

## 다케다, 2016년 3분기 실적 발표 및 연말 전망 개선

현재까지 기저 실적: 매출 7.4% 성장, 핵심 수익 23.5% 성장, 핵심 EPS 31.7% 성장  
1년 기저 핵심 수익 '10% 후반대 성장'으로 증가

오사카, 일본--(BUSINESS WIRE)-- 다케다제약(Takeda Pharmaceutical Company Limited)(도쿄증권거래소: 4502)

### 강력한 3분기까지 실적, 성장 동력에 의해 촉진

- 다케다의 성장 동력(위장관(GI) 질환, 종양, 중추신경계(CNS) 질환치료제 및 신항시장)이 15.5% 증가한 데 힘입어 기저 매출이 7.4% 성장하고 모든 지역에 걸쳐 기저 매출 성장(미국 14.4% 증가, 일본 5.0% 증가, 유럽&캐나다 4.6% 증가, 신항시장 4.5% 증가).  
보고 매출은 불리한 환율(-8.4 포인트)와 주식 매각(-4.5%)로 인해 5.6% 감소
- 핵심 수익률이 2.1 포인트 증가함에 따라 기저 핵심 수익이 23.5% 상승. 불리한 환율과 주식매각의 부정적인 영향에도 불구하고 보고 영업 이익은 탄실한 기저 성장과 2016년 1분기에 이뤄진 테바(Teva) 합작회사 거래에 따른 1회 이득에 힘입어 29.8% 증가.
- 기저 핵심 EPS(주당 순이익)는 견실한 핵심 수익의 성장과 적용 시기의 차이에 따른 낮은 세율이 반영되어 31.7% 증가. 보고 EPS는 전년 동기의 145 엔에서 46.3% 증가한 212 엔이었다.
- 조정 영업 잉여 현금흐름은 9.3% 증가한 1200 억엔 기록.

### 다케다의 성장 동력은 기저 매출 15.5% 증가

- GI 질환 치료제 부문 기저 매출이 '엔티비오'(ENTYVIO®) 및 '다케캡'(TAKECAB®)의 주도로 37.9% 증가
- 종양 치료제 부문 기저 매출은 '닌라로'(NINLARO®) 및 '애드세트리스'(ADCETRIS®)의 주도로 6.3% 성장

- CNS 질환 치료제 부문 기저 매출은 ‘트린텔릭스’(TRINTELLIX®)의 견실한 실적에 힘입어 28.3% 성장
- 신흥시장의 기저 매출은 브라질(9.5% 증가), 중국(8.0% 증가), 러시아(7.3% 증가) 등의 주요 시장의 탄실한 성장에 힘입어 4.9% 증가

다케다 사장 겸 최고경영자 크리스토프 위버(Christophe Weber)는 다음과 같이 소감을 밝혔다.

"우리의 현재까지 인상적인 실적은 전략적 변화가 어떻게 수익성 증가를 촉진하는지를 보여주는 증거다. 다케다의 성장 동력(위장관[GI] 질환, 종양, 중추신경계[CNS] 질환 치료제 및 신흥시장)은 여전히 강력한 동기를 유지하고 특히 엔티비오와 닌라로의 지속적인 성공에 힘입은 바 크다는 보고에 만족한다. 이는 2016 회계연도의 전망을 개선할 자신감을 심어준다. 또한 전략적 변화에 따른 강력한 발전도 계속 이어나갈 것이다. 지난 12월 다케다는 와코 퓨어 케미칼(Wako Pure Chemical) 주식 매각 계획을 발표했으며 1월에는 아리아드제약(ARIAD Pharmaceuticals) 인수 계획을 발표했다. 이 거래는 글로벌 종양 포트폴리오를 현저히 개선하고 주주에게 가치를 창출해줄 것이다."

### 2016 회계연도 3분기 실적 보고(4월~12월)

(10 억엔)	2015회계연도		2016회계연도		성장
	3분기	3분기	보고실적	기저실적[2]	
매출	1,393.3	1,315.8	-5.6%	+7.4%	
핵심수익[1]	267.9	228.3	-14.8%	+23.5%	
영업이익	167.5	217.4	+29.8%	자료없음	
순이익[3]	113.6	165.7	+45.8%	자료없음	
EPS	145 엔	212 엔	+46.3%	자료없음	
핵심 EPS	240 엔	229 엔	-4.4%	+31.7%	

<sup>1</sup> 핵심수익은 총 보고 이익금에서 판매관리비(SG&A) 및 연구개발(R&D)비를 뺀 금액임. 또 핵심적인 성격이 아니거나 가치가 큰 기타 항목도 조정될 수 있음.

<sup>2</sup> 기저 성장은 공통 기준 아래 두 기간의 재무실적을 비교한 것으로서 환율과 주식 매각의 영향을 제외한 진행중인 실적을 나타낸다.

<sup>3</sup> 회사 소유주들에게 귀속

2016 회계연도 경영지침: 다케다는 기저 핵심수익의 관리지침을 '10% 후반대 성장'으로  
상향조정하고, 기저 핵심 EPS 를 '10% 중반대 성장'으로 상향조정한다.

(10 억엔)	이전 지침 (2016년 10월 28일)	수정 지침 (2017년 2월 1일)
기저 매출	한자리 수 중반대 성장(%)	한자리 수 중반대 성장(%)
기저 핵심 수익	10% 중반~후반대 성장(%)	<b>10% 후반대 성장(%)</b>
기저 핵심 EPS	10% 초반~중반대 성장(%)	<b>10% 중반대 성장(%)</b>
연간 주당 배당금	180 엔	180 엔

2016 회계연도 보고 전망: 핵심 수익 160~170 억 엔 증가는 연구개발(R&D)체제 전환  
비용[1]과 아리아드(ARIAD) 인수[2]의 잠재적 영향을 상쇄하게 된다.

(10 억 엔)	이전 지침 (2016년 10월 28일)	수정 지침 (2017년 2월 1일)
매출	1,670.0	1,700.0
R&D 비용	-310.0	-315.0
영업이익	135.0	135.0
순이익[3]	91.0	93.0
EPS	116 엔	119 엔
환율(연평균)	1 달러=104 엔 1 유로=117 엔	1 달러=109 엔 1 유로=120 엔

<sup>1</sup> 수정된 전망은 2016 회계연도 470 억 엔(이전 전망은 400 억 엔)의 R&D 변환  
프로그램 관련 비용 포함. 총 프로그램 예상비용은 750 억 엔(2017 회계연도 예상은  
280 억 엔)으로 변경 없음.

<sup>2</sup> 영업이익 약 90~100 억 엔 감소로 인한 예상 충격은 2016 회계연도에  
아리아드제약(ARIAD Pharmaceuticals, Inc) 인수와 관련돼 있다.

<sup>3</sup> 회사 소유주들에게 귀속

다케다의 2016 회계연도 3 분기 실적 및 기타 재무 사항에 관한 자세한 정보는 <http://www.takeda.com/investor-information/results/>에서 확인할 수 있다.

## 다케다제약(Takeda Pharmaceutical Company Limited) 개요

다케다제약은 과학을 삶에 변화를 주는 의약품으로 구현하여 환자에게 보다 나은 건강과 더 밝은 미래를 가져다 주기 위해 최선을 다 하고 있는 연구개발 기반의 글로벌 제약회사이다. 다케다는 종양학, 위장병학, 중추신경계 치료분야 및 백신 분야에 연구 개발 노력을 쏟고 있다. 다케다는 사내 및 파트너들과의 연구개발을 통해 혁신의 선두의 자리를 지키고 있다. 신규 혁신 제품은 신흥 시장에서뿐만 아니라 특히 종양학과 위장병학에서도 다케다의 성장을 견인하고 있다. 3 만 명 이상의 다케다 직원들이 환자의 삶의 질을 향상시키기 위해 최선을 다 하고 있으며 70 여 국가에서 헬스케어 파트너들과 사업을 진행하고 있다. 다케다에 대한 자세한 정보는 웹사이트([www.takeda.com](http://www.takeda.com))에서 얻을 수 있다.

## 추가 정보

이 보도자료는 정보 목적으로만 제공되며 주식을 사거나 팔 것을 제안하거나 권유하지 않는다. 이 보도자료에 언급된 주식 공개매수는 타케다제약(Takeda Pharmaceutical Company Limited)과 키쿠 머저(Kiku Merger Co., Inc.)가 개정된 대로 2017년 1월 19일 미국 증권거래위원회(Securities and Exchange Commission, SEC)에 제출한 TO 목록에 관한 공개매수 명세서(Tender Offer Statement on Schedule TO)(구매 제안과 송달장, 공개매수와 관련된 기타 문서 포함)에 따라 이뤄졌다. 아리아드제약(ARIAD Pharmaceuticals, Inc.)은 개정된 대로 2017년 1월 19일 공개매수에 관한 요청/추천 명세서 14D-9 목록(Solicitation/Recommendation Statement on Schedule 14D-9)을 SEC에 제출했다. 투자자와 주주는 공개매수에 관한 중요한 정보를 담은 이 서류들을 주의 깊게 읽어보아야 한다. 이 문서는 SEC 웹사이트([www.sec.gov](http://www.sec.gov))에서 무료로 구할 수 있다. 매수 제안과 관련 자료는 공개매수 정보제공자와 접촉하면 무료로 구할 수 있다.

미래예측진술 관련 주의진술

다케다, 아리아드 및 예정된 다케다의 아리아드 인수와 관련한 미래예측진술을 포함하며 이는 이 진술에 표현되거나 암시된 것과는 실질적으로 상이한 결과를 초래할 수 있는 상당한 위험과 불확실성을 수반한다. 이러한 미래예측진술은 일반적으로 예측의 성격을 내포하며 향후 사건 또는 상황에 의존하고 ‘믿다’, ‘계획하다’, ‘예상하다’, ‘전망하다’, ‘추산하다’, ‘기대하다’, ‘의도하다’, ‘전략’, ‘향후’, ‘기회’, ‘~일 수 있다’, ‘~할 것이다’, ‘~이어야 한다’, ‘가능성’ 등의 단어 또는 유사한 표현들이 사용된다. 이 문서의 미래예측진술은 예정된 인수의 잠재적 이익, 예상되는 이익 증가 및 성장률, 다케다와 아리아드의 계획, 목표, 기대 및 의도, 재무상태, 다케다와 아리아드의 영업 및 기업 실적, 아리아드의 제품, 아리아드의 파이프라인 자산, 인수의 마감시기 예상 등에 대한 진술이 포함된다. 위험 및 불확실성으로는 정해진 시간의 틀 안에서 인수절차 종료 조건의 만족과 관련된 위험(필요한 규제기관의 승인 획득 실패 등) 또는 얼마나 많은 아리아드의 주주들이 공개매수에서 주식을 공여할지에 대한 불확실성과 이에 따라 인수가 종료되지 않은 가능성; 예정된 인수로부터 기대되는 이익이 실현되지 않거나 예상된 시간 내에 실현되지 않을 가능성을 포함해 인수로 기대되는 이익을 실현할 능력과 관련된 위험; 기업을 유지하고 영업 업무를 지속하기 어렵게 만드는 거래의 중단; 이 발표 또는 예정된 인수의 완료가 다케다의 보통주 가격과 영업실적에 미치는 부정적 영향; 상당한 거래 비용; 알려지지 않은 부채; 예정된 인수와 관련한 소송 그리고/또는 규제 조치에 따른 위험; 업계, 시장, 경제, 경제 또는 규제 환경의 영향을 포함한 기업 외적인 영향; 향후 환율 및 이자율; 세법 또는 기타 법률, 규제, 비율 및 정책의 변화; 향후 사업 통합 또는 처분; 증가하는 경쟁, 배상 및 경제적 난관에도 불구하고 아리아드 제품의 수익 성장률을 유지하고 증대시킬 능력을 포함해 연구개발에 내재된 불확실성; 아리아드의 제품 또는 아리아드의 파이프라인 자산에 대한 지정 또는 추가 지정으로 일부 약물적용이 어떤 관할구역에서 제소될지 여부와 그 시기; 제출된 효능 및 안전성 정보를 종합해 제안된 유익성-위험성 분석 평가에 따라 FDA 또는 기타 관련 규제당국이 이러한 신청을 승인할지 여부와 그 시기; 아리아드의 제품 및 아리아드의 파이프라인 자산의 가용성 또는 상업적 가능성에 영향을 미칠 수 있는 라벨링 및 기타 문제들과 관련한 FDA 또는 다른 규제당국의 결정; 경쟁 상황 전개 등이 있다. 물리적으로 상이한 실제 결과를 초래할 수 있는 기타 요인들은 다케다 및 키쿠 머저(Kiku Merger Co., Inc.)가 제출한 Schedule TO 공개매수신고서와 기타 공개매수 문서들에 명시된 내용에 포함되어 있다.

이러한 요인들 중 대부분은 다케다의 통제범위를 넘어선다. 관련법에서 따로 요구하지 않는 한 다케다는 새로운 정보, 향후 사건 또는 전개에의 결과로서 이 자료에 포함된 미래예측진술을 수정할 의도 또는 의무가 없다.

비즈니스 와이어(businesswire.com) 원문 보기:

<http://www.businesswire.com/news/home/20170131006515/en/>

[이 보도자료는 해당 기업에서 원하는 언어로 작성한 원문을 한국어로 번역한 것이다. 그러므로 번역문의 정확한 사실 확인을 위해서는 원문 대조 절차를 거쳐야 한다. 처음 작성된 원문만이 공식적인 효력을 갖는 발표로 인정되며 모든 법적 책임은 원문에 한해 유효하다.]

#### 언론 연락처

다케다 투자자 문의

히구치 노리코(Noriko Higuchi)

+81 (0) 3-3278-2306

takeda4502.ir@takeda.com

일본 언론 문의

타다 츠요시(Tsuyoshi Tada)

+81 (0) 3-3278-2417

tsuyoshi.tada@Takeda.com