

# 다케다, FY2024 상반기 실적 호조 발표 및 연간 전망 상향 조정

- 실제 환율(AER) 기준 수익성장률 +13.4%, 고정환율(CER) 기준 성장률 +5.0%, 성장 및 제품 출시 카테고리(CER 기준 18.7% 증가)에서 지속적 성장세
- 핵심 영업이익 증가율 +12.9%, 핵심 영업이익율 30.2% 달성
- 미국에서 엔티비오 펜(ENTYVIO® Pen)의 출시에 힘입은 ENTYVIO®의 두 자릿수 매출 성장(CER 기준)
- 애드진마(ADZYNMA®)의 EU 승인 및 프루자클라(FRUZAQLA®)의 일본 승인을 통한 지리적 확장
- 1형 기면증 환자 대상 TAK-861의 3상 임상시험 개시로 후기 단계 파이프라인 진전 달성
- 12월 12일(미국 동부)/13일(일본) 투자자 및 미디어를 위한 R&D 데이 개최

오사카, 일본--(Business Wire)-- 다케다(도쿄증권거래소: 4502/뉴욕증권거래소: TAK)가 FY2024 상반기(2024년 9월 30일 마감 6개월) 실적을 발표하고 성장 및 제품 출시 분야의 지속적인 모멘텀이 성장을 주도하고 있다고 오늘 밝혔다. 회사는 연간 전망 및 경영 지침을 상향 조정하여 예상보다 강력한 상반기 실적(예상보다 완만한 체네릭 약물로 인한 미국 내 바이반스(VYVANSE®) 시장 잠식 포함)과 수정된 환율 가정을 반영했다.

다케다의 성장 및 출시 제품 포트폴리오가 18.7% 증가하고 총수익의 47%를 차지하면서 지속 가능한 매출과 이익 성장으로 복귀할 수 있다는 회사의 자신감이 강화되었다.

1형 기면증에 대한 TAK-861의 3상 임상시험을 8월에 개시하여 삶을 변화시키는 치료제를 개발하기 위해 유망한 후기 단계 파이프라인을 발전시키는 다케다의 저력을 보여주었다. 회사의 R&D 전략과 상업적 전망을 포함한 파이프라인 업데이트에 대한 자세한 내용은 2024년 12월 12일(미국 동부 표준시)/13일(일본 표준시) 개최되는 다케다의 'R&D 데이(R&D Day)'에서 발표될 예정이다.

다케다 최고경영자인 크리스토프 웨버(Christophe Weber)는 다음과 같이 언급했다.

"FY2024 상반기에 1형 기면증에 대한 TAK-861의 3상 임상시험을 시작하는 등 파이프라인을 발전시키는 데 추가 진전을 이루었다. 후기 단계 프로그램이 계속 발전하고 있는 가운데 이번 회계연도에 여러 3상 개발 단계가 추진되었고, 이들은 전 세계 환자들의 삶을 변화시킬 잠재력을 가지고 있다.

"상업적 실행을 통해 역동적이고 경쟁적인 환경에도 불구하고 지속가능한 성장의 입지를 다졌다. ENTYVIO®의 두 자릿수 성장률 회복, 수명주기 관리 승인, 항암제 포트폴리오에서 FRUZAQLA®와 같은 신제품의 성공적인 출시 등을 포함해 성장 및 출시 제품 카테고리의 지속적인 성과에 힘입어 우리의 비즈니스 및 장기 전망은 여전히 강력하다."

다케다 최고재무책임자 밀라노 후루타(Milano Furuta)는 다음과 같이 언급했다.

"예상보다 강력한 상반기 실적과 업데이트된 환율 가정을 반영하여 FY2024 연간 전망을 상향 조정하게 되었다. 연간 경영 지침에는 후기 단계의 파이프라인을 지원하기 위해 하반기에 R&D 투자를 늘리겠다는 의지가 반영되었다."

"우리는 성장 및 출시 제품 카테고리 및 유망한 후기 단계 파이프라인을 통해 지속 가능한 성장을 이룰 수 있다고 확신한다. 조직의 민첩성, 조달 비용 절감, 데이터, 디지털 및 기술을 통한 다년 간의 효율성 개선 프로그램 실행이 계획대로 진전을 이루고 있다. 이러한 이니셔티브를 계속 추진하여 FY2025 부터 핵심 영업이익률을 30%대 초중반으로 개선할 계획이다."

**2024 년 9 월 30 일 마감 FY2024 상반기 재무 하이라이트**

(억 엔, 백분율 및 주당 금액 제외)

	FY2024 H1	FY2023 H1	전년도 비교 (실제 % 변화율)
수익	2384.0	2101.7	+13.4%
영업 이익	350.6	119.2	+194.0%
순이익	187.3	41.4	+352.8%
EPS(엔)	119	27	+348.4%
영업현금흐름	451.3	291.3	+54.9%
조정 잉여현금흐름(비 IFRS)	247.5	-71.1	해당 없음

**핵심(비 IFRS)**

(억 엔, 백분율 및 주당 금액 제외)

	FY2024 H1	FY2023 H1	전년도 비교 (실제 % 변화율)	전년도 비교 (CER % 변화율)
수익	2384.0	2101.7	+13.4%	+5.0%
영업이익	719.9	588.8	+22.3%	+12.9%
이익율	30.2%	28.0%	+2.2pp	—
순이익	489.1	407.7	+20.0%	+8.9%
EPS(엔)	310	261	+18.8%	+7.9%

**FY2024 전망**

**경영 지침 업데이트, 보고된 예측 및 핵심 예측**

FY2024 경영 지침이 상향 조정된 이유는 주로 제네릭 약물에 의한 바이반스의 시장 잠식이 예상보다 완만했고 비즈니스 모델이 강력했기 때문이다. 또한 FY2024 년 나머지 하반기의 예상 환율을 반영한 결과, 다케다의 보고된 실적 및 핵심 실적 전망치는 당초 예상치에서 수정되었다.

**FY2024 경영 지침 핵심 변화(CER 기준)(비 IFRS)**

	FY2024 당초 관리 지침 (2024 년 5 월)	FY2024 수정 관리 지침 (2024 년 10 월)
핵심 수익	보합세에서 소폭 하락	보합세에서 소폭 증가
핵심영업이익	약 10% 감소	중반대 한 자릿수 % 감소
핵심 EPS(엔)	10% 중반대 감소	약 10% 감소

**FY2024 보고된 예측 및 핵심 예측**

(십억 엔, 백분율 및 주당 금액 제외)

	FY2024 당초 예측 (2024 년 5 월)	FY2024 수정 예측 (2024 년 10 월)

수익	4350.0	4480.0
핵심 수익(비 IFRS)	4350.0	4480.0
영업 이익	225.0	265.0
핵심영업이익(비 IFRS)	1000.0	1050.0
순이익	58.0	68.0
EPS(엔)	37	43
핵심 주당순이익(엔)(비 IFRS)	431	456
조정 잉여현금흐름(비 IFRS)	350.0 - 450.0	400.0-500.0
주당 연간 배당금(엔)	196	196

#### 다케다의 FY2024 상반기 실적에 대한 추가 정보

다케다의 FY2024 상반기 실적, 상업적 진전, 파이프라인 업데이트 및 기타 재무 정보에 대한 자세한 내용(FY2024 예상 및 경영 지침의 주요 가정뿐 아니라 비 IFRS 측정치의 정의 포함)은 다케다의 FY2024 2분기 투자자 발표자료(<https://www.takeda.com/investors/financial-results/quarterly-results/>)를 참조하십시오.

#### 다케다 소개

다케다는 사람들을 위해 더 나은 건강과 세상을 위한 더 밝은 미래를 만드는 데 초점을 맞춥니다. 우리는 위장 및 염증, 희귀 질환, 혈장 유래 요법, 종양학, 신경과학 및 백신을 포함한 핵심 치료 및 비즈니스 영역에서 삶을 변혁하는 치료법을 발견하고 제공하는 것을 목표로 한다. 파트너와 함께 역동적이고 다양한 파이프라인을 통해 환자 경험을 개선하고 치료 옵션의 새로운 영역을 개척하는 것을 목표로 한다. 선도적인 가치 기반 R&D 중심의 바이오 제약 분야 글로벌 기업으로서 일본에 본사를 두고 있으며, 환자, 사람, 지구에 대한 헌신이라는 신념을 따르고 있다. 약 80 개 국가 및 지역에 있는 직원들은 회사의 목적을 추구하며 두 세기 동안 우리를 정의해 온 가치에 뿌리를 내리고 있다. 웹 사이트: [www.takeda.com](http://www.takeda.com)

#### 중요 고지

이 고지의 목적상, “보도자료”란 이 문서, 이 보도자료에 관해 다케다 약품공업(“다케다”)가 논의하거나 배포한 일체의 구두 진술, 질문과 답변 세션 및 서면 또는 구두 자료를 의미한다. 이 보도자료(구두 브리핑 및 그와 관련된 질문과 답변 포함)는 일체의 증권에 대한 구매, 다른 방식의 획득, 구독, 교환, 판매 또는 다른 방식의 처분에 대한 제안, 초대 또는 제안의 권유, 또는 임의 관할권 내에서의 투표 또는 승인에 대한 권유를 의도, 구성, 진술하거나 또는 그 부분을 형성하지 않는다. 이 보도자료를 수단으로 하여 대중에게 제공되는 주식이나 기타 유가증권은 없다. 1933년 미국증권법(개정)에 의한 등록 또는 그로 인한 면제의 경우를 제외하고 미국에서 어떠한 유가증권의 제공도 이루어져서는 안 된다. 이 보도자료는(수신인에게 제공될 수 있는 일체의 추가 자료와 함께) 수신자에 의해 오직 정보 목적으로만 사용된다는 조건부로 제공된다(투자, 인수, 처분 또는 기타 거래의 평가에 사용하기 위한 목적이 아님). 이러한 제한을 준수하지 못하면 해당 증권법의 위반을 구성할 수 있다.

다케다가 직간접으로 투자를 소유한 회사들은 별도의 법인이다. 이 보도자료에서 “다케다”는 편의상 다케다와 그 자회사 일반을 참조하는 데 사용될 때도 있다. 이와 마찬가지로 “당사”, “당사를” 및 “당사의” 등의 단어도 일반적인 자회사 또는 거기서 일하는 이들을 지칭하는 데 사용된다. 이러한 표현은 특정한 회사 또는 회사들을 식별하는 것이 유용하지 않을 경우에도 사용된다.

이 문서에 나오는 제품 이름은 다케다 또는 해당 소유자가 소유한 상표 또는 등록 상표이다.

#### 미래예측진술

이 보도자료 및 이 보도자료와 관련하여 배포된 모든 자료에는 미래예측진술, 다케다의 미래 비즈니스, 미래의 입장 및 운영의 결과(다케다의 추산, 예측, 타깃, 플랜 포함)에 관한 브리핑 또는 의견이 포함될 수 있다. 다음에 국한되지는 않지만 미래예측진술에는 “타깃”, “계획”, “사료된다”, “희망한다”, “계속된다”, “기대된다”, “목표로 한다”, “의도한다”, “보장한다”, “할 예정이다”, “할 수도 있다”, “해야 한다”, “했을 것이다”, “할 수 있었을 것이다”,

“예측한다”, “추산한다”, “예상한다”, “예보”, “전망” 또는 유사한 표현이나 그에 대한 부정 표현이 포함되는 경우가 많다. 이러한 미래예측진술은 다음을 포함하여 미래예측진술에 표현되거나 암시된 결과와 실제 결과가 실질적으로 다른 상황을 초래할 수 있는 많은 중요한 요인에 관한 가정을 기반으로 한다. 이러한 요인에는 △일본 및 미국의 일반 경제 상황을 포함한 다케다의 글로벌 비즈니스를 둘러싼 경제 상황, △경쟁적인 압력과 개발, 해당 법 및 규정의 변경, △임상적 성공 및 규제 기관의 결정 및 그 타이밍을 포함한 신제품 개발에 내재된 문제, △이자율 및 환율의 변동, △마케팅된 제품 또는 제품 후보의 안전 또는 효능에 관한 클레임 또는 우려 사항, △신종 코로나바이러스 팬데믹과 같은 보건 위기의 영향, △온실가스 배출량을 줄이거나 기타 환경 목표를 달성하는 데 있어 환경적 지속 가능성 노력의 성공 여부, △비즈니스에 인공지능을 포함한 디지털 기술을 통합하는 것과 같은 효율성, 생산성 또는 비용 절감을 위한 노력이나 기타 운영 구조 개편 이니셔티브가 예상되는 이익으로 이어질 수 있는 정도, △다케다의 양식 20-F 의 최신 연례 보고서 및 미국 증권거래위원회에 제출한 다케다의 다른 보고서(웹사이트: <https://www.takeda.com/investors/sec-filings-and-security-reports/> 또는 [www.sec.gov](http://www.sec.gov) 에서 확인할 수 있음)에서 식별된 기타 요인이 포함된다. 다케다는 법률 또는 주식거래 규정에서 요구되지 않는 한, 이 보도자료에 포함된 미래예측진술 또는 다케다가 했을 수 있는 기타 미래예측진술에 대해 업데이트할 책임이 없다. 과거의 실적은 미래 결과에 대한 지표가 아니며, 이 보도자료에서 다케다의 실적 또는 진술은 다케다의 미래 실적에 대한 지표가 아니며 추산, 예측, 보장 또는 예상이 아니다.

### 재무 정보 및 비 IFRS 측정치

다케다의 재무제표는 국제재무보고기준(“IFRS”)에 따라 작성된다.

이 보도자료 및 이 보도자료와 관련하여 배포된 자료에는 회사 소유주에 귀속되는 연도에 대해 IFRS 에 따라 제시되지 않은 특정 재정 측정치(예: 핵심 수익, 핵심 영업 이익, 핵심 순이익, 핵심 EPS, 고정 환율(“CER”) 변화, 순부채, 조정 순부채, EBITDA, 조정 EBITDA, 잉여현금흐름 및 조정 잉여현금흐름 등)가 포함된다. 다케다의 경영진은 이 보도자료에 포함된 IFRS 및 비 IFRS 측정치를 모두 사용하여 결과를 평가하고 운영 및 투자 결정을 내린다. 이러한 비 IFRS 측정치에서는 IFRS 에 따라 제시된 가장 근접한 비교 가능한 측정치에 포함되거나 그와는 다르게 계산된 특정 수입, 비용 및 현금 흐름 항목은 제외된다. 다케다의 비 IFRS 측정치는 IFRS 에 따라 작성되지 않으며 그러한 비 IFRS 측정치는 IFRS 에 따라 작성된 측정치(“보고된” 측정치라고도 함)를 대체하는 것이 아니라 보완하는 것으로 간주되어야 한다. 투자자는 다케다의 회계연도 FY2024 2 분기 투자자 프레젠테이션 마지막의 재무 부록에 나온 가장 직접 비교 가능한 IFRS 측정치에 대한 비 IFRS 측정치의 정의 및 조정을 검토해볼 것을 권장한다([www.takeda.com/investors](http://www.takeda.com/investors) 에서 확인 가능). 2024 년 6 월 30 일 마감된 분기부터 다케다는 (i) 초인플레이션 국가에 있는 자회사의 실적에 대한 CER 조정 방법론을 변경하여 해당 결과를 IAS 29, 초인플레이션 경제에서의 재무보고에 부합하는 방식으로 제시하고, (ii) 과거에 계산된 잉여현금흐름의 명칭을 '조정 잉여현금흐름'으로 변경했으며('잉여현금흐름'은 영업현금흐름에서 유형자산을 차감한 금액으로 보고됨), (iii) 과거에 계산된 '순부채'의 명칭을 '조정 순부채'로 변경했다('순부채'는 채권 및 대출 장부 가치에서 현금 및 현금성 자산을 제한 금액으로 보고됨).

### 의료 정보

이 보도자료에는 모든 국가에서 제공되지는 않을 수도 있는 제품 또는 다른 상표로, 다른 적응증에 대해, 다른 복용량으로 또는 다른 강도로 제공될 수도 있는 제품에 관한 정보가 포함된다. 여기 포함된 어떠한 정보도 개발 중인 약품을 포함해 처방약에 대한 권유, 홍보 또는 광고로 간주되어서는 안 된다.

성장 및 출시 제품의 정의는 다케다 FY2024 2 분기 투자자 프레젠테이션 슬라이드 5 를 참조하십시오(<https://www.takeda.com/investors/financial-results/quarterly-results/>에서 확인 가능).

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.

## 연락처

### 투자자 관계

크리스토퍼 오라일리(Christopher O'Reilly)

[Christopher.oreilly@takeda.com](mailto:Christopher.oreilly@takeda.com)

+81 (0) 90-6481-3412

### 미디어 관계

브렌든 제닝스(Brendan Jennings)

[Brendan.jennings@takeda.com](mailto:Brendan.jennings@takeda.com)

+81 (0) 80-2705-8259

(일본 외 영업시간)

[Media\\_relations@takeda.com](mailto:Media_relations@takeda.com)

뉴스 제공: 다케다제약