

2017年6月26日

<報道関係各位>

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、2017年6月26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・サイエンシズ社 2017年第2四半期の決算を発表

- 製品売上は70億ドル（約8,520億円* / USD=120円で換算）
- 希薄化後1株あたり利益は2.33ドル
- 非GAAPベースの希薄化後1株あたり利益は2.56ドル
- 2017年通期のガイダンスを修正

ギリアド・サイエンシズ社（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、2017年第2四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2017年第2四半期を2016年第2四半期と比較したものです。総収益は2016年の78億ドルに対し、2017年は71億ドル（約8,520億円* / USD=120円で換算）でした。2016年の純利益35億ドル、希薄化後1株あたり利益2.58ドルに対し、2017年の純利益は31億ドル、希薄化後1株あたり利益は2.33ドルでした。買収関連、提携契約一時金および株式型報酬などの関連費用を除いた非GAAPベースの純利益は、2016年の42億ドル、希薄化後1株あたり利益3.08ドルに対し、2017年は34億ドル、2.56ドルでした。

* USD=120円で換算

(1株あたり利益を除き、単位 100 万)

	3ヶ月決算日 6月30日		6ヶ月決算日 6月30日	
	2017	2016	2017	2016
製品売上	\$7,046	\$7,651	\$13,423	\$15,332
ロイヤルティ、契約収入などの収入	95	125	223	238
総収入	\$7,141	\$7,776	\$13,646	\$15,570
ギリアドに帰属する純利益	\$3,073	\$3,497	\$5,775	\$7,063
非 GAAP ベースの純利益*	\$3,372	\$4,177	\$6,321	\$8,451
希薄化後 EPS	\$2.33	\$2.58	\$4.38	\$5.11
非 GAAP ベースの希薄化後 EPS*	\$2.56	\$3.08	\$4.79	\$6.11

*非 GAAP ベースの純利益及び非 GAAP ベースの希薄化後 1 株当たり利益には、買収関連、提携契約一時金、株式型報酬などの費用は含まれません。P.8~11 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

2017 年第 2 四半期の製品売上合計は、2016 年第 2 四半期の 77 億ドルに対し、70 億ドルでした。2017 年第 2 四半期の製品売上は、米国で 50 億ドル、欧州で 14 億ドル、その他の海外地域で 6 億 6,500 万ドルでした。2016 年第 2 四半期の製品売上は、米国で 49 億ドル、欧州で 16 億ドル、その他の海外地域で 12 億ドルでした。

抗ウイルス剤売上

主に HIV、B 型慢性肝炎 (HBV)、C 型慢性肝炎 (HCV) に対する抗ウイルス剤の売上は、2016 年第 2 四半期の 71 億ドルに対し、2017 年第 2 四半期は 64 億ドルでした。

- 抗 HIV 剤および B 型慢性肝炎治療薬の売上は、2016 年第 2 四半期の 31 億ドルに対し 2017 年第 2 四半期は、36 億ドルでした。この増収は主にテノホビルアラフェナミド (TAF) をベースとした製品、Genvoya[®](エルビテグラビル 150mg/コビススタット 150mg/エムトリシタビン 200mg/テノホビルアラフェナミド 10mg)、Descovy[®](エムトリシタビン 200mg/テノホビルアラフェナミド 25mg)および Odefsey[®](エムトリシタビン 200mg/リルピピリン 25mg/テノホビルアラフェナミド 25mg)の売上増加が続いたことによるものでした。
- C 型慢性肝炎治療薬である、ハーボニー[®]配合錠 (レジパスビル 90 mg/ソホスブビル 400mg)、ソバルディ[®]錠 (ソホスブビル 400mg) および Epclusa[®] (ソホスブビル 400 mg/ベルパタスビル 100mg) の売上は、2016 年第 2 四半期の 40 億ドルに対し、2017 年第 2 四半期は 29 億ドルでした。この減少は主に全ての主要市場におけるハーボニー[®]配合錠およびソバルディ[®]錠の売上減少によるもので、2016 年 6 月に米国、7 月に欧州で発売された Epclusa[®]の売上の一部相殺されています。日本の抗ウイルス剤の売上は 11 億ドルでした。日本では Sovaldi[®]は 2015 年 5 月、Harvoni[®]は 2015 年 9 月に販売が開始されました。

その他製品売上

Letairis[®] (ambrisentan)、Ranexa[®] (ranolazine)、アムビゾーム点滴静注用 50mg (注射用アムホテリシン B リポソーム製剤) などのその他製品の売上は、2016 年第 2 四半期の 5 億 2,500 万ドルに対し、2017 年第 2 四半期は 6 億 700 万ドルでした。

営業経費

(単位 100 万)

	3ヶ月決算日 6月30日		6ヶ月決算日 6月30日	
	2017	2016	2017	2016
研究開発費	\$864	\$1,484	\$1,795	\$2,749
非 GAAP ベースの研究開発費*	\$812	\$1,040	\$1,701	\$1,809
販売費/一般管理費	\$897	\$890	\$1,747	\$1,575
非 GAAP ベース*の販売費/一般管理費*	\$827	\$838	\$1,634	\$1,476

*非 GAAP ベースの研究開発費と販売/一般管理費には、買収関連、提携契約一時金、株式型報酬などの費用は含まれません。P.8~11 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。

2016 年第 2 四半期と比較した 2017 年第 2 四半期の営業経費は以下の通りです。

- 研究開発費が減少しました。この減少は主に、2016 年のギリアドによる Nimbus Apollo 社の買収および米国食品医薬品局 (FDA) の優先審査バウチャー購入の影響によるものです。
- 非 GAAP ベースの研究開発費*が減少しました。この減少は主に、2016 年のギリアドによる米国食品医薬品局 (FDA) の優先審査バウチャー購入の影響によるものです。

現金、現金等価物および有価証券

2017 年 3 月 31 日時点の 340 億ドルに対して、2017 年 6 月 30 日時点でギリアドは 366 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。2017 年第 2 四半期の営業キャッシュフローは 35 億ドルでした。ギリアドは 2017 年第 2 四半期に配当金 6 億 8,000 万ドルを支払い、1 億 3,000 万ドルを自己株式取得に充当しました。

2017 年通期のガイダンス

ギリアドは 2017 年 2 月 7 日に発表した 2017 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)

	2017 年 2 月 7 日に発表、 同 5 月 2 日に据え置いた 予想	2017 年 7 月 26 日の 修正予想
製品の純売上	\$22,500 - \$24,500	\$24,000 - \$25,500
HCV 以外の製品の売上	\$15,000 - \$15,500	\$15,500 - \$16,000

HCV 製品の売上	\$7,500 - \$9,000	\$8,500 - \$9,500
非 GAAP ベース*		
製品の粗利益	86% - 88%	86% - 88%
R&D	\$3,100 - \$3,400	\$3,200 - \$3,400
SG&A	\$3,100 - \$3,400	\$3,200 - \$3,400
実効税率	25.0% - 28.0%	25.0% - 28.0%
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	\$0.84 - \$0.91	\$0.86 - \$0.93

*非 GAAP ベースの製品の粗利益、研究開発費、販売/一般管理費、および実効税率には、買収、提携契約一時金、株式型報酬などの関連費用は含まれていません。P11 表で GAAP と非 GAAP ベースの 2017 年通期ガイダンスの調整を行っています。

2017 年第 2 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

抗ウイルス剤と肝臓疾患に関するプログラム

- 欧州医薬品庁 (EMA) の科学委員会であるヒト用医薬品委員会が、HCV 感染患者を対象とした、ソホスブビル 400mg、ベルパタスビル 100mg、ボクシラプレビル 100mg を含有する Vosevi™ の 1 日 1 回単剤投与レジメンの承認申請に関し肯定的見解を採択したことを発表しました。2017 年 7 月 18 日に Vosevi は FDA による承認を取得しています。
- 成人 HIV-1 感染患者の治療薬として、新規インテグラーゼ阻害剤の bicitgravir (50 mg) (BIC) およびエムトリシタビン/テノホビル アラフェナミド (200/25mg) (FTC/TAF) を含有する 1 日 1 回単剤投与の新薬承認申請 (NDA) を FDA に提出したことを発表しました。BIC/FTC/TAF の併用療法を検討した第 III 相臨床試験の 48 週時点で、治療歴のない成人患者および治療レジメンを切り替えたウイルス学的に抑制されている成人患者において、高いウイルス学的抑制率および、治療抵抗性が発現しなかったことが確認されました。さらに、ギリアドは 2017 年第 2 四半期に欧州連合に BIC/FTC/TAF の承認申請を提出しました。2016 年に開催されたレトロウイルスと日和見感染会議 (CROI) で、以下のデータを発表しました。
- 欧州肝臓学会 (EASL) の第 52 回年次総会、および国際肝臓学会議 2017 (International Liver Congress™ 2017) で以下のデータを発表しました。
 - 非アルコール性脂肪性肝炎患者を対象にアセチル-CoA カルボキシラーゼ (ACC) 阻害剤、GS-0976 を評価する非盲検 Proof-of-Concept 試験から肯定的な結果が得られました。GS-0976 20 mg を 1 日 1 回 12 週間経口投与した 10 人の患者のデータから、肝臓のデノボ脂肪合成を阻害するこの治療法が、肝内脂肪量の有意な改善および、線維化を示す非侵襲的マーカーの検査値の有意な改善と関連性があることが示されています。
 - 直接作用型抗ウイルス剤による治療に特化した臨床試験に参加したことの無い HCV 感染患者集団を対象に実施したハーボニー®配合錠を評価する 2 件の第 II 相臨床試験から肯定的な結果が得られました。試験では、HCV 治癒率が 6 歳から 11 歳までの小児患者で 99 パーセント、HCV および HBV との重感染を有する成人患者で 100 パーセントでした。

- 免疫活性状態にある患者およびギリアドのビリアード[®]錠（テノホビル ジソプロキシル フマル酸塩錠（TDF）300 mg）から切り替えた患者を対象に、ベムリディ[®]錠 25mg 投与（TAFとして毎日 25mg）の安全性および有効性を評価する 2 件の継続中の第 III 相臨床試験における第 96 週時点で、肯定的な結果が得られました。ベムリディ[®]錠は代償性肝疾患を伴う HBV 感染成人患者への治療薬として 1 日 1 回の投与が承認されています。
- 肝硬変がないまたは代償性肝硬変を有する青少年（12 歳以上、体重 35kg 以上）の HCV 感染患者に対する治療薬としてハーボニー[®]配合錠およびソバルディ[®]錠の追加適応を FDA が承認したことを発表しました。ハーボニー[®]配合錠はジェノタイプ 1 型、4 型、5 型、6 型の HCV 感染症の小児患者、ソバルディ[®]錠はジェノタイプ 2 型、3 型の HCV 感染症の小児患者に対する治療薬として、リバビリン（RBV）との併用下で承認されています。

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。P8～10 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。

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ーマ企業です。会社の使命は、生命を脅かす難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 30 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。2017 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；C 型慢性肝炎推計患者数または患者の需要予測が正確でないリスク；民間および公的保険支払者が、Vosevi、ベムリディ[®]錠、

Epclusa、Descovy、Odefsey、ゲンボイヤ®配合錠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; 他の競合 C 型慢性肝炎治療薬の上市による世界規模での価格抑制および契約における圧力の増大、ならびに販売数および市場占有率の低下が生じる可能性; 予想以上に、様々な保険支払人が割引率のより高い支払人区分および地域に移行する可能性、ならびに治療期間が短縮する可能性; 米国の抗エイズ薬支援プログラム (ADAP : AIDS Drug Assistance Program) および復員軍人援護局 (VA) に対する資金の利用可能性; 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州の補助金提供制度による ADAP および VA 獲得の継続的な変動; 米国以外におけるピリアード®錠およびツルバダ配合錠のジェネリック製品導入による市場占有率及び価格の低下; 医療保険改革法 (Affordable Care Act、通称「オバマケア」) またはその他の政府措置の修正により、価格低下または被保険患者数減少が生じる可能性; 開発中の製剤に関する臨床試験の結果が好ましくない可能性; ギリアドの収益に変動を生じる可能性のある卸売業者および小売業者の在庫レベル; 新薬候補について現在予定されているタイムライン、またはすべてのタイムラインで承認申請を行い、規制当局の承認を獲得するギリアドの能力 (Vosevi および BIC/FTC/TAF などに関して); 腫瘍、炎症治療、心疾患治療、呼吸器疾患治療プログラムを適切に展開するギリアドの能力; 安全性と有効性に関する臨床試験のデータが、ギリアドの製品候補 (GS-0976 など) のその後の開発に値しない可能性; ギリアドの株価、企業状態または他の市況の変化によるギリアドの配当支払能力または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。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。

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、2017 年 3 月 31 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。

###

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®、GILEAD SCIENCES®、アムビゾーム®点滴静注用 50mg、CAYSTON®、コムプレラ®配合錠、DESCOVY®、EMTRIVA®、EPCLUSA®、EVIPLERA®、ゲンボイヤ®配合錠、ハーボニー®配合錠、HEPSERA®、LETAIRIS®、ODEFSEY®、RANEXA®、ソバルディ®錠、STRIBILD®、ツルバダ®配合錠、TYBOST®、ベムリディ®錠、



ビリアード[®]錠 300mg、VITEKTA[®]、VOLIBRIS[®]、VOSEVI[™]および ZYDELIG[®]。

ATRIPLA[®]は、ブリストル・マイヤーズスクイブ社とギリアドに属する登録商標です。

LEXISCAN[®]は、アステラス U.S. LLC 社に属する登録商標です。MACUGEN[®]は、アイテック社に属する登録商標です。SUSTIVA[®]は、ブリストル・マイヤーズスクイブファーマカンパニー社に属する登録商標です。タミフル[®]カプセル 75 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 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・サイエンシズ社
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 6月30日		6ヶ月決算日 6月30日	
	2017	2016	2017	2016
収入：				
製品売上	\$7,046	\$7,651	\$13,423	\$15,332
ロイヤルティ、契約収入などの収入	95	125	223	238
総収入	7,141	7,776	13,646	15,570
原価・費用：				
売上原価	1,126	864	2,083	2,057
研究開発費	864	1,484	1,795	2,749
販売費/一般管理費	897	890	1,747	1,575
原価・費用合計	2,887	3,238	5,625	6,381
営業利益	4,254	4,538	8,021	9,189
支払利息	(269)	(227)	(530)	(457)
その他収入(支出)(純額)	130	88	241	169
税金等調整前利益	4,115	4,399	7,732	8,901
法人税等充当金	1,046	902	1,964	1,837
純利益	3,069	3,497	5,768	7,064
非支配持分に帰属する純損益	(4)	—	(7)	1
ギリアドに帰属する純利益	\$3,073	\$3,497	\$5,775	\$7,063
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	\$2.35	\$2.62	\$4.42	\$5.20
基本的1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,307	1,335	1,307	1,359
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	\$2.33	\$2.58	\$4.38	\$5.11
希薄化後1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,317	1,355	1,319	1,383
一株あたり現金配当	\$0.52	\$0.47	\$1.04	\$0.90

ギリアド・サイエンシズ社
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ヶ月決算日 6月30日		6ヶ月決算日 6月30日	
	2017	2016	2017	2016
売上原価の調整:				
GAAPベースの売上原価	\$1,126	\$864	\$2,083	\$2,057

買収関連の取得無形資産の減価償却	(210)	(210)	(420)	(420)
株式型報酬の費用	(4)	(4)	(8)	(7)
その他 ⁽¹⁾	(20)	3	(20)	6
非 GAAP ベースの売上原価	\$892	\$653	\$ 1,635	\$ 1,636
製品粗利益率の調整：				
GAAP ベースの製品粗利益	84.0%	88.7%	84.5%	86.6 %
買収関連の取得無形資産の減価償却	3.0%	2.7%	3.1%	2.7 %
その他 ⁽¹⁾	0.3%	—%	0.1%	— %
非 GAAP ベースの製品粗利益 ⁽²⁾	87.3%	91.5%	87.8%	89.3 %
研究開発費の調整：				
GAAP ベースの研究開発費	\$864	\$ 1,484	\$ 1,795	\$ 2,749
提携契約一時金	—	—	—	(368)
買収関連の IPR&D 取得	—	(400)	—	(400)
買収関連の IPR&D 減損	—	—	—	(114)
株式型報酬の費用	(47)	(44)	(89)	(85)
その他 ⁽¹⁾	(5)	—	(5)	27
非 GAAP ベースの研究開発費	\$812	\$ 1,040	\$ 1,701	\$ 1,809
販売費/一般管理費の調整：				
GAAP ベースの販売費/一般管理費	\$897	\$890	\$ 1,747	\$ 1,575
株式型報酬の費用	(51)	(47)	(94)	(91)
その他 ⁽¹⁾	(19)	(5)	(19)	(8)
非 GAAP ベースの販売/一般管理費	\$827	\$838	\$1634	\$1476
営業利益率の調整：				
GAAP ベースの営業利益	59.6%	58.4%	58.8%	59.0 %
提携契約一時金	—%	—%	—%	2.4 %
買収関連の取得無形資産の減価償却	2.9%	2.7%	3.1%	2.7 %
買収関連の IPR&D 取得	—%	5.1%	—%	2.6 %
買収関連の IPR&D 減損	—%	—%	—%	0.7 %
株式型報酬の費用	1.4%	1.2%	1.4%	1.2 %
その他 ⁽¹⁾	0.6%	—%	0.3%	(0.2)%
非 GAAP ベースの営業利益 ⁽²⁾	64.6%	67.5%	63.6%	68.4 %

注記：

- (1) 製造委託会社の再建、条件付対価、統合に関連する金額および/またはその他個別の僅少な金額。
- (2) 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。

ギリアド・サイエンシズ社

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1株あたりの金額を除き、単位100万)

	3ヶ月決算日 6月30日		9ヶ月決算日 6月30日	
	2017	2016	2017	2016
実効税率の調整:				
GAAPベースの実効税率	25.4 %	20.5 %	25.4 %	20.6 %
提携契約一時金	— %	— %	— %	(0.7)%
買収関連の取得無形資産の減価償却	(1.1)%	(0.7)%	(1.1)%	(0.7)%
買収関連の IPR&D 取得	— %	(1.5)%	— %	(0.8)%
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾	0.5 %	— %	0.5 %	— %
Other ⁽²⁾	(0.1)%	— %	(0.1)%	0.1 %
非 GAAP ベースの実効税率 ⁽³⁾	24.7 %	18.3 %	24.7 %	18.5 %
ギリアドに帰属する純利益の調整:				
GAAP ベースのギリアドに帰属する純利益	\$ 3,073	\$ 3,497	\$ 5,775	\$ 7,063
提携契約一時金	—	—	—	368
買収関連の取得無形資産の減価償却	202	204	404	408
買収関連の IPR&D 取得	—	400	—	400
買収関連の IPR&D 減損	—	—	—	99
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾	61	69	106	133
その他 ⁽²⁾	36	7	36	(20)
非 GAAP ベースの純利益	\$ 3,372	\$ 4,177	\$ 6,321	\$ 8,451
希薄化後1株あたり利益の調整:				
GAAP ベースの希薄化後1株あたり利益	\$ 2.33	\$ 2.58	\$ 4.38	\$ 5.11
提携契約一時金	—	—	—	0.27
買収関連の取得無形資産の減価償却	0.15	0.15	0.31	0.30
買収関連の IPR&D 取得	—	0.30	—	0.29
買収関連の IPR&D 減損	—	—	—	0.07
株式型報酬の費用	0.05	0.05	0.08	0.10
その他 ⁽²⁾	0.03	0.01	0.03	(0.01)
非 GAAP ベースの希薄化後1株あたり利益 ⁽³⁾	\$ 2.56	\$ 3.08	\$ 4.79	\$ 6.11
非 GAAP ベースの調整額のサマリー:				
売上原価の調整額	\$234	\$211	\$448	\$421
研究開発費の調整額	52	444	94	940
販売費/一般管理費の調整額	70	52	113	99
非 GAAP ベースの税引前調整額合計	356	707	655	1,460
税効果 ⁽¹⁾	(57)	(32)	(109)	(77)
その他 ⁽²⁾	—	5	—	5
非 GAAP ベースの税引後調整額合計	\$299	\$680	\$546	\$ 1,388

注記:

(1) 2017年6月30日付の3ヶ月決算日および6ヶ月決算日の株式型報酬の費用に関連した税効果は、会計基準更新書 (ASU) 第 2016-09 号「従業員に対する株式に基づく報酬に関する会計処理の改善」を適用

- した結果計上した追加の税軽減効果、それぞれ 1,300 ドル、3,300 万ドルを含みます。
- (2) 製造委託会社の再建、条件付対価、統合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) 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。

ギリアド・サイエンシズ社

GAAP ベースと非 GAAP ベースの 2017 年通期のガイダンスの調整

(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)

	2017 年 2 月 7 日に発表、 同 5 月 2 日に据え置いた 予想	2017 年 7 月 26 日の 修正予想
GAAP と非 GAAP ベースの製品の予想粗利益の調整:		
GAAP ベースの製品の予想粗利益	82% - 84%	82% - 84%
買収関連費用	4% - 4%	4% - 4%
非 GAAP ベースの製品の予想粗利益 ⁽¹⁾	86% - 88%	86% - 88%
GAAP と非 GAAP ベースの予想研究開発費の調整:		
GAAP ベースの予想研究開発費	\$3,295 - \$3,640	\$3,410 - \$3,655
買収関連費用/提携契約一時金	(15) - (45)	(15) - (45)
株式型報酬の費用	(180) - (195)	(195) - (210)
非 GAAP ベースの予想研究開発費	\$3,100 - \$3,400	\$3,200 - \$3,400
GAAP と非 GAAP ベースの予想販売費/一般管理費の調整:		
GAAP ベースの予想販売費/一般管理費	\$3,305 - \$3,615	\$3,435 - \$3,645
株式型報酬の費用	(205) - (215)	(235) - (245)
非 GAAP ベースの予想販売費/一般管理費	\$3,100 - \$3,400	\$3,200 - \$3,400
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:		
買収関連費用/提携契約一時金	\$0.62 - \$0.67	\$0.62 - \$0.67
株式型報酬の費用	0.22 - 0.24	0.24 - 0.26
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	\$0.84 - \$0.91	\$0.86 - \$0.93

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 パーセント以下です。

ギリアド・サイエンシズ社

要約連結貸借対照表

(未監査)

(単位 100 万)

	2017 年 6 月 30 日	2016 年 12 月 31 日 ⁽¹⁾
現金、現金等価物および市場性のある有価証券	\$36,576	\$32,380
売掛金 (純額)	4,478	4,514

棚卸資産	1,408	1,587
有形固定資産（純額）	3,012	2,865
無形資産（純額）	8,551	8,971
のれん	1,172	1,172
その他資産	5,066	5,488
総資産	\$60,263	\$56,977
流動負債	\$8,492	\$9,218
長期負債	28,680	28,396
株主資本 ⁽²⁾	23,091	19,363
負債および株主資本合計	\$60,263	\$56,977

注記：

(1) 2016年12月31日付け監査済み連結財務諸表から引用。今回の業績発表の様式に合わせて多少の組替えが含まれています。

(2) 2017年6月30日現在、発行済社外流通普通株式数は1,306百万株。

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ヶ月決算日 6月30日		6ヶ月決算日 6月30日	
	2017	2016	2017	2016
抗ウイルス剤				
Harvoni (米国)	\$984	\$1,474	\$1,910	\$2,881
Harvoni (欧州)	230	512	473	1,067
Harvoni (その他)	168	578	370	1,633
	1,382	2,564	2,753	5,581
Epclusa (米国)	864	64	1,599	64
Epclusa (欧州)	248	—	386	—
Epclusa (その他)	59	—	78	—
	1,711	64	2,063	64
Genvoya (米国)	710	268	1,379	409
Genvoya (欧州)	125	30	212	46
Genvoya (その他)	22	4	35	5
	857	302	1,626	460
Truvada (米国)	567	631	1,031	1,207
Truvada (欧州)	184	245	373	496
Truvada (その他)	61	66	122	137
	812	942	1,526	1,840
Atripla (米国)	334	479	650	968

Atripla (欧州)	86	140	180	283
Atripla (その他)	55	54	97	97
	475	673	927	1,348
Sovaldi (米国)	61	775	88	1,420
Sovaldi (欧州)	113	263	219	543
Sovaldi (その他)	141	320	321	672
	315	1,358	628	2,635
Viread (米国)	141	142	258	265
Viread (欧州)	76	81	147	157
Viread (その他)	83	64	155	137
	300	287	560	559
Stribild (米国)	225	326	451	702
Stribild (欧州)	54	84	121	165
Stribild (その他)	14	19	30	39
	293	429	602	906
Descovy (米国)	232	49	441	49
Descovy (欧州)	47	12	84	12
Descovy (その他)	7	—	12	—
	286	61	537	61
Odefsey (米国)	230	58	433	69
Odefsey (欧州)	27	—	50	—
Odefsey (その他)	1	—	2	—
	258	58	485	69
Complera/Eviplera (米国)	112	199	224	421
Complera/Eviplera (欧州)	127	156	252	302
Complera/Eviplera (その他)	15	13	31	26
	254	368	507	749

ギリアド・サイエンシズ社
製品売上のサマリー (続き)
(未監査)

(単位 100 万)

	3ヶ月決算日 6月30日		6ヶ月決算日 6月30日	
	2017	2016	2017	2016
その他の抗ウイルス剤 (米国)	\$28	\$12	\$53	\$22
その他の抗ウイルス剤 (欧州)	6	7	10	13
その他の抗ウイルス剤 (その他)	2	1	3	2
	36	20	66	37

抗ウイルス剤合計（米国）	4,488	4,477	8,517	8,477
抗ウイルス剤合計（欧州）	1,323	1,530	2,507	3,084
抗ウイルス剤合計（その他）	628	1,119	1,256	2,748
	6,439	7,126	12,280	14,309
その他の製品：				
Letairis	230	203	441	378
Ranexa	200	153	353	297
AmBisome	92	85	184	171
Zydelig	35	41	70	90
その他	50	43	95	87
	607	525	1,143	1,023
製品売上合計	\$7,046	\$7,651	\$13,423	\$15,332