

【表紙】

【提出書類】 半期報告書

【根拠条文】 金融商品取引法第24条の5第1項の表の第1号

【提出先】 関東財務局長

【提出日】 2025年7月25日

【中間会計期間】 2025年中（自 2025年1月1日 至 2025年6月30日）

【会社名】 中外製薬株式会社

【英訳名】 CHUGAI PHARMACEUTICAL CO., LTD.

【代表者の役職氏名】 代表取締役社長CEO 奥田 修

【本店の所在の場所】 東京都北区浮間五丁目5番1号
（上記は登記簿上の本店所在地であり、事実上の本社業務は下記「最寄りの連絡場所」において行っております。）

【電話番号】 03(3968)6111

【事務連絡者氏名】 財務経理部長 矢萩 紘太郎

【最寄りの連絡場所】 東京都中央区日本橋室町二丁目1番1号

【電話番号】 03(3281)6611(代表)

【事務連絡者氏名】 財務経理部長 矢萩 紘太郎

【縦覧に供する場所】 中外製薬株式会社 本社事務所
（東京都中央区日本橋室町二丁目1番1号）
中外製薬株式会社 関西統括支店
（大阪市淀川区宮原三丁目3番31号）
中外製薬株式会社 東海・北陸統括支店
（名古屋市中区錦二丁目20番15号）
中外製薬株式会社 関東北・甲信越統括支店
（さいたま市大宮区桜木町一丁目9番6号）
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】

回次	2024年 中間連結会計期間	2025年 中間連結会計期間	2024年
会計期間	自 2024年 1 月 1 日 至 2024年 6 月30日	自 2025年 1 月 1 日 至 2025年 6 月30日	自 2024年 1 月 1 日 至 2024年12月31日
売上収益 (百万円)	552,860	578,463	1,170,611
税引前中間(当期)利益 (百万円)	258,690	271,830	543,034
中間(当期)利益 (百万円)	186,262	194,389	387,317
当社の株主に帰属する 中間(当期)利益 (百万円)	186,262	194,389	387,317
中間(当期)包括利益 (百万円)	191,645	177,047	408,655
当社の株主に帰属する 中間(当期)包括利益 (百万円)	191,645	177,047	408,655
資本合計 (百万円)	1,751,691	1,985,127	1,901,499
総資産額 (百万円)	2,060,163	2,278,347	2,208,373
基本的1株当たり 中間(当期)利益 (円)	113.20	118.13	235.39
希薄化後1株当たり 中間(当期)利益 (円)	113.19	118.12	235.36
当社の株主帰属持分比率 (%)	85.0	87.1	86.1
営業活動によるキャッシュ・ フロー (百万円)	171,563	186,084	447,600
投資活動によるキャッシュ・ フロー (百万円)	172,890	133,469	227,365
財務活動によるキャッシュ・ フロー (百万円)	69,469	97,843	141,006
現金及び現金同等物の 中間期末(期末)残高 (百万円)	393,761	497,088	540,202

(注) 1. 上記指標は、国際会計基準(以下、「IFRS」という。)により作成された要約中間連結財務諸表及び連結財務諸表に基づいております。

2. 当社は要約中間連結財務諸表を作成しておりますので、提出会社の主要な経営指標等の推移については記載しておりません。

3. 金額は百万円未満を四捨五入して記載しております。

2【事業の内容】

当中間連結会計期間において、当社グループ(当社及び連結子会社)が営む事業の内容について、重要な変更はありません。また、主要な関係会社における異動もありません。

第2【事業の状況】

1【事業等のリスク】

当中間連結会計期間において、新たな事業等のリスクの発生、または、前事業年度の有価証券報告書に記載した事業等のリスクについての重要な変更はありません。

2【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】

(1) 業績の状況

(単位：億円)

	2025年 中間期実績	2024年 中間期実績	前年同期比
連結損益（Core実績）			
売上収益	5,785	5,529	+4.6%
製商品売上高	5,114	4,855	+5.3%
その他の売上収益	670	673	0.4%
売上原価	1,752	1,602	+9.4%
売上総利益	4,033	3,926	+2.7%
研究開発費	863	840	+2.7%
販売費及び一般管理費	454	466	2.6%
その他の営業収益（費用）	4	8	50.0%
営業利益	2,720	2,628	+3.5%
中間利益	1,935	1,895	+2.1%
連結損益（IFRS実績）			
売上収益	5,785	5,529	+4.6%
営業利益	2,733	2,582	+5.8%
中間利益	1,944	1,863	+4.3%

< 連結損益の概要（IFRSベース） >

当中間連結会計期間の売上収益は5,785億円（前年同期比4.6%増）、営業利益は2,733億円（同5.8%増）、中間利益は1,944億円（同4.3%増）となりました。これらには当社が管理する経常的業績（Coreベース）では除外している無形資産の償却費8億円、無形資産の減損損失1億円、事業再構築費用63億円及び事業所閉鎖に伴う固定資産売却益を含む事業所再編費用84億円（収益）が含まれています。

< 連結損益の概要（Coreベース） >

当中間連結会計期間の売上収益は、製商品売上高が増加し、5,785億円（前年同期比4.6%増）となりました。

売上収益のうち、製商品売上高は5,114億円（同5.3%増）となりました。国内製商品売上高は、薬価改定や後発品浸透等の影響を受けたものの、新製品のフェスゴ、ピアスカイ、主力品のバビースモが大幅に増加し、前年同期を上回りました。海外製商品売上高は、ロシュ向けのアクテムラ輸出が大幅に増加したため、前年同期を上回りました。その他の売上収益は、ヘムライブラに関する収入が増加したものの、一時金収入の減少等により670億円（同0.4%減）となりました。製商品原価率は、製品別売上構成比の変化等により34.3%と前年同期比で1.3ポイント上昇しました。結果、売上総利益は4,033億円（同2.7%増）となりました。

研究開発費は創薬・早期開発への投資や開発プロジェクトの進展に伴う費用の増加等により863億円（同2.7%増）、販売費及び一般管理費は諸経費等の減少により454億円（同2.6%減）となりました。その他の営業収益（費用）は4億円の収益（前年同期は8億円の収益）となりました。以上から、Core営業利益は2,720億円（同3.5%増）、Core中間利益は1,935億円（同2.1%増）となりました。

Core実績について

当社はIFRS移行を機に2013年よりCore実績を開示しております。Core実績とは、IFRS実績に当社が非経常事項と捉える事項の調整を行ったものであります。なお、当社が非経常事項と捉える事項は、事業規模や範囲などの違いによりロシュと判断が異なる場合があります。当社ではCore実績を、社内の業績管理、社内外への経常的な収益性の推移の説明、並びに株主還元をはじめとする成果配分を行う際の指標として使用しております。

< 製商品売上高の内訳 >

（単位：億円）

	2025年 中間期実績	2024年 中間期実績	前年同期比
製商品売上高	5,114	4,855	+5.3%
国内製商品売上高	2,233	2,172	+2.8%
オンコロジー領域	1,166	1,188	1.9%
スペシャリティ領域	1,067	984	+8.4%
海外製商品売上高	2,881	2,684	+7.3%

[国内製商品売上高]

国内製商品売上高は、薬価改定及び後発品浸透等の影響を受けたものの、新製品及び主力品が伸長し、2,233億円（前年同期比2.8%増）となりました。

オンコロジー領域の売上高は、1,166億円（同1.9%減）となりました。新製品の抗悪性腫瘍剤／抗HER2ヒト化モノクローナル抗体・ヒアルロン酸分解酵素配合剤「フェスゴ」の売上が大幅に増加したほか、2025年3月に発売した抗悪性腫瘍剤／抗CD20/CD3ヒト化二重特異性モノクローナル抗体「ルンスミオ」が順調に市場浸透しているものの、薬価改定及び後発品浸透の影響により、主力品の抗悪性腫瘍剤／抗VEGFヒト化モノクローナル抗体「アバスチン」の売上が減少しました。また、抗悪性腫瘍剤／抗HER2ヒト化モノクローナル抗体「パージェタ」は、同剤を含む配合皮下注製剤である「フェスゴ」の市場浸透影響を主因に前年同期を大幅に下回りました。

スペシャリティ領域の売上高は、1,067億円（同8.4%増）となりました。薬価改定及び後発品浸透の影響を受けたものの、主力品の眼科用VEGF/Ang-2阻害剤／抗VEGF/抗Ang-2ヒト化二重特異性モノクローナル抗体「バビースモ」の大幅な増加や、新製品のpH依存的結合性ヒト化抗補体（C5）モノクローナル抗体「ピアスカイ」の好調な市場浸透に加え、主力品の血液凝固第Ⅲ因子機能代替製剤／抗血液凝固第Ⅲa/Ⅲ因子ヒト化二重特異性モノクローナル抗体「ヘムライブラ」やpH依存的結合性ヒト化抗IL-6レセプターモノクローナル抗体「エンスプリング」が増加しました。

[海外製商品売上高]

海外製商品売上高は2,881億円（前年同期比7.3%増）となりました。ロシュ向け輸出については、「ヘムライブラ」が前年同期比で減少した一方、ヒト化抗ヒトIL-6レセプターモノクローナル抗体「アクテムラ」が大幅に伸長しました。

(2) 連結財政状態に関する説明
＜資産、負債及び純資産の状況＞

(単位：億円)

	2025年 中間期末実績	2024年 期末実績	前期末比
純営業資産（NOA）及び純資産			
純運転資本	4,417	4,487	70
長期純営業資産	5,499	4,989	510
純営業資産（NOA）	9,915	9,476	439
ネット現金	10,276	9,963	313
その他の営業外純資産	340	425	85
純資産合計	19,851	19,015	836
連結財政状態計算書（IFRS実績）			
資産合計	22,783	22,084	699
負債合計	2,932	3,069	137
純資産合計	19,851	19,015	836

当中間連結会計期間末における純営業資産（NOA）は前連結会計年度末に比べ439億円増加し、9,915億円となりました。うち、純運転資本は設備未払金が減少した一方で、営業債務の増加等により前連結会計年度末に比べ70億円減少し、4,417億円となりました。また、長期純営業資産は主に宇都宮工場におけるバイオ原薬製造棟（UT3）及び注射剤棟（UTA）への投資により前連結会計年度末から510億円増加し、5,499億円となりました。

次項「キャッシュ・フローの状況」で示すとおり、有価証券や有利子負債を含むネット現金は前連結会計年度末に比べ313億円増加し、1兆276億円となりました。その他の営業外純資産は主に未払法人所得税の減少により前連結会計年度末から85億円増加し、340億円となりました。

これらの結果、純資産合計は前連結会計年度末に比べ836億円増加し、1兆9,851億円となりました。

純営業資産（NOA）及び純資産について

連結財政状態計算書は国際会計基準第1号「財務諸表の表示」に基づいて作成しております。一方で、純営業資産（NOA）及び純資産は、連結財政状態計算書を内部管理の指標として再構成したものであり、ロシュも同様の指標を開示しております。なお、純営業資産（NOA）及び純資産にはCore実績のような除外事項はありません。

純営業資産（NOA）について

純営業資産（NOA：Net Operating Assets）は金融取引や税務上の取引とは独立に当社グループの業績を評価することを可能としております。純営業資産は純運転資本及び有形固定資産、使用権資産、無形資産等を含む長期純営業資産から引当金を控除することで計算しております。

< キャッシュ・フローの状況 >

(単位：億円)

	2025年 中間期実績	2024年 中間期実績	前年同期比
フリー・キャッシュ・フロー			
営業利益	2,733	2,582	+5.8%
調整後営業利益	2,898	2,751	+5.3%
営業フリー・キャッシュ・フロー	2,368	1,695	+39.7%
フリー・キャッシュ・フロー	1,228	1,347	8.8%
ネット現金の純増減	313	767	59.2%
連結キャッシュ・フロー計算書（IFRS実績）			
営業活動によるキャッシュ・フロー	1,861	1,716	+8.4%
投資活動によるキャッシュ・フロー	1,335	1,729	22.8%
財務活動によるキャッシュ・フロー	978	695	+40.7%
現金及び現金同等物の増減額	431	649	33.6%
現金及び現金同等物の中間期末残高	4,971	3,938	+26.2%

営業利益から、営業利益に含まれる減価償却費などのすべての非現金損益項目及び純営業資産に係るすべての非損益現金流入を調整した調整後営業利益は、2,898億円（前年同期比5.3%増）となりました。

調整後営業利益から純運転資本等の減少161億円等があった一方で、有形固定資産の取得による支出489億円や無形固定資産の取得による支出162億円等により、営業フリー・キャッシュ・フローは2,368億円（同39.7%増）の収入となりました。純運転資本等の減少要因は前項「資産、負債及び純資産の状況」に記載したとおりです。

営業フリー・キャッシュ・フローから法人所得税1,072億円を支払ったこと等により、フリー・キャッシュ・フローは1,228億円（同8.8%減）の収入となりました。

フリー・キャッシュ・フローから配当金の支払938億円等を調整したネット現金の純増減は313億円の増加となりました。

また、有価証券及び有利子負債の増減を除いた現金及び現金同等物は431億円減少し、当中間期末残高は4,971億円となりました。

フリー・キャッシュ・フロー（FCF）について

連結キャッシュ・フロー計算書は国際会計基準第7号「キャッシュ・フロー計算書」に基づいて作成しております。一方で、FCFは、連結キャッシュ・フロー計算書を内部管理の指標として再構成したものであり、ロシユも同様の指標を開示しております。なお、FCFにはCore実績のような除外事項はありません。

(3) 優先的に対処すべき事業上及び財務上の課題

当中間連結会計期間において、当社グループが優先的に対処すべき課題について、重要な変更はありません。

(4) 研究開発活動

当中間連結会計期間におけるCoreベースの研究開発費は863億円（前年同期比2.7%増）、売上収益研究開発費比率は14.9%となりました。

2025年1月1日から2025年6月30日までの研究開発活動の進捗状況は以下のとおりです。

「がん領域」

- ・抗悪性腫瘍剤 / 抗PD-L1ヒト化モノクローナル抗体「RG7446」（製品名：「テセントリク」）は、2025年2月に、切除不能な胞巣状軟部肉腫に対する適応拡大の承認を取得しました。加えて、同年5月に切除不能な胸腺がんを対象として適応拡大の承認申請を行いました。また、第 相国際共同治験「CONTACT-02試験」の結果に鑑み、前立腺がん〔二次治療〕（カボザンチニブ併用）を対象とする国内における開発を中止しました。さらに、これまで実施された臨床試験結果に鑑み、早期乳がん（周術期）を対象とする開発を中止しました。
- ・抗悪性腫瘍剤 / ALK阻害剤「AF802/RG7853」（製品名：「アレセンサ」）は、2025年6月にALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の固形がんを対象として適応拡大の承認申請を行いました。
- ・抗悪性腫瘍剤 / 抗CD20/CD3ヒト化二重特異性モノクローナル抗体「RG7828」（製品名：「ルンスミオ」）は、2025年5月に、再発または難治性のアグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫（「ボライビー」との併用）を対象として適応拡大の承認申請を行いました。
- ・「MINT91」は、2025年4月に、固形がんを対象として第 相臨床試験を開始しました。
- ・pan-KRAS阻害剤「AUBE00」は、2025年6月に、固形がんを対象として第 相臨床試験を開始しました。
- ・抗TIGITヒトモノクローナル抗体「RG6058」は、第 相国際共同治験「SKYSCRAPER-01試験」及び「SKYSCRAPER-07試験」の結果に鑑み、非小細胞肺癌〔一次治療〕、及び食道がん（いずれも「テセントリク」との併用）を対象とする開発をそれぞれ中止しました。
- ・抗HER2/CD3バイスペシフィック抗体「RG6194」は、戦略上の理由から、固形がんを対象とする開発を中止しました。
- ・抗VEGF（血管内皮増殖因子）ヒト化モノクローナル抗体「RG435」（製品名：「アバスチン」）は、第 相臨床試験「BEAT-SC試験」の結果に鑑み、小細胞肺癌〔一次治療〕（「テセントリク」との併用）を対象とする開発を中止しました。

「免疫疾患領域」

- ・免疫抑制剤「セルセプト」は、2025年3月に、難治性のネフローゼ症候群（頻回再発型あるいはステロイド依存性を示す場合）を対象として公知申請を行いました。
- ・抗TL1A抗体「RG6631」は、2025年4月に、潰瘍性大腸炎を対象として第 相国際共同治験を開始しました。

「神経疾患領域」

- ・ウイルスベクター製品「RG6356/SRP-9001」（製品名：「エレビジス」）は、2025年5月に、デュシェンヌ型筋ジストロフィー（エクソン8及び/またはエクソン9の一部または全体の欠失変異を有さず、抗AAVrh74抗体が陰性である3歳以上8歳未満の歩行可能な方）の治療を目的とした再生医療等製品として国内で条件及び期限付承認に該当する製造販売承認を取得しました。
- ・pH依存的結合性ヒト化抗IL-6レセプターモノクローナル抗体「SA237/RG6168」（製品名：「エンズプリング」）は、2025年4月にデュシェンヌ型筋ジストロフィーを対象として第 相臨床試験を開始しました。

「血液疾患領域」

- ・血液凝固第 因子機能代替製剤 / 抗血液凝固第 a/X因子ヒト化二重特異性モノクローナル抗体「ACE910/RG6013」（製品名：「ヘムライブラ」）は、2025年6月にフォン・ヴィレブラン病を対象として第 相国際共同治験を開始しました。

「眼科領域」

- ・眼科用VEGF/Ang-2阻害剤 / 抗VEGF/抗Ang-2ヒト化二重特異性モノクローナル抗体「RG7716」（製品名：「バビースモ」）は、2025年5月に、脈絡膜新生血管を伴う網膜色素線条に対する適応拡大の承認を取得しました。また、同年5月に、非増殖糖尿病網膜症を対象として国内第相臨床試験を開始しました。

「その他の領域」

- ・抗補体C1sリサイクリング抗体「RAY121」は、2025年3月に、第相臨床試験を開始しました。
- ・抗潜在型ミオスタチンスリーピング抗体「GYM329/RG6237」は、2025年5月に、肥満症を対象として第相臨床試験を開始しました。

（５）従業員の状況

当中間連結会計期間において、当社グループの従業員数に著しい増減はありません。

（６）生産、受注及び販売の実績

当中間連結会計期間において、生産、受注及び販売実績の著しい変動はありません。

（７）主要な設備

当中間連結会計期間において、新たに確定した重要な設備の新設の計画はありません。

- （注）本項２「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」において、金額は億円未満を四捨五入しております。また、増減及び％は億円単位で表示された数字で計算しております。

3【経営上の重要な契約等】

当中間連結会計期間において、解約した重要な契約は次のとおりであります。

・技術導出契約等

契約会社名	相手方の名称	国名	契約品目	契約年	対価	契約終結年
中外製薬株式会社 (当社)	興和株式会社	日本	選択的SGLT2阻害剤-2型糖尿病治療剤	2012	一定額の契約金	発売日から15年または基本特許満了日のいずれか長い方(日本)
中外製薬株式会社 (当社)	興和株式会社	日本	選択的SGLT2阻害剤-2型糖尿病治療剤	2015	一定額の契約金及び一定料率のロイヤルティ	データ保護期間満了日または基本特許満了日のいずれか長い方(以降自動更新)(欧米)

第3【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	2,399,415,150
計	2,399,415,150

【発行済株式】

種類	中間会計期間末 現在発行数(株) (2025年6月30日)	提出日現在発行数(株) (2025年7月25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	1,679,057,667	1,679,057,667	東京証券取引所 プライム市場	完全議決権株式 であり、権利内 容に何ら限定の 無い当社の標準 となる株式であ り、単元株式数 は100株でありま す。
計	1,679,057,667	1,679,057,667		

(注) 提出日現在の発行済株式数には、2025年7月1日からこの半期報告書提出日までの新株予約権の行使により発行された株式数は含まれておりません。

(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。

【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 (株)	発行済株式 総数残高 (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)
2025年1月1日～ 2025年6月30日		1,679,057,667		73,202		93,050

(注) 金額は百万円未満を四捨五入して記載しております。

(5) 【大株主の状況】

2025年 6 月30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 (%)
ROCHE HOLDING LTD (常任代理人 西村あさひ法律 事務所)	Grenzacherstrasse 124, CH-4058 Basel, Switzerland (東京都千代田区大手町 1 丁 目 1 - 2 大手門タワー)	1,005,670	61.10
日本マスタートラスト信託銀行 株式会社 (信託口)	東京都港区赤坂 1 丁 目 8 - 1 赤坂イ ンターシティ A I R	144,575	8.78
株式会社日本カストディ銀行 (信託口)	東京都中央区晴海 1 丁 目 8 - 12	58,774	3.57
JP MORGAN CHASE BANK 385632 (常任代理人 株式会社みずほ 銀行決済営業部)	25 BANK STREET, CANARY WHARF, LONDON, E14 5JP, UNITED KINGDOM (東京都港区港南 2 丁 目 15 - 1 品川 インターシティ A 棟)	25,572	1.55
STATE STREET BANK AND TRUST COMPANY 505001 (常任代理人 株式会社みずほ 銀行決済営業部)	ONE CONGRESS STREET, SUITE 1, BOSTON MASSACHUSETTS (東京都港区港南 2 丁 目 15 - 1 品川 インターシティ A 棟)	22,909	1.39
STATE STREET BANK WEST CLIENT - TREATY 505234 (常任代理人 株式会社みずほ 銀行決済営業部)	1776 HERITAGE DRIVE, NORTH QUINCY, MA 02171, U.S.A. (東京都港区港南 2 丁 目 15 - 1 品川 インターシティ A 棟)	15,092	0.91
JP MORGAN CHASE BANK 385864 (常任代理人 株式会社みずほ 銀行決済営業部)	25 BANK STREET, CANARY WHARF, LONDON, E14 5JP, UNITED KINGDOM (東京都港区港南 2 丁 目 15 - 1 品川 インターシティ A 棟)	11,482	0.69
JP MORGAN CHASE BANK 385781 (常任代理人 株式会社みずほ 銀行決済営業部)	25 BANK STREET, CANARY WHARF, LONDON, E14 5JP, UNITED KINGDOM (東京都港区港南 2 丁 目 15 - 1 品川 インターシティ A 棟)	9,392	0.57
住友生命保険相互会社 (常任代理人 株式会社日本カ ストディ銀行)	東京都中央区八重洲 2 丁 目 2 - 1 (東京都中央区晴海 1 丁 目 8 - 12)	9,203	0.55
SMBC日興証券株式会社	東京都千代田区丸の内 3 丁 目 3 - 1	8,346	0.50
計		1,311,020	79.66

(注) 1 . 当社は自己株式33,354,340株を所有しておりますが、上記大株主の状況の記載から除いて
おります。

2 . 所有株式数は、千株未満を、また発行済株式 (自己株式を除く。) の総数に対する所有株
式数の割合は、小数点第 3 位以下を、それぞれ切り捨てて記載しております。

(6) 【議決権の状況】
 【発行済株式】

2025年 6 月30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)	(自己保有株式) 普通株式 33,354,300		権利内容に何ら限定の無い、当社における標準となる株式であります。
完全議決権株式 (その他)	普通株式 1,645,435,600	16,454,356	同上
単元未満株式	普通株式 267,767		同上
発行済株式総数	1,679,057,667		
総株主の議決権		16,454,356	

(注) 「完全議決権株式 (その他) 」の欄には、証券保管振替機構名義の株式が9,000株含まれております。また、「議決権の数」の欄には、同機構名義の完全議決権株式に係る議決権の数90個が含まれております。

【自己株式等】

2025年 6 月30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 (%)
(自己保有株式) 中外製薬株式会社	東京都中央区 日本橋室町二丁目 1 番 1 号	33,354,300		33,354,300	1.98
計		33,354,300		33,354,300	1.98

2 【役員の状況】

該当事項はありません。

第4【経理の状況】

1. 要約中間連結財務諸表の作成方法について

当社グループの要約中間連結財務諸表は、「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）第312条の規定により、国際会計基準第34号「期中財務報告」に準拠して作成しております。

当社グループの要約中間連結財務諸表は、第一種中間連結財務諸表であります。

本報告書の要約中間連結財務諸表等の金額の表示は、百万円未満を四捨五入して記載しております。

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、中間連結会計期間（2025年1月1日から2025年6月30日まで）に係る要約中間連結財務諸表について、有限責任 あずさ監査法人による期中レビューを受けております。

1 【要約中間連結財務諸表】

(1) 【要約中間連結損益計算書及び要約中間連結包括利益計算書】

【要約中間連結損益計算書】

		(単位：百万円)	
	注記	当中間連結会計期間 (自 2025年 1 月 1 日 至 2025年 6 月30日)	前中間連結会計期間 (自 2024年 1 月 1 日 至 2024年 6 月30日)
売上収益		578,463	552,860
製商品売上高	2, 3	511,439	485,532
その他の売上収益	2, 3	67,025	67,328
売上原価		175,891	160,890
売上総利益		402,573	391,970
研究開発費		86,591	84,292
販売費及び一般管理費		51,648	49,901
その他の営業収益 (費用)	4	9,008	419
営業利益		273,342	258,195
金融費用		54	4
その他の金融収入 (支出)		1,458	491
税引前中間利益		271,830	258,690
法人所得税		77,441	72,428
中間利益		194,389	186,262
中間利益の帰属：			
当社の株主持分		194,389	186,262
1 株当たり中間利益	7		
基本的 1 株当たり 中間利益 (円)		118.13	113.20
希薄化後 1 株当たり 中間利益 (円)		118.12	113.19

【要約中間連結包括利益計算書】

注記	(単位：百万円)	
	当中間連結会計期間 (自 2025年 1 月 1 日 至 2025年 6 月30日)	前中間連結会計期間 (自 2024年 1 月 1 日 至 2024年 6 月30日)
中間利益	194,389	186,262
その他の包括利益		
確定給付制度の再測定	12	37
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	65	22
純損益に振り替えられない項目 合計	54	15
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	0	5
キャッシュ・フロー・ヘッジ	19,362	3,538
在外子会社等の為替換算差額 のちに純損益に振り替えられる 可能性のある項目合計	17,395	5,369
その他の包括利益合計	17,341	5,384
中間包括利益	177,047	191,645
中間包括利益の帰属：		
当社の株主持分	177,047	191,645

(2) 【要約中間連結財政状態計算書】

		(単位：百万円)	
	注記	当中間連結会計期間末 (2025年 6 月30日)	前連結会計年度末 (2024年12月31日)
資産			
非流動資産：			
有形固定資産		456,755	433,129
使用権資産		14,591	8,425
無形資産	5	33,292	17,868
繰延税金資産		72,019	69,835
退職後給付資産		14,031	13,978
その他の非流動資産		68,127	59,094
非流動資産合計		658,814	602,330
流動資産：			
棚卸資産		235,526	240,067
営業債権及びその他の債権		316,747	334,256
未収法人所得税		210	896
有価証券		530,521	456,143
現金及び現金同等物		497,088	540,202
その他の流動資産		39,441	34,479
流動資産合計		1,619,532	1,606,043
資産合計		2,278,347	2,208,373
負債			
非流動負債：			
繰延税金負債		5,217	5,076
退職後給付負債		4,220	3,935
長期引当金		2,303	2,188
その他の非流動負債		13,203	5,319
非流動負債合計		24,943	16,516
流動負債：			
未払法人所得税		71,797	108,732
短期引当金		1,033	2,974
営業債務及びその他の債務		78,417	65,353
その他の流動負債		117,029	113,298
流動負債合計		268,276	290,357
負債合計		293,219	306,873
純資産合計		1,985,127	1,901,499
資本の帰属：			
当社の株主持分		1,985,127	1,901,499
資本合計		1,985,127	1,901,499
負債及び資本合計		2,278,347	2,208,373

(3) 【要約中間連結キャッシュ・フロー計算書】

注記	(単位：百万円)	
	当中間連結会計期間 (自 2025年 1 月 1 日 至 2025年 6 月30日)	前中間連結会計期間 (自 2024年 1 月 1 日 至 2024年 6 月30日)
営業活動によるキャッシュ・フロー		
営業活動による現金創出	286,336	278,669
運転資本の減少(は増加)	16,081	66,963
確定給付制度に係る拠出	1,188	1,454
引当金の支払	2,353	2,140
その他の営業活動	5,554	3,488
小計	293,323	211,601
法人所得税の支払	107,240	40,038
営業活動によるキャッシュ・フロー	186,084	171,563
投資活動によるキャッシュ・フロー		
有形固定資産の取得	48,925	32,871
無形資産の取得	16,230	1,690
有形固定資産の処分	7,357	214
無形資産の処分	28	544
利息及び配当金の受取	1,417	1,462
有価証券の取得	589,985	480,143
有価証券の売却	515,630	340,090
投資有価証券の取得	2,761	68
投資活動によるキャッシュ・フロー	133,469	172,890
財務活動によるキャッシュ・フロー		
利息の支払	165	45
リース負債の支払	3,957	4,014
配当の支払 当社株主持分	93,846	65,500
ストック・オプションの行使	126	94
自己株式の減少(は増加)	2	5
財務活動によるキャッシュ・フロー	97,843	69,469
現金及び現金同等物に係る換算差額	2,114	5,884
現金及び現金同等物の増減額	43,114	64,913
現金及び現金同等物の期首残高	540,202	458,674
現金及び現金同等物の中間期末残高	497,088	393,761

(4) 【要約中間連結持分変動計算書】

前中間連結会計期間(自 2024年 1 月 1 日 至 2024年 6 月30日)

(単位:百万円)

	注記	当社の株主持分				合計	資本合計
		資本金	資本剰余金	利益剰余金	その他の 資本構成 要素		
2024年 1 月 1 日現在		73,202	69,355	1,488,738	5,715	1,625,580	1,625,580
中間利益		-	-	186,262	-	186,262	186,262
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		-	-	-	17	17	17
キャッシュ・ フロー・ヘッジ		-	-	-	3,538	3,538	3,538
在外子会社等の 為替換算差額		-	-	-	8,902	8,902	8,902
確定給付制度の 再測定		-	-	37	-	37	37
中間包括利益合計		-	-	186,298	5,347	191,645	191,645
剰余金の配当	6	-	-	65,813	-	65,813	65,813
株式報酬取引		-	136	-	-	136	136
自己株式		-	414	-	-	414	414
2024年 6 月30日現在		73,202	69,633	1,609,224	367	1,751,691	1,751,691

当中間連結会計期間(自 2025年 1 月 1 日 至 2025年 6 月30日)

(単位:百万円)

	注記	当社の株主持分				合計	資本合計
		資本金	資本剰余金	利益剰余金	その他の 資本構成 要素		
2025年 1 月 1 日現在		73,202	69,896	1,746,934	11,468	1,901,499	1,901,499
中間利益		-	-	194,389	-	194,389	194,389
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		-	-	-	65	65	65
キャッシュ・ フロー・ヘッジ		-	-	-	19,362	19,362	19,362
在外子会社等の 為替換算差額		-	-	-	1,967	1,967	1,967
確定給付制度の 再測定		-	-	12	-	12	12
中間包括利益合計		-	-	194,377	17,330	177,047	177,047
剰余金の配当	6	-	-	93,795	-	93,795	93,795
株式報酬取引		-	120	-	-	120	120
自己株式		-	495	-	-	495	495
2025年 6 月30日現在		73,202	70,271	1,847,517	5,862	1,985,127	1,985,127

【要約中間連結財務諸表注記】

1. 重要な会計方針等

(1) 作成の基礎

この要約中間連結財務諸表は、日本（東京）に所在し、東京証券取引所に上場（証券コード：4519）している中外製薬株式会社及びその子会社の要約中間連結財務諸表です。この要約中間連結財務諸表は、2025年7月25日に、当社最高経営責任者である代表取締役社長奥田修及び最高財務責任者である取締役上席執行役員谷口岩昭によって承認されております。

ロシュ・ホールディング・リミテッドはスイス証券取引所に上場し、IFRSに準拠し業績を開示しているロシュグループの親会社です。当社グループはロシュとの戦略的アライアンスの締結により2002年10月よりロシュグループの主要なメンバーになっております。ロシュ・ホールディング・リミテッドは、当社株式の発行済株式総数のうち、59.89%（発行済株式総数から自己株式を控除したベースでは61.10%）を所有しております。

当社グループは、「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）第1条の2第2号に定める指定国際会計基準特定会社の要件を満たすことから、同第312条の規定により、国際会計基準第34号「期中財務報告」に準拠して要約中間連結財務諸表を作成しております。

この要約中間連結財務諸表には、年次の連結財務諸表で要求される全ての情報が含まれていないため、2024年12月31日に終了した前連結会計年度の連結財務諸表と併せて利用されるべきものであります。

要約中間連結財務諸表は当社の機能通貨である日本円で表示し、百万円未満を四捨五入しております。公正価値による測定が要求されている一部の項目を除き、測定は取得原価に基づいております。

(2) 重要な会計上の判断、見積り及び前提

要約中間連結財務諸表の作成にあたっては、収益、費用、資産、負債及び偶発事象に係る報告金額に影響を与える判断、見積り及び前提の設定を行うことを経営者に求めています。これらの見積りは実際の結果と異なる可能性があります。見積りやその基礎をなす前提は、過去の経験や多くの要因に基づいて設定しており、継続的に見直しを行っております。見積りの変更による影響は、見積りの変更が行われた会計期間に認識しております。

当社グループの要約中間連結財務諸表で認識する金額に重要な影響を与える判断、見積り及び前提に関する情報は、原則として前連結会計年度と同様であります。

(3) 会計方針の変更

当社グループの要約中間連結財務諸表において適用する重要な会計方針は、前連結会計年度に係る連結財務諸表において適用した会計方針と同一であります。

なお、一部の基準書において軽微な変更がありましたが、当社グループの業績及び財政状態に重要な影響はありません。

２．セグメント情報

当社グループは、単一の医薬品事業に従事し、複数の事業セグメントを有していません。当社グループの医薬品事業は、新規の医療用医薬品の研究、開発、製造、販売活動から成り立っております。これらの機能的な活動は事業として統合した運営管理を行っております。

売上収益

	当中間連結会計期間 (自 2025年 1 月 1 日 至 2025年 6 月30日)		前中間連結会計期間 (自 2024年 1 月 1 日 至 2024年 6 月30日)	
	製商品売上高	その他の 売上収益	製商品売上高	その他の 売上収益
日本	223,346	1,117	217,160	935
海外	288,093	65,907	268,372	66,393
うちスイス	271,832	65,585	253,045	65,832
合計	511,439	67,025	485,532	67,328

主要顧客に関する情報

	当中間連結会計期間 (自 2025年 1 月 1 日 至 2025年 6 月30日)	前中間連結会計期間 (自 2024年 1 月 1 日 至 2024年 6 月30日)
エフ・ホフマン・ラ・ロシュ・ リミテッド	326,572	309,085
アルフレッサ ホールディングス 株式会社及びそのグループ会社	71,072	64,964

３．収益

収益の分解

	当中間連結会計期間 (自 2025年 1 月 1 日 至 2025年 6 月30日)			前中間連結会計期間 (自 2024年 1 月 1 日 至 2024年 6 月30日)		
	顧客との 契約から 生じる収益	その他の 源泉から 生じる収益	合計	顧客との 契約から 生じる収益	その他の 源泉から 生じる収益	合計
製商品売上高	511,968	530	511,439	502,691	17,159	485,532
日本	223,346	-	223,346	217,160	-	217,160
海外	288,622	530	288,093	285,531	17,159	268,372
その他の売上収益	61,751	5,274	67,025	66,866	461	67,328
ロイヤルティ及び プロフィットシェア 収入	57,035	5,274	62,309	54,357	461	54,818
その他の営業収入	4,716	-	4,716	12,509	-	12,509

その他の源泉から生じる収益は、相手先が顧客とはみなされない場合の協同パートナーとの利益分配契約からの収入及びヘッジ利得または損失から生じております。

4．その他の営業収益（費用）

その他の営業収益（費用）の内訳は以下のとおりです。

（単位：百万円）

	当中間連結会計期間 （自 2025年 1 月 1 日 至 2025年 6 月30日）	前中間連結会計期間 （自 2024年 1 月 1 日 至 2024年 6 月30日）
その他の営業収益	9,048	816
その他の営業費用	40	398
合計	9,008	419

当中間連結会計期間において、その他の営業収益のうち、主なものは固定資産売却益8,708百万円です。

5．無形資産

減損損失

当中間連結会計期間に、研究開発プロジェクトの中止等に伴い178百万円（前中間連結会計期間88百万円）の減損損失を研究開発費として認識しました。

6．当社の株主に帰属する資本

配当

決議	株式の種類	配当金の総額 （百万円）	1株当たり 配当額 （円）	基準日	効力発生日
2024年 3 月28日 定時株主総会	普通株式	65,813	40	2023年12月31日	2024年 3 月29日
2024年 7 月25日 取締役会	普通株式	67,464	41	2024年 6 月30日	2024年 8 月29日
2025年 3 月27日 定時株主総会	普通株式	93,795	57	2024年12月31日	2025年 3 月28日
2025年 7 月24日 取締役会	普通株式	205,713	125	2025年 6 月30日	2025年 8 月28日

7. 1 株当たり利益

基本的 1 株当たり利益

	当中間連結会計期間 (自 2025年 1 月 1 日 至 2025年 6 月30日)	前中間連結会計期間 (自 2024年 1 月 1 日 至 2024年 6 月30日)
当社株主に帰属する中間利益 (百万円)	194,389	186,262
加重平均普通株式数(株)	1,679,057,667	1,679,057,667
加重平均自己株式数(株)	33,443,407	33,665,030
基本的加重平均普通株式数(株)	1,645,614,260	1,645,392,637
基本的 1 株当たり中間利益(円)	118.13	113.20

希薄化後 1 株当たり利益

	当中間連結会計期間 (自 2025年 1 月 1 日 至 2025年 6 月30日)	前中間連結会計期間 (自 2024年 1 月 1 日 至 2024年 6 月30日)
当社株主に帰属する中間利益 (百万円)	194,389	186,262
基本的加重平均普通株式数(株)	1,645,614,260	1,645,392,637
希薄化効果の影響調整:		
ストック・オプション(株)	84,145	218,579
希薄化効果後 加重平均普通株式数(株)	1,645,698,405	1,645,611,216
希薄化後 1 株当たり中間利益(円)	118.12	113.19

8. リスクマネジメント

公正価値で測定する金融商品

経常的な公正価値測定を行う際の評価技法へのインプットを3つのレベルに分類しております。

レベル1 - 活発な市場における同一資産及び負債の無修正の相場価格

レベル2 - レベル1に含まれる相場価格以外で、直接または間接に観察可能なインプット

レベル3 - 観察不能なインプットを含む、評価技法を用いて測定された公正価値

(単位：百万円)

	レベル1	レベル2	レベル3	合計
当中間連結会計期間末 (2025年6月30日)				
有価証券				
短期金融資産	-	519,988	-	519,988
負債性金融商品	269	10,000	-	10,269
その他の流動資産				
デリバティブ金融資産	-	6,419	-	6,419
その他の非流動資産				
資本性金融商品	-	-	6,350	6,350
負債性金融商品	-	10,745	2,547	13,292
金融資産合計	269	547,152	8,897	556,317
その他の流動負債				
デリバティブ金融負債	-	47,862	-	47,862
金融負債合計	-	47,862	-	47,862

(単位：百万円)

	レベル1	レベル2	レベル3	合計
前連結会計年度末 (2024年12月31日)				
有価証券				
短期金融資産	-	454,991	-	454,991
負債性金融商品	769	-	130	899
その他の流動資産				
デリバティブ金融資産	-	8,512	-	8,512
その他の非流動資産				
資本性金融商品	-	-	3,913	3,913
負債性金融商品	-	10,202	2,500	12,703
金融資産合計	769	473,705	6,543	481,017
その他の流動負債				
デリバティブ金融負債	-	23,811	-	23,811
金融負債合計	-	23,811	-	23,811

レベル1の金融資産には、社債が含まれております。レベル2の金融資産には、主に譲渡性預金、金銭信託、コマーシャル・ペーパー、デリバティブが含まれております。

レベル2の公正価値測定は下記のように行っております。

有価証券、負債性金融商品及びデリバティブ金融商品は、観察可能な金利、イールド・カーブ、為替レートなどの市場のデータ、また測定日における類似の金融商品に含まれるボラティリティなどを指標とする評価モデルを使用しています。

当社グループでは、公正価値ヒエラルキーのレベル間の振替が生じた場合、各会計期間末にこれを認識しております。なお、レベル1とレベル2の間において振替はありません。

レベル3には主に出資金、非上場株式が含まれております。観察不能なインプットを含む、評価技法を用いて公正価値を測定しています。

9. 関連当事者

配当

当社のロシュに対する配当は、2024年通年で81,459百万円、2025年は当中間連結会計期間末までに57,323百万円であります。

関連当事者との重要な取引及び債権債務

エフ・ホフマン・ラ・ロシュ・リミテッド に対する取引高

(単位：百万円)

	当中間連結会計期間 (自 2025年1月1日 至 2025年6月30日)	前中間連結会計期間 (自 2024年1月1日 至 2024年6月30日)
売上収益	326,572	309,085
仕入高	85,786	86,390

エフ・ホフマン・ラ・ロシュ・リミテッド に対する債権・債務

(単位：百万円)

	当中間連結会計期間末 (2025年6月30日)	前連結会計年度末 (2024年12月31日)
営業債権及びその他の債権	179,866	201,957
営業債務	23,035	7,327

10. 後発事象

当社グループは、2025年7月24日開催の取締役会において、下記のとおり新研究棟の建設を決定いたしました。

(1) 建設の目的

新たな研究棟(UKX)は、TOP I 2030実現に向けた医薬品製法開発機能の強化及び環境対策推進を目的としています。UKXでは、製法開発に関わる多機能間のコミュニケーションを活性化するオフィス設計を採用し、また、研究効率を高めるラボオートメーションの活用にも取り組んでいきます。これにより、イノベーションと研究生産性の向上を促進し、難易度の高まる原薬製法確立までのさらなるスピードアップを実現していきます。

(2) 資産の内容

所在地：東京都北区浮間5-5-1

総投資額：800億円

(3) 建設の日程

着 工：2026年 5 月
竣 工：2028年 8 月

2 【その他】

中間配当

2025年 7 月24日開催の取締役会において、当期中間配当に関し、次のとおり決議いたしました。

(イ) 中間配当による配当金の総額.....205,713百万円

(ロ) 1 株当たりの金額.....125円

(ハ) 支払請求の効力発生日及び支払開始日.....2025年 8 月28日

(注) 2025年 6 月30日現在の株主名簿に記載または記録された株主に対し、支払いを行います。

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。

独立監査人の中間連結財務諸表に対する期中レビュー報告書

2025年7月25日

中外製薬株式会社
取締役会 御中

有限責任 あずさ監査法人

東京事務所

指定有限責任社員
業務執行社員 公認会計士 山田 真

指定有限責任社員
業務執行社員 公認会計士 北村 雄二郎

指定有限責任社員
業務執行社員 公認会計士 宇津木 辰男

監査人の結論

当監査法人は、金融商品取引法第193条の2第1項の規定に基づき、「経理の状況」に掲げられている中外製薬株式会社の2025年1月1日から2025年12月31日までの連結会計年度の中間連結会計期間（2025年1月1日から2025年6月30日まで）に係る要約中間連結財務諸表、すなわち、要約中間連結損益計算書、要約中間連結包括利益計算書、要約中間連結財政状態計算書、要約中間連結キャッシュ・フロー計算書、要約中間連結持分変動計算書及び注記について期中レビューを行った。

当監査法人が実施した期中レビューにおいて、上記の要約中間連結財務諸表が、「連結財務諸表の用語、様式及び作成方法に関する規則」第312条により規定された国際会計基準第34号「期中財務報告」に準拠して、中外製薬株式会社及び連結子会社の2025年6月30日現在の財政状態並びに同日をもって終了する中間連結会計期間の経営成績及びキャッシュ・フローの状況を適正に表示していないと信じさせる事項が全ての重要な点において認められなかった。

監査人の結論の根拠

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期中レビューの基準に準拠して期中レビューを行った。期中レビューの基準における当監査法人の責任は、「要約中間連結財務諸表の期中レビュー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（社会的影響度の高い事業体の財務諸表監査に適用される規定を含む。）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、結論の表明の基礎となる証拠を入手したと判断している。

要約中間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、国際会計基準第34号「期中財務報告」に準拠して要約中間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要約中間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。

要約中間連結財務諸表を作成するに当たり、経営者は、経営者が清算若しくは事業停止の意図があるか、又はそれ以外に現実的な代替案がない場合を除いて、継続企業の前提に基づき要約中間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、国際会計基準第1号「財務諸表の表示」第4項に基づき、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。

要約中間連結財務諸表の期中レビューにおける監査人の責任

監査人の責任は、監査人が実施した期中レビューに基づいて、期中レビュー報告書において独立の立場から要約中間連結財務諸表に対する結論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期中レビューの基準に従って、期中レビューの過程を通じて、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。

- ・主として経営者、財務及び会計に関する事項に責任を有する者等に対する質問、分析的手続その他の期中レビュー手続を実施する。期中レビュー手続は、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実施される年度の財務諸表の監査に比べて限定された手続である。

- ・継続企業の前提に関する事項について、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と判断した場合には、入手した証拠に基づき、要約中間連結財務諸表において、国際会計基準第1号「財務諸表の表示」第4項に基づき、適正に表示されていないと信じさせる事項が認められないかどうか結論付ける。また、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、期中レビュー報告書において要約中間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要約中間連結財務諸表の注記事項が適切でない場合は、要約中間連結財務諸表に対して限定付結論又は否定的結論を表明することが求められている。監査人の結論は、期中レビュー報告書日までに入手した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。
- ・要約中間連結財務諸表の表示及び注記事項が、国際会計基準第34号「期中財務報告」に準拠していないと信じさせる事項が認められないかどうかとともに、関連する注記事項を含めた要約中間連結財務諸表の表示、構成及び内容、並びに要約中間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ないと信じさせる事項が認められないかどうかを評価する。
- ・要約中間連結財務諸表に対する結論表明の基礎となる、会社及び連結子会社の財務情報に関する証拠を入手する。監査人は、要約中間連結財務諸表の期中レビューに関する指揮、監督及び査閲に関して責任がある。監査人は、単独で監査人の結論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、計画した期中レビューの範囲とその実施時期、期中レビュー上の重要な発見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するための対応策を講じている場合又は阻害要因を許容可能な水準にまで軽減するためのセーフガードを適用し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．上記の期中レビュー報告書の原本は当社（半期報告書提出会社）が別途保管しております。
2．X B R L データは期中レビューの対象には含まれていません。