

&lt;報道関係各位&gt;

ギリアド・サイエンシズ株式会社

当資料は、米国ギリアド・サイエンシズ社が、2018年10月25日（現地時間）に発表した英文プレスリリースを日本語に翻訳、一部編集したものです。正式な言語は英語であり、その内容ならびに解釈については英語が優先いたします。

## ギリアド・サイエンシズ 2018年第3四半期の決算を発表

- 製品売上は 55 億ドル(約 6,325 億円\*/USD=115 円で換算)
- 希薄化後 1 株当たり利益は 1.60ドル
- 非 GAAP ベースの希薄化後 1 株あたり利益は 1.84ドル
- 2018 年通期のガイダンスの修正

ギリアド・サイエンシズ(本社:米カリフォルニア州フォスターシティ、ナスダック:GILD、以下ギリアド)は、本日、2018年第3四半期の業績を発表しました。以下の財務実績は、前年同期比として2018年第3四半期を2017年第3四半期と比較したものです。総収益は2017年の65億ドルに対し、2018年は56億ドルでした。2017年の純利益27億ドル、希薄化後1株あたり利益2.06ドルに対し、2018年の純利益は21億ドル、希薄化後1株あたり利益は1.60ドルでした。2017年の非GAAPベースの純利益2.4億ドル、希薄化後3.0株あたり利益2.27ドルに対し、2018年の非GAAPベースの純利益は25億ドル、希薄化後1株あたり利益は1.84ドルでした。

\* USD=115 円で換算  
(1株あたり利益を除き、単位 100 万)

	3ヶ月決算日 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2018	2017	2018	2017
製品売上	\$5,455	\$6,402	\$15,996	\$19,825
ロイヤルティ、契約収入などの収入	141	110	336	333
総収入	\$5,596	\$6,512	\$16,332	\$20,158
ギリアドに帰属する純利益	\$2,097	\$2,718	\$5,452	\$8,493
非 GAAP ベースの純利益	\$2,403	\$2,990	\$6,855	\$9,311
希薄化後 1 株あたり利益	\$1.60	\$2.06	\$4.15	\$6.44
非 GAAP ベースの希薄化後 1 株あたり利益	\$1.84	\$2.27	\$5.22	\$7.06

注記: 非 GAAP ベースの財務情報には、買収関連、提携契約一時金、株式型報酬などの費用、市場性ある有価証券の評価替え、および2017年の米国税制改正法の成立に関連する測定期間の修正は含まれていません。P.7~9の表でGAAPと非GAAPベースの財務情報の調整を行っています。

## 製品売上

2018年第3四半期の製品売上合計は、2017年第3四半期の64億ドルに対し、55億ドルでした。2018年第3四半期の製品売上は、米国で41億ドル、欧州で8億7,300万ドル、その他の海外地域で4億5,100万ドルでした。2017年第3四半期の製品売上は、米国で45億ドル、欧州で12億ドル、その他の海外地域で6億6,300万ドルでした。

- 抗 HIV 薬の売上<sup>(1)</sup>は、2017年第3四半期の33億ドルに対し、2018年第3四半期は37億ドルでした。この増収は主にエムトリシタビン(FTC)とテノホビル アラフェナミド(TAF)の含有製品である Biktarvy<sup>®</sup>(ビクテグラビル 50 mg/エムトリシタビン 200 mg/テノホビル アラフェナミド 25 mg)、Descovy<sup>®</sup>(エムトリシタビン 200 mg/テノホビル アラフェナミド 25 mg)、Genvoya<sup>®</sup>(エルビテグラビル 150 mg/コビススタット 150 mg/エムトリシタビン 200 mg/テノホビル アラフェナミド 10 mg)および Odefsey<sup>®</sup>(エムトリシタビン 200 mg/リルピピリン 25 mg/テノホビル アラフェナミド 25 mg)の売上増加が継続したことによります。
- C型慢性肝炎治療薬である、Epclusa<sup>®</sup>(ソホスブビル 400 mg/ベルパタスビル 100 mg)、Harvoni<sup>®</sup>(レジパスビル 90 mg/ソホスブビル 400 mg)、Vosevi<sup>®</sup>(ソホスブビル 400 mg/ベルパタスビル 100 mg/ボクシラプレビル 100 mg)および Sovaldi<sup>®</sup>(ソホスブビル 400 mg)の売上は、2017年第3四半期の22億ドルに対し、2018年第3四半期は9億200万ドルでした。この減少は主に競争の激化による Harvoniと Epclusaの全主要市場における売上減少によります。
- 2017年10月に米国で発売した Yescarta<sup>®</sup>(acicabtagene ciloleucel)の2018年第3四半期の売上は、7,500万ドルでした。
- B型慢性肝炎ウイルス(HBV)感染症、循環器疾患、オンコロジーなどのその他領域の製品である Vemlidy<sup>®</sup>(テノホビル アラフェナミド 25 mg)、Viread<sup>®</sup>(テノホビルジソプロキシシルフマル酸塩 300 mg)、Letairis<sup>®</sup>(アンブリセンタン 5 mg および 10 mg)、Ranexa<sup>®</sup>(ラノラジン 500 mg および 1000 mg)、Zydelig<sup>®</sup>(イデラリシブ 150 mg) および AmBisome<sup>®</sup>(注射用アムホテリシン B リポソーム 製剤 50 mg/バイアル)の売上は、2017年第3四半期の8億7,400万ドルに対し、2018年第3四半期は7億5,100万ドルでした。

<sup>(1)</sup> Vireadは主に慢性B型肝炎ウイルス(HBV)感染症の治療薬として用いられたため、Vireadの売上を含めていません。

## 営業経費

(単位 100 万)

	3か月決算日 9月30日		9か月決算日 9月30日	
	2018	2017	2018	2017
研究開発費	\$939	\$789	\$3,068	\$2,584
非 GAAP ベースの研究開発費	\$844	\$745	\$2,579	\$2,446
販売費/一般管理費	\$948	\$879	\$2,925	\$2,626
非 GAAP ベースの販売費/一般管理費	\$852	\$806	\$2,576	\$2,440

2017年第3四半期と比較した2018年第3四半期の営業経費は以下の通りです。

- 研究開発費と販売費/管理費の増加は、主にカイトファーマ買収後のギリアドの事業拡大に向けた活動地域の拡大と経費増大、ならびにギリアドによるカイト買収に伴う株式報酬の費用によるものです。
- 非 GAAP ベースの研究開発費と非 GAAP ベースの販売費/管理費の増加は、主にカイト買収後のギリアドの事業拡大に向けた活動地域の拡大と経費増大によるものです。

## 現金、現金等価物および有価証券

2018年6月30日時点の317億ドルに対して、2018年9月30日時点でギリアドは308億ドルの現金、現金等価物および有価証券を保有していました。2018年第3四半期の営業キャッシュフローは22億ドルでした。ギリアドは、2018年9月満期無担保上位債の元本18億ドルを返済し、配当金7億4,200億ドルを支払い、自己株式の取得に4億4,900万ドルを支出しました。

## 2018年通期のガイダンスの修正

ギリアドは、2018年2月6日に提示し、2018年7月25日に修正した2018年通期のガイダンスを修正しました。

(パーセンテージと1株あたり利益を除き、単位100万)

	2018年2月6日に 発表、同5月1日に 据え置いた予想	2018年7月25日の 修正予想	2018年10月25日 の修正予想
製品の純売上	\$20,000 - \$21,000	\$20,000 - \$21,000	\$20,800 - \$21,300
非 GAAP ベース			
製品の粗利益	85% - 87%	85% - 87%	85% - 87%
研究開発費	\$3,400 - \$3,600	\$3,400 - \$3,600	\$3,400 - \$3,600
販売費/一般管理費	\$3,400 - \$3,600	\$3,400 - \$3,600	\$3,400 - \$3,600
実効税率	21.0% - 23.0%	19.0% - 21.0%	18.0% - 20.0%
買収関連、提携契約一時金、株式型報酬などの希薄化後 EPS への影響	\$1.41 - \$1.51	\$1.50 - \$1.60	\$1.50 - \$1.60

## 企業ハイライト

- ジョン F. ミリガン (Ph.D.) 社長兼 CEO の退任を発表しました。
- ジョン・C・マーティン (Ph.D.) 取締役会長が新 CEO の着任をもって取締役を退任する意向を発表しました。
- 新たに設立した子会社 Asegu Therapeutics LLC を通じ、Epclusa と Harvoni のオーソライズドジェネリック医薬品を上市する予定を発表しました。
- ワールドワイド・コマーシャルオペレーション担当のエグゼクティブ・バイスプレジデントとしてローラ・ハミル (Laura Hamill) が入社することを発表しました。
- グレグ・アルトン (Gregg Alton) のチーフ・ペイシエント・オフィサー (Chief Patient Officer) への任命と、ダイアナ・ブレインャード (Diana Brainard, M.D.) の HIV・新興ウイルス感染症担当のシニアバイスプレジデントへの昇格を発表しました。CMO (Chief Medical Officer) にのアンドリュー・チェン (Andrew Cheng, M.D., Ph.D.) がギリアドを離れ、新たな可能性を探ることを発表しました。
- マイケル・アモロソ (Michael Amoroso) がシニアバイスプレジデントと細胞療法担当ワールドワイド・コマーシャル・ヘッド (Head of Worldwide Commercial, Cell Therapy) としてギリアドに入社することを発表しました。

## 2018年第3四半期にギリアドが発表した製品およびパイプラインの最新情報

### 抗 HIV 薬と肝臓疾患に関するプログラム

- Precision BioSciences 社との戦略的提携を締結し、Precision 社が有するゲノム編集プラットフォーム「ARCUS」を用いた B 型肝炎ウイルス (HBV) を生体から除去する治療法の開発を行うことを発表しました。
- 中国の国家医薬品监督管理局 (CDA) が、Genvoya をジ HIV-1 感染症の治療薬として承認したことを発表しました。
- 第 22 回国際エイズ会議にて全米 50 州とコロンビア特別区における Truvada<sup>®</sup> (エムトリシタビン 200mg およびテノホビルジソプロキシルフマル酸塩 300mg) による暴露前予防投薬 (PrEP) の効果を検討した全米でのレトロスペクティブ解析結果を発表しました。エモリー大学ロリンズ公衆衛生大学院と米国疾病管理センター (CDC) との共同研究であるこの解析では、Truvada の 1 日 1 回経口投与による PrEP は、2012~2016 年に米国で新たに診断された HIV 感染症例に対し独立した有意な影響を及ぼしました。

### オンコロジー・細胞療法領域のプログラム

- Trianni, Inc. とライセンス契約を締結し、Trianni 社のもつトランスジェニックヒトモノクローナル抗体発見プラットフォームをギリアドが使用し創薬研究を行うことを発表しました。

- 欧州委員会(EC)が Yescarta を 2 ライン以上の全身療法を受けた後の再発性・難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫または原発性縦隔大細胞型 B 細胞リンパ腫の成人患者を適応症として承認したことを発表しました。
- 各種がんに対する新規ガンマ・デルタ T 細胞受容体療法の開発に向け Gadeta B.V.との戦略的提携を発表しました。

### 炎症領域のプログラム

- 生物学的製剤が無効か不耐の中等度から重度の関節リウマチの成人患者を対象とした選択的 JAK1 阻害剤 filgotinib の第 III 相グローバル無作為化プラセボ対照試験 (FINCH 2 試験) において、主要評価項目である投与 12 週目の米国リウマチ学会の 20% 改善基準 (ACR20) を達成したことを発表しました。
- 中等度から重度の強直性脊椎炎 (AS) の成人患者を対象とした filgotinib の無作為化プラセボ対照第 II 相試験 (TORTUGA 試験) において、主要評価項目を達成したことを発表しました。この試験では、投与 12 週後の ASDAS (強直性脊椎炎活動性スコア) の変化を主要評価項目として検討したところ、filgotinib 群は -1.5、プラセボ群は -0.6 と有意に優れた改善を示しました ( $p < 0.0001$ )。

### 非 GAAP ベースの財務情報

本文書中に記載された情報は、非 GAAP との指定がない限り、米国の一般会計原則 (GAAP) に従ってギリアドにより作成されたものです。経営陣は、運営、予算策定、財務計画を目的として社内で非 GAAP ベースの情報を使用しており、ギリアドの GAAP ベースの財務諸表とあわせて使用することで、この非 GAAP ベースの情報が投資家にとって有用なものになると確信しています。非 GAAP ベースの情報は包括的な会計規則に基づいたものではなく、GAAP に基づいて報告されたギリアドの経営実績を理解する上での補助的資料としてのみご使用ください。当社の非 GAAP 指標は、同じ業界の他社のものと定義や算出方法が異なる可能性があります。P.7、8 および 9 の表で GAAP と非 GAAP ベースの財務情報の調整を行っています。

### カンファレンスコール

ギリアドの経営陣は、本日本国東部時間午後 4 時 30 分から、2018 年第 3 四半期の業績説明および最新の一般事業紹介のためのカンファレンスコール (電話会議) を開催します。同時に、ウェブキャストにて本会議のライブ配信を行います。インターネット経由でウェブキャストのライブ配信にアクセスするには、会議開始 15 分前にギリアド社ウェブサイト [www.gilead.com/investors](http://www.gilead.com/investors) にアクセスしてください。ウェブキャストの聴取にソフトウェアのダウンロードが必要になる場合もありますので、十分な時間を確保してください。あるいは 1-877-359-9508 (米国の場合) または 1-224-357-2393 (米国以外の場合) に電話し、カンファレンス ID 1789278 をダイヤルして会議にアクセスしてください。

このウェブキャストは再生用にギリアド社のウェブサイトアーカイブとして 1 年間保存されます。また会議終了の約 2 時間後から 2018 年 10 月 27 日まで電話による再生も可能です。電話で再生するには、1-855-859-2056 (米国の場合) または 1-404-537-3406 (米国以外の場合) に電話し、カンファレンス ID 1789278 をダイヤルして下さい。

### ギリアド・サイエンシズについて

ギリアド・サイエンシズは、医療ニーズがまだ十分に満たされない分野において、革新的な治療を創出、開発、製品化するバイオファーマ企業です。会社の使命は、生命を脅かす病を抱える世界中の患者さんのために医療を向上させることです。カリフォルニア州フォスターシティに本社を置き、世界 35 か国以上で事業を行っています。

### 将来予想に関する記述

このプレスリリースに含まれる実績ベースではない記述は、1995 年の私募証券訴訟改革法の意義の範囲内で作成された将来予想に関する記述です。ギリアドでは、将来予想に関する記述は一定のリスクや不確実性の影響を受け、実際の結果が大きく異なる場合があることについて、読者に注意を促しています。そうしたリスクや不確実性としては以下が挙げられます。予想している 2018 年通期の財務結果を達成するギリアドの能力；抗ウイルス剤および他の治療薬プログラムにおいて収益の増加を維持するギリアドの能力；民間及び公的保険支払者が、Yescarta、Biktarvy および Vemlidy などの新製品の保険による補償や支払いの実施あるいは継続を躊躇するリスク；欧州各国の緊縮財政措置によりギリアドの製品に要求される値引率が上昇する可能性；民間・公的保険支払者と現在継続中の契約や今後の協議により値引き、チャージバックや払い戻しの上昇；割引率のより高い支払

人区分および地域への予想以上の大きな移行による支払人の混在および治療期間の短縮；国のエイズ治療薬支援プログラム(ADAPs)に対する資金調達の有効性；患者の需要を反映しておらず、ギリアドの収益に変動を生じる可能性のある連邦および国の補助金提供制度による ADAP 獲得の継続的な変動；Viread と Truvada の後発品導入による市場シェアと価格の低下；不確実なグローバルマクロ経済環境；価格の低下や被保険者数の減少をもたらす可能性のある、医療費負担適正化法や他の政府措置改正の潜在性；現在予定されているタイムラインで臨床試験を開始するギリアドの能力；ギリアドの収益に変動を生じる可能性がある卸売業者および小売業者の在庫レベル；Precision 社の ARCUS プラットホームや Trianni 社のトランスジェニックヒトモノクローナル抗体プラットフォームを用いたギリアドの製品開発能力；ギリアドが Gadeta 社との提携で製品を開発する能力；新薬候補について現在予定されているタイムラインで承認申請を行うギリアドの能力；新製品および現行製品について、適時的に規制 当局の承認を獲得するギリアドの能力；ギリアドが Biktarvy や Yescarta などの製品の商品化を成功させる能力；医師および患者がこれらの製品に他社製品を上回るメリットを見いだせず、このためギリアド製品の処方躊躇するリスク；安全性と有効性に関する臨床試験のデータが、filgotinib 等のギリアドの製品候補のその後の開発に値しない可能性；ギリアドの配当支払い能力、または株価、企業状態、他の市況の変化によるギリアドの自己株式取得プログラム遂行能力；米ドルの為替レートの変動により、ギリアドの将来的な収益や税込利益にとって好ましくない外国為替レートになること；ならびにギリアドが米国の証券取引委員会(SEC)に提出する報告書で随時指摘するその他のリスク。さらに、ギリアドは資産、負債、収益および支出の報告金額および関連する開示内容に影響する試算や判断を行います。ギリアドは、実績ならびに他のソースから容易に明確化できない資産や負債の繰越価格について判断するベースとなる状況や結果において合理的と考える市場独自のさまざまな条件やその他関連の条件に基づいてこの試算を行っています。ギリアドが現在把握しておらず、将来予想に関する記述に示した次項に 影響を及ぼすおそれのある事項が存在する可能性があり、そのような事項により実際の結果がこうした試算と著しく異なる場合があります。また、2018 年 9 月 30 日を決算日とする四半期の結果は、必ずしも将来の業績を示すものではありません。may, will, would, could, should, might, believes, estimates, projects, potential, expects, plans, anticipates, intends, continues, forecast, designed, goal という単語またはこれらの否定語、あるいはこれらに相当するその他の単語を含む記述は不確実で予想的な記述とみなしてください。ギリアドは読者の皆さんに、当社のプレスリリース、2018 年 6 月 30 日を期末とするフォーム 10-Q の四半期報告書、その他 SEC に提出された開示文書を参照するようお願いしています。将来予想に関する記述については、1995 年の私募証券訴訟改革法のセーフハーバー条項の遵守を主張します。

将来予想に関する記述はすべて、ギリアドが現在入手できる情報に基づいており、ギリアドは将来予想に関する記述を更新する義務を負いません。将来予想に関する記述は、あくまでも公表日現在、あるいは記述に明記した日付における予想です。

###

ギリアドは、以下を含め、その事業に使用する各種商標、著作権および商号を所有し、権利を有しています。GILEAD<sup>®</sup>、GILEAD SCIENCES<sup>®</sup>、AMBISOME<sup>®</sup>、ATRIPLA<sup>®</sup>、AXI-CEL<sup>™</sup>、BIKTARVY<sup>®</sup>、CAYSTON<sup>®</sup>、COMPLERA<sup>®</sup>、DESCOVY<sup>®</sup>、EMTRIVA<sup>®</sup>、EPCLUSA<sup>®</sup>、EVIPLERA<sup>®</sup>、GENVOYA<sup>®</sup>、HARVONI<sup>®</sup>、HEPSERA<sup>®</sup>、LETAIRIS<sup>®</sup>、ODEFSEY<sup>®</sup>、RANEXA<sup>®</sup>、SOVALDI<sup>®</sup>、STRIBILD<sup>®</sup>、TRUVADA<sup>®</sup>、TYBOST<sup>®</sup>、VEMLIDY<sup>®</sup>、VIREAD<sup>®</sup>、VOLIBRIS<sup>®</sup>、VOSEVI<sup>®</sup>、YESCARTA<sup>®</sup> および ZYDELIG<sup>®</sup>。

LEXISCAN<sup>®</sup>は、アステラス U.S. LLC 社に属する登録商標です。MACUGEN<sup>®</sup>は、アイテック社に属する登録商標です。SYMITUZA<sup>®</sup>は、Janssen Sciences Ireland UC (ヤンセン)に属する登録商標です。TAMIFL<sup>®</sup>は、ホフマン・ラ・ロシュ社に属する登録商標です。

ギリアドに関する詳しい情報は [www.gilead.com](http://www.gilead.com) をご覧いただくか、ギリアド広報部 1-800-GILEAD-5(1-800-445-3235)までお問い合わせください。

ギリアド・サイエンシズ  
要約連結損益計算書  
(未監査)

(1株あたりの金額を除き、単位 100 万)

	3ヶ月決算日 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2018	2017	2018	2017
収入:				
製品売上	\$5,455	\$6,402	\$15,996	\$19,825
ロイヤルティ、契約収入などの収入	141	110	336	333
総収入	5,596	6,512	16,332	20,158
原価・費用:				
売上原価	1,086	1,032	3,283	3,115
研究開発費	939	789	3,068	2,584
販売費/一般管理費	948	879	2,925	2,626
原価・費用合計	2,973	2,700	9,276	8,325
営業利益	2,623	3,812	7,056	11,833
支払利息	(264)	(291)	(820)	(821)
その他収入(支出)(純額)	305	150	547	391
税金等調整前利益	2,664	3,671	6,783	11,403
法人税等充当金	565	959	1,326	2,923
純利益	2,099	2,712	5,457	8,480
非支配持分に帰属する純損益	2	(6)	5	(13)
ギリアドに帰属する純利益	\$2,097	\$2,718	\$5,452	\$8,493
ギリアドの普通株主に帰属する基本的1株あたり純利益	\$1.62	\$2.08	\$4.19	\$6.50
基本的1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,296	1,306	1,302	1,307
ギリアドの普通株主に帰属する希薄化後1株あたり純利益	\$1.60	\$2.06	\$4.15	\$6.44
希薄化後1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,307	1,319	1,313	1,319
1株あたり現金配当	\$0.57	\$0.52	\$1.71	\$1.56

ギリアド・サイエンシズ

GAAP ベースと非 GAAP ベースの財務情報の調整  
(未監査)

(パーセンテージ及び 1 株あたりの金額を除き、単位 100 万)

	3 か月決算日 9 月 30 日		9 か月決算日 9 月 30 日	
	2018	2017	2018	2017
<b>売上原価の調整:</b>				
GAAP ベースの売上原価	\$1,086	\$1,032	\$3,283	\$3,115
買収関連の取得無形資産の減価償却	(301)	(209)	(902)	(629)
株式型報酬の費用 <sup>(1)</sup>	(15)	(4)	(49)	(12)
その他 <sup>(2)</sup>	1	2	1	(18)
非 GAAP ベースの売上原価	\$ 771	\$ 821	\$ 2,333	\$ 2,456
<b>製品粗利益率の調整:</b>				
GAAP ベースの製品粗利益	80.1%	83.9 %	79.5%	84.3%
買収関連の取得無形資産の減価償却	5.5%	3.3 %	5.6%	3.2%
株式型報酬の費用 <sup>(1)</sup>	0.3%	— %	0.3%	—%
その他 <sup>(2)</sup>	—%	— %	—%	0.1%
非 GAAP ベースの製品粗利益 <sup>(4)</sup>	85.9%	87.2 %	85.4%	87.6%
<b>研究開発費の調整:</b>				
GAAP ベースの研究開発費	\$ 939	\$ 789	\$ 3,068	\$ 2,584
提携契約一時金	—	—	(160)	—
その他の買収関連費用	3	—	(22)	—
株式型報酬の費用 <sup>(1)</sup>	(99)	(53)	(304)	(142)
その他 <sup>(2)</sup>	1	9	(3)	4
非 GAAP ベースの研究開発費	\$ 844	\$ 745	\$ 2,579	\$ 2,446
<b>販売費/一般管理費の調整:</b>				
GAAP ベースの販売費/一般管理費	\$ 948	\$ 879	\$ 2,925	\$ 2,626
買収関連取引費用	—	(12)	—	(12)
その他の買収関連費用	(8)	—	(23)	—
株式型報酬の費用 <sup>(1)</sup>	(84)	(56)	(317)	(150)
その他 <sup>(2)</sup>	(4)	(5)	(9)	(24)
非 GAAP ベースの販売/一般管理費	\$ 852	\$ 806	\$ 2,576	\$ 2,440
<b>営業利益率の調整:</b>				
GAAP ベースの営業利益	46.9%	58.5 %	43.2%	58.7%
提携契約一時金	—%	— %	1.0%	—%
買収関連の取得無形資産の減価償却	5.4%	3.2 %	5.5%	3.1%
買収関連取引費用	—%	0.2 %	—%	0.1%
その他の買収関連費用	0.1%	— %	0.3%	—%
株式型報酬の費用 <sup>(1)</sup>	3.5%	1.7 %	4.1%	1.5%
その他 <sup>(2)</sup>	—%	(0.1)%	0.1%	0.2%
非 GAAP ベースの営業利益 <sup>(4)</sup>	55.9%	63.6 %	54.2%	63.6%
<b>支払利息の調整:</b>				
GAAP ベースの支払利息	\$ (264)	\$ (291)	\$ (820)	\$ (821)
買収関連取引費用	—	18	—	18
GAAP ベースの支払利息	\$ (264)	\$ (273)	\$ (820)	\$ (803)
<b>その他収入(支出)純額:</b>				
非 GAAP ベースのその他の収入(支出)純額	\$ 305	\$ 150	\$ 547	\$ 391
市場性ある有価証券の含み益 <sup>(3)</sup>	(168)	—	(149)	—
非 GAAP ベースのその他の収入(支出)純額	\$ 137	\$ 150	\$ 398	\$ 391

ギリアド・サイエンシズ

GAAP ベースと非 GAAP ベースの財務情報の調整 (続き)

(未監査)

(パーセンテージ及び株あたりの金額を除き、単位 100 万)

	3 か月決算日 9 月 30 日		9 か月決算日 9 月 30 日	
	2018	2017	2018	2017
<b>実効税率の調整:</b>				
GAAP ベースの実効税率	21.2 %	26.1 %	19.5 %	25.6 %
提携契約一時金	— %	— %	0.1 %	— %
買収関連の取得無形資産の減価償却	(1.5) %	(1.2) %	(1.5) %	(1.2) %
株式型報酬の費用 <sup>(1)</sup>	(1.0) %	0.8 %	(0.1) %	0.6 %
市場性ある有価証券の含み益 <sup>(3)</sup>	1.3 %	— %	0.4 %	— %
税制改正による調整	— %	— %	0.1 %	— %
非 GAAP ベースの実効税率 <sup>(4)</sup>	19.9 %	25.7 %	18.5 %	25.0 %
<b>ギリアドに帰属する純利益の調整:</b>				
GAAP ベースのギリアドに帰属する純利益	\$2,097	\$2,718	\$5,452	\$8,493
提携契約一時金	—	—	125	—
買収関連の取得無形資産の減価償却	281	201	843	605
買収関連取引費用	—	24	—	24
その他の買収関連費用	4	—	36	—
株式型報酬の費用 <sup>(1)</sup>	184	55	546	161
市場性ある有価証券の含み益 <sup>(3)</sup>	(164)	—	(146)	—
税制改正による調整	—	—	(10)	—
その他 <sup>(2)</sup>	1	(8)	9	28
非 GAAP ベースのギリアドに帰属する純利益	\$2,403	\$2,990	\$6,855	\$9,311
<b>希薄化後 1 株あたり利益の調整:</b>				
GAAP ベースの希薄化後 1 株あたり利益	\$1.60	\$2.06	\$4.15	\$6.44
提携契約一時金	—	—	0.10	—
買収関連の取得無形資産の減価償却	0.21	0.15	0.64	0.46
買収関連取引費用	—	0.02	—	0.02
その他の買収関連費用	—	—	0.03	—
株式型報酬の費用 <sup>(1)</sup>	0.14	0.04	0.42	0.12
市場性ある有価証券の含み益 <sup>(3)</sup>	(0.13)	—	(0.11)	—
税制改正による調整	—	—	(0.01)	—
その他 <sup>(2)</sup>	—	(0.01)	0.01	0.02
非 GAAP ベースの希薄化後 1 株あたり利益 <sup>(4)</sup>	\$1.84	\$2.27	\$5.22	\$7.06
<b>非 GAAP ベースの調整額のサマリー:</b>				
売上原価の調整額	\$315	\$211	\$950	\$659
研究開発費の調整額	95	44	489	138
販売費/一般管理費の調整額	96	73	349	186
支払利息の調整	—	18	—	18
その他収入(支出)(純額)	(168)	—	(149)	—
非 GAAP ベースの税引前調整額合計	338	346	1,639	1,001
税効果	(32)	(74)	(226)	(183)
税制改正による調整	—	—	(10)	—
非 GAAP ベースの税引後調整額合計	\$306	\$272	\$1,403	\$818

注記:

- (1) 2018 年 9 月 30 日を決算日とする 3 か月間および 9 か月間における株式型報酬の費用には、ギリアドによるカイト社の買収に関連する費用 6,300 万ドルおよび 3 億 2,300 万ドルを含みます。
- (2) 再編、条件付対価に関連する金額および/またはその他個別の僅少な金額。
- (3) 要約連結損益計算書の「その他収入(支出)(純額)」に示した市場性ある有価証券の評価替え額は、会計基準更新書(ASU)第 2016-01 号「金融商品—全般: 金融資産及び金融負債の認識及び測定」を 2018 年に適用した額を示しています。
- (4) 四捨五入により、合計が係数の総和と一致しない場合もあります。



	2018年2月6日に発表、同5月1日に据え置いた予想	2018年7月25日に発表、同10月25日に据え置いた修正予想
<b>GAAPと非GAAPベースの製品の予想粗利益の調整:</b>		
GAAPベースの製品の予想粗利益	78% - 80%	78% - 80%
買収関連費用	7% - 7%	7% - 7%
非GAAPベースの製品の予想粗利益 <sup>(1)</sup>	85% - 87%	85% - 87%
<b>GAAPと非GAAPベースの予想研究開発費の調整:</b>		
GAAPベースの予想研究開発費	\$3,785 - \$4,050	\$3,965 - \$4,260
株式型報酬の費用 <sup>(2)</sup>	(315) - (350)	(365) - (400)
買収関連費用 / 提携契約一時金	(70) - (100)	(200) - (260)
非GAAPベースの予想研究開発費	\$3,400 - \$3,600	\$3,400 - \$3,600
<b>GAAPと非GAAPベースの予想販売費/一般管理費の調整:</b>		
GAAPベースの予想販売費/一般管理費	\$3,865 - \$4,110	\$3,835 - \$4,080
株式型報酬の費用 <sup>(2)</sup>	(425) - (450)	(395) - (420)
買収関連費用	(40) - (60)	(40) - (60)
非GAAPベースの予想販売費/一般管理費	\$3,400 - \$3,600	\$3,400 - \$3,600
<b>買収関連、提携契約一時金、株式型報酬などの費用の希薄化後EPSへの予想される影響<sup>(3)</sup></b>		
株式型報酬の費用 <sup>(2)</sup>	\$0.50 - \$0.56	\$0.50 - \$0.54
買収関連費用 / 提携契約一時金	\$0.91 - \$0.95	\$1.00 - \$1.06
買収関連、提携契約一時金、株式型報酬などの費用の希薄化後EPSへの予想される影響 <sup>(3)</sup>	\$1.41 - \$1.51	\$1.50 - \$1.60

注記:

- (1) 株式型報酬の費用の非GAAPベースでの製品の予想粗利益への影響は1パーセント未満です。
- (2) ギリアドによるカイトの買収に関連する株式型報酬の費用を含みます。
- (3) 将来の評価替えは予測不可能であり、2018年に米国税制改正に関連して測定期間の調整が行われる可能性は予測不可能であるため、市場性ある有価証券の評価替えは除外しています。このため、GAAPベースの実効税率の予想は行えません。

**GILEAD SCIENCES, INC.****要約連結貸借対照表****(未監査)****(単位 100 万)**

	<b>2018年9月30日</b>	<b>2017年12月31日</b>
現金、現金等価物および市場性のある有価証券	\$30,844	\$36,694
売掛金(純額)	3,465	3,851
棚卸資産	816	801
有形固定資産(純額)	3,791	3,295
無形資産(純額)	16,314	17,100
のれん	4,117	4,159
その他資産	4,958	4,383
総資産	\$64,305	\$70,283
流動負債	\$10,116	\$11,635
長期負債	31,182	38,147
株主資本 <sup>(1)</sup>	23,007	20,501
負債および株主資本合計	\$64,305	\$70,283

注記:

(1) 2018年9月30日現在、発行済社外流通普通株式数は1,294百万株。

ギリアド・サイエンシズ社  
 製品売上のサマリー  
 (未監査)

(単位 100 万)

	3 カ月決算日 9 月 30 日		9 カ月決算日 9 月 30 日	
	2018	2017	2018	2017
Atripla (米国)	\$ 221	\$ 324	\$ 723	\$ 974
Atripla (欧州)	29	79	119	259
Atripla (その他)	8	36	79	133
	258	439	921	1,366
Biktarvy (米国)	375	—	593	—
Biktarvy (欧州)	11	—	13	—
Biktarvy (その他)	—	—	—	—
	386	—	606	—
Complera / Eviplera (米国)	61	91	210	315
Complera / Eviplera (欧州)	67	133	279	385
Complera / Eviplera (その他)	11	13	39	44
	139	237	528	744
Descovy (米国)	310	241	895	682
Descovy (欧州)	81	65	234	149
Descovy (その他)	15	10	41	22
	406	316	1,170	853
Genvoya (米国)	921	810	2,678	2,189
Genvoya (欧州)	203	146	596	358
Genvoya (その他)	52	32	144	67
	1,176	988	3,418	2,614
Odefsey (米国)	323	255	905	688
Odefsey (欧州)	95	37	230	87
Odefsey (その他)	5	4	15	6
	423	296	1,150	781
Stribild (米国)	111	181	388	632
Stribild (欧州)	20	40	83	161
Stribild (その他)	15	8	36	38
	146	229	507	831
Truvada (米国)	665	604	1,821	1,635
Truvada (欧州)	62	154	245	527
Truvada (その他)	30	53	108	175
	757	811	2,174	2,337
その他の抗HIV薬 <sup>(1)</sup> (米国)	10	13	30	34
その他の抗HIV薬 <sup>(1)</sup> (欧州)	2	2	6	5
その他の抗HIV薬 <sup>(1)</sup> (その他)	2	—	10	2
	14	15	46	41
分配収益 - Symtuza <sup>(2)</sup> (米国)	8	—	8	—
分配収益 - Symtuza <sup>(2)</sup> (欧州)	14	—	34	—
	22	—	42	—
抗HIV薬合計 (米国)	3,005	2,519	8,251	7,149
抗HIV薬合計 (欧州)	584	656	1,839	1,931
抗HIV薬合計 (その他)	138	156	472	487
	\$ 3,727	\$ 3,331	\$ 10,562	\$ 9,567

ギリアド・サイエンシズ  
 製品売上のサマリー (続き)  
 (未監査)

(単位 100 万)

	3 カ月決算日 9 月 30 日		9 カ月決算日 9 月 30 日	
	2018	2017	2018	2017
AmBisome (米国)	\$ 9	\$ 9	\$ 40	\$ 26
AmBisome (欧州)	59	51	170	153
AmBisome (その他)	34	32	102	97
	102	92	312	276
Epclusa (米国)	225	543	733	2,142
Epclusa (欧州)	136	263	502	649
Epclusa (その他)	116	76	278	154
	477	882	1,513	2,945
Harvoni (米国)	185	718	649	2,628
Harvoni (欧州)	38	110	116	583
Harvoni (その他)	88	145	225	515
	311	973	990	3,726
Letairis (米国)	241	213	689	654
Ranexa (米国)	178	164	581	517
Vemlidy (米国)	66	34	172	66
Vemlidy (欧州)	2	2	8	3
Vemlidy (その他)	19	1	41	1
	87	37	221	70
Viread (米国)	17	137	40	395
Viread (欧州)	10	55	72	202
Viread (その他)	43	82	137	237
	70	274	249	834
Vosevi (米国)	78	117	250	117
Vosevi (欧州)	21	5	57	5
Vosevi (その他)	4	1	12	1
	103	123	319	123
Yescarta (米国)	75	—	183	—
Zydelig (米国)	15	18	46	52
Zydelig (欧州)	4	22	44	57
Zydelig (その他)	1	—	2	1
	20	40	92	110
その他 <sup>(3)</sup> (米国)	37	70	93	228
その他 <sup>(3)</sup> (欧州)	19	33	75	279
その他 <sup>(3)</sup> (その他)	8	170	117	496
	64	273	285	1,003
製品売上合計 (米国)	4,131	4,542	11,727	13,974
製品売上合計 (欧州)	873	1,197	2,883	3,862
製品売上合計 (その他)	451	663	1,386	1,989
	\$ 5,455	\$ 6,402	\$ 15,996	\$ 19,825

注記:

- (1) Emtriva と Tybost を含みます
- (2) ヤンセンが商業化した配合剤のうち、cobicistat (C)、Symtuza (darunavir/C/FTC/TAF) 配合剤中の FTC と TAF によるギリアドの収益を示します。
- (3) Cayston、Hepsera および Sovaldi を含みます。