



COMPANY PROFILE 2018

大塚製薬株式会社





企業理念

Otsuka - people creating new products for better health worldwide

世界の人々の健康に貢献する革新的な製品を創造する



OTSUKA GROUP

数字で見る OTSUKA



46,000

従業員数



183

会社数



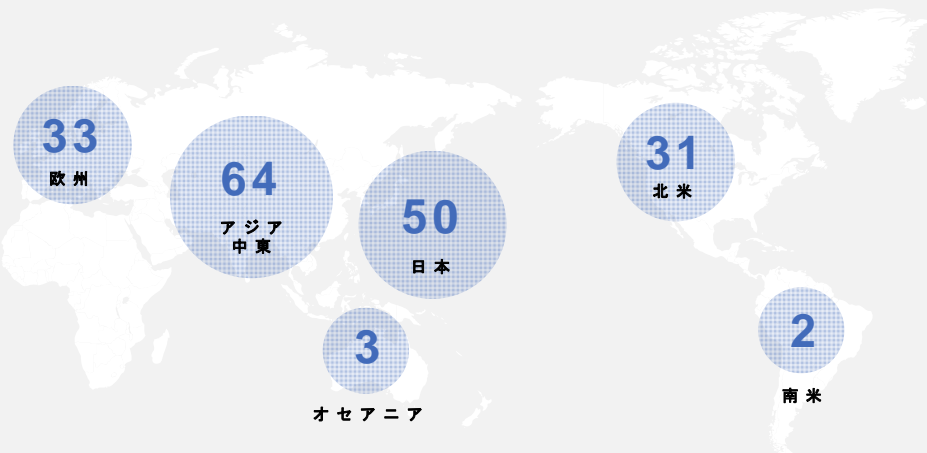
177

工場数



45

研究所数



会社名	大塚製薬株式会社
設立	1964年8月10日
資本金	200億円
本社	東京都千代田区 神田司町2-9
代表取締役社長	樋口達夫



5,634

従業員数



5,312

億円

売上高



7

工場数



570

億円

営業利益



5
12

研究開発拠点



事業別売上高比率*1

2017年12月末現在 / *1 2017年度大塚製薬株式会社単体（決算公告より）

PHARMACEUTICAL BUSINESS

医療関連事業

疾病の診断から治療までを担う

NUTRACEUTICAL BUSINESS

ニュートラシューティカルズ 関連事業

日々の健康維持・増進をサポートする

両輪で身体全体を考える

世界の人々の健康に貢献するトータルヘルスケアカンパニーを目指します

HISTORY

ブランドの歴史

1965 - 2018

Mikelan®
Meptin®

「ミケラン」
「メプチン」
発売

1980

Pletaal®

「プレタール」
発売

1988

Mucosta®

「ムコスタ」
発売

1990

ABILITY

「ABILITY」
米国発売

2002

1965

「オロナミンC ドリンク」
発売



1980

「ポカリスエット」
発売



1983

「カロリーメイト」
発売



1988

「ファイブミニ」
発売



1993

「ネイチャーメイド」
発売



2003

「アミノバリュー」
発売





P H A R M A C E U T I C A L P R O D U C T S

医療関連事業製品



**抗精神病薬
レキサルティ**
2015年米国発売
2018年日本発売



**抗精神病薬
エビリファイ持続性水懸剤注入用**
日米欧など30カ国以上で販売



**抗精神病薬
エビリファイ**
約60カ国・地域で販売



**抗てんかん剤
イーグラ**
小児から成人まで使用



**経皮吸収型 ドパミンアゴニスト剤
ニュープロパッチ**
パーキンソン病治療薬



**情動調節障害(PBA)
治療薬 ニューデクスタ**
世界で唯一のPBA
治療薬、米国で販売



**V₂-受容体拮抗剤・水利尿剤
サムスカ**
体液貯留、低Na血症治療



**V₂-受容体拮抗剤・ADPKD治療剤
サムスカ/ジンアーク**
世界初のADPKD治療剤



**抗血小板剤
プレタール**
日本ではOD錠を販売



**胃炎・胃潰瘍治療剤
ムコスタ**
10カ国以上で販売



**カリウムイオン競合型アシッドプロッカー
-プロトンポンプインヒビター タケキヤブ**
武田薬品と共同販促



**造血幹細胞移植前治療薬
ブスルフェクス**
全身放射線照射に
代わる処置薬



**白血病治療薬
アイクルシグ**
2016年日本発売



**多剤耐性肺結核治療薬
デルティバ**
2014年 欧州、日本で発売



**緑内障・高眼圧症治療剤
ミケルナ配合点眼液**
2つの有効成分を配合
千寿製薬と共同販促



**ドライアイ治療剤
ムコスタ点眼液**
ムチン産生促進で目の
粘膜を修復



**ヘルコバクター・ピロリ
感染診断用剤 ユービット**
呼気の検査により
簡便に感染診断

がん

感染症

眼科

診断

NUTRACEUTICAL PRODUCTS

主なニュートラシティカルズ関連事業製品

ニュートラシティカルズ事業製品



ポカリスエット



ポカリスエット
イオンウォーター



カロリーメイト



オロナミンCドリンク



ファイブミニ
(特定保健用食品を含む)



アミノバリュー
(機能性表示食品を含む)



ボディメンテ



ネイチャーメイド
(機能性表示食品を含む)



ジェルブレ



賢者の食卓
ダブルサポート
(特定保健用食品)



賢者の快眠
睡眠リズムサポート
(機能性表示食品)



大麦生活
(機能性表示食品)

女性の健康



エクエル



エクエル ジュレ



ソイジョイ

Soylution

(Soy<大豆> + Solution<解決>)



ソイッシュ



ソイカラ

健粧品 (Cosmedics)

(Cosmetics<化粧品> + Medicine<医薬品>)



UL·OS (ウル・オス)
(医薬部外品を含む)



インナーシグナル
(医薬部外品を含む)

医療関連事業

顕在化しているが満たされないニーズ

1971年に研究所を創設し、医薬品の研究開発を開始しました。創薬の原点は「ものまねをせず、世界に通じるものを作ること」。顕在化しているものの満たされていないニーズが存在する領域において、新しい治療価値を創造し、革新的な新薬を開発することで、世界の人々に貢献しています。



研究開発重点領域



神経疾患



精神疾患



がん



循環器・腎



感染症



眼科



皮膚科



NUTRACEUTICAL
BUSINESS

ニュートラ シューティカルズ 関連事業

消費者が気付いていないニーズ

医療関連事業で培われたノウハウを活かし、日々の健康維持・増進のための科学的な根拠をもった独創的な製品を開発し、世界へ提案しています。また製品価値を粘り強く伝え続けることで新しいカテゴリーを創り出しています。近年では「健康寿命の延伸」「女性の健康」などをテーマに研究開発を進めています。



「世界で通用するものを創る」
「科学的根拠に基づく付加価値創造」



Nutrition
+ Pharmaceuticals
栄養 + 医薬品 = ニュートラシューティカルズ
= NUTRACEUTICALS



募集要項

薬理研究員

仕事の内容	中枢神経疾患領域の創薬研究（コンセプト立案、新規技術導入及びスクリーニング、薬効評価など）
	癌/免疫/炎症領域の創薬研究（コンセプト立案、スクリーニング及び薬効評価など）
	腎臓領域の創薬研究（コンセプト立案、新規技術導入及びスクリーニング、薬効評価など）
勤務地	探索系研究所 徳島県徳島市川内町加賀須野 463-10
	藤井記念研究所 滋賀県大津市唐崎1-11-1
勤務時間	8:30～17:30 (休憩12：30～13：30)
	<ul style="list-style-type: none">・医学・生物学に対する幅広い知見を持ち、創薬チームリーダーとしての経験のある方・各領域の創薬研究について実務経験（出来れば5年以上）を有する方。・良好なコミュニケーション能力を有する方。・海外勤務、留学経験者を歓迎します。
応募資格	



募集要項

安全性評価研究員（遺伝毒性のエキスパート）

仕事の内容	医薬品の非臨床安全性試験における遺伝毒性評価
勤務地	徳島研究所 前臨床研究センター 徳島県徳島市川内町加賀須野 463-10
勤務時間	8:30～17:30 (休憩12：30～13：30)
応募資格	<ul style="list-style-type: none">・企業あるいは受託機関において遺伝毒性試験評価の実務経験をもつ方。・遺伝毒性評価経験を有する方が望ましい。・良好なコミュニケーション能力を有する方。



募集要項

製剤研究員

仕事の内容	<ul style="list-style-type: none">・核酸医薬品、バイオ医薬品及び再生医療製品等の製剤研究
仕事の内容	<ul style="list-style-type: none">・経口固形製剤の処方設計、製造法開発及び治験薬製造、各種申請資料の作成
仕事の内容	<ul style="list-style-type: none">・探索・開発候補化合物のプレフォーミュレーション研究（物性プロファイリング）
勤務地	<p>製剤研究所 〒771-0182 徳島県徳島市川内町平石夷野224-18</p>
勤務時間	<p>8:30～17:30 (休憩12：30～13：30)</p>
応募資格	<ul style="list-style-type: none">・上記のいずれかにおいて高い専門性を有する方・良好なコミュニケーション能力を有する方



募集要項

医薬品原薬の生産技術、分析技術

仕事の内容	<ul style="list-style-type: none">・化学合成医薬品原薬のプロセス開発もしくは品質評価試験方法の開発・化学合成に基いた医薬品原薬の合成ルート、製造条件の確立、工業化検討・バイオ医薬品の培養、精製条件の確立、工業化検討・医薬品原薬の品質、物性評価の為の分析手法の検討、試験方法の確立・合成医薬品原薬の製造条件確立のための品質管理戦略、不純物の構造決定・前臨床から上市までのプロジェクトマネジメント
勤務地	徳島本部 徳島県徳島市川内町平石夷野224-18 佐賀工場駐在 佐賀県神埼郡吉野ヶ里町大字大曲字東山5006-5
勤務時間	8:00～17:00 (休憩12：00～13：00)
応募資格	<ul style="list-style-type: none">・製薬会社において、GMP下での医薬品原薬の製造法開発あるいは試験法開発業務の経験が3年以上、あるいは、海外での有機化学あるいは生物学関連業務（博士研究員を含む）の経験が2年以上ある方・海外でのCMC業務経験がある方は尚歓迎・明るくコミュニケーションがとれる方



今回のCPP 2018 サンフランシスコには、Web で参加致します。

最終面接は、日本（2018年12月）, もしくは サンフランシスコ（2019年1月～3月）を予定しています。

皆様のご応募をお待ちしています。

ご質問などございましたら、下記までお問い合わせください。

recruitRD@otsuka.jp

大塚製薬（株）人事部 （研究生産担当）