有限責任 あずさ監査法人	5年
俣 野 広 行	有限責任 あずさ監査法人	3年
立 石 政 人	有限責任 あずさ監査法人	5年

(エ) 監査業務に係る補助者の構成

当社の会計監査業務に係る補助者は、公認会計士 8 名、その他15名が監査業務に携わっています。

(オ) 監査法人の選定方針と理由

当社の監査役会による会計監査人の選定につきましては、当社の監査に必要な規模・人的組織・国際的ネットワークを有すること、当社の事業内容および国内外の事業展開を熟知していること、品質管理体制・コンプライアンス体制が整備され重大な監査上の品質問題を発生させていないこと、独立性に疑義を生じさせるような利害関係がないこと等を選定・評価基準としています。

当社は、有限責任 あずさ監査法人が当該基準を満たしており、職務遂行状況等を総合的に勘案した結果、同監査法人を適任と判断し、再任しました。

当社監査役会は、会社法第340条に従い会計監査人を解任するほか、別途定める会計監査人の解任または不再任の決定の方針に従い、会計監査人が継続して職務を遂行することに関し、重大な疑義が生じた場合には、会計監査人の解任または不再任に関する議案を決定し、当社取締役会は、当社監査役会の当該決定に基づき、当該議案を株主総会に提出します。

(カ) 監査役及び監査役会による監査法人の評価

当社の監査役会は会計監査人の選定・評価基準を策定しており、当該基準に基づき会計監査人に対する評価を行っています。また、独立性に関する事項、その他監査に関する法令および規定の遵守に関する事項、会計監査人の職務の遂行が適正に行われていることを確保するための体制に関するその他の事項等を確認することにより、会計監査人に求められる独立性および専門性についても確認を行うこととしています。

監査報酬の内容等

(ア) 監査公認会計士等に対する報酬

区分	前連結会計年度		当連結会計年度	
	監査証明業務に基づく報酬(百万円)	非監査業務に基づく報酬(百万円)	監査証明業務に基づく報酬(百万円)	非監査業務に基づく報酬(百万円)
提出会社	120		122	1
連結子会社				
計	120		122	1

当社における当連結会計年度の非監査業務の内容は、ESG関連報告書等の内容に対する助言業務です。なお、前連結会計年度においては、該当事項はありません。

(イ) 監査公認会計士等と同一のネットワーク(KPMGグループ)に対する報酬((ア)を除く)

区分	前連結会計年度		当連結会計年度	
	監査証明業務に基づく報酬(百万円)	非監査業務に基づく報酬(百万円)	監査証明業務に基づく報酬(百万円)	非監査業務に基づく報酬(百万円)
提出会社		94		22
連結子会社	219	49	266	91
計	219	143	266	113

当社における非監査業務は、前連結会計年度、当連結会計年度ともに、クラウド型購買システム導入支援業務に基づくもの等です。

前連結会計年度の連結子会社における非監査業務は、税務アドバイザー契約に基づくものです。また、当連結会計年度の連結子会社における非監査業務は、税務アドバイザー契約に基づくものおよび事業譲渡に係るアドバイザー契約に基づくもの等です。

(ウ) その他の重要な監査証明業務に基づく報酬の内容

当社の連結子会社であるSumitovant 社は、アーンスト・アンド・ヤングの監査を受けており、前連結会計年度における当該監査証明業務に基づく報酬額は149百万円であり、当連結会計年度における当該監査証明業務に基づく報酬額は196百万円です。

また、Sumitovant 社傘下の一部の子会社においてもアーンスト・アンド・ヤングの監査を受けており、前連結会計年度における当該監査証明に基づく報酬額は281百万円であり、当連結会計年度における当該監査証明に基づく報酬額は372百万円です。

(エ) 監査報酬の決定方針

当社の監査公認会計士等に対する監査報酬につきましては、会計監査人から監査計画の内容、監査業務の実施方法の説明を受け、当社の事業規模、業務の特性、監査時間等を総合的に勘案し、監査役会の同意を得て決定することとしています。

(オ) 監査役会が会計監査人の報酬等に同意した理由

当社の監査役会は、会計監査人の監査計画の内容、職務遂行状況および報酬見積りの算出根拠を検証・確認し、監査報酬の妥当性を総合的に検討した結果、会計監査人の報酬等について合理的な水準であると判断し、会社法第399条第1項に基づき同意を行っています。

(4) 【役員の報酬等】

提出会社の役員区分ごとの報酬等の総額、報酬等の種類別の総額及び対象となる役員の員数

役員区分	報酬等の総額 (百万円)	報酬等の種類別の総額(百万円)			対象となる 役員の員数 (名)
		基本報酬	業績連動型報酬 (賞与)	業績非連動型報酬 (賞与)	
取締役 (社外取締役を除く)	274	230	44		7
監査役 (社外監査役を除く)	57	57			2
社外取締役および 社外監査役	88	84		4	9

- (注) 1 2021年6月24日開催の第201期定時株主総会の決議による取締役の報酬等の額は、年額7億円以内であり、当該決議における取締役の員数は9名です。
- 2 2005年6月29日開催の第185期定時株主総会の決議による監査役の報酬等の額は、年額1億円以内であり、当該決議における監査役の員数は4名です。
- 3 取締役12名の報酬等の総額は326百万円、監査役6名の報酬等の総額は93百万円です。
- 4 社外取締役および社外監査役には、2022年6月23日開催の第202期定時株主総会終結の時をもって退任した取締役1名および監査役1名を含んでいます。
- 5 報酬等の額には、当期に係る賞与として取締役(社外取締役を除く。)に支給予定の44百万円および社外取締役に支給予定の4百万円を含んでいます。

提出会社の役員ごとの連結報酬等の総額

連結報酬等の総額が1億円以上である者が存在しないため、記載していません。

役員の報酬等の額またはその算定方法の決定に関する方針等

(ア) 取締役の報酬等の決定に関する方針等

当社は、取締役および監査役候補者の指名、取締役の報酬の決定などにかかる取締役会の機能の客観性・独立性を強化する観点から、取締役会の諮問機関として指名報酬委員会を設置しています。また、取締役報酬制度として、取締役の個人別の報酬等の内容についての決定の方針を次のとおり定めており、当該方針は、指名報酬委員会が取締役会の諮問に基づき審議を行い、その答申を得たうえ、取締役会が決定しています。

(a) 報酬等の体系

取締役(社外取締役を除く。)の報酬は、基本報酬と業績連動型報酬(賞与)で構成し、当社グループの持続的な成長と企業価値の向上に向けたインセンティブとなるよう設定しています。また、基本報酬の一定割合を当社役員持株会に毎月抛出し当社株式を取得しており、取得した株式は在任期間中および退任後1年間は継続して保有することで、中長期的な企業価値向上への貢献意欲を高めるとともに株主との価値共有を進めています。なお、業績連動型報酬(賞与)は、下記(b)の方法により算定し、その報酬等の総額に占め

る割合は1割前後となります。

社外取締役の報酬は、基本報酬と業績非連動型報酬（賞与）で構成し、監督機能および独立性確保の観点から業績と連動しない設定としています。

基本報酬、業績連動型報酬（賞与）および業績非連動型報酬（賞与）は、代表取締役等の役位に応じた基準額を定めており、報酬等の総額は、株主総会で承認されている年額7億円を超えないものとしています。

(b) 業績連動型報酬（賞与）の支給額の算定方法

取締役（社外取締役を除く。）の業績連動型報酬（賞与）の支給額は、基準額に対し、業績連動要素および個人業績に基づき、基準額の0～200%の範囲で算定しています。

業績連動要素は、当社グループにおける会社の経常的な収益性を示す利益指標として設定し、当社独自の業績管理指標としている「コア営業利益」を指標とし、目標の達成度合いに基づき、指名報酬委員会において評価を行っています。また、個人業績は、各取締役（社外取締役を除く。）の業績目標の達成度合いに基づき、指名報酬委員会において評価を行っています。

(c) 報酬等の決定方法

取締役の個人別の報酬等の内容は、指名報酬委員会が取締役会の諮問に基づき審議を行い、その答申を得たうえ、取締役会が決定しています。また、取締役会が当該報酬等の内容の決定を代表取締役社長に委任することを決定した場合、代表取締役社長は、指名報酬委員会の取締役会への答申を尊重し、これに沿って決定することとしています。

なお、2022年7月1日以降、取締役報酬制度を改め、取締役の個人別の報酬等の内容についての決定の方針を次のとおり変更しました。当該変更については、指名報酬委員会の答申を得たうえ、2022年5月31日開催の取締役会において決定しています。

(a) 報酬等の体系

取締役（社外取締役を除く。）の報酬は、基本報酬と業績連動型報酬（賞与）で構成し、当社グループの持続的な成長と企業価値の向上に向けたインセンティブとなるよう設定しています。また、基本報酬の一部は、当社株式の取得を目的に当社役員持株会へ拠出するべき報酬であり、当社役員持株会を通じて取得した株式は、在任期間中および退任後1年間は継続して保有することで、中長期的な企業価値の向上への貢献意欲を高めるとともに株主との価値共有を進めています。

社外取締役の報酬は、基本報酬と業績非連動型報酬（賞与）で構成し、監督機能および独立性確保の観点から業績と連動しない設定としています。

基本報酬、業績連動型報酬（賞与）および業績非連動型報酬（賞与）は、代表取締役等の役位に応じた基準額を定めており、取締役（社外取締役を除く。）の基本報酬と業績連動型報酬（賞与）の基準額の割合は、報酬の総額（下記(b)の業績連動要素および個人業績がすべて標準となった場合）に対し、基本報酬が7割、業績連動型報酬（賞与）が3割となる設定としています。なお、報酬等の総額は、株主総会で承認されている年額7億円を超えないものとしています。

(b) 業績連動型報酬（賞与）の支給額の算定方法

取締役（社外取締役を除く。）の業績連動型報酬（賞与）の支給額は、基準額に対し、業績連動要素および個人業績に基づき、基準額の0～200%の範囲で算定しています。

業績連動要素は、当社グループにおける会社の経常的な収益性を示す利益指標として設定し当社独自の業績管理指標としている「コア営業利益」、当社グループの事業活動の基盤であり持続的成長にとって重要な「研究開発業績」および研究開発等への投資資金となる「営業キャッシュ・フロー」を指標とし、目標の達成度合いに基づき、指名報酬委員会において評価を行っています。また、個人業績は、各取締役（社外取締役を除く。）の業績目標の達成度合いに基づき、指名報酬委員会において評価を行っています。なお、業績連動要素のうち、当期の「コア営業利益」は、目標を585億円とし実績は164億円となりました。当期の「営業キャッシュ・フロー」は、目標を167億円とし実績は119億円となりました。

(c) 報酬等の決定方法

取締役の個人別の報酬等の内容は、指名報酬委員会が取締役会の諮問に基づき審議を行い、その答申を得たうえ、取締役会が決定しています。また、取締役会が当該報酬等の内容の決定を代表取締役社長に委任することを決定した場合、代表取締役社長は、指名報酬委員会の取締役会への答申を尊重し、これに沿って決定することとしています。

当事業年度に係る当該報酬等の内容については、業務全体を統括し取締役（社外取締役を除く。）全員の職務執行を把握している代表取締役社長 野村博が、取締役会から委任を受けて決定しており、指名報酬委員会は、当該報酬等の内容が取締役報酬制度に従ったものであることを確認しています。このことから、取締役会は、当該報酬等の内容の決定が上記の方針に沿うものであると判断しています。

また、2023年7月1日以降、上記の取締役報酬制度の(a)報酬等の体系の一部を改め、社外取締役には、基本報酬のみ支給することとしました。当該変更については、指名報酬委員会の答申を得たうえ、2023年6月27日開催の取締役会において決定しています。

(イ) 監査役の報酬等

監査役の報酬は基本報酬のみとし、個人別の報酬等の内容は、監査役会の協議により定めています。

(5) 【株式の保有状況】

投資株式の区分の基準及び考え方

当社は、保有目的が純投資目的である投資株式と純投資目的以外の目的である投資株式の区分について、主として株式の価値変動または配当による利益を受けることを目的とみなしているものを純投資目的である投資株式としており、投資先企業との円滑な取引関係の維持・強化などを通じ中長期的な視点で企業価値向上や持続的な成長に資すると判断されるものを純投資目的以外の目的である投資株式として区分しています。

保有目的が純投資目的以外の目的である投資株式

(ア) 保有方針及び保有の合理性を検証する方法並びに個別銘柄の保有の適否に関する取締役会等における検証の内容

当社が定めた「コーポレートガバナンスに関する基本方針」において、政策保有株式に関する方針について、次のとおり定めています。この方針に基づき、毎年取締役会において、当社が保有する個別の政策保有株式について、保有目的、取引状況、含み損益等を評価軸として、保有継続の合理性を確認しています。

- ・当社は、持続的な成長に向けて、企業提携、重要な取引先との取引関係の構築・維持その他事業上の必要性のある場合を除き、他社の株式を保有しません。
- ・当社は、個別の政策保有株式について、その保有目的の合理性および経済的な合理性を取締役会において毎年確認し、保有の合理性が認められない場合は縮減または売却を進めます。

(イ) 銘柄数及び貸借対照表計上額

	銘柄数 (銘柄)	貸借対照表計上額の 合計額(百万円)
非上場株式	37	16,186
非上場株式以外の株式	16	108,962

(当事業年度において株式数が増加した銘柄)

	銘柄数 (銘柄)	株式数の増加に係る取得価額 の合計額(百万円)	株式数の増加の理由
非上場株式	1	100	追加出資による取得
非上場株式以外の株式	1	7	取引先持株会による取得

(当事業年度において株式数が減少した銘柄)

	銘柄数 (銘柄)	株式数の減少に係る売却価額 の合計額(百万円)
非上場株式	2	1
非上場株式以外の株式	5	5,961

(ウ) 特定投資株式及びみなし保有株式の銘柄ごとの株式数、貸借対照表計上額等に関する情報

特定投資株式

銘柄	当事業年度	前事業年度	保有目的、業務提携等の概要、 定量的な保有効果 及び株式数が増加した理由	当社の株 式の保有 の有無
	株式数(株)	株式数(株)		
	貸借対照表計上額 (百万円)	貸借対照表計上額 (百万円)		
Roivant Sciences Ltd.	86,367,360	86,367,360	重要な戦略的提携のパートナーとして同社と 良好な関係を維持・強化していくことの事業 上の必要性等に加え、資本コストを勘案した 配当・取引額等の定量的な評価の実施を通じ て、総合的に判断し保有しています。	無
	85,117	52,227		
株式会社メディパ ルホールディング ス	3,250,383	3,246,368	重要な特約店として同社と良好な関係を維持 ・強化していくことの事業上の必要性等に加 え、資本コストを勘案した配当・取引額等 の定量的な評価の実施を通じて、総合的に判 断し保有しています。なお、当社はメディセ オ取引先持株会に入会しており、毎月一定金 額を拠出し、同社株式の取得を行っています。	有
	5,864	6,541		
J C Rファーマ株 式会社	3,400,000	3,400,000	一部の製品において販売提携等を行う重要な 相手先として同社と良好な関係を維持・強化 していくことの事業上の必要性等に加え、資 本コストを勘案した配当・取引額等の定量的 な評価の実施を通じて、総合的に判断し保有 しています。	無
	4,804	7,674		
小野薬品工業株 式会社	1,665,000	1,665,000	事業上の関係を維持・強化していくことの必 要性等に加え、資本コストを勘案した配当・ 取引額等の定量的な評価の実施を通じて、総 合的に判断し保有しています。	有
	4,602	5,105		
アルフレッサホー ルディングス株 式会社	1,641,120	1,641,120	重要な特約店として同社と良好な関係を維持 ・強化していくことの事業上の必要性等に加 え、資本コストを勘案した配当・取引額等 の定量的な評価の実施を通じて、総合的に判 断し保有しています。	無
	2,783	2,788		
持田製薬株式会社	541,600	541,600	中国市場における共同開発の重要な提携先と して同社と良好な関係を維持・強化していく ことの事業上の必要性等に加え、資本コスト を勘案した配当・取引額等の定量的な評価の 実施を通じて、総合的に判断し保有していま す。	有
	1,809	2,023		
東邦ホールディ ングス株式会社	578,426	578,426	重要な特約店として同社と良好な関係を維持 ・強化していくことの事業上の必要性等に加 え、資本コストを勘案した配当・取引額等 の定量的な評価の実施を通じて、総合的に判 断し保有しています。	有
	1,359	1,070		
株式会社バイタル ケーエスケー・ ホールディングス	1,199,525	1,199,525	重要な特約店として同社と良好な関係を維持 ・強化していくことの重要性等に加え、資 本コストを勘案した配当・取引額等の定量的 な評価の実施を通じて、総合的に判断し保有 しています。	有
	1,072	882		
株式会社ヘリオス	1,500,000	1,500,000	再生・細胞医薬医薬分野における共同開発の 重要な提携先として同社と良好な関係を維持 ・強化していくことの重要性等に加え、資 本コストを勘案した配当・取引額等の定量的 な評価の実施を通じて、総合的に判断し保有 しています。	無
	489	1,745		
株式会社滋賀銀行	112,400	224,800	競争力のある安定的な資金調達先として同社 と良好な関係を維持・強化していくことの重 要性等に加え、資本コストを勘案した配当・ 取引額等の定量的な評価の実施を通じて、総 合的に判断し保有しています。	有
	301	497		
株式会社ほくや く・竹山ホール ディングス	468,300	468,300	重要な特約店として同社と良好な関係を維持 ・強化していくことの事業上の必要性等に加 え、資本コストを勘案した配当・取引額等 の定量的な評価の実施を通じて、総合的に判 断し保有しています。	有
	296	309		

銘柄	当事業年度	前事業年度	保有目的、業務提携等の概要、 定量的な保有効果 及び株式数が増加した理由	当社の株 式の保有 の有無
	株式数(株)	株式数(株)		
	貸借対照表計上額 (百万円)	貸借対照表計上額 (百万円)		
有機合成薬品工業 株式会社	641,000	641,000	重要な製造委託先として同社と良好な関係を維持・強化していくことの事業上の必要性等に加え、資本コストを勘案した配当・取引額等の定量的な評価の実施を通じて、総合的に判断し保有しています。	有
	190	176		
ダイト株式会社	55,000	55,000	重要な製造委託先として同社と良好な関係を維持・強化していくことの事業上の必要性等に加え、資本コストを勘案した配当・取引額等の定量的な評価の実施を通じて、総合的に判断し保有しています。	無
	135	157		
株式会社三十三 フィナンシャルグ ループ	68,900	137,700	競争力のある安定的な資金調達先として同社と良好な関係を維持・強化していくことの重要性等に加え、資本コストを勘案した配当・取引額等の定量的な評価の実施を通じて、総合的に判断し保有しています。	有
	109	203		
株式会社ファン ベップ	95,200	95,200	ペプチド製剤に関する研究開発契約の重要な相手先として同社と良好な関係を維持・強化していくことの事業上の必要性等に加え、資本コストを勘案した配当・取引額等の定量的な評価の実施を通じて、総合的に判断し保有しています。	無
	21	22		
広栄化学株式会社	4,000	4,000	原料の重要な仕入先として同社と良好な関係を維持・強化していくことの事業上の重要性等に加え、資本コストを勘案した配当・取引額等の定量的な評価の実施を通じて、総合的に判断し保有しています。	無
	9	9		
株式会社スズケン		924,278	重要な特約店として同社と良好な関係を維持・強化していくことの事業上の必要性等に加え、資本コストを勘案した配当・取引額等の定量的な評価の実施を通じて、総合的に判断し保有していました。	有
		3,355		
三井住友トラ スト・ホールディ ングス株式会社		346,989	競争力のある安定的な資金調達先として同社と良好な関係を維持・強化していくことの事業上の必要性等に加え、資本コストを勘案した配当・取引額等の定量的な評価の実施を通じて、総合的に判断し保有していました。	有
		1,388		
株式会社三井住友 フィナンシャルグ ループ		125,046	競争力のある安定的な資金調達先として同社と良好な関係を維持・強化していくことの事業上の必要性等に加え、資本コストを勘案した配当・取引額等の定量的な評価の実施を通じて、総合的に判断し保有していました。	有
		489		

(注) 定量的な保有効果については相手先との機密情報に当たるとの判断から記載しませんが、各銘柄について十分な定量的効果があると判断しています。

みなし保有株式

銘柄	当事業年度	前事業年度	保有目的、業務提携等の概要、 定量的な保有効果 及び株式数が増加した理由	当社の株 式の保有 の有無
	株式数(株)	株式数(株)		
	貸借対照表計上額 (百万円)	貸借対照表計上額 (百万円)		
株式会社三井住友 フィナンシャルグ ループ	731,500	731,500	同社株式を退職給付信託に拠出しており、当社は議決権行使の指図権限を保持していません。	有
	3,947	2,923		
株式会社三菱UF Jフィナンシヤ ル・グループ	2,729,000	2,729,000	同社株式を退職給付信託に拠出しており、当社は議決権行使の指図権限を保持していません。	有
	2,351	2,108		

(注) 貸借対照表計上額の上位銘柄を算定する段階で、特定投資株式とみなし保有株式を合算していません。

第5 【経理の状況】

1．連結財務諸表及び財務諸表の作成方法について

- (1) 当社の連結財務諸表は、「連結財務諸表の用語、様式及び作成方法に関する規則」（昭和51年大蔵省令第28号。以下「連結財務諸表規則」）第93条の規定により、国際会計基準（以下「IFRS」）に基づいて作成しています。
- (2) 当社の財務諸表は、「財務諸表等の用語、様式及び作成方法に関する規則」（昭和38年大蔵省令第59号。以下「財務諸表等規則」）に基づいて作成しています。
また、当社は、特例財務諸表提出会社に該当し、財務諸表等規則第127条の規定により財務諸表を作成していません。

2．監査証明について

当社は、金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づき、連結会計年度（2022年4月1日から2023年3月31日まで）の連結財務諸表及び事業年度（2022年4月1日から2023年3月31日まで）の財務諸表について、有限責任 あずさ監査法人による監査を受けています。

3．連結財務諸表等の適正性を確保するための特段の取組み及びIFRSに基づいて連結財務諸表等を適正に作成することができる体制の整備について

当社は、連結財務諸表等の適正性を確保するための特段の取組み及びIFRSに基づいて連結財務諸表等を適正に作成することができる体制の整備を行っています。その内容は以下のとおりです。

- (1) 会計基準の変更等に的確に対応することができる体制を整備するために、IFRSに関する十分な知識を有した従業員を配置するとともに、公益財団法人財務会計基準機構等の組織に加入し、セミナー等に参加することによって、専門知識の蓄積に努めています。
- (2) IFRSに基づく適正な連結財務諸表を作成するために、IFRSに準拠したグループ会計処理指針を作成し、これに基づいて会計処理を行っています。グループ会計処理指針は、国際会計基準審議会が公表するプレスリリースや基準書を随時入手し、最新の基準の把握及び当社への影響の検討を行った上で、適時に内容の更新を行っています。

1 【連結財務諸表等】

(1) 【連結財務諸表】

【連結損益計算書及び連結包括利益計算書】

【連結損益計算書】

(単位：百万円)

	注記 番号	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
売上収益	4, 5	560,035	555,544
売上原価		157,127	178,919
売上総利益		402,908	376,625
販売費及び一般管理費	6	249,081	373,316
研究開発費		94,903	131,858
その他の収益	7	2,406	53,256
その他の費用	8	1,096	1,686
営業利益(は損失)		60,234	76,979
金融収益	9	25,777	32,218
金融費用	9	3,050	3,159
税引前当期利益(は損失)		82,961	47,920
法人所得税	10	42,361	48,794
当期利益(は損失)		40,600	96,714
当期利益(は損失)の帰属			
親会社の所有者持分		56,413	74,512
非支配持分		15,813	22,202
当期利益(は損失)		40,600	96,714
1株当たり当期利益(円)			
基本的1株当たり当期利益(は損失)	11	141.99	187.55

【連結包括利益計算書】

(単位：百万円)

	注記 番号	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
当期利益(は損失)		40,600	96,714
その他の包括利益			
純損益に振り替えられることのない項目：			
その他の包括利益を通じて公正価値で 測定する金融資産の変動	12	56,800	18,334
確定給付負債(資産)の純額の再測定	12	2,307	3,553
純損益にその後に振り替えられる可能性の ある項目：			
在外営業活動体の換算差額	12	42,004	39,850
キャッシュ・フロー・ヘッジ	12	50	108
その他の包括利益合計		12,439	61,629
当期包括利益合計		28,161	35,085
当期包括利益の帰属			
親会社の所有者		37,574	19,909
非支配持分		9,413	15,176
当期包括利益合計		28,161	35,085

【連結財政状態計算書】

(単位：百万円)

	注記 番号	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
資産			
非流動資産			
有形固定資産	13,16	64,091	58,909
のれん	14	195,144	209,415
無形資産	15	398,692	329,314
その他の金融資産	17,30	115,844	134,007
未収法人所得税		5,538	6,042
その他の非流動資産		6,527	4,350
繰延税金資産	10	22,650	10,845
非流動資産合計		808,486	752,882
流動資産			
棚卸資産	18	99,021	94,405
営業債権及びその他の債権	19,30	151,407	95,908
その他の金融資産	17,30	35,596	20,174
未収法人所得税		93	2,722
その他の流動資産		10,420	17,675
現金及び現金同等物	20	202,984	143,478
小計		499,521	374,362
売却目的で保有する資産	21	-	7,498
流動資産合計		499,521	381,860
資産合計		1,308,007	1,134,742

(単位：百万円)

	注記 番号	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
負債及び資本			
負債			
非流動負債			
社債及び借入金	22,30	243,963	244,128
その他の金融負債	16,24,30	16,471	11,869
退職給付に係る負債	27	11,461	5,008
その他の非流動負債	26	57,620	57,756
繰延税金負債	10	26,550	36,505
非流動負債合計		356,065	355,266
流動負債			
借入金	22,30	25,085	90,588
営業債務及びその他の債務	23,30	46,183	52,141
その他の金融負債	16,24,30	13,302	7,010
未払法人所得税		7,583	24,053
引当金	25	119,149	119,083
その他の流動負債	26	67,071	78,013
小計		278,373	370,888
売却目的で保有する資産に 直接関連する負債	21	-	1,806
流動負債合計		278,373	372,694
負債合計		634,438	727,960
資本			
資本金	29	22,400	22,400
資本剰余金	29	16,725	-
自己株式	29	681	682
利益剰余金	29	514,210	280,999
その他の資本の構成要素	29	55,234	103,357
売却目的で保有する資産に 関連するその他の包括利益		-	675
親会社の所有者に帰属する持分合計		607,888	406,749
非支配持分		65,681	33
資本合計		673,569	406,782
負債及び資本合計		1,308,007	1,134,742

【連結持分変動計算書】

(単位：百万円)

	注記 番号	親会社の所有者に帰属する持分					
		資本金	資本剰余金	自己株式	利益剰余金	その他の資本の構成要素	
						その他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産の変動	確定給付負債(資産)の純額の再測定
2021年4月1日残高		22,400	15,855	679	508,677	38,575	-
当期利益		-	-	-	56,413	-	-
その他の包括利益	12	-	-	-	-	56,800	2,307
当期包括利益合計		-	-	-	56,413	56,800	2,307
自己株式の取得	29	-	-	2	-	-	-
配当金	29	-	-	-	11,124	-	-
子会社の支配喪失に伴う変動		-	-	-	-	-	-
非支配持分との取引		-	870	-	-	-	-
その他の資本の構成要素から利益剰余金への振替		-	-	-	39,756	42,063	2,307
売却目的で保有する資産に関連するその他の包括利益への振替		-	-	-	-	-	-
その他資本剰余金の負の残高の振替		-	-	-	-	-	-
所有者との取引額等合計		-	870	2	50,880	42,063	2,307
2022年3月31日残高		22,400	16,725	681	514,210	23,838	-
当期利益(は損失)		-	-	-	74,512	-	-
その他の包括利益	12	-	-	-	-	18,334	3,553
当期包括利益合計		-	-	-	74,512	18,334	3,553
自己株式の取得	29	-	-	1	-	-	-
配当金	29	-	-	-	11,124	-	-
子会社の支配喪失に伴う変動		-	-	-	991	976	-
非支配持分との取引		-	170,105	-	-	-	-
その他の資本の構成要素から利益剰余金への振替		-	-	-	4,814	1,261	3,553
売却目的で保有する資産に関連するその他の包括利益への振替		-	-	-	-	675	-
その他資本剰余金の負の残高の振替		-	153,380	-	153,380	-	-
所有者との取引額等合計		-	16,725	1	158,699	2,912	3,553
2023年3月31日残高		22,400	-	682	280,999	39,260	-

(単位：百万円)

	注記 番号	親会社の所有者に帰属する持分				非支配持分	資本合計	
		その他の資本の構成要素			売却目的で 保有する資産 に関連する その他の 包括利益			
		在外営業活動 体の換算差額	キャッシュ・ フロー・ヘッ ジ	合計				
2021年4月1日残高		4,331	73	34,317	-	580,570	67,608	648,178
当期利益		-	-	-	-	56,413	15,813	40,600
その他の包括利益	12	35,604	50	18,839	-	18,839	6,400	12,439
当期包括利益合計		35,604	50	18,839	-	37,574	9,413	28,161
自己株式の取得	29	-	-	-	-	2	-	2
配当金	29	-	-	-	-	11,124	-	11,124
子会社の支配喪失に伴う変動		-	-	-	-	-	-	-
非支配持分との取引		-	-	-	-	870	7,486	8,356
その他の資本の構成要素から 利益剰余金への振替		-	-	39,756	-	-	-	-
売却目的で保有する資産に 関連するその他の包括利益 への振替		-	-	-	-	-	-	-
その他資本剰余金の 負の残高の振替		-	-	-	-	-	-	-
所有者との取引額等合計		-	-	39,756	-	10,256	7,486	2,770
2022年3月31日残高		31,273	123	55,234	-	607,888	65,681	673,569
当期利益（ は損失）		-	-	-	-	74,512	22,202	96,714
その他の包括利益	12	32,824	108	54,603	-	54,603	7,026	61,629
当期包括利益合計		32,824	108	54,603	-	19,909	15,176	35,085
自己株式の取得	29	-	-	-	-	1	-	1
配当金	29	-	-	-	-	11,124	-	11,124
子会社の支配喪失に伴う変動		-	15	991	-	-	-	-
非支配持分との取引		-	-	-	-	170,105	50,472	220,577
その他の資本の構成要素から 利益剰余金への振替		-	-	4,814	-	-	-	-
売却目的で保有する資産に 関連するその他の包括利益 への振替		-	-	675	675	-	-	-
その他資本剰余金の 負の残高の振替		-	-	-	-	-	-	-
所有者との取引額等合計		-	15	6,480	675	181,230	50,472	231,702
2023年3月31日残高		64,097	-	103,357	675	406,749	33	406,782

【連結キャッシュ・フロー計算書】

(単位：百万円)

	注記 番号	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
営業活動によるキャッシュ・フロー			
当期利益（は損失）		40,600	96,714
減価償却費及び償却費		38,348	41,263
減損損失		910	88,167
子会社株式売却益		-	24,735
条件付対価公正価値の変動額		3,282	3,388
有形固定資産売却損益（は益）		141	338
無形資産売却損益（は益）		174	11,979
受取利息及び配当金		1,175	5,486
支払利息		2,970	2,640
法人所得税		42,361	48,794
営業債権及びその他の債権の増減額 （は増加）		6,097	51,218
棚卸資産の増減額（は増加）		5,356	4,560
営業債務及びその他の債務の増減額 （は減少）		28,669	5,318
前受収益の増減額（は減少）		469	5,035
その他の金融負債の増減額（は減少）		11,540	4,731
退職給付に係る負債の増減額 （は減少）		348	5,435
引当金の増減額（は減少）		8,034	11,017
その他		11,779	38,775
小計		74,905	34,327
利息の受取額		173	4,510
配当金の受取額		992	974
利息の支払額		2,500	2,424
法人所得税の支払額		42,331	25,450
営業活動によるキャッシュ・フロー		31,239	11,937
投資活動によるキャッシュ・フロー			
有形固定資産の取得による支出		7,347	8,467
有形固定資産の売却による収入		1,313	1,322
無形資産の取得による支出		6,147	4,275
無形資産の売却による収入		174	12,115
投資の取得による支出		25,905	6,247
投資の売却及び償還による収入		19,472	10,068
短期貸付金の純増減額（は増加）		1,133	15,684
子会社の支配喪失による増減額（は減少）		153	30,172
その他		1,124	2,047
投資活動によるキャッシュ・フロー		18,278	52,419
財務活動によるキャッシュ・フロー			
短期借入金の純増減額（は減少）	22	29	85,559
長期借入金の返済による支出	22	4,960	20,060
リース負債の返済による支出	22	4,499	3,755
配当金の支払額		11,126	11,125
非支配持分からの子会社持分取得による支出		3,636	198,409
その他		2,766	973
財務活動によるキャッシュ・フロー		21,426	146,817
現金及び現金同等物の減少額		8,465	82,461
現金及び現金同等物の期首残高	20	193,698	202,984
現金及び現金同等物に係る換算差額		17,751	24,090
現金及び現金同等物の期末残高	20	202,984	144,613
売却目的で保有する資産への振替に伴う 現金及び現金同等物の増減額（は減少）		-	1,135
現金及び現金同等物の期末残高 （連結財政状態計算書計上額）		202,984	143,478

【連結財務諸表注記】

1. 報告企業

住友ファーマ株式会社（以下「当社」）は日本に所在する企業です。当社の連結財務諸表は2023年3月31日を期末日とし、当社及び子会社（以下「当社グループ」）並びに関連会社に対する持分により構成されます。当社グループは、医薬品事業を行っており、事業の内容は、事業セグメント（注記4）に記載しています。当社の登記している本社及び主要な事業所の住所は、ホームページ（<https://www.sumitomo-pharma.co.jp>）で開示しています。

2. 作成の基礎

(1) 連結財務諸表がIFRSに準拠している旨

当社グループの連結財務諸表は、連結財務諸表規則第1条の2に掲げる「指定国際会計基準特定会社」の要件をすべて満たすことから、連結財務諸表規則第93条の規定により、IFRSに準拠して作成しています。

なお、当社グループの連結財務諸表は、2023年6月27日開催の取締役会において承認されています。

(2) 測定の基礎

連結財務諸表は、重要な会計方針（注記3）に記載している金融商品等を除き、取得原価を基礎として作成しています。

(3) 機能通貨及び表示通貨

当社グループの連結財務諸表は当社の機能通貨である日本円を表示通貨としており、百万円未満の端数を四捨五入して表示しています。

(4) 重要な会計上の見積り、判断及び仮定

連結財務諸表の作成において、経営者は、会計方針の適用並びに資産、負債、収益及び費用の報告額に影響を及ぼす見積り、判断及び仮定の設定を行っています。しかし、これらの見積り及び仮定に関する不確実性により、翌連結会計年度において資産又は負債の帳簿価額に重要な修正が求められる結果となる可能性があります。

主な会計上の見積り、判断及び仮定は、以下のとおりです。

- ・ のれん及び無形資産（注記14,15）
- ・ 引当金（注記25）
- ・ 繰延税金資産の回収可能性（注記10）

(5) 会計方針の変更

当社グループは、2023年5月23日に公表された「国際的な税制改革-第2の柱モデルルール（IAS第12号の改訂）」（以下、改訂IAS第12号）を当連結会計年度より遡及適用しています。

改訂IAS第12号においては、第2の柱モデルルールに関連する繰延税金の認識および開示を不要とする一時的な例外規定が設けられており、当社グループにおいても第2の柱モデルルールに関する税制による影響を受けることが想定されることから、当該例外規定を遡及適用しています。

このため、当連結会計年度においては第2の柱モデルルールに関連する繰延税金は認識しておらず、また「10. 繰延税金及び法人所得税」においても第2の柱モデルルールによる影響は含めていません。

(6) 表示方法の変更

（連結キャッシュ・フロー計算書）

前連結会計年度において、「営業活動によるキャッシュ・フロー」の「その他」に含めていた「無形資産売却損益（は益）」、「投資活動によるキャッシュ・フロー」の「その他」に含めていた「無形資産の売却による収入」および「子会社の支配喪失による増減額（は減少）」は、金額の重要性が増したため、当連結会計年度より独立掲記することとしました。この表示方法の変更を反映させるため、前連結会計年度の連結財務諸表の組替えを行なっています。

この結果、前連結会計年度の連結キャッシュ・フロー計算書において、「営業活動によるキャッシュ・フロー」の「その他」に表示していた11,953百万円は、「無形資産売却損益（は益）」174百万円および「その他」11,779百万円として組み替えています。また、「投資活動によるキャッシュ・フロー」の「その他」に表示していた797百万円は、「無形資産の売却による収入」174百万円、「子会社の支配喪失による増減額（は減少）」153百万円および「その他」1,124百万円として組み替えています。

(7) 未適用の公表済み新基準及び解釈指針

連結財務諸表の承認日までに公表されている基準書及び解釈指針の新設または改訂のうち、2023年3月31日現在において当社グループが適用していない重要なものはありません。

(8) 新基準の早期適用

早期適用した基準書等はありません。

3. 重要な会計方針

当社グループが適用する重要な会計方針は、連結財務諸表に記載されているすべての期間において継続的に適用しています。

(1) 連結の基礎

子会社

子会社とは、当社グループにより支配されている企業をいいます。

支配とは、投資先に対するパワーを有し、投資先への関与により生じるリターンの変動にさらされ、かつ投資先に対するパワーを通じてリターンに影響を及ぼす能力を有している場合をいいます。

当社グループは、子会社に対する支配を獲得した日から当該子会社を連結し、支配を喪失した日に連結の範囲から除外しています。また、決算日が異なる子会社の財務諸表は、連結決算日現在で実施した仮決算に基づく財務諸表を使用しています。

連結財務諸表の作成にあたり、当社グループ間の債権債務残高及び取引高並びに当社グループ内取引により生じた未実現損益は相殺消去しています。

支配の喪失を伴わない子会社に対する持分の変動があった場合には、資本取引として会計処理しています。非支配持分の調整額と対価の公正価値との差額は、親会社の所有者に帰属する持分として資本に直接認識しています。支配を喪失した場合には、支配の喪失から生じた利得または損失は純損益として認識しています。

関連会社

関連会社とは、当社グループがその財務及び経営方針に対して重要な影響力を有しているものの、支配はしていない企業をいいます。重要な影響力とは、投資先の財務及び営業の方針に対する支配はないが、それらの方針の決定に関与する力をいいます。

当社グループは、関連会社への投資について、持分法を用いて会計処理しています。

なお、決算日が異なる持分法適用会社の財務諸表は、連結決算日現在で実施した仮決算に基づく財務諸表を使用しています。

企業結合

企業結合は、取得法を用いて会計処理しています。

被取得企業における識別可能な資産及び負債は取得日の公正価値で測定しています。

なお、移転された対価には、条件付対価契約から発生したすべての資産又は負債の公正価値が含まれます。

のれんは、移転した対価と被取得企業の非支配持分の金額の合計が、取得時における識別可能な資産及び負債の正味価値を上回った場合に、その超過額として測定しています。また、下回る場合には、直ちに純損益として認識しています。

取得関連費用は発生時に純損益で認識しています。

共同支配

共同支配とは、取決めに対する契約上合意された支配の共有をいい、関連性のある活動に関する意思決定が、支配を共有している当事者の全員一致の合意を必要とする場合にのみ存在します。共同支配の取決めへの投資は、当該取決めの当事者の権利及び義務に応じて、ジョイント・オペレーション（共同支配事業）かジョイント・ベンチャー（共同支配企業）に分類されます。ジョイント・オペレーションとは、取決めに対する共同支配を有する当事者が当該取決めに関する資産に対する権利及び負債に対する義務を有している場合の共同支配の取決めをいい、ジョイント・ベンチャーとは、取決めに対して共同支配を有する当事者が当該取決めの純資産に対する権利を有している場合の共同支配の取決めをいいます。

ジョイント・オペレーションに対する持分を有する場合は、当該ジョイント・オペレーションの資産、負債、収益及び費用の持分をそれぞれの類似する科目に合算しています。

(2) 外貨換算

外貨建取引

外貨建取引は、取引日の為替レート又はそれに近似するレートで機能通貨に換算しています。

決算日における外貨建貨幣性項目は決算日の為替レートで、公正価値で測定される外貨建非貨幣性項目は当該公正価値の測定日の為替レートで、それぞれ機能通貨に換算しています。

当該換算及び決済により生じる換算差額は、純損益として認識しています。ただし、その他の包括利益を通じて測定する金融資産及びヘッジが有効な範囲におけるキャッシュ・フロー・ヘッジから生じる換算差額については、その他の包括利益として認識しています。

在外営業活動体

在外営業活動体の資産及び負債（取得により発生したのれん及び公正価値の調整を含む）は期末日の為替レートで、収益及び費用は、為替レートに著しい変動がある場合を除き、期中の平均為替レートで日本円に換算しています。

在外営業活動体の財務諸表の換算から生じる為替換算差額は、その他の包括利益として認識し、その累積額は、連結財政状態計算書において、その他の資本の構成要素に計上しています。

在外営業活動体が処分された場合には、在外営業活動体の累積換算差額を処分した期の純損益として振り替えています。

(3) 収益

当社グループは、下記の5ステップアプローチに基づき、収益を認識しています。

ステップ1：顧客との契約の識別

ステップ2：契約における履行義務の識別

ステップ3：取引価格の算定

ステップ4：履行義務への取引価格の配分

ステップ5：企業の履行義務の充足による収益の認識

当社グループは、医療用医薬品等の製商品の販売による収益（製商品の販売）並びに技術導出契約等の締結に伴う契約一時金、マイルストーン収入及びロイヤルティ収入による収益（知的財産権収入）を主な収益としており、それぞれの収益認識基準は、以下のとおりです。

製商品の販売

製商品の販売は、製商品を引渡した時点において顧客が当該製商品に対する支配を獲得することから、履行義務が充足されると判断しており、当該製商品の引渡時点で収益を認識しています。また、収益は、顧客との契約において約束された対価から、返品、値引き及び割戻し等を控除した収益に重大な戻入れが生じない可能性が非常に高い範囲内の金額で算定しています。

知的財産権収入

契約一時金は、技術導出契約等を締結し、開発権及び販売権等を第三者に付与した時点で収益を認識しています。

マイルストーン収入は、契約上定められたマイルストーンが達成された時点で収益を認識しています。

ロイヤルティ収入は、契約相手先の売上収益等を基礎に算定された技術導出契約等における対価であり、契約相手先の売上収益等の発生と履行義務の充足のいずれか遅い時点で収益を認識しています。

なお、当社グループは、履行義務の充足により売上収益を認識した後、通常、1カ月～3カ月で売上債権を回収しています。また、顧客との契約に重大な金融要素は含まれていません。

(4) 共同開発及び共同販売

当社グループは、当社グループの開発品及び製品について、提携企業との間で共同開発及び共同販売契約を締結しています。

この場合、当社グループは医薬品販売（物品の販売）による収益を売上収益として計上し、関連する当社グループの費用を売上原価、販売費及び一般管理費、研究開発費として計上し、総額で表示しています。また、利益の折半のために当社グループが提携企業に支払う費用は、その性質に応じて、売上原価、販売費及び一般管理費、研究開発費に計上します。

なお、これらの契約のうち、主要なものに関しては、共同開発及び共同販売（注記35）に詳細を記載しています。

(5) 法人所得税

法人所得税は、当期法人所得税と繰延法人所得税の合計として表示しており、企業結合に関連するもの及び直接資本の部又はその他の包括利益で認識される項目に係る税金を除き、純損益で認識しています。

当期法人所得税は、期末日時点において施行又は実質的に施行されている法定税率及び税法を適用して、税務当局に納付又は税務当局から還付されると予想される金額で算定しています。

繰延税金資産及び負債は、期末日における資産及び負債の連結財政状態計算書上の帳簿価額と税務基準額との間に生じた一時差異、未使用の繰越欠損金及び繰越税額控除について認識しています。ただし、以下の一時差異に対しては、繰延税金資産又は負債を認識していません。

- ・ のれんの当初認識から生じる場合
- ・ 企業結合でない取引で、取引時に会計上の純損益にも課税所得（欠損金）にも影響を与えない取引における資産又は負債の当初認識から生じる場合
- ・ 子会社及び関連会社に対する投資に係る将来減算一時差異については、予測し得る期間内に当該一時差異が解消する可能性が高くない場合又は当該一時差異の使用対象となる課税所得が獲得される可能性が高くない場合
- ・ 子会社及び関連会社に対する投資に係る将来加算一時差異については、一時差異を解消する時期をコントロールでき、予測可能な期間内に一時差異が解消しない可能性が高い場合

繰延税金資産は、将来減算一時差異、未使用の繰越欠損金及び繰越税額控除について、将来それらを使用できる課税所得が獲得される可能性が高い範囲内で認識しています。また、繰延税金負債は、原則としてすべての将来加算一時差異について認識しています。

繰延税金資産及び負債は、期末日における法定税率又は実質的法定税率及び税法に基づいて、資産が実現する期又は負債が決済される期に適用されると予測される税率を用いて算定しています。

繰延税金資産及び負債は、当期税金資産と当期税金負債を相殺する法律上強制力のある権利を有しており、かつ同一の税務当局によって同一の納税主体に課されている場合に相殺しています。

(6) 1株当たり情報

基本的1株当たり当期利益は、親会社の普通株主に帰属する当期利益を、その期間の自己株式を控除した発行済普通株式の加重平均株式数で除して計算しています。

また、逆希薄化効果を有する潜在株式が存在する場合、当該潜在株式は希薄化後1株当たり当期利益の計算に含めていません。

(7) 有形固定資産

有形固定資産の認識後の測定方法として、原価モデルを採用しています。有形固定資産は、取得原価から減価償却累計額及び減損損失累計額を控除した価額で表示しています。

取得原価には、資産の取得に直接関連する費用、解体、除去及び原状回復費用並びに資産計上の要件を満たす借入費用が含まれています。

土地及び建設仮勘定以外の有形固定資産の減価償却は、各資産の見積耐用年数にわたり、定額法に基づいて計上しています。これらの資産の減価償却は、使用可能となった時点から開始しています。

主な資産の種類別の耐用年数は、以下のとおりです。

- ・ 建物及び構築物 3～60年
- ・ 機械装置及び運搬具 2～17年
- ・ 工具、器具及び備品 2～20年
- ・ 使用権資産 見積耐用年数又はリース期間のいずれか短い年数

なお、減価償却方法、残存価額及び見積耐用年数は、期末日ごとに見直しを行い、必要に応じて改定しています。

(8) リース

当社グループは、契約が特定された資産の使用を支配する権利を一定期間にわたり対価と交換に移転しているか否かに基づき、契約がリースであるか、又はリースを含んでいるかを判定しています。

契約がリース又はリースを含んでいると判定した場合、リース開始日において、使用权資産及びリース負債を認識しています。

使用权資産

使用权資産は取得原価で当初測定しており、取得原価はリース開始日時点におけるリース負債の当初測定額に取得時直接コスト等を調整した金額で認識しています。

使用权資産の認識後の測定方法として、原価モデルを採用しています。当初認識後は、原資産のリース期間又は見積耐用年数のいずれか短い期間にわたり、定額法に基づいて減価償却を行っています。

また、連結財政状態計算書において、使用权資産は取得原価から減価償却累計額及び減損損失累計額を控除した価額で、有形固定資産に含めて表示しています。

リース負債

リース負債は、リース開始日現在で支払われていないリース料の割引現在価値で当初認識しています。通常、当社グループは、追加借入利率を割引率として用いています。当初認識後は、リース負債に係る金利及び支払われたリース料を反映するよう、実効金利法に基づき帳簿価額を増減しています。また、連結財政状態計算書において、リース負債はその他の金融負債に含めて表示しています。

リース料は、リース負債残高に対して一定の利率となるよう金融費用とリース負債の返済部分とに配分しています。金融費用は、連結損益計算書において、使用权資産の減価償却費と区別して表示しています。

なお、短期リース及び少額資産のリースについて、当社グループは基本的に使用权資産及びリース負債として認識せず、リース料総額をリース期間にわたり、定額法に基づいて純損益に計上しています。

(9) のれん

当初認識時におけるのれんの測定については、「(1) 連結の基礎 企業結合」に記載しています。

のれんは、当初認識額から減損損失累計額を控除した価額で表示しています。

のれんは、償却を行わず、資金生成単位又は資金生成単位グループに配分し、年次又は減損の兆候がある場合にはその都度、減損テストを実施しています。なお、のれんの減損損失は純損益として認識され、その後の戻入は行っていません。

(10) 無形資産

無形資産は、のれん以外の物理的実体のない非貨幣性資産であり、個別に取得した、又は企業結合により取得した特許権、技術、販売権及び仕掛中の研究開発等により構成されています。

個別に取得した無形資産は、当初認識時の取得原価で測定しており、企業結合により取得した無形資産は、取得日の公正価値で測定しています。

無形資産の認識後の測定方法として、原価モデルを採用しています。無形資産は、取得原価から償却累計額及び減損損失累計額を控除した価額で表示しています。

内部発生の研究費用は発生時に費用として認識しています。内部発生の開発費用は、資産として認識するための基準がすべて満たされた場合に限り無形資産として認識していますが、臨床試験の費用等、製造販売承認の取得までに発生する内部発生の開発費は、期間の長さや開発に関連する不確実性の要素を伴い資産計上基準を満たさないと考えられるため、発生時に費用として認識しています。

内部利用を目的としたソフトウェアの取得及び開発費用は、将来の経済的便益の流入が期待される場合には無形資産に計上しています。

仕掛中の研究開発として計上された無形資産以外の無形資産は、各資産の見積耐用年数にわたり、定額法に基づいて計上しています。これらの資産の償却は、使用可能となった時点から開始しています。

主な無形資産の種類別の耐用年数は、以下のとおりです。

- ・ 製品に係る無形資産 3～20年
- ・ ソフトウェア 3～5年

なお、償却方法、残存価額及び見積耐用年数は、期末日ごとに見直しを行い、必要に応じて改定しています。

また、仕掛中の研究開発として計上された無形資産は、未だ使用可能な状態にないため、償却をせず、年次又は減損の兆候がある場合にはその都度、減損テストを実施しています。

仕掛中の研究開発は、規制当局の販売承認が得られた時点で特許権、販売権等の項目に振り替えており、当該資産が使用可能となった時点から償却を開始しています。

(11) 非金融資産の減損

当社グループでは、棚卸資産、退職給付に係る資産及び繰延税金資産を除く、非金融資産の減損の兆候の有無を評価しています。

減損の兆候が存在する場合又は年次で減損テストが要求されている場合は、各資産の回収可能価額の算定を行っています。のれん及び耐用年数を確定できない、又は未だ使用可能ではない無形資産については、年次又は減損の兆候がある場合にはその都度、減損テストを実施しています。

資産又は資金生成単位の回収可能価額は、処分コスト控除後の公正価値と使用価値とのうち、いずれか高い方の金額で測定しています。見積将来キャッシュ・フローは、貨幣の時間的価値及び当該資産に固有のリスクを反映した税引前の割引率を用いて、現在価値に割り引いています。資産又は資金生成単位の回収可能価額が帳簿価額より低い場合にのみ、当該資産の帳簿価額をその回収可能価額まで減額し、純損益として認識しています。

資金生成単位については、他の資産又は資産グループからのキャッシュ・イン・フローから概ね独立したキャッシュ・イン・フローを生成するものとして識別する資産グループの最小単位としています。

資金生成単位に関連して認識した減損損失は、まずその単位に配分されたのれんの帳簿価額を減額するように配分し、次に資金生成単位内のその他の資産の帳簿価額を比例的に減額します。

のれんに関連する減損損失は戻入れていません。

のれん以外の資産については、過去に認識した減損損失は、期末日ごとに、過年度に計上した減損損失の戻入の兆候の有無を評価しています。回収可能価額の決定に使用した見積りが変化した場合は、減損損失を戻入れています。

減損損失は、過年度において減損損失を認識しなかった場合の帳簿価額から必要な減価償却費及び償却費を控除した後の帳簿価額を超えない金額を上限として戻入れています。

(12) 金融商品

金融資産

() 当初認識及び測定

当社グループは、金融資産を取引日基準にて当初認識し、当初認識時に償却原価で測定する金融資産と公正価値で測定する金融資産に分類しています。金融資産は、次の条件がともに満たされる場合は、償却原価で測定する金融資産に分類し、それ以外は、公正価値で測定する金融資産に分類しています。

- ・ 企業のビジネスモデルの目的が契約上のキャッシュ・フローを回収するために金融資産を保有することであること
- ・ 金融資産の契約条件が、特定された日に元本及び利息の支払いのみによるキャッシュ・フローを生じさせること

() 事後測定

金融資産の当初認識後の測定は、以下のとおりです。

(a) 償却原価で測定する金融資産

償却原価で測定する金融資産は、実効金利法により測定しています。

(b) 純損益を通じて公正価値で測定する金融資産

純損益を通じて公正価値で測定する金融資産は、公正価値で測定し、その事後的な変動を純損益として認識しています。

(c) その他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産

公正価値で測定する金融資産のうち、売買目的ではない資本性金融商品への投資は、当初認識時に、その公正価値の事後的な変動をその他の包括利益に表示するという取消不能な選択を行うことが認められており、当社グループでは金融商品ごとに当該指定を行っています。

その他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産は、公正価値で測定し、その事後的な変動をその他の包括利益として認識しています。その他の包括利益として認識した金額は、認識を中止した場合、もしくは公正価値が著しく減少した場合にその累計額を利益剰余金に振り替えており、純損益には振り替えていません。なお、配当については純損益として認識しています。

() 認識の中止

金融資産は、以下のいずれかの要件を満たす場合に認識を中止しています。

- ・ 当該金融資産からのキャッシュ・フローに対する契約上の権利が消滅した場合
- ・ 当該資産を譲渡し、当該資産の所有に係るリスクと経済価値のほとんどすべてを移転している場合

() 減損

償却原価で測定する金融資産については、将来発生すると見込まれる予想信用損失に対して貸倒引当金を認識し、その金額を控除して表示しています。当社グループは当該金融資産について、当初認識以降、信用リスクが著しく増加しているか否かを評価しており、この評価には、期日経過情報のほか、当社グループが合理的に利用可能かつ裏付け可能な情報を考慮しています。

当初認識以降、信用リスクが著しく増加していると評価された償却原価で測定する金融資産については、個々に全期間の予想信用損失を見積っています。そうでないものについては、報告日後12カ月の予想信用損失を見積っています。

また、償却原価で測定する金融資産のうち、営業債権等については、類似する債権ごとに全期間の予想信用損失を見積っています。

金融負債

() 当初認識及び測定

当社グループは、金融負債については、契約の当事者となった時点で当初認識し、以下のとおり分類しています。

(a) 純損益を通じて公正価値で測定する金融負債

純損益を通じて公正価値で測定することを指定した金融負債

(b) 償却原価で測定する金融負債

純損益を通じて公正価値で測定する金融負債以外のもの

金融負債は、当初認識時点において公正価値で測定していますが、償却原価で測定する金融負債については、直接取引費用を控除した金額で測定しています。

() 事後測定

金融負債の当初認識後の測定は、以下のとおりです。

(a) 純損益を通じて公正価値で測定する金融負債

純損益を通じて公正価値で測定する金融負債は、公正価値で測定し、その事後的な変動を純損益として認識しています。

(b) 償却原価で測定する金融負債

償却原価で測定する金融負債は、実効金利法により測定しています。

() 認識の中止

金融負債は、契約中に特定された債務が履行、免責、取消又は失効となった時にのみ、金融負債の認識の中止を行っています。

デリバティブ

当社グループは、外貨のリスク・エクスポージャーをヘッジする目的でデリバティブを保有しています。これらに用いられるデリバティブは為替予約です。なお、当社グループでは、投機を目的としたデリバティブは保有していません。デリバティブは公正価値で当初認識し、関連する取引費用は発生時の費用として認識しています。ヘッジ会計が適用されないデリバティブについては、当初認識後は公正価値で測定し、公正価値の変動額は純損益に認識しています。

ヘッジ会計

一部のデリバティブをキャッシュ・フロー・ヘッジのヘッジ手段として指定し、かつその要件を満たすデリバティブの公正価値の変動の有効部分はその他の包括利益で認識し、その他の包括利益累計額に累積しています。

当初のヘッジ指定時点において、当社グループは、リスク管理目的、ヘッジ取引を実行する際の戦略及びヘッジ関係の有効性の評価方法を含む、ヘッジ手段とヘッジ対象の関係を正式に文書化しています。当社グループは、ヘッジ手段がヘッジ対象期間において関連するヘッジ対象の公正価値やキャッシュ・フローの変動に対して相殺効果を有すると予想することが可能であるか否かについて、ヘッジ関係の開始時とともに、その後も継続的に評価を実施しています。

その他の資本の構成要素は、ヘッジ対象のキャッシュ・フローが純損益に影響を与えるのと同じ期間に、ヘッジ対象に関連する連結損益計算書の項目で純損益に振り替えています。ヘッジ対象である予定取引が非金融資産又は非金融負債の認識を生じさせるものである場合には、以前にその他の資本の構成要素で認識したその他の包括利益累計額を振り替え、非金融資産又は非金融負債の当初認識時の取得原価の測定に含めています。また、デリバティブの公正価値の変動のうち、非有効部分は即時に純損益で認識しています。

当社グループがヘッジ指定を取消した場合、ヘッジ手段が失効、売却、終結又は行使された場合並びにヘッジがヘッジの有効性の要件を満たさなくなった場合には、ヘッジ会計を中止しています。

(13) 棚卸資産

棚卸資産は主として、商品及び製品、仕掛品、原材料及び貯蔵品から構成されています。

棚卸資産は、取得原価と正味実現可能価額のうち、いずれか低い金額で測定しています。取得原価は総平均法に基づいて算定しており、購入原価、加工費及びその他関連する製造費用が含まれています。製品及び仕掛品については、予定操業度に基づく製造間接費の適切な配賦額を含めています。正味実現可能価額は、通常の事業の過程における見積売価から、完成までに要する見積原価及び販売に要する見積費用を控除した額です。

(14) 現金及び現金同等物

現金及び現金同等物は、手許現金、随時引き出し可能な預金及び容易に換金可能であり、かつ価値の変動について僅少なりリスクしか負わない取得日から3カ月以内に償還期限の到来する短期投資から構成されています。

(15) 従業員給付

退職後給付

当社グループは、従業員の退職後給付制度として、確定給付制度及び確定拠出制度を採用しています。

() 確定給付制度

確定給付制度の退職給付に係る債務の現在価値及び関連する当期勤務費用並びに過去勤務費用は、予測単位積増方式を用いて制度ごとに算定しています。割引率は、将来の毎年度の給付支払見込日までの期間をもとに割引期間を設定し、割引期間に対応した期末日の優良社債の市場利回りを参照して決定しています。確定給付制度に係る負債又は資産は、確定給付債務の現在価値から、制度資産の公正価値を控除して算定しています。勤務費用及び確定給付負債又は資産の純額に係る利息純額は、純損益の退職給付費用として認識しています。確定給付負債又は資産の純額の再測定は、発生した期間においてその他の包括利益に計上しており、ただちに利益剰余金に振り替えています。

() 確定拠出制度

確定拠出制度の退職後給付に係る費用は、従業員が役務を提供した期間において、純損益の退職給付費用として認識しています。

その他の長期従業員給付

退職後給付以外の長期従業員給付に対する債務は、従業員が当連結会計年度までに提供した役務の対価として獲得した将来給付額を現在価値に割り引くことによって算定しています。

短期従業員給付

短期従業員給付については、割引計算は行わず、従業員から関連する役務が提供された時点において費用として計上しています。

なお、賞与については、従業員から過去に提供された労働の結果として支払うべき現在の法的又は推定的債務を負っており、負債として認識しています。

(16) 株式報酬

当社グループは、一部の子会社において持分決済型の株式報酬制度を導入しています。

持分決済型の株式報酬は、受領するサービスを付与日における資本性金融資産の公正価値で測定し、付与日から権利確定期間にわたり費用として認識し、同額を資本の増加として認識しています。

(17) 引当金

引当金は、過去の事象の結果として、現在の法的又は推定的債務を有し、その債務を決済するために経済的便益を有する資源の流出の可能性が高く、その資源の流出の金額について信頼できる見積りができる場合に認識しています。

貨幣の時間的価値の影響が重要な場合には、当該引当金は負債の決済に必要と予想される支出額の現在価値で測定しています。なお、現在価値は、原則として貨幣の時間的価値とその債務に特有のリスクを反映した税引前の割引率を用いて計算しています。

(18) 政府補助金

政府補助金は、当社グループが補助金を受領し、その補助金に付帯する諸条件を遵守することが合理的に確かである場合に、公正価値で測定し、認識しています。

資産に関する補助金は、当該補助金の金額を資産の取得原価から控除し、償却資産の耐用年数にわたって、減価償却費の減額として純損益に認識しています。また、収益に関する補助金は、補助金で補償することを意図している関連コストを費用として認識する期間にわたって、定期的に純損益に認識しています。

(19) 株主資本

普通株式

当社が発行した普通株式は、発行価額を資本金及び資本剰余金に計上し、直接発行費用は、税効果控除後の金額を資本剰余金から控除しています。

自己株式

自己株式を取得した場合は、取得原価で認識し、資本から控除して表示しています。また、その取得に直接起因する取引費用は、資本剰余金から控除しています。自己株式を売却した場合には、帳簿価額と売却価額の差額を資本剰余金に計上しています。

4. 事業セグメント

当社グループでは、会社の経常的な収益性を示す利益指標として、「コア営業利益」を設定し、これを当社独自の業績管理指標として採用しています。

「コア営業利益」は、営業利益から当社グループが定める非経常的な要因による損益（以下「非経常項目」）を除外したものとなります。非経常項目として除かれる主なものは、減損損失、事業構造改善費用、企業買収に係る条件付対価公正価値の変動額等です。

(1) 報告セグメント

当社グループは、主として医療用医薬品の製造、仕入及び販売を行っており、日本、北米、中国等マーケットごとに医薬品事業の業績管理を行っているため、日本、北米、中国、海外その他の4つを報告セグメントとしています。

なお、当社グループの報告セグメントは、当社グループの構成要素のうち分離された財務情報が入手可能であり、取締役会が経営資源の配分の決定及び業績を評価するために、定期的に検討を行う対象となっているものです。

(2) セグメント収益及び業績

当社グループの報告セグメントごとの売上収益、利益又は損失及びその他の項目は、以下のとおりです。

報告セグメントの会計方針は、重要な会計方針（注3）における記載と同じです。

なお、当社グループでは、各セグメントの経常的な収益性を示す利益指標として、「コアセグメント利益」を設定し、当社独自のセグメント業績指標として採用しています。

「コアセグメント利益」は、「コア営業利益」から、グローバルに管理しているため各セグメントに配分できない研究開発費、事業譲渡損益等を除外したセグメント別の利益となります。

なお、「第2 事業の状況 4 経営者による財政状態、経営成績及びキャッシュ・フローの状況の分析」における報告セグメントに含まれない「その他」の区分に係るコアセグメント利益の金額及び前連結会計年度比増減については、セグメント間取引として消去された利益を含めて記載しています。

前連結会計年度（自 2021年4月1日 至 2022年3月31日）

（単位：百万円）

	報告セグメント					その他 (注1)	合計
	医薬品事業						
	日本	北米	中国	海外 その他	計		
外部顧客への売上収益等 (注2)	149,915	319,790	38,296	12,176	520,177	39,858	560,035
セグメント間の内部売上 収益	61	-	-	-	61	40	101
合計	149,976	319,790	38,296	12,176	520,238	39,898	560,136

セグメント利益 (コアセグメント利益)	19,612	105,385	19,590	3,254	147,841	3,491	151,332
その他の項目							
減価償却費及び償却費	5,733	26,865	893	654	34,145	327	34,472
減損損失	10	900	-	-	910	-	910

(注) 1 その他の区分は報告セグメントに含まれない事業セグメントであり、食品素材・食品添加物及び化学製品材料、動物用医薬品等の事業を含んでいます。

2 当連結会計年度における北米での外部顧客への売上収益等には、大塚製薬株式会社（以下「大塚製薬」）との共同開発および販売に関するライセンス契約による一時金270百万米ドル（30,348百万円）を含めていません。

当連結会計年度（自 2022年4月1日 至 2023年3月31日）

（単位：百万円）

	報告セグメント					その他 (注1)	合計
	医薬品事業						
	日本	北米	中国	海外 その他	計		
外部顧客への売上収益等	126,106	328,467	39,397	16,752	510,722	44,822	555,544
セグメント間の内部売上 収益	58	-	-	-	58	62	120
合計	126,164	328,467	39,397	16,752	510,780	44,884	555,664
セグメント利益 (コアセグメント利益)	9,065	32,249	19,543	9,987	70,844	2,342	73,186
その他の項目							
減価償却費及び償却費	6,060	29,095	989	537	36,681	331	37,012
減損損失(注2)	31	88,136	-	-	88,167	-	88,167

(注) 1 その他の区分は報告セグメントに含まれない事業セグメントであり、食品素材・食品添加物及び化学製品材料、動物用医薬品等の事業を含んでいます。

2 減損損失については、有形固定資産（注記13）、のれん（注記14）及び無形資産（注記15）に記載していません。

(3) 報告セグメント合計額と連結財務諸表計上額との差額及び当該差額の内容(差異調整に関する事項)

調整額に関する事項は、以下のとおりです。

(単位:百万円)

売上収益	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)		当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)	
	報告セグメント計	520,238		510,780
「その他」の区分の売上収益	39,898		44,884	
セグメント間取引消去	101		120	
連結財務諸表の売上収益	560,035		555,544	

(単位:百万円)

利益	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)		当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)	
	報告セグメント計	147,841		70,844
「その他」の区分の利益	3,491		2,342	
セグメント間取引消去	26		41	
研究開発費(注)	94,004		106,061	
事業譲渡益等	1,146		49,159	
その他	9		39	
コア営業利益	58,509		16,364	
条件付対価公正価値の変動額	3,282		3,388	
減損損失	910		88,167	
事業構造改善費用	606		12,998	
その他の収益	1,251		4,058	
その他の費用	1,096		1,686	
その他	196		2,062	
連結財務諸表の営業利益(は損失)	60,234		76,979	

(注) 当社グループは、研究開発費をグローバルに管理しているため、セグメントに配分していません。なお、連結損益計算書における研究開発費との差額は、コア営業利益の算定から除外される減損損失及び研究開発関連費用です。

(単位:百万円)

その他の項目	報告セグメント計		その他		調整額		連結財務諸表計上額	
	前連結 会計年度	当連結 会計年度	前連結 会計年度	当連結 会計年度	前連結 会計年度	当連結 会計年度	前連結 会計年度	当連結 会計年度
減価償却費及び償却費	34,145	36,681	327	331	3,876	4,251	38,348	41,263

(4) 売上収益の内訳

外部顧客への売上収益等の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
物品の販売	509,050	518,433
知的財産権収入	37,205	15,131
その他	13,780	21,980
合計	560,035	555,544

(5) 製品及びサービスごとの情報

製品及びサービスごとの外部顧客への売上収益等の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
医薬品	520,177	510,722
その他	39,858	44,822
合計	560,035	555,544

(6) 地域別情報

当社グループの地域別収益は顧客の所在地を基礎とし、国又は地域に分類しています。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
日本	222,884	170,612
北米	287,289	329,089
うち、米国	282,521	325,886
その他	49,862	55,843
合計	560,035	555,544

当社グループの所在地域別に分析した非流動資産（金融資産、繰延税金資産及び退職給付に係る資産を除く）の帳簿価額の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
日本	65,438	62,307
北米	600,494	542,997
うち、米国	598,877	542,881
その他	4,060	3,111
合計	669,992	608,415

(7) 主要な顧客に関する情報

売上収益が当社グループの全体の売上収益の10%以上の相手先は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	関連する報告セグメント	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
マッケソン社	北米	91,340	101,891
カーディナル社	北米	85,425	97,085
アメリソースパーゲン社	北米	73,745	86,375

5. 売上収益

(1) 収益の分解と報告セグメントの関連

当社グループは、売上収益を財又はサービスの種類別に分解しています。分解した売上収益と報告セグメントとの関連は、以下のとおりです。

前連結会計年度(自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)

(単位：百万円)

	報告セグメント					その他 (注1)	合計	うち顧客 との契約 から認識 した収益	うちその 他の源泉 から認識 した収益 (注2)
	医薬品事業								
	日本	北米	中国	海外 その他	計				
製商品の販売	148,001	271,567	38,056	11,568	469,192	39,858	509,050	509,050	-
知的財産権収入 (注3)	163	36,434	-	608	37,205	-	37,205	37,205	-
その他	1,751	11,789	240	-	13,780	-	13,780	1,978	11,802
合計	149,915	319,790	38,296	12,176	520,177	39,858	560,035	548,233	11,802

- (注) 1 その他の区分は報告セグメントに含まれない事業セグメントであり、食品素材・食品添加物及び化学製品材料、動物用医薬品等の事業を含んでいます。
- 2 その他の源泉から認識した収益は、相手先が顧客とはみなされない場合の共同パートナーとの契約等から生じる売上収益です。詳細は、共同開発及び共同販売(注記35)に記載しています。
- 3 当連結会計年度における北米での知的財産権収入には、大塚製薬との共同開発および販売に関するライセンス契約による一時金270百万米ドル(30,348百万円)を含めています。

当連結会計年度(自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)

(単位：百万円)

	報告セグメント					その他 (注1)	合計	うち顧客 との契約 から認識 した収益	うちその 他の源泉 から認識 した収益 (注2)
	医薬品事業								
	日本	北米	中国	海外 その他	計				
製商品の販売	123,879	300,506	38,984	10,243	473,612	44,821	518,433	518,433	-
知的財産権収入	124	8,497	-	6,509	15,130	1	15,131	15,131	-
その他	2,103	19,464	413	-	21,980	-	21,980	2,557	19,423
合計	126,106	328,467	39,397	16,752	510,722	44,822	555,544	536,121	19,423

- (注) 1 その他の区分は報告セグメントに含まれない事業セグメントであり、食品素材・食品添加物及び化学製品材料、動物用医薬品等の事業を含んでいます。
- 2 その他の源泉から認識した収益は、相手先が顧客とはみなされない場合の共同パートナーとの契約等から生じる売上収益です。詳細は、共同開発及び共同販売(注記35)に記載しています。

(2) 契約残高

顧客との契約から生じた契約残高は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
顧客との契約から生じた債権		
売掛金及び受取手形	139,151	86,405
契約資産	1,870	-
契約負債	472	657

顧客との契約から生じた債権及び契約資産は、営業債権及びその他の債権に含まれており、契約負債は、その他の負債に含まれています。

契約資産は、供給契約に基づいて対価を受け取る権利であり、その権利が無条件になった時点で売上債権に振り替えられます。

契約負債は、履行義務が充足されていない一部の導出契約に係る契約一時金の対価です。当該対価は、導出契約における履行義務を充足した時点で収益として認識しています。

当連結会計年度において認識した収益のうち、期首現在の契約負債残高に含まれていたものはありません。前連結会計年度において認識した収益のうち、期首現在の契約負債残高に含まれていたものは2,011百万円です。また、当連結会計年度及び前連結会計年度において過去の期間に充足（又は部分的に充足）した履行義務から認識した重要な収益の額はありません。

(3) 残存履行義務に配分した取引価格

当社グループにおいては、収益認識の予想期間が1年を超える取引がないため、残存履行義務に関する情報の記載を省略しています。また、顧客との契約から生じる対価の中に、取引価格に含まれていない重要な金額はありません。

(4) 顧客との契約の獲得又は履行のためのコストから認識した資産

当社グループにおいては、資産として認識しなければならない契約を獲得するための増分コスト及び履行にかかるコストはありません。

6. 販売費及び一般管理費

販売費及び一般管理費の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
給料及び賞与	91,652	108,616
退職給付費用	5,863	5,966
広告宣伝費及び販売促進費	37,780	59,857
減価償却費及び償却費	31,742	34,104
減損損失	1	59,126
条件付対価公正価値の変動額(注)	3,282	3,388
その他	85,325	109,035
合計	249,081	373,316

(注) 条件付対価は、企業買収時に取り決められた特定のマイルストーン達成に応じて発生する旧株主に対する将来の支出です。詳細は、金融商品(注記30)に記載しています。

7. その他の収益

その他の収益の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
無形固定資産売却益(注1)	174	11,979
事業譲渡益(注2)	-	12,656
関係会社株式売却益(注3)	-	24,735
その他	2,232	3,886
合計	2,406	53,256

(注1) 当連結会計年度における無形固定資産売却益は、優先審査バウチャーの売却により計上した収益です。

(注2) 当連結会計年度における事業譲渡益は、北米における「プロバナ」および「ソペネックスHFA」、「ルネスタ」に係る事業を譲渡したことにより計上した収益です。

(注3) 当連結会計年度における関係会社株式売却益は、当社が保有していた住友ファーマフード&ケミカル株式会社の株式を株式会社メディパルホールディングスにすべて譲渡したことにより計上した収益です。

8. その他の費用

その他の費用の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
寄付金	597	629
その他	499	1,057
合計	1,096	1,686

9. 金融収益及び金融費用

(1) 金融収益

金融収益の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
受取利息		
償却原価で測定する金融資産	183	4,512
受取配当金		
その他の包括利益を通じて公正価値で測定する 金融資産	992	974
為替差益(純額)	24,530	26,308
その他	72	424
合計	25,777	32,218

(2) 金融費用

金融費用の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
支払利息		
償却原価で測定する金融負債	2,970	2,640
その他	80	519
合計	3,050	3,159

10. 繰延税金及び法人所得税

(1) 繰延税金

連結財政状態計算書に計上されている繰延税金資産及び繰延税金負債

連結財政状態計算書に計上されている繰延税金資産及び繰延税金負債は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
繰延税金資産	22,650	10,845
繰延税金負債	26,550	36,505
純額	3,900	25,660

繰延税金資産及び繰延税金負債の内訳及び増減内容

繰延税金資産及び繰延税金負債の発生の主な原因別内訳及び増減内容は、以下のとおりです。

(ア) 前連結会計年度(自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)

(単位：百万円)

	2021年4月1日 残高	純損益を 通じて認識	その他の 包括利益 において認識	その他 (注)	2022年3月31日 残高
委託研究費	5,565	231	-	-	5,796
棚卸資産	22,676	417	-	45	22,214
有形固定資産	2,034	444	-	193	1,783
無形資産	41,955	2,049	-	4,233	44,139
その他の金融資産	18,064	23	6,340	2	11,749
未払費用及び引当金等	4,760	1,336	-	67	3,491
退職後給付	5,539	17	1,013	11	4,554
繰越欠損金	10,999	1,012	-	1,251	13,262
税額控除	208	419	-	59	686
在外子会社の未分配利益	980	416	-	-	1,396
その他	985	528	-	85	1,598
合計	8,233	1,620	5,327	2,614	3,900

(注) その他は、主に在外営業活動体の換算差額です。

(イ) 当連結会計年度(自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)

(単位:百万円)

	2022年4月1日 残高	純損益を 通じて認識	その他の 包括利益 において認識	その他 (注)	2023年3月31日 残高
委託研究費	5,796	516	-	11	6,301
棚卸資産	22,214	9,634	-	61	12,519
有形固定資産	1,783	1,508	-	190	465
無形資産	44,139	2,331	-	4,368	46,176
その他の金融資産	11,749	84	7,815	619	19,029
未払費用及び引当金等	3,491	1,067	-	215	4,343
退職後給付	4,554	3,579	1,851	310	1,186
繰越欠損金	13,262	537	-	1,198	14,997
税額控除	686	-	-	62	748
在外子会社の未分配利益	1,396	270	-	-	1,666
その他	1,598	1,045	-	381	3,024
合計	3,900	9,579	9,666	2,515	25,660

(注) その他は、主に在外営業活動体の換算差額です。また、子会社の支配喪失に伴う変動、及び売却目的で保有する資産グループへの振替えによる変動を含んでいます。

未認識の繰延税金資産

繰延税金資産を認識していない繰越欠損金、繰越税額控除及び将来減算一時差異は、以下のとおりです。

(単位:百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
繰越欠損金	46,048	63,615
繰越税額控除	19,690	22,631
将来減算一時差異	29,085	63,895

未認識の繰延税金資産と繰越期限

(ア) 繰延税金資産を認識していない繰越欠損金の金額と繰越期限

繰延税金資産を認識していない繰越欠損金の金額と繰越期限は、以下のとおりです。

(単位:百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
1年目	-	-
2年目	-	-
3年目	-	-
4年目	-	-
5年目以降	46,048	63,615
合計	46,048	63,615

(イ) 繰延税金資産を認識していない繰越税額控除の金額と繰越期限

繰延税金資産を認識していない繰越税額控除の金額と繰越期限は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
1年目	-	-
2年目	-	-
3年目	-	-
4年目	-	-
5年目以降	19,690	22,631
合計	19,690	22,631

繰延税金資産の回収可能性

当連結会計年度末の繰延税金資産の金額は、56,366百万円です。この繰延税金資産の回収可能性は将来の課税所得と将来加算一時差異に依存しており、その範囲内で繰延税金資産を認識しています。

未認識の繰延税金負債

前連結会計年度及び当連結会計年度において、繰延税金負債を認識していない子会社等の投資に係る将来加算一時差異はありません。

(2) 法人所得税

法人所得税

法人所得税の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
当期法人所得税	43,981	39,215
繰延法人所得税		
一時差異等の発生及び解消	1,620	3,360
繰延税金資産の回収可能性の評価	-	6,219
小計	1,620	9,579
合計	42,361	48,794

その他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産の売却、および公正価値の著しい下落により認識された法人所得税は、前連結会計年度において 18,612百万円(益)、当連結会計年度において491百万円(損)です。

適用税率の調整

法定実効税率と実際負担税率との差異について、原因となった主要な項目の内訳は、以下のとおりです。

当社グループは、主に法人税、住民税及び事業税を課されており、これらを基礎として計算した法定実効税率は、前連結会計年度、当連結会計年度ともに30.6%です。ただし、海外子会社についてはその所在地における法人税等が課されています。

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
法定実効税率	30.6%	30.6%
交際費等永久に損金に算入されない項目	0.9%	2.1%
受取配当金等永久に益金に算入されない項目	0.5%	0.8%
試験研究費等の税額控除	2.8%	6.6%
未認識の繰延税金資産の変動	9.1%	58.0%
子会社の適用税率との差異	14.3%	80.4%
子会社の未分配利益に係る税効果増減	0.5%	0.6%
条件付対価公正価値の変動額による影響	0.9%	1.6%
のれんの減損損失	- %	1.7%
その他	0.1%	1.4%
実際負担税率	51.1%	101.8%

11. 1 株当たり情報

基本的1株当たり当期利益の算定上の基礎及び基本的1株当たり当期利益は、以下のとおりです。

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
基本的1株当たり当期利益の算定上の基礎		
親会社の所有者に帰属する当期利益(は損失) (百万円)	56,413	74,512
親会社の普通株主に帰属しない当期利益(百万円)	-	-
基本的1株当たり当期利益の計算に使用する 当期利益(は損失)(百万円)	56,413	74,512
発行済普通株式の加重平均株式数(千株)	397,293	397,292
1株当たり当期利益		
基本的1株当たり当期利益(は損失)(円)	141.99	187.55

(注) 希薄化後1株当たり当期利益については、潜在株式が逆希薄化効果を持つため記載していません。当該潜在株式は、一部の子会社が発行するストック・オプション等です。詳細は、株式報酬(注記28)に記載しています。

12. その他の包括利益

その他の包括利益の増減は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
その他の包括利益を通じての公正価値で測定する 金融資産の変動		
当期発生額	63,156	26,197
税効果額	6,356	7,863
その他の包括利益を通じての公正価値で測定 する金融資産の変動	56,800	18,334
確定給付負債（資産）の純額の再測定		
当期発生額	3,320	5,404
税効果額	1,013	1,851
確定給付負債（資産）の純額の再測定	2,307	3,553
在外営業活動体の換算差額		
当期発生額	42,004	39,850
在外営業活動体の換算差額	42,004	39,850
キャッシュ・フロー・ヘッジ		
当期発生額	65	156
税効果額	15	48
キャッシュ・フロー・ヘッジ	50	108
合計	12,439	61,629

13.有形固定資産

(1) 取得原価、減価償却累計額及び減損損失累計額の増減並びに帳簿価額

有形固定資産の取得原価、減価償却累計額及び減損損失累計額の増減並びに帳簿価額は、以下のとおりです。

取得原価

(単位：百万円)

	建物及び 構築物	機械装置 及び運搬具	工具、器具 及び備品	土地	建設仮勘定	使用権資産	合計
2021年4月1日残高	75,438	55,771	29,474	4,838	1,409	20,855	187,785
取得	570	473	317	-	6,224	2,378	9,962
建設仮勘定からの 振替	1,904	1,990	1,466	-	5,360	-	-
売却又は処分	341	885	1,048	-	914	1,142	4,330
為替換算差額	1,192	672	635	44	9	1,152	3,704
その他	37	3	91	-	33	22	142
2022年3月31日残高	78,726	58,018	30,753	4,882	1,335	23,265	196,979
取得	1,551	482	475	-	5,167	4,487	12,162
建設仮勘定からの 振替	1,950	1,608	2,056	-	5,614	-	-
売却又は処分	4,462	1,830	1,789	-	-	5,227	13,308
為替換算差額	950	461	516	42	1	1,091	3,059
売却目的で保有 する資産への振替	161	107	122	-	-	396	786
子会社の支配喪失 に伴う変動	955	236	719	-	-	400	2,310
その他	1	315	320	-	-	5,777	6,413
2023年3月31日残高	77,598	58,081	30,850	4,924	887	17,043	189,383

減価償却累計額及び減損損失累計額

(単位：百万円)

	建物及び 構築物	機械装置 及び運搬具	工具、器具 及び備品	土地	建設仮勘定	使用権資産	合計
2021年4月1日残高	44,267	46,798	24,383	64	128	7,179	122,819
減価償却費	2,807	2,131	2,122	-	-	4,391	11,451
減損損失	-	-	1	-	10	-	11
売却又は処分	321	707	1,022	-	-	881	2,931
為替換算差額	612	470	523	-	-	376	1,981
その他	70	-	73	-	128	172	443
2022年3月31日残高	47,295	48,692	25,934	64	10	10,893	132,888
減価償却費	3,509	2,164	2,063	-	-	4,223	11,959
減損損失	-	394	-	-	31	-	425
売却又は処分	4,447	1,800	1,690	-	-	4,196	12,133
為替換算差額	475	324	432	-	-	356	1,587
売却目的で保有 する資産への振替	56	103	69	-	-	292	520
子会社の支配喪失 に伴う変動	242	72	548	-	-	206	1,068
その他	-	294	254	-	10	2,106	2,664
2023年3月31日残高	46,534	49,305	25,868	64	31	8,672	130,474

帳簿価額

(単位：百万円)

	建物及び 構築物	機械装置 及び運搬具	工具、器具 及び備品	土地	建設仮勘定	使用権資産	合計
2021年4月1日残高	31,171	8,973	5,091	4,774	1,281	13,676	64,966
2022年3月31日残高	31,431	9,326	4,819	4,818	1,325	12,372	64,091
2023年3月31日残高	31,064	8,776	4,982	4,860	856	8,371	58,909

- (注) 1 有形固定資産として資産化した借入費用はありません。
 2 有形固定資産の取得に関するコミットメントについては、資本的支出コミットメント(注記31)に記載しています。
 3 建設中の有形固定資産は、建設仮勘定として表示しています。

(2) 減損損失

当社グループは、前連結会計年度11百万円、当連結会計年度425百万円の減損損失を認識し、連結損益計算書の売上原価に計上しています。

当社グループでは回収可能価額を使用価値により測定していますが、前連結会計年度に認識した減損損失11百万円は、医薬品事業の日本セグメントにおける建設仮勘定において、収益性が見込めなくなったため、帳簿価額全額を減額したものです。

当連結会計年度に認識した減損損失425百万円の主なもの、医薬品事業の北米セグメントにおいて、機械装置及び運搬具について、収益性が見込めなくなったため、帳簿価額全額を減損したものです。

14. のれん

(1) 取得原価、減損損失累計額の増減及び帳簿価額

のれんの取得原価、減損損失累計額の増減及び帳簿価額は、以下のとおりです。

取得原価

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
期首残高	176,492	195,144
企業結合による取得 為替換算差額	-	-
期末残高	18,652	17,743
期末残高	195,144	212,887

減損損失累計額

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
期首残高	-	-
減損損失 為替換算差額	-	3,523
期末残高	-	51
期末残高	-	3,472

帳簿価額

(単位：百万円)

2021年4月1日残高	176,492
2022年3月31日残高	195,144
2023年3月31日残高	209,415

(2) 重要なのれん

連結財政状態計算書に計上されている主なのれんは、当社グループによるSumitovant Biopharma Ltd.、Sepracor Inc. (現：Sunovion Pharmaceuticals Inc.)及びTolero Pharmaceuticals, Inc. (現：Sumitomo Pharma Oncology, Inc.)の買収により発生したものであり、帳簿価額は以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
Sumitovant Biopharma Ltd.	85,583	93,365
Sepracor Inc.	77,075	84,083
Tolero Pharmaceuticals, Inc.	24,205	22,934

(3) のれんの減損テスト

当社グループは、原則として内部報告目的で管理されている地域別事業セグメントを減損テストで用いる資金生成単位としていますが、一部の事業セグメントにおいては、事業セグメントに複数の資金生成単位を含んでいます。医薬品事業の北米セグメントは、「がん領域以外」と「がん領域」の2つの独立した資金生成単位より構成されています。前連結会計年度及び当連結会計年度において、当社グループが認識しているのれんは全て医薬品事業の北米セグメントに帰属していますが、のれんの減損テストは、上記の2つの独立した資金生成単位別を実施しています。

医薬品事業の北米セグメントに帰属するのれんを2つの独立した資金生成単位に配分した帳簿価額は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
北米(がん領域以外)	168,346	183,653
北米(がん領域)	26,798	25,763
合計	195,144	209,415

のれんの減損損失は、回収可能価額が帳簿価額を下回っている場合に認識され、当該のれんの帳簿価額を回収可能価額まで減額しています。回収可能価額は、経営会議で承認された事業計画を基礎として測定した処分コスト控除後の公正価値に基づき算定しています。処分コスト控除後の公正価値の算定には、対象となる無形資産に関する開発品の上市時期、研究開発活動の成功確率、製品及び開発品の販売価格、及び固定費の予測等を含む収益の予測計画等の仮定を用いており、過去の経験及び外部からの情報に基づいた将来キャッシュ・フローの見積額を現在価値に割り引いて算定しています。北米がん領域以外に帰属するのれんの減損テストにおいて、処分コスト控除後の公正価値は、15年間の将来予測を基礎としたキャッシュ・フローに永久成長率を考慮した見積額を現在価値に割り引いた上で処分コスト見積額を控除して算定しています。また、北米がん領域に帰属するのれんの減損テストにおいて、処分コスト控除後の公正価値は、18年間の将来予測を基礎としたキャッシュ・フローの見積額を現在価値に割り引いた上で処分コスト見積額を控除して算定しています。

この評価技法は観察可能な市場データでないインプットを使用しているため、この処分コスト控除後の公正価値は公正価値ヒエラルキーのレベル3に分類されます。

のれんの減損テストには、資金生成単位ごとに設定した加重平均資本コスト等を基礎とした割引率を用いており、減損テストに使用した税引前の割引率は、前連結会計年度は12.1%～18.0%、当連結会計年度は14.8%～20.5%です。

減損テストの結果、医薬品事業の北米セグメントの「がん領域」の資金生成単位につき、回収可能価額は25,763百万円であり、のれんを含む資金生成単位の帳簿価額を下回ったことから、当該のれんについて減損損失3,523百万円を連結損益計算書の販売費及び一般管理費に認識しました。

なお、医薬品事業の北米セグメントの「がん領域以外」の資金生成単位の処分コスト控除後の公正価値は帳簿価額を十分に上回っており、処分コスト控除後の公正価値の算定に用いた主要な仮定が合理的な範囲で変動があった場合にも、減損が発生する可能性は低いと判断しています。

15. 無形資産

(1) 取得原価、償却累計額及び減損損失累計額の増減並びに帳簿価額

無形資産の取得原価、償却累計額及び減損損失累計額の増減並びに帳簿価額は、以下のとおりです。

取得原価

(単位：百万円)

	製品に係る無形資産	ソフトウェア	その他	合計
2021年4月1日残高	511,066	19,568	239	530,873
個別取得	3,176	2,507	455	6,138
売却又は処分	-	114	3	117
為替換算差額	51,735	1,043	13	52,791
その他	-	-	-	-
2022年3月31日残高	565,977	23,004	704	589,685
個別取得	1,763	2,368	1	4,132
売却又は処分	17,895	1,160	136	19,191
為替換算差額	48,915	910	14	49,839
売却目的で保有する資産への振替	30	132	27	189
子会社の支配喪失に伴う変動	15	523	5	543
その他	-	-	-	-
2023年3月31日残高	598,715	24,467	551	623,733

償却累計額及び減損損失累計額

(単位：百万円)

	製品に係る無形資産	ソフトウェア	その他	合計
2021年4月1日残高	134,478	12,808	181	147,467
償却費	24,178	2,710	9	26,897
減損損失	899	-	-	899
売却又は処分	-	114	3	117
為替換算差額	15,072	773	2	15,847
その他	-	-	-	-
2022年3月31日残高	174,627	16,177	189	190,993
償却費	26,450	2,846	8	29,304
減損損失	80,003	63	-	80,066
売却又は処分	17,875	1,145	-	19,020
為替換算差額	12,924	705	-	13,629
売却目的で保有する資産への振替	15	85	27	127
子会社の支配喪失に伴う変動	13	388	3	404
その他	1	21	-	22
2023年3月31日残高	276,100	18,152	167	294,419

帳簿価額

(単位：百万円)

	製品に係る無形資産	ソフトウェア	その他	合計
2021年4月1日残高	376,588	6,760	58	383,406
2022年3月31日残高	391,350	6,827	515	398,692
2023年3月31日残高	322,615	6,315	384	329,314

(注) 1 無形資産の償却費は、連結損益計算書において、売上原価、販売費及び一般管理費並びに研究開発費に計上しています。

2 自己創設無形資産はありません。

3 無形資産として資産化した借入費用はありません。

4 製品に係る無形資産のうち、研究開発の段階にあり、未だ規制当局の販売承認が得られていないものは、使用可能な状態にないため、将来の経済的便益が流入する期間が予見可能でないと判断し、耐用年数を確定できない無形資産に分類しています。当該無形資産の帳簿価額は、前連結会計年度末29,799百万円及び当連結会計年度末11,743百万円です。

(2) 重要な無形資産

連結財政状態計算書に計上されている重要な無形資産は、以下のとおりです。

			帳簿価額 (単位：百万円)		残存償却期間
			前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
Myovant Sciences Ltd.	マイフェンブリー	特許権	139,604	142,471	15年
	オルゴピクス	特許権	64,745	66,075	15年
Urovant Sciences Ltd.	ジェムテサ	特許権	93,894	94,691	13年
Cynapsus Therapeutics Inc.	キンモビ	特許権	51,481	-	-
Tolero Pharmaceuticals, Inc.	TP-0903	仕掛研究開発	18,606	-	-

主に当社グループによるMyovant Sciences Ltd.、Urovant Sciences Ltd. (現：Sumitovant Biopharma Ltd.)、Cynapsus Therapeutics Inc. (現：Sunovion CNS Development Canada ULC) 及びTolero Pharmaceuticals, Inc. (現：Sumitomo Pharma Oncology, Inc.) の買収により取得した製品に係る無形資産です。研究開発の状況は、「第2 事業の状況 6 研究開発活動」に記載しています。

なお、進行中の研究開発資産である仕掛研究開発は、未だ規制当局の販売承認が得られておらず、使用可能な状態にないため、将来の経済的便益が流入する期間が予見可能でないと判断し、耐用年数を確定できない無形資産に分類しています。また、研究開発プロセスに内在する不確実性のため、製品化に至らず減損損失が発生するリスクや、市場環境の変動等に伴う収益性の低下により減損損失が発生するリスクがあります。

(3) 減損損失

無形資産は、概ね独立したキャッシュ・インフローを生み出す最小の資金生成単位でグルーピングを行っています。なお、製品に係る無形資産については、製品及び開発品ごとの個別資産を資金生成単位としています。

無形資産の減損損失は、回収可能価額が帳簿価額を下回っている場合に認識され、当該無形資産の帳簿価額を回収可能価額まで減額しています。回収可能価額は、使用価値に基づき算定しています。使用価値は、過去の経験及び外部からの情報に基づいた将来キャッシュ・フローの見積額を現在価値に割り引いて算定しています。

無形資産の減損テストには、資金生成単位ごとに設定した加重平均資本コスト等を基礎とした割引率を用いており、減損テストに使用した税引前の割引率は、前連結会計年度は7.0%～18.0%、当連結会計年度は7.0%～13.8%です。

減損テストの結果、当連結会計年度において認識した減損損失80,066百万円は、連結損益計算書の販売費及び一般管理費並びに研究開発費にそれぞれ58,926百万円、21,140百万円計上しています。

当該減損損失は、主として医薬品事業の北米セグメントにおける、パーキンソン病に伴うオフ症状治療剤「キンモビ」に係る特許権の減損損失55,369百万円、及びソフトウェアの減損損失63百万円、COPD治療剤「ロンハラ マグネア」に係る特許権の減損損失3,494百万円、急性骨髄性白血病（AML）を対象としたTP-0903に係る仕掛研究開発の減損損失20,598百万円です。

「キンモビ」に係る特許権、及びソフトウェア、「ロンハラ マグネア」に係る特許権については収益性が見込めなくなったため、TP-0903に係る仕掛研究開発については開発中止により収益性が見込めなくなったため、帳簿価額全額を減額しています。

なお、上記を除く仕掛研究開発については、使用価値は当該資産の帳簿価額を十分に上回っており、使用価値の算定に用いた主要な仮定が合理的な範囲で変動があった場合にも、減損が発生する可能性は低いと判断しています。

16. リース

当社グループは主に、事務所及び倉庫等をリース契約により使用しています。一部の契約には、満期後もリースを更新する選択権が付されています。また、エスカレーション条項及びリース契約によって課される重要な制限はありません。

借手としてのリース

(1) 純損益に認識された金額

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
減価償却費	4,391	4,223
リース負債に係る金利費用	307	225
短期リースに係る費用	222	205
少額資産のリースに係る費用	789	771
リース負債の測定に含めていない変動リース料	17	41
使用权資産のサブリース収入	671	673

(2) 使用权資産

有形固定資産に含まれる使用权資産の取得原価、減価償却累計額及び減損損失累計額の増減並びに帳簿価額は、以下のとおりです。

取得原価

(単位：百万円)

	建物 及び構築物	機械装置 及び運搬具	土地	合計
2021年4月1日残高	16,221	4,629	5	20,855
取得	1,791	2,057	-	3,848
売却又は処分	441	701	-	1,142
為替換算差額	958	194	-	1,152
その他	162	1,286	-	1,448
2022年3月31日残高	18,367	4,893	5	23,265
取得	3,409	1,078	-	4,487
売却又は処分	3,128	2,099	-	5,227
為替換算差額	892	199	-	1,091
売却目的で保有する資産への振替	396	-	-	396
子会社の支配喪失に伴う変動	395	-	5	400
その他(注)	5,779	2	-	5,777
2023年3月31日残高	12,970	4,073	-	17,043

(注) 主に中途解約による使用权資産の変動が含まれています。

減価償却累計額及び減損損失累計額

(単位：百万円)

	建物 及び構築物	機械装置 及び運搬具	土地	合計
2021年4月1日残高	5,543	1,635	1	7,179
減価償却費	3,459	932	-	4,391
売却又は処分	441	440	-	881
為替換算差額	301	75	-	376
その他	167	5	-	172
2022年3月31日残高	8,695	2,197	1	10,893
減価償却費	3,360	863	-	4,223
売却又は処分	3,096	1,100	-	4,196
為替換算差額	278	78	-	356
売却目的保で保有する資産 への振替	292	-	-	292
子会社の支配喪失に伴う変動	205	-	1	206
その他	2,101	5	-	2,106
2023年3月31日残高	6,639	2,033	-	8,672

帳簿価額

(単位：百万円)

	建物 及び構築物	機械装置 及び運搬具	土地	合計
2021年4月1日残高	10,678	2,994	4	13,676
2022年3月31日残高	9,672	2,696	4	12,372
2023年3月31日残高	6,331	2,040	-	8,371

(3) リース負債

リース負債の契約上の満期は以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
契約上の割引前キャッシュ・フロー		
1年以内	5,772	4,871
1年超5年以内	9,118	6,358
5年超	1,429	1,302
割引前リース負債 残高	16,319	12,531
リース負債 残高	15,496	11,656
リース負債(非流動)	10,033	6,996
リース負債(流動)	5,463	4,660

(4) 連結キャッシュ・フロー計算書で認識された金額

リースに係るキャッシュ・アウトフローは、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
リース負債の返済による支出	4,499	3,755
リース負債に係る金利費用の支払い	307	225
その他	1,028	1,017
合計	5,834	4,997

17. その他の金融資産

(1) 内訳

その他の金融資産の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
償却原価で測定する金融資産		
貸付金	27,253	10,012
その他	8,615	9,148
純損益を通じて測定する金融資産		
株式等	176	820
その他の包括利益を通じて 公正価値で測定する金融資産		
株式等	111,855	131,161
債券	3,364	3,040
デリバティブ資産	177	-
合計	151,440	154,181
その他の金融資産(非流動)	115,844	134,007
その他の金融資産(流動)	35,596	20,174
合計	151,440	154,181

(2) その他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産

公正価値の内訳

主要な銘柄の公正価値は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
Roivant Sciences Ltd.	52,227	85,117
株式会社メディパルホールディングス	6,541	5,864
JCRファーマ株式会社	7,674	4,804
小野薬品工業株式会社	5,105	4,602
アルフレッサホールディングス株式会社	2,788	2,783
持田製薬株式会社	2,023	1,809
東邦ホールディングス株式会社	1,070	1,359
四国薬業株式会社	2,596	1,317
株式会社バイタルケーエスケー・ホールディングス	882	1,072
その他	30,949	22,434
合計	111,855	131,161

その他

連結会計年度末に保有しているその他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産の受取配当金は、前連結会計年度851百万円、当連結会計年度750百万円です。

期中に処分したその他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産であるその他の金融資産は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
売却日時点の公正価値	8,022	5,961
累積利得・損失()	5,475	3,425
受取配当金	141	224

これらは事業戦略の見直し等により売却したものであり、売却時点において税引後の累積利得をその他の資本の構成要素から利益剰余金へ振り替えており、その金額は前連結会計年度3,801百万円、当連結会計年度2,378百万円です。

また、その他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産のうち、取得原価に比べ公正価値の著しい下落が一時的でないものについて、税引後の累積損失をその他の資本の構成要素から利益剰余金へ振り替えており、その金額は前連結会計年度 46,219百万円、当連結会計年度 1,049百万円です。

18. 棚卸資産

棚卸資産の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
商品及び製品	78,962	65,813
仕掛品	3,712	3,491
原材料及び貯蔵品	16,347	25,101
合計	99,021	94,405

なお、原材料及び貯蔵品には、連結会計年度末から12カ月を超えて使用されるものを含んでいますが、正常営業循環期間内で保有しているものであるため、棚卸資産に含めています。

また、売上原価として純損益に計上された棚卸資産の評価減の金額は、前連結会計年度2,937百万円、当連結会計年度1,317百万円です。

19. 営業債権及びその他の債権

(1) 内訳

営業債権及びその他の債権の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
償却原価で測定する金融資産		
売掛金及び受取手形	139,151	86,405
未収入金	10,387	9,503
契約資産	1,870	-
貸倒引当金	1	-
合計	151,407	95,908
営業債権及びその他の債権（非流動）	-	-
営業債権及びその他の債権（流動）	151,407	95,908
合計	151,407	95,908

(2) 信用リスク及び市場リスク並びに減損損失

当社グループの信用リスク及び為替リスクに対するエクスポージャー並びに営業債権及びその他の債権に関連する減損損失は、金融商品（注記30）に記載しています。

20. 現金及び現金同等物

現金及び現金同等物の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
償却原価で測定する金融資産		
現金及び預金	140,566	96,412
短期投資（現金同等物）	62,418	47,066
合計	202,984	143,478

21. 売却目的で保有する資産

継続的な使用ではなく、主に売却により回収が見込まれる非流動資産又は処分グループのうち、現状で直ちに売却することが可能であり、かつ、売却の可能性が非常に高いものを売却目的保有に分類しています。売却目的保有に分類した非流動資産又は処分グループは、帳簿価額と売却コスト控除後の公正価値のいずれか低い金額で測定しています。

売却目的で保有する資産とそれに直接関連する負債の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
その他の金融資産	-	1,195
棚卸資産	-	2,736
営業債権及びその他の債権	-	2,043
その他	-	1,524
資産合計	-	7,498
退職給付に係る負債	-	407
営業債務及びその他の債務	-	622
その他の流動負債	-	412
その他	-	365
負債合計	-	1,806

当社は、2022年12月26日において、当社が保有する住友ファーマアニマルヘルス株式会社（以下「住友ファーマアニマルヘルス」）の株式を三井物産株式会社にすべて譲渡する契約を締結しました。また住友ファーマアニマルヘルスに関する売却は翌第1四半期連結会計期間中に完了する予定です。

これにより、住友ファーマアニマルヘルスが当社の子会社ではなくなる可能性が非常に高まったため、当連結会計年度末において同社に関連する資産およびそれに直接関連する負債を売却目的で保有する処分グループに分類しています。

22. 社債及び借入金

(1) 内訳

社債及び借入金の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)	平均利率	償還及び返済期限
社債(1年内償還予定の社債を除く)	119,116	119,240	1.47%	2050年9月
長期借入金(1年内返済予定の長期借入金を除く)	124,847	124,888	0.26%	2024年12月～ 2025年12月
1年内返済予定の長期借入金	20,060	-	-%	-
短期借入金	5,025	90,588	0.66%	-
合計	269,048	334,716	-	-
社債及び借入金(非流動)	243,963	244,128	-	-
借入金(流動)	25,085	90,588	-	-
合計	269,048	334,716	-	-

(注) 平均利率については、当連結会計年度末残高に対する加重平均利率を記載しています。

(2) 社債の発行条件

社債の発行条件の要約は、下記のとおりです。

(単位：百万円)

会社名	銘柄	発行 年月日	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)	利率 (%)	担保	償還期限
住友ファーマ株式会社	第1回利払繰延 条項・期限前償還 条項付無担保社 債(劣後特約付)	2020年 9月10日	60,000	60,000	1.39 (注1)	なし	2050年 9月9日 (注3)
住友ファーマ株式会社	第2回利払繰延 条項・期限前償還 条項付無担保社 債(劣後特約付)	2020年 9月10日	60,000	60,000	1.55 (注2)	なし	2050年 9月9日 (注4)
合計	-	-	120,000	120,000	-	-	-

(注) 1 2020年9月10日の翌日から2027年9月10日までは固定利率、2027年9月10日の翌日以降は変動利率です(2027年9月10日の翌日に金利のステップアップが発生)。

2 2020年9月10日の翌日から2030年9月10日までは固定利率、2030年9月10日の翌日以降は変動利率です(2030年9月10日の翌日に金利のステップアップが発生)。

3 2027年9月10日および2027年9月10日以降の各利払日に、または払込期日以降に税制事由もしくは資本性変更事由が生じ、かつ継続している場合に、当社の裁量で期限前償還が可能な特約条項が付されています。

4 2030年9月10日および2030年9月10日以降の各利払日に、または払込期日以降に税制事由もしくは資本性変更事由が生じ、かつ継続している場合に、当社の裁量で期限前償還が可能な特約条項が付されています。

なお、上記の社債は償却原価で測定する金融負債に分類しており、直接取引費用を控除した金額で測定していません。

(3) 財務活動から生じるキャッシュ・フローの変動を伴う負債の変動

財務活動から生じるキャッシュ・フローの変動を伴う負債の増減は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	短期借入金	長期借入金	社債	リース負債	合計
2021年4月1日残高	5,001	149,826	119,087	16,875	290,789
財務活動によるキャッシュ・フロー	29	4,960	-	4,499	9,430
その他の変動					
使用権資産取得による増加	-	-	-	3,758	3,758
利息費用	73	396	1,887	307	2,663
利息の支払額	79	349	1,764	309	2,501
為替換算差額	5	-	-	857	862
その他	4	6	-	1,481	1,491
2022年3月31日残高	5,025	144,907	119,210	15,508	284,650
財務活動によるキャッシュ・フロー	85,559	20,060	-	3,755	61,744
その他の変動					
使用権資産取得による増加	-	-	-	4,572	4,572
利息費用	99	322	1,888	215	2,524
利息の支払額	105	394	1,698	227	2,424
為替換算差額	6	-	-	804	810
その他	4	113	66	5,461	5,410
2023年3月31日残高	90,588	124,888	119,334	11,656	346,466

(注) 上記金額は、未払利息を含んで記載しています。

23. 営業債務及びその他の債務

営業債務及びその他の債務の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
償却原価で測定する金融負債		
買掛金及び支払手形	22,455	13,403
未払金	23,728	38,738
合計	46,183	52,141
営業債務及びその他の債務(非流動)	-	-
営業債務及びその他の債務(流動)	46,183	52,141
合計	46,183	52,141

24. その他の金融負債

その他の金融負債の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
償却原価で測定する金融負債		
預り金	4,125	4,370
その他(注)	4,739	549
純損益を通じて公正価値で測定する金融負債		
条件付対価	4,419	1,482
その他	994	822
リース負債	15,496	11,656
合計	29,773	18,879
その他の金融負債(非流動)	16,471	11,869
その他の金融負債(流動)	13,302	7,010
合計	29,773	18,879

(注) 前連結会計年度における償却原価で測定する金融負債のその他には、Pfizer Inc. とのがん領域及び婦人科領域における北米でのレルゴリクス共同開発及び共同販売に関する契約に基づき受領した一時金が含まれています。

25. 引当金

(1) 増減明細

引当金の増減明細は、以下のとおりです。

当連結会計年度（自 2022年4月1日 至 2023年3月31日）

（単位：百万円）

	返品調整引当金	売上割戻引当金	合計
期首残高	11,065	108,084	119,149
期中増加額	18,883	97,286	116,169
期中減少額（目的使用）	2,175	124,878	127,053
期中減少額（戻入）	52	81	133
為替換算差額	763	10,200	10,963
その他（注）	-	12	12
期末残高	28,484	90,599	119,083
引当金（非流動）	-	-	-
引当金（流動）	28,484	90,599	119,083
合計	28,484	90,599	119,083

（注）その他は、主として売却目的で保有する資産に直接関連する負債への振替えです。

(2) 引当金の内容

引当金は、決算日における将来の債務の決済時期及び決済に必要と予測されるキャッシュ・フロー等に関する最善の見積りに基づいて算定しています。見積りに使用した仮定と異なる結果が生じることにより、翌年度以降の連結財務諸表において引当金の金額に重要な修正を行う可能性があります。

返品調整引当金

返品による損失に備えるため、全製品及び商品の返品予測高を計上しており、期末残高のうち、Sumitomo Pharma America Holdings, Inc.（以下「SMPA社」）で販売している製品に適用される返品調整引当金は22,744百万円であり、また、Sumitovant社で販売している製品に適用される返品調整引当金は5,740百万円です。将来において経済的便益の流出が予測される時期は、連結会計年度末日より正常営業循環期間内であると見込んでいます。

売上割戻引当金

公的なプログラムや卸店、その他の契約等に対する売上割戻金の支出に備えて、その見込額を計上しており、期末残高のうち、SMPA社で販売している製品に適用される売上割戻引当金は78,822百万円であり、また、Sumitovant社で販売している製品に適用される売上割戻引当金は11,477百万円です。米国で販売されている主要品目に適用される様々な保険制度（Medicaid等）に係る売上割戻金は、その決済までの期間が約1年であり確定までに時間を要するものです。また、売上割戻金の算定の基礎となる売上割戻率は、商流（卸売業者、薬局、病院等）及び適用される保険制度によって異なることから、売上割戻引当金の見積りに当たっては、最終的な商流と適用される保険制度を見積もる必要があります。これらの経営者による判断が売上割戻引当金の見積りに重要な影響を及ぼす可能性があります。将来において経済的便益の流出が予測される時期は、連結会計年度末日より正常営業循環期間内であると見込んでいます。

26. その他の負債

その他の非流動負債及びその他の流動負債の内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
前受収益(注)	58,401	58,749
未払賞与	36,792	46,998
未払費用	17,603	12,451
その他	11,895	17,571
合計	124,691	135,769
その他の非流動負債	57,620	57,756
その他の流動負債	67,071	78,013
合計	124,691	135,769

(注) 前受収益は、Pfizer Inc.とのがん領域及び婦人科領域における北米でのレルゴリクス®の共同開発及び共同販売に関する契約に基づき受領した一時金です。詳細は、共同開発及び共同販売(注記35)に記載しています。

27. 従業員給付

(1) 退職後給付制度の概要

当社及び一部の連結子会社は、従業員の退職後給付に充てるため、積立型、非積立型の確定給付制度及び確定拠出制度を採用しています。

積立型制度である確定給付企業年金制度では、職務等級と勤務期間に基づいた一時金又は年金を支給しています。また、一部の確定給付企業年金制度には、退職給付信託が設定されています。

退職一時金制度では、退職後給付として、職務等級と勤務期間に基づいた一時金を支給しています。

(2) 確定給付制度

退職給付に係る負債及び資産の内訳

連結財政状態計算書における確定給付制度に係る負債及び資産は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
確定給付制度債務の現在価値	96,144	87,357
退職給付信託を含む制度資産の公正価値	84,683	82,349
積立不足又は積立超過()	11,461	5,008
退職給付に係る負債	11,461	5,008
退職給付に係る資産	-	-

確定給付制度債務

確定給付制度債務の現在価値の増減は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
期首残高	99,327	96,144
当期勤務費用	3,068	2,895
利息費用	676	800
確定給付負債(資産)の純額の再測定		
人口統計上の仮定の変更	232	246
財務上の仮定の変更	2,084	6,087
実績による修正	69	37
過去勤務費用	178	95
給付支払額	4,411	3,676
為替換算差額	60	55
売却目的で保有する資産に直接関連する負債への振替	-	407
子会社の支配喪失に伴う変動	-	2,448
その他	13	33
期末残高	96,144	87,357

(注) 確定給付制度債務の加重平均支払年数は、前連結会計年度末14.0年、当連結会計年度末13.8年です。

制度資産

制度資産の公正価値の増減は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
期首残高	84,258	84,683
利息収益	586	717
給付支払額	3,437	2,917
事業主による拠出	2,356	2,390
確定給付負債(資産)の純額の再測定		
制度資産に係る収益	935	474
子会社の支配喪失に伴う変動	-	1,994
その他	15	56
期末残高	84,683	82,349

(注) 当社グループは、翌連結会計年度に1,690百万円の掛金を拠出する予定です。

制度資産の構成

制度資産の主な分類ごとの内訳は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)			当連結会計年度 (2023年3月31日)		
	活発な市場で の市場価格が あるもの	活発な市場で の市場価格が ないもの	合計	活発な市場で の市場価格が あるもの	活発な市場で の市場価格が ないもの	合計
株式	19,272	-	19,272	21,816	-	21,816
債券	30,136	-	30,136	27,460	-	27,460
生命保険の一般勘定	-	9,288	9,288	-	8,956	8,956
現金及び現金同等物	2,680	-	2,680	2,910	-	2,910
その他	-	23,307	23,307	-	21,207	21,207
合計	52,088	32,595	84,683	52,186	30,163	82,349

(注) 制度資産合計には、確定給付企業年金制度に対して設定した退職給付信託が前連結会計年度末において8.3%、当連結会計年度末において9.1%含まれています。また、生命保険の一般勘定は、生命保険会社により一定の予定利率と元本が保証されています。

重要な数理計算上の仮定

確定給付制度債務の現在価値の計算に用いた重要な数理計算上の仮定は、以下のとおりです。

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
割引率(%)	0.8	1.3

感応度分析

連結会計年度末時点で重要な数理計算上の仮定(割引率)が変動した場合の確定給付制度債務に与える影響は、以下のとおりです。当該分析は、他のすべての変数が一定であると仮定しています。当該分析は、連結財政状態計算書において認識されている確定給付制度債務の計算方法と同一の方法に基づいて実施しています。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
割引率が0.5%上昇した場合	6,209	5,263
割引率が0.5%低下した場合	6,945	5,405

制度資産の投資戦略・運用方針

当社の制度資産運用に関する基本方針は、退職金規程及び企業年金基金規約に規定された年金給付及び一時金等の支払いを将来にわたり確実にを行うために、許容されるリスクの範囲内で、必要とされる総合収益を長期的に確保することを目的としています。

目標とする収益率は、将来にわたって健全な確定給付制度を運営・維持するために必要な収益率、具体的には中長期的な運用上の期待リターンが割引率を上回ることを目標としています。その運用目標を達成するため、資産運用の基本方針を定めており、当社グループの状況、当社グループを取り巻く制度や環境変更に応じて変更することができるものとしています。

確定給付制度の将来キャッシュ・フローに与える影響

確定給付型企業年金制度において、将来にわたって財政の均衡を保つことができるように、5年ごとに掛金の額の再計算を行うこととしています。また、企業年金基金の毎事業年度の決算において積立金の額が責任準備金の額から許容繰越不足金を控除した額を下回る場合、掛金の額を再計算することとしています。

(3) 確定拠出制度

確定拠出制度に関して費用として認識した金額は、前連結会計年度3,412百万円、当連結会計年度4,128百万円です。

(4) その他の従業員給付費用

前連結会計年度及び当連結会計年度に発生した従業員給付に係る費用は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
給料	90,059	105,153
従業員賞与	38,043	46,577
退職給付費用	8,094	8,288
その他	16,354	17,603
合計	152,550	177,621

28. 株式報酬

当社の連結子会社であるMyovant Sciences Ltd. (以下「Myovant社」)は株式報酬制度を採用しており、当該子会社役員又は従業員等に対し、ストック・オプション等を付与しています。

ストック・オプション制度

Myovant社が発行するストック・オプションは持分決済型株式報酬であり、主に勤務期間を確定条件としています。

Myovant社のストック・オプションに関連する情報は以下のとおりです。

なお、Myovant社につき、当連結会計年度中に完全子会社化を完了しており、当連結会計年度末においてストック・オプションは存在していません。

() 前連結会計年度

	オプション数 (個)	加重平均 行使価格 (単位：米ドル)	加重平均 残存契約年数 (年)
2021年4月1日時点	8,293,331	9.90	6.48
付与	1,178,625	18.93	-
行使	827,389	17.07	-
失効	2,513,887	9.80	-
2022年3月31日残高	6,130,680	10.71	6.98
2022年3月31日時点 行使可能残高	3,754,020	8.41	6.08

(注) 1 権利行使時における加重平均株価は、19.07米ドルです。

2 2022年3月31日時点残高における行使価格の範囲は2.38～26.17米ドルです。

() 当連結会計年度

	オプション数 (個)	加重平均 行使価格 (単位：米ドル)	加重平均 残存契約年数 (年)
2022年4月1日時点	6,130,680	10.71	6.98
付与	204,808	11.33	-
行使	868,306	8.27	-
失効・買戻し	5,467,182	11.12	-
2023年3月31日残高	-	-	-
2023年3月31日時点 行使可能残高	-	-	-

(注) 権利行使時における加重平均株価は、17.49米ドルです。

なお、ストック・オプションの公正価値を評価する目的で、ブラック・ショールズ・モデルが使用されています。期中に付与されたストック・オプションについて、ブラック・ショールズ・モデルに使用された仮定は以下のとおりです。また、ストック・オプションの1個当たりの予想加重平均公正価値は、7.44米ドルです。

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
予想加重平均株価(米ドル)	18.95	19.56
予想行使価格(米ドル)	18.93	11.33
予想ボラティリティ	71.9%	71.0%
予想オプション期間	6.2年	6.3年
予想配当	-	-
リスク・フリー・レート	1.0%	2.8%

(注) 1 予想ボラティリティの見積りは、ストック・オプションの予想残存期間に対応するMyovant社及び同社と類似する上場企業である参照企業の過去のボラティリティに基づいています。

2 Myovant社の取得日以降に付与したストック・オプションの公正価値測定において使用された仮定を記載しています。

株式報酬費用

連結損益計算書において認識した株式報酬費用は以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
販売費及び一般管理費	3,627	11,120
研究開発費	1,912	4,135
合計	5,539	15,255

29. 払込資本及びその他の資本

(1) 資本金

授權株式数及び発行済株式数の増減は、以下のとおりです。

(単位：千株)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
授權株式数	1,500,000	1,500,000
発行済株式数		
期首残高	397,900	397,900
期中増減	-	-
期末残高	397,900	397,900

(注) 当社の発行する株式は、すべて権利内容に何ら制限のない無額面の普通株式であり、全額払込済です。

(2) 自己株式

自己株式数の増減は、以下のとおりです。

(単位：千株)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
期首残高	606	607
期中増減	1	1
期末残高	607	608

(注) 保有している自己株式は、すべて普通株式です。なお、期中における増減は、主に単元未満株式の買取請求による増加又は単元未満株式の買増請求による減少によるものです。

(3) 剰余金

資本剰余金

資本剰余金は、資本取引から発生した金額のうち、資本金に含まれない金額から構成されています。なお、子会社株式の追加取得持分と追加投資額との間に生じた差額により資本剰余金が負の値になる場合には、資本剰余金をゼロとし、残額は利益剰余金から減額しています。

利益剰余金

利益剰余金は、当連結会計年度及び過年度に純損益として認識されたもの並びにその他の資本の構成要素から振り替えられたものから構成されています。

(4) その他の資本の構成要素

その他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産の変動

その他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産の公正価値の累積的な純変動額です。

確定給付負債（資産）の純額の再測定

期首の数理計算上の仮定と実際の結果との差異の影響額、数理計算上の仮定の変更による影響額、利息収益を除く制度資産の公正価値に係る収益等から構成されています。

在外営業活動体の換算差額

外貨建てで作成された在外営業活動体の財務諸表を連結する際に発生した累積的な換算差額です。

キャッシュ・フロー・ヘッジ

未認識のヘッジ取引に関連するキャッシュ・フロー・ヘッジ手段の公正価値の累積的な純変動額のうち、ヘッジが有効と認められる部分です。

(5) 配当

配当の総額及び1株当たり配当額

配当の総額及び1株当たり配当額は、以下のとおりです。

(ア) 前連結会計年度(自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)

決議日	株式の種類	配当の総額 (単位:百万円)	1株当たり配当額 (単位:円)	基準日	効力発生日
定時株主総会 (2021年6月24日)	普通株式	5,562	14.00	2021年3月31日	2021年6月25日
取締役会 (2021年10月27日)	普通株式	5,562	14.00	2021年9月30日	2021年12月1日

(イ) 当連結会計年度(自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)

決議日	株式の種類	配当の総額 (単位:百万円)	1株当たり配当額 (単位:円)	基準日	効力発生日
定時株主総会 (2022年6月23日)	普通株式	5,562	14.00	2022年3月31日	2022年6月24日
取締役会 (2022年10月31日)	普通株式	5,562	14.00	2022年9月30日	2022年12月1日

基準日が当連結会計年度に属する配当のうち、配当の効力発生日が翌連結会計年度となるもの

基準日が当連結会計年度に属する配当のうち、配当の効力発生日が翌連結会計年度となるものは、以下のとおりです。

(ア) 前連結会計年度(自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)

決議日	株式の種類	配当の総額 (単位:百万円)	1株当たり配当額 (単位:円)	基準日	効力発生日
定時株主総会 (2022年6月23日)	普通株式	5,562	14.00	2022年3月31日	2022年6月24日

(イ) 当連結会計年度(自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)

決議日	株式の種類	配当の総額 (単位:百万円)	1株当たり配当額 (単位:円)	基準日	効力発生日
定時株主総会 (2023年6月27日)	普通株式	2,781	7.00	2023年3月31日	2023年6月28日

30. 金融商品

(1) 資本管理

当社グループは、企業価値と株主価値の持続的かつ一体的な向上を図るため、製品及び開発品の導入並びに国内事業、北米事業、新規事業等への投資を積極的に行うとともに、株主還元についても重要な経営課題と位置付け、資本管理を行っています。なお、当社グループが適用を受ける重要な資本規制はありません。

(2) 金融リスク管理の概要

リスク管理方針

当社グループは、経営活動を行う過程において、信用リスク、流動性リスク、市場リスク等の財務上のリスクを軽減するために、リスク管理を行っています。デリバティブは、これらのリスクを一部回避するために利用していますが、投機目的では行っていません。

(3) 信用リスク

概要

信用リスクとは、顧客又は金融商品の取引相手が契約上の義務を果たすことができなかった場合に当社グループが負う財務上の損失リスクであり、主に当社グループの顧客に対する売掛金等の債権から生じます。

売掛金等に係る顧客の信用リスクに関しては、社内ですべての債権管理に関する基準に従い、取引先ごとの期日管理及び残高管理を行うとともに、主要な取引先の信用状況を定期的に把握する体制をとることにより、リスク低減を図っています。

信用リスクの最大エクスポージャー

当社グループが保有する金融資産の信用リスクに対する最大エクスポージャーは、連結財政状態計算書に表示

されている帳簿価額です。

なお、連結会計年度末において、重要な信用リスクが当初認識後に著しく増加した金融資産及び信用減損金融資産はないため、金融商品の信用リスクの区分ごとの帳簿価額の記載は省略しています。

貸倒引当金の増減

当社グループでは、営業債権及びその他の債権等に関する予想信用損失について貸倒引当金を計上していません。

(ア) 営業債権

重大な金融要素を含んでいない営業債権については、類似する債権ごとに全期間の予想信用損失に等しい金額で、貸倒引当金を計上しています。

(イ) その他の債権

信用リスクが著しく増加していると判定されていない資産については、原則として12カ月の予想信用損失と同額を貸倒引当金として計上しており、同種の資産の過去の貸倒実績率に将来の経済状況等の予測を加味した引当率を帳簿価額に乗じて算定しています。信用リスクが著しく増大していると判定された資産及び信用減損金融資産については、全期間の予想信用損失と同額を貸倒引当金として計上しており、取引相手先の財務状況に将来の経済状況の予測を加味した上で個別に算定した回収可能価額と、帳簿価額との間の差額をもって算定しています。

いずれの金融資産についても、債務者からの弁済条件の見直しの要請、債務者の深刻な財政難、債務者の破産等の法的整理の開始等の場合には、信用減損金融資産として取り扱っています。また、金融資産が減損した場合、減損損失を資産の帳簿価額から直接減額せず、貸倒引当金勘定により処理しています。

なお、当社グループが計上する貸倒引当金について、重要性が乏しいため、増減分析は省略しています。

(4) 流動性リスク

概要

流動性リスクとは、当社グループが現金又はその他の金融資産により決済する金融負債に関連する債務を履行する際に、困難に直面するリスクのことです。

当社グループでは、各社が月次に資金繰計画を作成するなどの方法により、流動性リスクを管理しています。

満期分析

金融負債の契約上の期日別残高は以下のとおりです。なお、利息については将来支払いが見込まれる金額で記載しています。

(ア) 前連結会計年度(2022年3月31日)

(単位：百万円)

	帳簿価額	契約上の キャッ シュ・ フロー	1年以内	1年超 2年以内	2年超 3年以内	3年超 4年以内	4年超 5年以内	5年超
借入金	149,932	151,161	25,429	317	60,284	65,131	-	-
社債	119,116	132,492	1,764	1,764	1,764	1,764	1,764	123,672
合計	269,048	283,653	27,193	2,081	62,048	66,895	1,764	123,672

(注) 公募ハイブリッド社債(公募劣後特約付社債)の元本は、契約上の償還期限に基づき「5年超」に含んでいますが、特約条項により早期に償還する可能性があります。詳細は、社債及び借入金(注記22)に記載しています。

(イ) 当連結会計年度(2023年3月31日)

(単位:百万円)

	帳簿価額	契約上の キャッ シュ・ フロー	1年以内	1年超 2年以内	2年超 3年以内	3年超 4年以内	4年超 5年以内	5年超
借入金	215,476	216,925	91,504	60,286	65,135	-	-	-
社債	119,240	130,728	1,764	1,764	1,764	1,764	61,347	62,325
合計	334,716	347,653	93,268	62,050	66,899	1,764	61,347	62,325

(注) 公募ハイブリッド社債(公募劣後特約付社債)のうち、第1回利払繰延条項・期限前償還条項付無担保社債(劣後特約付)の元本は、元本全額2027年9月10日以降の各利払日において早期償還する可能性があるため、「4年超5年以内」に含んでいます。また、第2回利払繰延条項・期限前償還条項付無担保社債(劣後特約付)は、契約上の償還期限に基づき「5年超」に含んでいます。特約条項により早期に償還する可能性があります。詳細は、社債及び借入金(注記22)に記載しています。

(5) 市場リスク

概要

市場リスクとは、外国為替レート、利子率及び株価等の市場価格の変動に関するリスクであり、当社グループの収益又はその保有する金融商品の価値に影響を及ぼすものです。当社グループはそれぞれのリスクの内容に応じた軽減策を実施しています。

為替リスク

(ア) 為替リスクに対するエクスポージャー

リスク管理方針に基づいて当社グループの経営陣に提供されている当社グループの為替リスクに対するエクスポージャーに関する定量的データの要約は、以下のとおりです。

(単位:千米ドル)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
債権	2,346,473	1,665,078
債務	98,947	44,933
連結財政状態計算書のエクスポージャー純額	2,247,526	1,620,145
先物為替予約	153,410	-
エクスポージャー純額	2,094,116	1,620,145

債権の主な内容は、外貨預金、売掛金及び貸付金です。また、債務の主な内容は、買掛金及び未払金です。なお、先物為替予約は、主に一部の輸出入取引に伴い計上された売掛金に対して行われたものです。

(イ) 為替感応度分析

当社グループは主に米ドルの為替リスクに晒されています。

当社グループが決算日現在において保有する金融商品について、円が米ドルに対して5%円安となった場合に、当期利益に与える影響は、前連結会計年度8,898百万円、当連結会計年度7,513百万円です。

なお、機能通貨建ての金融商品や在外営業活動体の資産及び負債、収益及び費用を円貨に換算する際の影響は含んでいません。また、その他の変動要因は一定であることを前提としています。

金利リスク

当社グループが保有する有利子負債の一部は変動金利により調達されていますが、その変動金利部分は当連結会計年度末現在で0.1%に満たず、金利リスクが当社グループの純損益に与える影響は軽微です。従って、金利感応度分析は、重要性が乏しいため、省略しています。

(6) 金融商品の公正価値

公正価値ヒエラルキーのレベル別分類

公正価値で測定する金融商品について、測定に用いた評価技法へのインプットの観察可能性に応じて算定した公正価値を以下の3つのレベルに分類しています。

レベル1：活発な市場における同一の資産又は負債の市場価格

レベル2：レベル1に含まれる市場価格以外の、直接又は間接的に観察可能なインプットにより測定した公正価値

レベル3：観察可能な市場データに基づかないインプットにより測定した公正価値

償却原価で測定する金融商品

償却原価で測定する主な金融商品の帳簿価額と公正価値は、以下のとおりです。なお、帳簿価額が公正価値の合理的な近似値となっている金融商品及び重要性の乏しい金融商品は、以下の表に含めていません。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)		当連結会計年度 (2023年3月31日)	
	帳簿価額	公正価値	帳簿価額	公正価値
償却原価で測定する金融負債				
社債	119,116	121,560	119,240	111,960
借入金	149,932	149,362	215,476	215,137
合計	269,048	270,922	334,716	327,097

償却原価で測定される主な金融商品に係る公正価値の測定方法は、以下のとおりです。

() 社債

これらの公正価値は、報告日の活発でない市場における同一負債の市場価格に基づき評価しており、公正価値ヒエラルキーはレベル2です。

() 借入金

これらの公正価値は、元利金の合計額を、同様の新規借入を行った場合に想定される利率で割り引いて算定しており、公正価値ヒエラルキーはレベル3です。

連結財政状態計算書において公正価値で測定する金融商品

連結財政状態計算書において公正価値で測定する金融商品の公正価値ヒエラルキーは、以下のとおりです。

公正価値ヒエラルキーのレベル間の振替は、連結会計年度末において認識しています。なお、前連結会計年度において、レベル3からレベル1への振替がありました。当該振替は、以前取引所に上場しておらず、観察可能である活発な市場で取引がなかった企業の株式が取引所に上場したことによるものです。同社の株式は現在活発な市場において取引されており、活発な市場における取引相場価格を有しているため、公正価値の測定額を公正価値ヒエラルキーのレベル3からレベル1に振替えています。上記以外に、前連結会計年度及び当連結会計年度において、レベル間の振替が行われた重要な金融資産及び負債はありません。

(ア) 前連結会計年度(2022年3月31日)

(単位:百万円)

	レベル1	レベル2	レベル3	合計
純損益を通じて公正価値で測定する金融資産				
株式等	176	-	-	176
その他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産				
株式等	87,905	-	23,950	111,855
債券	-	3,364	-	3,364
デリバティブ資産	-	177	-	177
合計	88,081	3,541	23,950	115,572
純損益を通じて公正価値で測定する金融負債				
条件付対価	-	-	4,419	4,419
デリバティブ負債	-	816	-	816
その他	178	-	-	178
合計	178	816	4,419	5,413

(イ) 当連結会計年度(2023年3月31日)

(単位:百万円)

	レベル1	レベル2	レベル3	合計
純損益を通じて公正価値で測定する金融資産				
株式等	820	-	-	820
その他の包括利益を通じて公正価値で測定する金融資産				
株式等	108,963	-	22,198	131,161
債券	-	3,040	-	3,040
合計	109,783	3,040	22,198	135,021
純損益を通じて公正価値で測定する金融負債				
条件付対価	-	-	1,482	1,482
その他	822	-	-	822
合計	822	-	1,482	2,304

公正価値ヒエラルキーのレベル3に分類された金融商品の期首から期末までの変動は、以下のとおりです。

(ア) 金融資産

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
期首残高	138,875	23,950
購入	11,042	2,091
その他の包括利益を通じて公正価値で測定する 金融資産の変動	73,318	1,531
売却・決済	27	1
レベル1への振替	52,227	-
持分法で会計処理されている投資への振替	395	-
売却目的で保有する資産への振替	-	1,112
子会社の支配喪失に伴う変動	-	1,197
その他	-	2
期末残高	23,950	22,198

(イ) 金融負債

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
期首残高	8,337	4,419
条件付対価公正価値の変動額(注)	3,282	3,388
条件付対価の決済	1,124	-
為替換算差額	488	451
期末残高	4,419	1,482

(注) 条件付対価公正価値の変動額は、連結損益計算書において販売費及び一般管理費として認識しています。

公正価値ヒエラルキーレベル3に区分された金融資産は、主に非上場株式で構成されています。純資産価値に近似していると考えられる非上場株式等については、主に純資産価値に基づく評価技法により公正価値を算定しています。

公正価値ヒエラルキーレベル3に区分された金融負債は、企業結合により生じた条件付対価です。条件付対価は、特定の開発品の開発進捗に応じて支払う開発マイルストーンや販売後の売上収益に応じて支払う販売マイルストーン等であり、その公正価値は、それらが達成される可能性や貨幣の時間的価値を考慮して算定しています。

これらの公正価値測定は、当社グループの評価方針及び手続に従って行われており、金融商品の資産性質、特徴及びリスクを最も適切に反映できる評価モデルを決定しています。また、公正価値の変動に影響を与え得る重要な指標の推移を継続的に検証しています。

なお、レベル3に区分された金融商品について、それぞれ合理的と考えられる代替的な仮定に変更した場合に、公正価値の金額に重要な変動はないと考えています。

条件付対価

Elevation Pharmaceuticals, Inc. (現: Sunovion Pharmaceuticals Inc.、以下「エレベーション社」) 及び Tolero Pharmaceuticals, Inc. (現: Sumitomo Pharma Oncology, Inc.、以下「トレロ社」) の買収においては、旧株主に対して、企業結合後の特定のマイルストーン達成に応じて、条件付対価を追加で支払うことになっていきます。

エレベーション社の買収においては、取得の対価として、当連結会計年度末までに189百万米ドル(17,800百万円)を支払うとともに、売上収益に応じた販売マイルストーンとして、時間的価値考慮前の金額にて最大210百万米ドル(28,043百万円)を支払う可能性があります。

トレロ社の買収においては、取得の対価として、当連結会計年度末までに205百万米ドル(23,289百万円)を支払うとともに、将来、トレロ社が開発中の化合物の開発マイルストーンとして時間的価値考慮前の金額にて最大210百万米ドル(28,043百万円)を支払う可能性があります。さらに、販売後は売上収益に応じた販売マイルストーンとして、時間的価値考慮前の金額にて最大150百万米ドル(20,031百万円)を支払う可能性があります。

当社グループは、この条件付対価については、時間的価値を考慮し、連結財政状態計算書におけるその他の金融負債として認識しています。

条件付対価の公正価値のヒエラルキーのレベルはレベル3です。条件付対価の公正価値は、特定の開発品の開発進捗や販売後の売上収益が達成される可能性や時間的価値を考慮して算定しています。特定の開発進捗や将来の売上収益の予測等及び割引率等は、将来発生する事象によっては影響を受ける可能性があります。

条件付対価の公正価値の変動額は連結損益計算書において販売費及び一般管理費として認識しています。

当社グループが条件付対価を支払う可能性があるものの総額は、前連結会計年度末95,480百万円(割引前)、当連結会計年度末76,118百万円(割引前)です。なお、条件付対価に関する期日別支払予定額は、その不確実性により記載していません。

条件付対価の公正価値に影響を与える重要な仮定が変動した場合に、条件付対価の公正価値に与える影響は、以下のとおりです。

(単位: 百万円)

		前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
売上収益	5%上昇した場合	122	41
	5%低下した場合	122	41
割引率	0.5%上昇した場合	122	27
	0.5%低下した場合	122	27

31. 資本的支出コミットメント

資産の取得に関するコミットメントは、以下のとおりです。

(単位: 百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
有形固定資産	2,936	3,315
無形資産	76,446	68,569
合計	79,382	71,884

無形資産の取得に関するコミットメントは、主として第三者と締結した技術導入契約等に関する権利の購入によるものです。これらの契約は、契約締結時に支払う一時金に加え、開発の進捗に応じて開発マイルストーンを支払う場合があります。上記金額は、割引前のものであり、また成功確率の調整は行わず、現在開発中であるすべての品目が成功すると仮定した場合に生じる潜在的なマイルストーン支払額をすべて含んでいます。マイルストーンの達成は不確実性が非常に高いため、実際の支払額と大幅に異なる可能性があります。

なお、これらの契約のうち、主要なものに関しては、「第2 事業の状況 5 経営上の重要な契約等」に詳細を記載しています。

32. 子会社及び関連会社等

(1) 主要な子会社及び関連会社

当社の主要な子会社及び関連会社は、「第1 企業の概況 4 関係会社の状況」において同様の内容を記載しているため、記載を省略しています。

(2) 重要な非支配持分がある子会社

当社が重要な非支配持分を認識している子会社の要約財務情報等は以下のとおりです。なお、当連結会計年度において当社の連結子会社であるMyovant 社を完全子会社とし、当連結会計年度末においては重要な非支配持分が存在しないため、当連結会計年度の非支配持分割合及び非支配持分の累積額、及び要約財務情報については記載していません。

Myovant 社

非支配持分割合及び非支配持分の累積額

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
非支配持分割合	47.3%	-
非支配持分の累積額	65,650	-

非支配持分に配分された純損益及び非支配持分に支払った配当

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
非支配持分に配分された純損益	15,819	22,204
非支配持分に支払った配当	-	-

要約財務情報

(ア) 要約連結損益計算書及び要約連結包括利益計算書

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
売上収益	25,961	-
当期利益又は損失()	33,789	-
当期包括利益又は損失()	33,789	-

(イ) 要約連結財政状態計算書

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (2022年3月31日)	当連結会計年度 (2023年3月31日)
非流動資産	208,350	-
流動資産	59,754	-
資産合計	268,104	-
非流動負債	108,931	-
流動負債	30,708	-
負債合計	139,638	-
資本合計	128,466	-
負債及び資本合計	268,104	-

(ウ) 要約連結キャッシュ・フロー計算書

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
営業活動によるキャッシュ・フロー	30,186	-
投資活動によるキャッシュ・フロー	2,026	-
財務活動によるキャッシュ・フロー	2,912	-
現金及び現金同等物に係る換算差額	-	-
現金及び現金同等物の増減額(は減少)	23,983	-
現金及び現金同等物の期末残高	51,021	-

(注) 前連結会計年度における現金及び現金同等物の増減額には、現地通貨を円換算することにより生じる換算差額が含まれています。また、当連結会計年度末において、重要な非支配持分がないため、当連結会計年度に関する要約財務情報は記載していません。

(3) 子会社の売却による減少

住友ファーマフード&ケミカル株式会社

売却により子会社でなくなった会社に関する支配喪失時の資産及び負債の主な内訳並びに受取対価と支配喪失による収支の関係は次の通りです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
支配喪失時の資産の内訳		
流動資産	-	24,569
非流動資産	-	4,543
支配喪失時の負債の内訳		
流動負債	-	18,395
非流動負債	-	602

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
受取対価	-	34,472
支配喪失時の資産のうち現金及び現金同等物	-	4,300
(差引)子会社の売却による収入	-	30,172

33. 関連当事者

(1) 親会社

住友化学株式会社は、当社グループの親会社です。

(2) 関連当事者との取引

当社グループと親会社との取引金額及び未決済残高は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

種類	名称	関連当事者関係の内容	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)		当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)	
			取引金額	未決済残高	取引金額	未決済残高
親会社	住友化学株式会社	資金の貸付 及び回収	1,133	27,241	15,684	10,000

当該取引は、独立第三者間取引と同様の一般的な取引条件で行っています。未決済残高は担保が設定されておらず、現金で決済されています。なお、未決済残高に関する貸倒引当金はありません。

(3) 主要な経営幹部に対する報酬

当社グループの主要な経営幹部に対する報酬は、以下のとおりです。

(単位：百万円)

	前連結会計年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当連結会計年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
基本報酬及び賞与	481	419

34. 非支配持分の取得

(非支配持分の取得に伴う親会社の所有持分の変動)

前連結会計年度において、当社グループは、当社の連結子会社であるMyovant社との関係強化を図るため、Myovant社株式の1.5%を追加取得しました。この結果、資本剰余金が1,772百万円減少しています。

当連結会計年度において、当社グループは、Myovant社に対して、当社グループとして最適なサポートを提供し、同社の進行性前立腺がん治療剤「オルゴビクス」、子宮筋腫・子宮内膜症治療剤「マイフェンブリー」の価値最大化を実現するために、同社を完全子会社化しました。この結果、資本剰余金が161,086百万円減少しています。なお、同社の完全子会社化に伴い発生した取引コストは9,618百万円であり、資本剰余金から控除しています。

35. 共同開発及び共同販売

当社グループは、当社グループの開発品及び製品について、提携企業との間で共同開発及び共同販売契約を締結しています。

(1)Pfizer Inc.との共同開発・共同販売

2020年12月26日、Myovant社はPfizer Inc.（以下「Pfizer社」）と、米国及びカナダにおけるがん領域及び婦人科領域におけるレルゴリクスの共同開発及び共同販売に関する契約を締結しました。

本契約に基づき、レルゴリクス単剤及びレルゴリクス配合剤（以下「配合剤」）の売上収益はMyovant社が計上し、利益及び開発・販売に要する特定の費用を両社で折半します。

本契約締結の対価として、Myovant社はPfizer社より、契約一時金として650百万米ドル（67,353百万円）及び配合剤の米国承認時マイルストーン200百万米ドル（24,179百万円）を受領しました。さらに、今後、レルゴリクスの前立腺がんに係る売上収益と子宮筋腫及び子宮内膜症に係る売上収益のそれぞれが2,500百万ドルに達するまで段階的に支払われる販売マイルストーンを加え、総額で最大4,200百万米ドル（540,901百万円）を受け取る可能性があります。

本提携以降、当社グループは、レルゴリクスの販売に係る売上収益及び売上原価を計上しています。また、当社グループで発生したレルゴリクスの販売費及び一般管理費、研究開発費に加え、利益の折半のために当社グループがPfizer社に支払う費用は、その性質に応じて、売上原価、販売費及び一般管理費、研究開発費に計上しています。

前連結会計年度において配合剤の子宮筋腫を適応症とした米国承認時マイルストーン達成により100百万米ドル（10,875百万円）を受領しており、その他の負債に計上し、共同開発活動に対する対価として上記契約一時金に含め

て収益を認識しています。

当連結会計年度において配合剤の子宮内膜症を適応症とした米国承認時マイルストーン達成により100百万米ドル(13,304百万円)を受領しており、その他の負債に計上し、共同開発活動に対する対価として上記契約一時金に含めて収益を認識しています。

(2)大塚製薬との共同開発・共同販売

2021年9月30日、当社及びSunovion Pharmaceuticals Inc.(以下「Sunovion社」)は大塚製薬と、当社とSunovion社が精神神経領域で開発中の4つの新規化合物(SEP-363856(ulotaront)、SEP-4199、SEP-378614、SEP-380135、以下「4化合物」)について全世界を対象とした共同開発及び販売に関するライセンス契約を締結しました。

本契約に基づき、Sunovion社は大塚製薬に対し、4化合物の全世界における開発及び販売を共同で行う権利を許諾し、当社グループ(当社、Sunovion社、住友製薬(蘇州)有限公司及びSumitomo Pharma Asia Pacific Pte. Ltd.)は、大塚製薬と共同で4化合物の開発を行います。販売については、米国、カナダ、日本、アジア(中国、台湾、シンガポール、タイ、ベトナム、マレーシア)においては当社グループが、欧州を含む41の国・地域においては大塚製薬が売上を計上し、国・地域ごとに当社グループと大塚製薬が原則共同プロモーションを行う予定です。本契約下で実施させるすべての臨床試験、各国・地域における承認申請や販売に関する費用及び利益については、Sunovion社と大塚製薬で折半しています。

本契約の締結により、当社グループは、大塚製薬より、契約一時金として270百万米ドル(30,227百万円)を受領しており、4化合物の開発マイルストーンとして620百万米ドル(83,167百万円、追加適応症の数によっては上回る可能性あり)及び販売マイルストーンを受け取る可能性があります。

当社グループは、大塚製薬より、前連結会計年度において、本契約の締結に伴う契約一時金として270百万米ドル(30,227百万円)を受領し、一括して収益を認識しました。

36. 後発事象

該当事項はありません。

(2) 【その他】

当連結会計年度における四半期情報等

(累計期間)	第1四半期	第2四半期	第3四半期	当連結会計年度
売上収益 (百万円)	159,876	319,289	460,265	555,544
税引前四半期(当期)利益 又は損失() (百万円)	46,610	21,034	2,192	47,920
親会社の所有者に帰属する 四半期(当期)利益 又は損失() (百万円)	31,108	7,283	18,502	74,512
基本的1株当たり 四半期(当期)利益 又は損失() (円)	78.30	18.33	46.57	187.55

(会計期間)	第1四半期	第2四半期	第3四半期	第4四半期
基本的1株当たり 四半期利益又は損失() (円)	78.30	96.63	28.24	140.98

2 【財務諸表等】

(1) 【財務諸表】

【貸借対照表】

(単位：百万円)

	前事業年度 (2022年3月31日)	当事業年度 (2023年3月31日)
資産の部		
流動資産		
現金及び預金	49,803	20,064
売掛金	1 127,842	1 89,009
商品及び製品	40,283	39,417
仕掛品	2,943	2,625
原材料及び貯蔵品	12,712	12,379
前渡金	71	230
前払費用	507	658
関係会社短期貸付金	1 84,009	1 10,786
未収入金	1 12,362	1 19,646
関係会社貸倒引当金	-	8,785
流動資産合計	330,532	186,029
固定資産		
有形固定資産		
建物	24,029	23,903
構築物	562	568
機械及び装置	7,044	6,672
車両運搬具	7	39
工具、器具及び備品	3,553	3,993
土地	4,357	4,357
建設仮勘定	1,106	817
有形固定資産合計	40,658	40,349
無形固定資産		
ソフトウェア	3,489	3,103
販売権	791	1,447
特許権	1,667	1,443
その他	957	950
無形固定資産合計	6,904	6,943
投資その他の資産		
投資有価証券	100,151	125,282
関係会社株式	584,497	559,825
関係会社出資金	3,148	5,144
関係会社長期貸付金	1 109,459	1 162,812
長期前払費用	858	505
前払年金費用	1,080	632
繰延税金資産	8,559	-
その他	2,095	1,480
貸倒引当金	22	19
投資その他の資産合計	809,825	855,661
固定資産合計	857,387	902,953
資産合計	1,187,919	1,088,982

(単位：百万円)

	前事業年度 (2022年3月31日)	当事業年度 (2023年3月31日)
負債の部		
流動負債		
買掛金	1 17,948	1 12,064
短期借入金	1 9,800	1 91,800
1年内返済予定の長期借入金	20,060	-
未払金	1 16,384	1 16,454
未払費用	1 885	1 983
未払法人税等	6,280	25,094
前受金	-	41
預り金	292	433
賞与引当金	5,200	4,558
その他	747	190
流動負債合計	77,596	151,617
固定負債		
社債	120,000	120,000
長期借入金	125,000	125,000
長期預り金	3,902	4,313
繰延税金負債	-	1,585
退職給付引当金	11,038	11,147
固定負債合計	259,940	262,045
負債合計	337,536	413,662
純資産の部		
株主資本		
資本金	22,400	22,400
資本剰余金		
資本準備金	15,860	15,860
その他資本剰余金	1	1
資本剰余金合計	15,861	15,861
利益剰余金		
利益準備金	5,288	5,288
その他利益剰余金		
固定資産圧縮積立金	1,180	1,109
別途積立金	275,510	275,510
繰越利益剰余金	510,447	316,434
その他利益剰余金合計	787,137	593,053
利益剰余金合計	792,425	598,341
自己株式	681	682
株主資本合計	830,005	635,920
評価・換算差額等		
その他有価証券評価差額金	20,378	39,400
評価・換算差額等合計	20,378	39,400
純資産合計	850,383	675,320
負債純資産合計	1,187,919	1,088,982

【損益計算書】

(単位：百万円)

	前事業年度 (自 2021年 4月 1日 至 2022年 3月31日)	当事業年度 (自 2022年 4月 1日 至 2023年 3月31日)
売上高	1 302,390	1 231,759
売上原価	1 92,951	1 77,237
売上総利益	209,439	154,522
販売費及び一般管理費	1, 2 98,260	1, 2 99,583
営業利益	111,179	54,939
営業外収益		
受取利息及び配当金	1 8,018	1 25,782
為替差益	24,712	27,807
その他	1 526	1 252
営業外収益合計	33,256	53,841
営業外費用		
支払利息	1 2,238	1 2,265
寄付金	511	528
固定資産除却損	201	325
その他	615	892
営業外費用合計	3,565	4,010
経常利益	140,870	104,770
特別利益		
関係会社株式売却益	-	33,121
投資有価証券売却益	5,372	3,423
特別利益合計	5,372	36,544
特別損失		
関係会社株式評価損	-	3 275,519
投資有価証券評価損	65,993	1,480
関係会社貸倒引当金繰入額	-	3 8,785
特別損失合計	65,993	285,784
税引前当期純利益(は損失)	80,249	144,470
法人税、住民税及び事業税	21,632	36,794
法人税等調整額	105	1,696
法人税等合計	21,527	38,490
当期純利益(は損失)	58,722	182,960

【株主資本等変動計算書】

前事業年度(自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)

(単位：百万円)

	株主資本								
	資本金	資本剰余金			利益準備金	利益剰余金			利益剰余金 合計
		資本準備金	その他 資本剰余金	資本剰余金 合計		その他利益剰余金			
					固定資産 圧縮積立金	別途積立金	繰越利益 剰余金		
当期首残高	22,400	15,860	1	15,861	5,288	1,250	275,510	462,779	744,827
当期変動額									
剰余金の配当								11,124	11,124
固定資産圧縮積立金の取崩						70		70	-
当期純利益								58,722	58,722
自己株式の取得									
株主資本以外の項目 の当期変動額（純額）									
当期変動額合計	-	-	-	-	-	70	-	47,668	47,598
当期末残高	22,400	15,860	1	15,861	5,288	1,180	275,510	510,447	792,425

	株主資本		評価・換算差額等		純資産合計
	自己株式	株主資本 合計	その他 有価証券 評価差額金	評価・換算 差額等合計	
当期首残高	679	782,409	27,772	27,772	810,181
当期変動額					
剰余金の配当		11,124			11,124
固定資産圧縮積立金の取崩		-			-
当期純利益		58,722			58,722
自己株式の取得	2	2			2
株主資本以外の項目 の当期変動額（純額）			7,394	7,394	7,394
当期変動額合計	2	47,596	7,394	7,394	40,202
当期末残高	681	830,005	20,378	20,378	850,383

当事業年度(自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)

(単位：百万円)

	株主資本								
	資本金	資本剰余金			利益剰余金				
		資本準備金	その他 資本剰余金	資本剰余金 合計	利益準備金	その他利益剰余金			利益剰余金 合計
						固定資産 圧縮積立金	別途積立金	繰越利益 剰余金	
当期首残高	22,400	15,860	1	15,861	5,288	1,180	275,510	510,447	792,425
当期変動額									
剰余金の配当								11,124	11,124
固定資産圧縮積立金の取崩						71		71	-
当期純利益（は損失）								182,960	182,960
自己株式の取得									
株主資本以外の項目の当期変動額（純額）									
当期変動額合計	-	-	-	-	-	71	-	194,013	194,084
当期末残高	22,400	15,860	1	15,861	5,288	1,109	275,510	316,434	598,341

	株主資本		評価・換算差額等		純資産合計
	自己株式	株主資本 合計	その他 有価証券 評価差額金	評価・換算 差額等合計	
当期首残高	681	830,005	20,378	20,378	850,383
当期変動額					
剰余金の配当		11,124			11,124
固定資産圧縮積立金の取崩		-			-
当期純利益（は損失）		182,960			182,960
自己株式の取得	1	1			1
株主資本以外の項目の当期変動額（純額）			19,022	19,022	19,022
当期変動額合計	1	194,085	19,022	19,022	175,063
当期末残高	682	635,920	39,400	39,400	675,320

【注記事項】

(重要な会計方針)

1 有価証券の評価基準及び評価方法

(1) 子会社株式及び関連会社株式

移動平均法による原価法

(2) その他有価証券

市場価格のない株式等以外のもの

決算期末日の市場価格等に基づく時価法（評価差額は全部純資産直入法により処理し、売却原価は移動平均法により算定しています。）

市場価格のない株式等

移動平均法による原価法

2 棚卸資産の評価基準及び評価方法

通常の販売目的で保有する棚卸資産

総平均法による原価法（貸借対照表価額については収益性の低下に基づく簿価切下げの方法により算定しています。）

3 固定資産の減価償却の方法

(1) 有形固定資産

定額法により償却しています。なお、耐用年数は以下のとおりです。

建物及び構築物 3～60年

機械及び装置並びに
車両運搬具 2～17年

工具、器具及び備品 2～20年

(2) 無形固定資産

定額法により償却しています。なお、償却期間は利用可能期間に基づいています。

4 引当金の計上基準

(1) 貸倒引当金

売掛金、受取手形等債権の貸倒れによる損失に備えて、一般債権については貸倒実績率により、貸倒懸念債権等特定の債権については個別に回収可能性を検討し、回収不能見込額を計上しています。

(2) 賞与引当金

従業員賞与の支給に備えて、その支給見込額を計上しています。

(3) 退職給付引当金

従業員の退職給付に備えるため、当事業年度末における退職給付債務及び年金資産の見込額に基づき計上しています。

退職給付見込額の期間帰属方法

退職給付債務の算定にあたり、退職給付見込額を当事業年度末までの期間に帰属させる方法については、給付算定式基準によっています。

数理計算上の差異及び過去勤務費用の費用処理方法

過去勤務費用は、その発生時の従業員の平均残存勤務期間以内の一定の年数（14年）による定額法により費用処理しています。

数理計算上の差異は、各事業年度の発生時における従業員の平均残存勤務期間以内の一定の年数（14年）による定額法により按分した額をそれぞれ発生翌事業年度から費用処理しています。

5 収益及び費用の計上基準

医療用医薬品等の製商品の販売による収益（製商品の販売）並びに技術導出契約等の締結に伴う契約一時金、マイルストーン収入及びロイヤルティ収入による収益（知的財産権収入）を主な収益としています。

(1) 製商品の販売

製商品の販売は、製商品を引渡した時点において顧客が当該製商品に対する支配を獲得することから、履行義務が充足されると判断しており、当該製商品の引渡時点で収益を認識しています。また、収益は、顧客との契約において約束された対価から、返品、値引き及び割戻し等を控除した収益に重大な戻入れが生じない可能性が非常に高い範囲内の金額で算定しています。

(2) 知的財産権収入

契約一時金は、技術導出契約等を締結し、開発権及び販売権等を第三者に付与した時点で収益を認識しています。

マイルストーン収入は、契約上定められたマイルストーンが達成された時点で収益を認識しています。

ロイヤルティ収入は、契約相手先の売上収益等を基礎に算定された技術導出契約等における対価であり、契約相手先の売上収益等の発生と履行義務の充足のいずれか遅い時点で収益を認識しています。

(3) その他

主にコ・プロモーション契約に係る報酬が含まれており、契約相手先の売上収益等を基礎に算定されたプロモーション活動における対価であり、契約相手先の売上収益等の発生と履行義務の充足のいずれか遅い時点で収益を認識しています。

6 ヘッジ会計の方法

(1) ヘッジ会計の方法

原則として繰延ヘッジ処理によっています。なお、振当処理の要件を満たしている為替予約については振当処理によっています。

(2) ヘッジ手段とヘッジ対象

ヘッジ手段

為替予約取引

ヘッジ対象

外貨建金銭債権債務及び外貨建予定取引

(3) ヘッジ方針

社内管理規程に基づき為替リスクを回避する目的で為替予約取引を行っています。

(4) ヘッジ有効性評価の方法

ヘッジ対象の時価の変動の累計とヘッジ手段の時価の変動の累計を比較することにより、有効性を評価しています。また為替予約取引については、ヘッジ対象とヘッジ手段の重要な条件が同一であるため有効性の評価を省略しています。

(重要な会計上の見積りに関する注記)

会計上の見積りは、財務諸表作成時に入手可能な情報に基づいて合理的な金額を算出しています。当事業年度の財務諸表に計上した金額が会計上の見積りによるもののうち、翌事業年度の財務諸表に重要な影響を及ぼすリスクがある項目は以下のとおりです。

(1) 関係会社株式

財務諸表に計上した金額

	前事業年度 (2022年3月31日)	当事業年度 (2023年3月31日)
	584,497百万円	559,825百万円

識別した項目に係る重要な会計上の見積りの内容に関する情報

非上場の関係会社の投資等、市場価格のない株式等については、当該株式の発行会社の財政状態に超過収益力等を反映した価額を実質価額として算定し、この実質価額が著しく低下したときには、回復可能性が十分な証拠によって裏付けられる場合を除いて、評価損を認識しています。

のれん及び無形資産に減損が生じた場合には、超過収益力等を反映した実質価額の算定に影響を及ぼし、翌期の財務諸表において、重要な影響を与える可能性があります。

なお、のれん及び無形資産については、「連結財務諸表注記14. のれん (3) のれんの減損テスト」、「連結財務諸表注記15. 無形資産 (3) 減損損失」に記載しています。

(2) 繰延税金資産の回収可能性

財務諸表に計上した金額

	前事業年度 (2022年3月31日)	当事業年度 (2023年3月31日)
繰延税金資産	8,559百万円	百万円
繰延税金負債	百万円	1,585百万円

識別した項目に係る重要な会計上の見積りの内容に関する情報

「連結財務諸表注記3. 重要な会計方針 (5) 法人所得税」に同一の内容を記載しているため、省略していません。

(貸借対照表関係)

1 関係会社に対する金銭債権及び金銭債務

	前事業年度 (2022年3月31日)	当事業年度 (2023年3月31日)
短期金銭債権	163,019百万円	68,518百万円
短期金銭債務	12,462百万円	9,030百万円
長期金銭債権	109,459百万円	162,812百万円

2 保証債務

	前事業年度 (2022年3月31日)	当事業年度 (2023年3月31日)
従業員の金融機関からの 住宅資金借入金に対する債務保証	18百万円	16百万円
関係会社の賃借料の支払いに対する債務保証	- 百万円	2,209百万円

(損益計算書関係)

1 関係会社との取引高

	前事業年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当事業年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
営業取引による取引高		
売上高	150,413百万円	101,606百万円
仕入高	17,237百万円	13,761百万円
その他の営業取引高	12,245百万円	14,374百万円
営業取引以外の取引による取引高	11,580百万円	26,109百万円

2 販売費及び一般管理費のうち主要な費目及び金額

	前事業年度 (自 2021年4月1日 至 2022年3月31日)	当事業年度 (自 2022年4月1日 至 2023年3月31日)
給料	12,925百万円	12,548百万円
賞与引当金繰入額	3,364百万円	2,906百万円
減価償却費	2,171百万円	2,131百万円
研究開発費	37,958百万円	39,482百万円
販売費に属する費用のおおよその割合	34%	32%
一般管理費に属する費用のおおよその割合	66%	68%

3 関係会社株式評価損及び関係会社貸倒引当金繰入額

当社では、SMPA 社に対する投資について評価損の要否を検討するに当たり、SMPA 社が営む医薬品事業の北米セグメントに帰属する超過収益力等を反映した価額で実質価額を算定しています。

当事業年度において、当社はSMPA 社が発行する株式の実質価額に著しい低下があると判断し、関係会社株式評価損275,519百万円を認識し、損益計算書の特別損失に含めています。

また、SMPA 社に対する債権について、当該実質価額を踏まえ、回収可能性を検討した結果、関係会社貸倒引当金繰入額8,785百万円を認識し、損益計算書の特別損失に含めています。

(有価証券関係)

子会社株式及び関連会社株式は、市場価格のない株式等のため、子会社株式及び関連会社株式の時価を記載していません。

なお、市場価格のない株式等の子会社株式及び関連会社株式の貸借対照表計上額は次のとおりです。

(単位：百万円)

区分	前事業年度 (2022年3月31日)	当事業年度 (2023年3月31日)
子会社株式	583,620	559,098
関連会社株式	877	727
計	584,497	559,825

(税効果会計関係)

1 繰延税金資産及び繰延税金負債の発生の主な原因別の内訳

	前事業年度 (2022年3月31日)	当事業年度 (2023年3月31日)
繰延税金資産		
賞与引当金否認	1,590百万円	1,394百万円
貸倒引当金否認	- 百万円	2,686百万円
未払事業税否認	328百万円	1,412百万円
退職給付引当金否認	3,375百万円	3,409百万円
投資有価証券評価損否認	480百万円	642百万円
前払研究費否認	5,776百万円	7,185百万円
税務上の貯蔵品否認	2,466百万円	1,904百万円
関係会社株式	2,149百万円	84,267百万円
その他	5,054百万円	4,824 百万円
繰延税金資産小計	21,218百万円	107,723百万円
評価性引当額	2,467百万円	90,886百万円
繰延税金資産合計	18,751百万円	16,837百万円
繰延税金負債		
その他有価証券評価差額金	8,938百万円	17,336百万円
前払年金費用否認	330百万円	193百万円
固定資産圧縮積立金	519百万円	488百万円
子会社の資本剰余金払戻	405百万円	405百万円
繰延税金負債合計	10,192百万円	18,422百万円
繰延税金資産の純額	8,559百万円	1,585百万円

2 法定実効税率と税効果会計適用後の法人税等の負担率との間に重要な差異があるときの、当該差異の原因となった主要な項目別の内訳

	前事業年度 (2022年3月31日)	当事業年度 (2023年3月31日)
法定実効税率	30.6%	30.6%
(調整)		
交際費等永久に損金に算入されない項目	0.1%	0.1%
受取配当金等永久に益金に算入されない項目	1.5%	2.7%
試験研究費等の税額控除	1.8%	1.2%
住民税均等割	0.1%	0.1%
評価性引当額増減	- %	61.2%
その他	0.7%	0.2%
税効果会計適用後の法人税等の負担率	26.8%	26.6%

(収益認識関係)

顧客との契約から生じる収益を理解するための基礎となる情報

顧客との契約から生じる収益を理解するための基礎となる情報は、「連結財務諸表注記3．重要な会計方針(3)収益」に同一の内容を記載しているため、記載を省略しています。

(重要な後発事象)

該当事項はありません。

【附属明細表】

【有形固定資産等明細表】

(単位：百万円)

区分	資産の種類	当期首残高	当期増加額	当期減少額	当期償却額	当期末残高	減価償却累計額
有形固定資産	建物	24,029	1,944	15	2,055	23,903	38,712
	構築物	562	62	1	55	568	2,526
	機械及び装置	7,044	1,189	10	1,551	6,672	43,863
	車両運搬具	7	42	0	10	39	204
	工具、器具及び備品	3,553	1,929	76	1,413	3,993	20,586
	土地	4,357	-	-	-	4,357	-
	建設仮勘定	1,106	5,480	5,769	-	817	-
	計	40,658	10,646	5,871	5,084	40,349	105,891
無形固定資産	ソフトウェア	3,489	1,118	4	1,500	3,103	-
	販売権	791	1,000	-	344	1,447	-
	特許権	1,667	-	20	204	1,443	-
	その他	957	1,707	1,706	8	950	-
	計	6,904	3,825	1,730	2,056	6,943	-

(注) 1. 「減価償却累計額」欄には、減損損失累計額が含まれています。

2. 当期増加額のうち主なものは次のとおりです。

東京本社移転費用 1,213百万円

(建物 920百万円、工具、器具及び備品 245百万円、無形固定資産 26百万円)

アガルシダーゼ BS販売権 1,000百万円

【引当金明細表】

(単位：百万円)

科目	当期首残高	当期増加額	当期減少額	当期末残高
貸倒引当金	22		3	19
関係会社貸倒引当金		8,785		8,785
賞与引当金	5,200	4,558	5,200	4,558
退職給付引当金	11,038	3,484	3,375	11,147

(2) 【主な資産及び負債の内容】

連結財務諸表を作成しているため、記載を省略しています。

(3) 【その他】

該当事項はありません。

第6 【提出会社の株式事務の概要】

事業年度	4月1日から3月31日まで
定時株主総会	6月中
基準日	3月31日
剰余金の配当の基準日	9月30日、3月31日
1単元の株式数	100株
単元未満株式の買取り・買増し	
取扱場所	大阪市中央区北浜四丁目5番33号 三井住友信託銀行株式会社 証券代行部
株主名簿管理人	東京都千代田区丸の内一丁目4番1号 三井住友信託銀行株式会社 (特別口座) 東京都千代田区丸の内一丁目4番1号 三井住友信託銀行株式会社
取次所	
買取・買増手数料	無料
公告掲載方法	当社の公告方法は、電子公告とする。ただし事故その他やむを得ない事由によって電子公告による公告をすることができない場合は、日本経済新聞に掲載して行う。当社の公告掲載URLは次のとおり。 https://www.sumitomo-pharma.co.jp
株主に対する特典	なし

- (注) 当社は当社定款第9条において、単元未満株主の権利について以下のとおり制限する旨を定めています。当社の株主は、その有する単元未満株式について、次に掲げる権利以外の権利を行使することができない。
1. 会社法第189条第2項各号に掲げる権利
 2. 会社法第166条第1項の規定による請求をする権利
 3. 株主の有する株式数に応じて募集株式の割当ておよび募集新株予約権の割当てを受ける権利
 4. 単元未満株式の買増請求をする権利

第7 【提出会社の参考情報】

1 【提出会社の親会社等の情報】

当社には、金融商品取引法第24条の7第1項に規定する親会社等はありません。

2 【その他の参考情報】

当事業年度の開始日から有価証券報告書提出日までの間に、次の書類を提出しています。

- | | |
|---|--------------------------|
| (1) 有価証券報告書及びその添付書類並びに確認書
(第202期事業年度 自 2021年4月1日 至 2022年3月31日) | 2022年6月23日
関東財務局長に提出 |
| (2) 内部統制報告書及びその添付書類
(第202期事業年度 自 2021年4月1日 至 2022年3月31日) | 2022年6月23日
関東財務局長に提出 |
| (3) 臨時報告書
企業内容等の開示に関する内閣府令第19条第2項第9号の2(株主総会における議決権行使の結果)の規定に基づく臨時報告書 | 2022年6月24日
関東財務局長に提出 |
| 企業内容等の開示に関する内閣府令第19条第2項第12号及び第19号(財政状態、経営成績及びキャッシュ・フローの状況に著しい影響を与える事象の発生)の規定に基づく臨時報告書 | 2022年8月1日
関東財務局長に提出 |
| 企業内容等の開示に関する内閣府令第19条第2項第19号(連結会社の財政状態、経営成績及びキャッシュ・フローの状況に著しい影響を与える事象の発生)の規定に基づく臨時報告書 | 2022年10月6日
関東財務局長に提出 |
| 企業内容等の開示に関する内閣府令第19条第2項第12号及び第19号(財政状態、経営成績及びキャッシュ・フローの状況に著しい影響を与える事象の発生)の規定に基づく臨時報告書 | 2022年10月31日
関東財務局長に提出 |
| 企業内容等の開示に関する内閣府令第19条第2項第19号(連結会社の財政状態、経営成績及びキャッシュ・フローの状況に著しい影響を与える事象の発生)の規定に基づく臨時報告書 | 2023年3月3日
関東財務局長に提出 |
| 企業内容等の開示に関する内閣府令第19条第2項第3号(特定子会社の異動)の規定に基づく臨時報告書 | 2023年3月13日
関東財務局長に提出 |
| 企業内容等の開示に関する内閣府令第19条第2項第3号(特定子会社の異動)の規定に基づく臨時報告書 | 2023年4月11日
関東財務局長に提出 |
| 企業内容等の開示に関する内閣府令第19条第2項第12号及び第19号(財政状態、経営成績及びキャッシュ・フローの状況に著しい影響を与える事象の発生)の規定に基づく臨時報告書 | 2023年4月28日
関東財務局長に提出 |
| (4) 四半期報告書及び確認書
(第203期第1四半期 自 2022年4月1日 至 2022年6月30日) | 2022年8月3日
関東財務局長に提出 |
| (第203期第2四半期 自 2022年7月1日 至 2022年9月30日) | 2022年11月2日
関東財務局長に提出 |
| (第203期第3四半期 自 2022年10月1日 至 2022年12月31日) | 2023年2月2日
関東財務局長に提出 |

第二部 【提出会社の保証会社等の情報】

該当事項はありません。

独立監査人の監査報告書及び内部統制監査報告書

2023年 6月21日

住友ファーマ株式会社
取締役会 御中

有限責任 あずさ監査法人

大阪事務所

指定有限責任社員
業務執行社員 公認会計士 原 田 大 輔

指定有限責任社員
業務執行社員 公認会計士 俣 野 広 行

指定有限責任社員
業務執行社員 公認会計士 立 石 政 人

< 財務諸表監査 >

監査意見

当監査法人は、金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づく監査証明を行うため、「経理の状況」に掲げられている住友ファーマ株式会社の2022年4月1日から2023年3月31日までの連結会計年度の連結財務諸表、すなわち、連結財政状態計算書、連結損益計算書、連結包括利益計算書、連結持分変動計算書、連結キャッシュ・フロー計算書及び連結財務諸表注記について監査を行った。

当監査法人は、上記の連結財務諸表が、「連結財務諸表の用語、様式及び作成方法に関する規則」第93条により規定された国際会計基準に準拠して、住友ファーマ株式会社及び連結子会社の2023年3月31日現在の財政状態並びに同日をもって終了する連結会計年度の経営成績及びキャッシュ・フローの状況を、全ての重要な点において適正に表示しているものと認める。

監査意見の根拠

当監査法人は、我が国において一般に公正妥当と認められる監査の基準に準拠して監査を行った。監査の基準における当監査法人の責任は、「連結財務諸表監査における監査人の責任」に記載されている。当監査法人は、我が国における職業倫理に関する規定に従って、会社及び連結子会社から独立しており、また、監査人としてのその他の倫理上の責任を果たしている。当監査法人は、意見表明の基礎となる十分かつ適切な監査証拠を入手したと判断している。

監査上の主要な検討事項

監査上の主要な検討事項とは、当連結会計年度の連結財務諸表の監査において、監査人が職業的専門家として特に重要であると判断した事項である。監査上の主要な検討事項は、連結財務諸表全体に対する監査の実施過程及び監査意見の形成において対応した事項であり、当監査法人は、当該事項に対して個別に意見を表明するものではない。

北米がん領域に帰属するのれんの減損テストにおける回収可能価額の見積りの合理性	
監査上の主要な検討事項の内容及び決定理由	監査上の対応
<p>住友ファーマ株式会社は、連結財務諸表注記「14. のれん」に記載のとおり、医薬品事業の北米セグメントに含まれる資金生成単位であるがん領域（以下「北米がん領域」）に帰属するのれんとして、25,763百万円を連結財政状態計算書に計上している。当該のれんは、連結総資産の2.3%を占めており、住友ファーマ株式会社グループによる Boston Biomedical, Inc. 及び Tolero Pharmaceuticals, Inc. の支配の獲得により発生したものである。</p> <p>住友ファーマ株式会社は国際会計基準を適用しており、のれんは、年次又は減損の兆候があると判断される場合にはその都度、減損テストが実施される。減損テストに当たっては、回収可能価額が帳簿価額を下回る場合には、帳簿価額が回収可能価額まで減額され、帳簿価額の減少額は減損損失として認識される。</p> <p>連結財務諸表注記「14. のれん」に記載のとおり、住友ファーマ株式会社は当連結会計年度において、北米がん領域に帰属するのれんの減損テストを行った結果、のれんの減損損失3,523百万円を計上している。</p> <p>当連結会計年度において住友ファーマ株式会社は、北米がん領域に帰属するのれんの減損テストにおける回収可能価額として、処分コスト控除後の公正価値を用いている。この処分コスト控除後の公正価値の測定に用いられる将来キャッシュ・フローは、経営者が作成した北米がん領域の事業計画を基礎として見積られるが、北米がん領域において開発が進められている開発品の上市時期、研究開発活動の成功確率、販売価格等の収益の予測、及び固定費の削減効果の予測には高い不確実性を伴うため、これらの経営者による判断が将来キャッシュ・フローの見積りに重要な影響を及ぼす。また、処分コスト控除後の公正価値の測定に用いる割引率の見積りに関する計算手法及びインプットデータの選択には、評価に関する高度な専門知識を必要とする。</p> <p>以上から、当監査法人は、北米がん領域に帰属するのれんの減損テストにおける回収可能価額の見積りの合理性が、当連結会計年度の連結財務諸表監査において特に重要であり、「監査上の主要な検討事項」の一つに該当すると判断した。</p>	<p>当監査法人は、北米がん領域に帰属するのれんの減損テストにおける回収可能価額の見積りの合理性を評価するため、主として以下の監査手続を実施した。なお、以下の監査手続には、北米がん領域を統括する連結子会社である Sumitomo Pharma America Holdings, Inc.（以下「SMPA社」）の監査人が実施した監査手続を含んでいる。当監査法人は、同監査人に監査手続の実施を指示し、監査手続の実施結果についての報告を受け、十分かつ適切な監査証拠が入手されているか否かを検証した。</p> <p>(1) 内部統制の評価</p> <p>北米がん領域に帰属するのれんの減損テストにおける処分コスト控除後の公正価値の測定に関連する内部統制の整備及び運用状況の有効性について、特に将来キャッシュ・フローの見積りに関する内部統制に焦点を当てて評価した。</p> <p>(2) 処分コスト控除後の公正価値の見積りの合理性の評価</p> <p>将来キャッシュ・フローの見積りの基礎となる北米がん領域の事業計画の作成に当たって採用された主要な仮定やその根拠について経営者及び北米がん領域の責任者に対して質問したほか、主に以下の手続を実施した。</p> <p>将来キャッシュ・フローの見積りに利用された事業計画と経営者によって承認された事業計画との整合性の確認</p> <p>開発品の収益予測の主要な構成要素である開発品の上市時期、研究開発活動の成功確率及び開発品の販売価格と、外部専門機関等から入手した情報との比較</p> <p>固定費の削減に関する資料を閲覧し、過去の費用発生実績と比較するとともに、当該削減効果の算定に関して、代替的な仮定を用いた見積り額と経営者の見積り額との比較</p> <p>前期と当期の会計上の見積りに使用した主要な仮定を比較し、当期の変更理由が当期の状況に照らして適切であるか否かの検討</p> <p>評価の専門家を利用し、割引率について、当該専門家が外部情報等に基づき独自に見積もった割引率との比較による合理性の評価</p>

医薬品事業の北米セグメントに含まれるSMPA社の主要品目に適用される Medicaid制度に係る売上割戻引当金の見積りの合理性	
監査上の主要な検討事項の内容及び決定理由	監査上の対応
<p>住友ファーマ株式会社の当連結会計年度の連結財政状態計算書において、医薬品事業の北米セグメントに含まれる連結子会社であるSMPA社の売上割戻引当金78,822百万円が計上されており、これは連結総資産の6.9%を占めている。</p> <p>連結財務諸表注記「25. 引当金」に記載のとおり、住友ファーマ株式会社グループは、公的なプログラム、卸店、及びその他の契約等に対する売上割戻金の支出に備えて、その見込額を売上割戻引当金として計上している。</p> <p>米国で販売されている主要品目に適用される様々な保険制度（Medicaid等）に係る売上割戻金は、収益の調整項目として金額的に重要性が高く、また、その決済までの期間が約1年であり確定までに時間を要する。また、売上割戻金の算定の基礎となる売上割戻率は、商流（卸売業者、薬局、病院等）及び適用される保険制度によって異なることから、売上割戻引当金の見積りに当たっては、最終的な商流と適用される保険制度を見積もる必要があり、これらの経営者による判断が売上割戻引当金の見積りに重要な影響を及ぼす。</p> <p>以上から、当監査法人は、医薬品事業の北米セグメントに含まれるSMPA社の主要品目に適用されるMedicaid制度に係る売上割戻引当金の見積りの合理性が、当連結会計年度の連結財務諸表監査において特に重要であり、「監査上の主要な検討事項」の一つに該当すると判断した。</p>	<p>当監査法人は、医薬品事業の北米セグメントに含まれるSMPA社の主要品目に適用されるMedicaid制度に係る売上割戻引当金の見積りの合理性を評価するため、SMPA社の監査人に監査の実施を指示し、以下を含む監査手続の実施結果についての報告を受け、十分かつ適切な監査証拠が入手されているか否かを検証した。</p> <p>(1) 内部統制の評価</p> <p>SMPA社の主要品目に適用されるMedicaid制度を含む売上割戻引当金の算定に関連する内部統制の整備及び運用状況の有効性について、SMPA社の監査人により評価が実施されていること</p> <p>(2) SMPA社の主要品目に適用されるMedicaid制度に係る売上割戻引当金の見積りの合理性の評価</p> <p>主に以下の手続の実施を通じて、SMPA社の監査人によりその合理性の評価が実施されていること</p> <p>過年度に計上した売上割戻引当金と支払実績との比較による見積りの精度の評価</p> <p>主要品目の商流別の販売数量の見積りについて、卸売業者から提供された情報や、外部情報と照らし、その合理性を評価</p> <p>評価の専門家（Government pricing specialist）を利用し、売上割戻率の計算方法が見積り時点の制度に基づいているか否かを検証</p>

その他の記載内容

その他の記載内容は、有価証券報告書に含まれる情報のうち、連結財務諸表及び財務諸表並びにこれらの監査報告書以外の情報である。経営者の責任は、その他の記載内容を作成し開示することにある。また、監査役及び監査役会の責任は、その他の記載内容の報告プロセスの整備及び運用における取締役の職務の執行を監視することにある。

当監査法人の連結財務諸表に対する監査意見の対象にはその他の記載内容は含まれておらず、当監査法人はその他の記載内容に対して意見を表明するものではない。

連結財務諸表監査における当監査法人の責任は、その他の記載内容を通読し、通読の過程において、その他の記載内容と連結財務諸表又は当監査法人が監査の過程で得た知識との間に重要な相違があるかどうか検討すること、また、そのような重要な相違以外にその他の記載内容に重要な誤りの兆候があるかどうか注意を払うことにある。

当監査法人は、実施した作業に基づき、その他の記載内容に重要な誤りがあると判断した場合には、その事実を報告することが求められている。

その他の記載内容に関して、当監査法人が報告すべき事項はない。

連結財務諸表に対する経営者並びに監査役及び監査役会の責任

経営者の責任は、国際会計基準に準拠して連結財務諸表を作成し適正に表示することにある。これには、不正又は誤謬による重要な虚偽表示のない連結財務諸表を作成し適正に表示するために経営者が必要と判断した内部統制を整備及び運用することが含まれる。

連結財務諸表を作成するに当たり、経営者は、継続企業の前提に基づき連結財務諸表を作成することが適切であるかどうかを評価し、国際会計基準に基づいて継続企業に関する事項を開示する必要がある場合には当該事項を開示する責任がある。

監査役及び監査役会の責任は、財務報告プロセスの整備及び運用における取締役の職務の執行を監視することにある。

連結財務諸表監査における監査人の責任

監査人の責任は、監査人が実施した監査に基づいて、全体としての連結財務諸表に不正又は誤謬による重要な虚偽表示がないかどうかについて合理的な保証を得て、監査報告書において独立の立場から連結財務諸表に対する意見を表明することにある。虚偽表示は、不正又は誤謬により発生する可能性があり、個別に又は集計すると、連結財務諸表の利用者の意思決定に影響を与えると合理的に見込まれる場合に、重要性があると判断される。

監査人は、我が国において一般に公正妥当と認められる監査の基準に従って、監査の過程を通じて、職業的専門家としての判断を行い、職業的懐疑心を保持して以下を実施する。

- ・不正又は誤謬による重要な虚偽表示リスクを識別し、評価する。また、重要な虚偽表示リスクに対応した監査手続を立案し、実施する。監査手続の選択及び適用は監査人の判断による。さらに、意見表明の基礎となる十分かつ適切な監査証拠を入手する。
- ・連結財務諸表監査の目的は、内部統制の有効性について意見表明するためのものではないが、監査人は、リスク評価の実施に際して、状況に応じた適切な監査手続を立案するために、監査に関連する内部統制を検討する。
- ・経営者が採用した会計方針及びその適用方法の適切性、並びに経営者によって行われた会計上の見積りの合理性及び関連する注記事項の妥当性を評価する。
- ・経営者が継続企業を前提として連結財務諸表を作成することが適切であるかどうか、また、入手した監査証拠に基づき、継続企業の前提に重要な疑義を生じさせるような事象又は状況に関して重要な不確実性が認められるかどうか結論付ける。継続企業の前提に関する重要な不確実性が認められる場合は、監査報告書において連結財務諸表の注記事項に注意を喚起すること、又は重要な不確実性に関する連結財務諸表の注記事項が適切でない場合は、連結財務諸表に対して除外事項付意見を表明することが求められている。監査人の結論は、監査報告書日までに入手した監査証拠に基づいているが、将来の事象や状況により、企業は継続企業として存続できなくなる可能性がある。
- ・連結財務諸表の表示及び注記事項が、国際会計基準に準拠しているかどうかとともに、関連する注記事項を含めた連結財務諸表の表示、構成及び内容、並びに連結財務諸表が基礎となる取引や会計事象を適正に表示しているかどうかを評価する。
- ・連結財務諸表に対する意見を表明するために、会社及び連結子会社の財務情報に関する十分かつ適切な監査証拠を入手する。監査人は、連結財務諸表の監査に関する指示、監督及び実施に関して責任がある。監査人は、単独で監査意見に対して責任を負う。

監査人は、監査役及び監査役会に対して、計画した監査の範囲とその実施時期、監査の実施過程で識別した内部統制の重要な不備を含む監査上の重要な発見事項、及び監査の基準で求められているその他の事項について報告を行う。

監査人は、監査役及び監査役会に対して、独立性についての我が国における職業倫理に関する規定を遵守したこと、並びに監査人の独立性に影響を与えると合理的に考えられる事項、及び阻害要因を除去又は軽減するためにセーフガードを講じている場合はその内容について報告を行う。

監査人は、監査役及び監査役会と協議した事項のうち、当連結会計年度の連結財務諸表の監査で特に重要であると判断した事項を監査上の主要な検討事項と決定し、監査報告書において記載する。ただし、法令等により当該事項の公表が禁止されている場合や、極めて限定的ではあるが、監査報告書において報告することにより生じる不利益が公共の利益を上回ると合理的に見込まれるため、監査人が報告すべきでないと判断した場合は、当該事項を記載しない。

< 内部統制監査 >

監査意見

当監査法人は、金融商品取引法第193条の2第2項の規定に基づく監査証明を行うため、住友ファーマ株式会社の2023年3月31日現在の内部統制報告書について監査を行った。

当監査法人は、住友ファーマ株式会社が2023年3月31日現在の財務報告に係る内部統制は有効であると表示した上記の内部統制報告書が、我が国において一般に公正妥当と認められる財務報告に係る内部統制の評価の基準に準拠して、財務報告に係る内部統制の評価結果について、全ての重要な点において適正に表示しているものと認める。

監査意見の根拠

当監査法人は、我が国において一般に公正妥当と認められる財務報告に係る内部統制の監査の基準に準拠して内部統制監査を行った。財務報告に係る内部統制の監査の基準における当監査法人の責任は、「内部統制監査における監査人の責任」に記載されている。当監査法人は、我が国における職業倫理に関する規定に従って、会社及び連結子会社から独立しており、また、監査人としてのその他の倫理上の責任を果たしている。当監査法人は、意見表明の基礎となる十分かつ適切な監査証拠を入手したと判断している。

内部統制報告書に対する経営者並びに監査役及び監査役会の責任

経営者の責任は、財務報告に係る内部統制を整備及び運用し、我が国において一般に公正妥当と認められる財務報告に係る内部統制の評価の基準に準拠して内部統制報告書を作成し適正に表示することにある。

監査役及び監査役会の責任は、財務報告に係る内部統制の整備及び運用状況を監視、検証することにある。

なお、財務報告に係る内部統制により財務報告の虚偽の記載を完全には防止又は発見することができない可能性がある。

内部統制監査における監査人の責任

監査人の責任は、監査人が実施した内部統制監査に基づいて、内部統制報告書に重要な虚偽表示がないかどうかについて合理的な保証を得て、内部統制監査報告書において独立の立場から内部統制報告書に対する意見を表明することにある。

監査人は、我が国において一般に公正妥当と認められる財務報告に係る内部統制の監査の基準に従って、監査の過程を通じて、職業的専門家としての判断を行い、職業的懐疑心を保持して以下を実施する。

- ・ 内部統制報告書における財務報告に係る内部統制の評価結果について監査証拠を入手するための監査手続を実施する。内部統制監査の監査手続は、監査人の判断により、財務報告の信頼性に及ぼす影響の重要性に基づいて選択及び適用される。
- ・ 財務報告に係る内部統制の評価範囲、評価手続及び評価結果について経営者が行った記載を含め、全体としての内部統制報告書の表示を検討する。
- ・ 内部統制報告書における財務報告に係る内部統制の評価結果に関する十分かつ適切な監査証拠を入手する。監査人は、内部統制報告書の監査に関する指示、監督及び実施に関して責任がある。監査人は、単独で監査意見に対して責任を負う。

監査人は、監査役及び監査役会に対して、計画した内部統制監査の範囲とその実施時期、内部統制監査の実施結果、識別した内部統制の開示すべき重要な不備、その是正結果、及び内部統制の監査の基準で求められているその他の事項について報告を行う。

監査人は、監査役及び監査役会に対して、独立性についての我が国における職業倫理に関する規定を遵守したこと、並びに監査人の独立性に影響を与えると合理的に考えられる事項、及び阻害要因を除去又は軽減するためにセーフガードを講じている場合はその内容について報告を行う。

利害関係

会社及び連結子会社と当監査法人又は業務執行社員との間には、公認会計士法の規定により記載すべき利害関係はない。

以 上

-
- (注) 1 上記の監査報告書の原本は当社(有価証券報告書提出会社)が別途保管しております。
2 XBRLデータは監査の対象には含まれておりません。

独立監査人の監査報告書

2023年 6月21日

住友ファーマ株式会社
取締役会 御中

有限責任 あずさ監査法人

大阪事務所

指定有限責任社員
業務執行社員 公認会計士 原 田 大 輔

指定有限責任社員
業務執行社員 公認会計士 俣 野 広 行

指定有限責任社員
業務執行社員 公認会計士 立 石 政 人

監査意見

当監査法人は、金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づく監査証明を行うため、「経理の状況」に掲げられている住友ファーマ株式会社の2022年4月1日から2023年3月31日までの第203期事業年度の財務諸表、すなわち、貸借対照表、損益計算書、株主資本等変動計算書、重要な会計方針、その他の注記及び附属明細表について監査を行った。

当監査法人は、上記の財務諸表が、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠して、住友ファーマ株式会社の2023年3月31日現在の財政状態及び同日をもって終了する事業年度の経営成績を、全ての重要な点において適正に表示しているものと認める。

監査意見の根拠

当監査法人は、我が国において一般に公正妥当と認められる監査の基準に準拠して監査を行った。監査の基準における当監査法人の責任は、「財務諸表監査における監査人の責任」に記載されている。当監査法人は、我が国における職業倫理に関する規定に従って、会社から独立しており、また、監査人としてのその他の倫理上の責任を果たしている。当監査法人は、意見表明の基礎となる十分かつ適切な監査証拠を入手したと判断している。

監査上の主要な検討事項

監査上の主要な検討事項とは、当事業年度の財務諸表の監査において、監査人が職業的専門家として特に重要であると判断した事項である。監査上の主要な検討事項は、財務諸表全体に対する監査の実施過程及び監査意見の形成において対応した事項であり、当監査法人は、当該事項に対して個別に意見を表明するものではない。

Sumitomo Pharma America Holdings, Inc.に対する投資及び債権の評価の合理性	
監査上の主要な検討事項の内容及び決定理由	監査上の対応
<p>注記事項「(損益計算書関係) 3 関係会社株式評価損及び関係会社貸倒引当金繰入額」に記載のとおり、住友ファーマ株式会社は当事業年度の損益計算書において、非上場の子会社であるSumitomo Pharma America Holdings, Inc.(以下「SMPA社」)に対する投資及び債権に関連する損失として、関係会社株式評価損275,519百万円、関係会社貸倒引当金繰入額8,785百万円を計上している。</p> <p>注記事項「(重要な会計上の見積りに関する注記)(1) 関係会社株式」に記載のとおり、非上場の関係会社に対する投資等、市場価格のない株式等については、当該株式の発行会社の財政状態の悪化により実質価額が著しく低下したときには、回復可能性が十分な証拠によって裏付けられる場合を除いて、投資について評価損の認識が必要となる。また、注記事項「(重要な会計方針)4. 引当金の計上基準(1) 貸倒引当金」に記載のとおり、関係会社に対する債権については、個別に回収可能性を検討し、回収不能見込額を貸倒引当金として計上している。</p> <p>住友ファーマ株式会社では、SMPA社に対する投資について評価損の要否を検討するに当たり、SMPA社が営む医薬品事業の北米セグメントに帰属する超過収益力等を反映した価額で実質価額を算定している。また、SMPA社に対する債権の回収可能性の検討に当たっては、当該実質価額を踏まえ、貸倒引当金を計上している。</p> <p>連結財務諸表に関する監査上の主要な検討事項「北米がん領域に帰属するのれんの減損テストにおける回収可能価額の見積りの合理性」に記載のとおり、当事業年度においては北米がん領域に帰属するのれんに対して減損損失が計上されているが、減損テストに用いた処分コスト控除後の公正価値の測定は、当該実質価額に重要な影響を及ぼす。</p> <p>以上から、当監査法人は、SMPA社に対する投資及び債権の評価の合理性が、当事業年度の財務諸表監査において特に重要であり、「監査上の主要な検討事項」に該当すると判断した。</p>	<p>当監査法人は、SMPA社に対する投資及び債権の評価の合理性を評価するため、当該評価に重要な影響を及ぼすSMPA社が営む医薬品事業の北米セグメントに帰属するのれんの減損テストにおける処分コスト控除後の公正価値の見積りについて、連結財務諸表に関する監査上の主要な検討事項「北米がん領域に帰属するのれんの減損テストにおける回収可能価額の見積りの合理性」に記載の監査上の対応を実施した。</p>

その他の記載内容

その他の記載内容は、有価証券報告書に含まれる情報のうち、連結財務諸表及び財務諸表並びにこれらの監査報告書以外の情報である。経営者の責任は、その他の記載内容を作成し開示することにある。また、監査役及び監査役会の責任は、その他の記載内容の報告プロセスの整備及び運用における取締役の職務の執行を監視することにある。

当監査法人の財務諸表に対する監査意見の対象にはその他の記載内容は含まれておらず、当監査法人はその他の記載内容に対して意見を表明するものではない。

財務諸表監査における当監査法人の責任は、その他の記載内容を通読し、通読の過程において、その他の記載内容と財務諸表又は当監査法人が監査の過程で得た知識との間に重要な相違があるかどうかを検討すること、また、そのような重要な相違以外にその他の記載内容に重要な誤りの兆候があるかどうか注意を払うことにある。

当監査法人は、実施した作業に基づき、その他の記載内容に重要な誤りがあると判断した場合には、その事実を報告することが求められている。

その他の記載内容に関して、当監査法人が報告すべき事項はない。

財務諸表に対する経営者並びに監査役及び監査役会の責任

経営者の責任は、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠して財務諸表を作成し適正に表示することにある。これには、不正又は誤謬による重要な虚偽表示のない財務諸表を作成し適正に表示するために経営者が必要と判断した内部統制を整備及び運用することが含まれる。

財務諸表を作成するに当たり、経営者は、継続企業的前提に基づき財務諸表を作成することが適切であるかどうかを評価し、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に基づいて継続企業に関する事項を開示する必要がある場合には当該事項を開示する責任がある。

監査役及び監査役会の責任は、財務報告プロセスの整備及び運用における取締役の職務の執行を監視することにある。

財務諸表監査における監査人の責任

監査人の責任は、監査人が実施した監査に基づいて、全体としての財務諸表に不正又は誤謬による重要な虚偽表示がないかどうかについて合理的な保証を得て、監査報告書において独立の立場から財務諸表に対する意見を表明することにある。虚偽表示は、不正又は誤謬により発生する可能性があり、個別に又は集計すると、財務諸表の利用者の意思決定に影響を与えると合理的に見込まれる場合に、重要性があると判断される。

監査人は、我が国において一般に公正妥当と認められる監査の基準に従って、監査の過程を通じて、職業的専門家としての判断を行い、職業的懐疑心を保持して以下を実施する。

- ・不正又は誤謬による重要な虚偽表示リスクを識別し、評価する。また、重要な虚偽表示リスクに対応した監査手続を立案し、実施する。監査手続の選択及び適用は監査人の判断による。さらに、意見表明の基礎となる十分かつ適切な監査証拠を入手する。
- ・財務諸表監査の目的は、内部統制の有効性について意見表明するためのものではないが、監査人は、リスク評価の実施に際して、状況に応じた適切な監査手続を立案するために、監査に関連する内部統制を検討する。
- ・経営者が採用した会計方針及びその適用方法の適切性、並びに経営者によって行われた会計上の見積りの合理性及び関連する注記事項の妥当性を評価する。
- ・経営者が継続企業を前提として財務諸表を作成することが適切であるかどうか、また、入手した監査証拠に基づき、継続企業的前提に重要な疑義を生じさせるような事象又は状況に関して重要な不確実性が認められるかどうか結論付ける。継続企業的前提に関する重要な不確実性が認められる場合は、監査報告書において財務諸表の注記事項に注意を喚起すること、又は重要な不確実性に関する財務諸表の注記事項が適切でない場合は、財務諸表に対して除外事項付意見を表明することが求められている。監査人の結論は、監査報告書日までに入手した監査証拠に基づいているが、将来の事象や状況により、企業は継続企業として存続できなくなる可能性がある。
- ・財務諸表の表示及び注記事項が、我が国において一般に公正妥当と認められる企業会計の基準に準拠しているかどうかとともに、関連する注記事項を含めた財務諸表の表示、構成及び内容、並びに財務諸表が基礎となる取引や会計事象を適正に表示しているかどうかを評価する。

監査人は、監査役及び監査役会に対して、計画した監査の範囲とその実施時期、監査の実施過程で識別した内部統制の重要な不備を含む監査上の重要な発見事項、及び監査の基準で求められているその他の事項について報告を行う。

監査人は、監査役及び監査役会に対して、独立性についての我が国における職業倫理に関する規定を遵守したこと、並びに監査人の独立性に影響を与えると合理的に考えられる事項、及び阻害要因を除去又は軽減するためにセーフガードを講じている場合はその内容について報告を行う。

監査人は、監査役及び監査役会と協議した事項のうち、当事業年度の財務諸表の監査で特に重要であると判断した事項を監査上の主要な検討事項と決定し、監査報告書において記載する。ただし、法令等により当該事項の公表が禁止されている場合や、極めて限定的ではあるが、監査報告書において報告することにより生じる不利益が公共の利益を上回ると合理的に見込まれるため、監査人が報告すべきでないと判断した場合は、当該事項を記載しない。

利害関係

会社と当監査法人又は業務執行社員との間には、公認会計士法の規定により記載すべき利害関係はない。

以 上

-
- (注) 1 上記の監査報告書の原本は当社（有価証券報告書提出会社）が別途保管しております。
2 XBRLデータは監査の対象には含まれておりません。