

2016年4月28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、2016年4月28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 2016年第1四半期の決算を発表

- 製品売上は77億ドル（約9,240億円*）
- GAAPベースの希薄化後1株あたり利益は2.53ドル
- 非GAAPベースの希薄化後1株あたり利益は3.03ドル
- 2016年通期のガイダンスに変更なし

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、2016年第1四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2016年第1四半期を2015年第1四半期と比較したものです。総収益は2015年の76億ドルに対し、2016年は78億ドルでした。2015年の純利益43億ドル、希薄化後1株あたり利益2.76ドルに対し、2016年の純利益は36億ドル、希薄化後1株あたり利益は2.53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、2015年の46億ドル、希薄化後1株あたり利益2.94ドルに対し、2016年は43億ドル、3.03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 3月31日	
	2016	2015
製品売上	\$ 7,681	\$ 7,405
ロイヤルティ、契約収などの収入	113	189
総収入	\$ 7,794	\$ 7,594
ギリアドに帰属する純利益	\$ 3,566	\$ 4,333
ギリアドに帰属する非GAAPベースの純利益	\$ 4,274	\$ 4,604
希薄化後EPS	\$ 2.53	\$ 2.76
非GAAPベースの希薄化後EPS	\$ 3.03	\$ 2.94

製品売上

2016年第1四半期の製品売上合計は、2015年第1四半期の74億ドルに対し、77億ドルでした。2016年第1四半期の製品売上は、米国で44億ドル、欧州で16億ドル、日本で11億ドル、その他の海外地域で5億7,100万ドルでした。2015年第1四半期の製品売上は、米国で52億ドル、欧州で18億ドル、その他の海外地域で3億6,400万ドルでした。

抗ウイルス剤売上

HIVおよび肝臓疾患領域における製品を含む抗ウイルス剤の売上は、2015年第1四半期の70億ドルに対し、2016年第1四半期は72億ドルでした。

- 米国の抗ウイルス剤の売上は、2015年第1四半期の49億ドルに対し、2016年第1四半期は40億ドルでした。この減少は主にHarvoni[®] (ledipasvir 90 mg/sofosbuvir 400 mg)の売上減少によるものですが、Sovaldi[®] (sofosbuvir 400 mg)、Truvada[®] (emtricitabine/tenofovir disoproxil fumarate) および Genvoya[®] (elvitegravir 150 mg/cobicistat 150 mg/emtricitabine 200 mg/tenofovir alafenamide 10 mg) の増収により一部相殺されました。Genvoya[®]は米国で2015年11月に販売が開始されました。
- 欧州の抗ウイルス剤の売上は、2015年第1四半期の17億ドルに対し、2016年第1四半期は16億ドルでした。この減少は主にSovaldi[®]の売上減少によるものでした。
- 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)、AmBisome[®] (注射用 amphotericin B liposome) などのその他製品の売上は、2015年第1四半期の4億1,700万ドルに対し、2016年第1四半期は4億9,800万ドルでした。



売上原価

非 GAAP*ベースの売上原価は、2015 年第 1 四半期の 6 億 7,400 万ドルに対し、2016 年第 1 四半期は 9 億 8,300 万ドルに増加しました。これは主に、sofosbuvir をベースとした製品の売上に関する 2 億ドルの訴訟関連費用によるものです。

営業経費

(単位100万)

	3ヶ月決算日 3月31日	
	2016	2015
非 GAAP ベースの研究開発費	\$ 769	\$ 651
非 GAAP ベース*の販売費/一般管理費	\$ 638	\$ 600

*非 GAAP ベースの売上原価、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。

2015 年第 1 四半期と比較した 2016 年第 1 四半期の営業経費は以下の通りです。

- ギリアドの臨床試験が進捗したことを主な理由として、非 GAAP ベースの研究開発費が増加しました。
- ギリアドの事業地域拡大のための経費増加を主な理由として、非 GAAP ベースの販売/一般管理費が増加しましたが、この増加は、ブランド処方薬手数料の減少により一部相殺されました。

現金、現金等価物および有価証券

2015 年 12 月 31 日時点の 262 億ドルに対して、2016 年 3 月 31 日時点でギリアドは 213 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。2016 年第 1 四半期に、ギリアドは 80 億ドルを自己株式取得に充当し、3 億ドルのライセンス契約一時金を支払い、ガラパゴス NV 社とのライセンス提携契約に関連した 4 億 2,500 万ドルの株式投資を行いました。2016 年第 1 四半期の営業キャッシュフローは 39 億ドルでした。

2016 年通期のガイダンス

2016 年 2 月 2 日に最初に発表した 2016 年通期のガイダンスに変更はありません。

(パーセンテージと 1 株あたり利益を除き、単位 100 万)

	提示 2016 年 2 月 2 日
製品の純売上	\$30,000 - \$31,000
非 GAAP ベース*	

製品の粗利益	88% - 90%
R&D	\$3,200 - \$3,500
SG&A	\$3,300 - \$3,600
実効税率	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	\$1.10 - \$1.16

*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ません。

企業ハイライト

- 2016年3月10日付で、元会長兼最高経営責任者のジョン・C・マーティン (PhD) が取締役会執行会長に任命され、元社長兼最高執行責任者のジョン・F・ミリガン (PhD) が最高経営責任者兼取締役に昇格および取締役メンバーに任命されたことを発表しました。
- ヒト免疫不全ウイルス (HIV) 治療活動に従事する学術機関、非営利組織およびコミュニティグループに対し助成金を最大3年間提供することを発表しました。この付帯条件の無い助成金は、結果主導型の研究で優れた実績のある組織に与えられます。
- 取締役会は、自己普通株式取得に120億ドルを上積みすることを承認しました。この自己株式取得は、2015年1月に承認された150億ドルの自己株式取得プログラムの完了に伴い開始されました。

2016年第1四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

- 特定の患者における HIV-1 感染治療薬として Odefsey® (emtricitabine 200 mg/rilpivirine 25 mg/tenofovir alafenamide 25 mg [R/F/TAF]) を米国食品医薬品局 (FDA) が承認したことを発表しました。Odefsey®には、ギリアドの emtricitabine および tenofovir alafenamide と、ジョンソン・エンド・ジョンソングループのヤンセンファーマの関連会社ヤンセン・サイエンシズ・アイルランドの rilpivirine が使用されています。Odefsey®は、ギリアドが FDA から承認を取得した TAF ベースのレジメンとしては2剤目で、さらに、現在 HIV 治療で使用可能な単剤投与のレジメンの中で最も小さい錠剤です。
- 他の抗 HIV レトロウイルス剤との併用下での成人または青年期の患者 (年齢 12 歳以上かつ体重 35 kg 以上) を対象とした HIV-1 感染症治療薬として開発中の多剤混合薬 Descovy® (emtricitabine 200 mg/tenofovir alafenamide 25 mg, [F/TAF]) 2用量の医薬品販売申請承認に関し、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肯定的見解を採択したことを発表しました。
- 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。
 - ウイルス学的に抑制状態にある HIV-1 成人患者を対象として、Truvada®含有レジメンから、開発中の emtricitabine と F/TAF の多剤混合レジメンに切り替えた場合の安全性と有効性を、48週間にわたって評価した第 III 相試験 (1089 試験) の結果を得ました。

そして、HIV-1 RNA 50 copies/mL 未満を達成した患者の割合に基づき、第 48 週時点では、F/TAF ベースレジメンが、emtricitabine と tenofovir disoproxil fumarate (F/TDF) ベースのレジメンに対し統計学的に非劣性であることが示されました。さらに、この試験からは、F/TAF ベースレジメンによる治療を受けた患者において、腎臓および骨に関する臨床検査項目に、統計学的に有意な改善が認められました。

- HIV 根絶計画の一環として、ベス・イスラエル・ディーコネス・メディカルセンターの研究者と共同で実施され、自社開発中の Toll 様受容体 7 (TLR7) 経口アゴニスト製剤である GS-9620、および関連した分子のアナログ製剤である GS-986 を評価した前臨床試験の結果を得ました。抗レトロウイルス療法 (ART) によりウイルス学的に抑制状態にあるサル免疫不全ウイルス (SIV) 感染アカゲザルを用いた本試験のデータから、TLR7 アゴニスト投与により一過性の血漿中 SIV RNA の上昇が誘導され、SIV DNA が減少したことが示されました。また、ART 中止後、一部のアカゲザルにおいて、TLR7 アゴニスト投与による持続的なウイルス抑制が認められました。
- HIV 感染リスクの高い HIV 非感染成人において、性行為による HIV-1 感染リスクを低下させることを目的として申請した、安全な性行為の実践下での Truvada® 1 日 1 回投与（いわゆる曝露前予防投与 [PrEP]）の適応追加申請（改定内容の重要度分類 Type II）が、欧州医薬品庁 (EMA) により十分に検証され、審査段階にあることを発表しました。
- 慢性 B 型肝炎ウイルス (HBV) 感染患者の治療薬として成人を対象に開発中の 1 日 1 回投与の TAF25mg の医薬品販売承認申請 (MAA) が、EMA により十分に検証され、審査段階にあることを発表しました。また当社は、慢性 HBV 感染成人患者の治療薬として TAF 25 mg の新薬承認申請 (NDA) を FDA に提出しました。
- 肝疾患が進行した慢性 C 型肝炎患者を対象とした Harvoni® の 2 つの追加適応を FDA が承認したことを発表しました。リバビリンとの併用下での Harvoni® の 12 週間投与が、肝硬変がない、あるいは代償性肝硬変 (Child-Pugh 分類 A) を有し、肝移植を受けたジェノタイプ 1 型または 4 型の慢性 C 型肝炎ウイルス (HCV) 感染患者、および、以前に肝移植を受けたことのある患者を含め、非代償性肝硬変 (Child-Pugh 分類 B または C) を有するジェノタイプ 1 型の HCV 感染患者に対する投与を目的として承認されました。Harvoni® は、ジェノタイプ 1 型、4 型、5 型および 6 型の HCV 感染患者、HCV/HIV-1 重複感染患者、ジェノタイプ 1 型および 4 型の HCV 感染かつ肝移植患者、ならびに非代償性肝硬変を有するジェノタイプ 1 型 HCV 感染患者を対象とした使用が承認されています。
- ジェノタイプ 1 型から 6 型の慢性 HCV 感染に対する治療薬として開発中の sofosbuvir と velpatasvir (SOF/VEL) の 1 日 1 回投与の多剤混合剤に関して当社が提出した新薬承認申請 (NDA) の優先審査が FDA により認められたことを発表しました。FDA は、処方薬ユーザーフィー法に基づき、審査結果の通知予定日を 2016 年 6 月 28 日に設定しました。



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。

非 GAAP ベースの財務情報

ギリアドは米国の一般会計原則 (GAAP) に従い、また、非 GAAP ベースでも特定の財務情報を提供しています。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。P.9～11 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。

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 2016 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；米国のエイズ治療薬補助プログラム (ADAP) に対する資金の利用性；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；GS-9620 および GS-986 などの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；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；現在予定されているタイムラインでの新薬候補について新薬承認申請を行うギリアドの能力；慢性 B 型肝炎ウイルス (HBV) に対する SOF/VEL および TAF による併用療法など、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；Genvoya[®]、Odefsey[®]、Descovy[®]などの製品化を成功させるギリアドの能力；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；HCV 患者の予想数または患者の需要予想が正確でないリスク；民間及び公的保険支払者が、ソバルディ[®]やハーボニー[®]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；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のその後の開発に値しない可能性；欧州諸国および日本で競合する他の HCV 製品の上市による価格抑制の圧力や追加金融引き締め政策が行われ、ギリアドの製品に対する割引要求額



が増大する可能性；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。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、読者の皆さんにそのプレスリリース、2015年12月31日を期末とするフォーム10-Kの年次報告書、その他SECに提出される開示文書の参照をお願いしています。ギリアドは、将来予想に関する記述について、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[®]、AMBISOME[®]、CAYSTON[®]、COMPLERA[®]、DESCOVY[®]、EMTRIVA[®]、EVIPLERA[®]、GENVOYA[®]、HARVONI[®]、HEPSERA[®]、LETAIRIS[®]、ODEFSEY[®]、RANEXA[®]、RAPISCAN[®]、SOVALDI[®]、STRIBILD[®]、TRUVADA[®]、TYBOST[®]、VIREAD[®]、VITEKTA[®]、VOLIBRIS[®]、およびZYDELIG[®]。

ATRIPLA[®]は、ブリストル・マイヤーズスクイブとギリアド・サイエンシズ社に属する登録商標です。LEXISCAN[®]は、アステラス U.S. LLC 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に属する登録商標です。TAMIFLU[®]は、ホフマン・ラ・ロシュ社に属する登録商標です。

ギリアド・サイエンシズ社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 3月31日	
	2016	2015
収入：		
製品売上	\$ 7,681	\$ 7,405
ロイヤルティ、契約収入などの収入	113	189
総収入	7,794	7,594
原価・費用：		
売上原価	1,193	882
研究開発費	1,265	696
販売費/一般管理費	685	645
原価・費用合計	3,143	2,223
営業利益	4,651	5,371
支払利息	(230)	(153)
その他収入（支出）（純額）	81	21
税金等調整前利益	4,502	5,239
法人税等充当金	935	907
純利益	3,567	4,332
非支配持分に帰属する純損益	1	(1)
ギリアドに帰属する純利益	\$ 3,566	\$ 4,333
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	\$ 2.58	\$ 2.91
基本的 1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,383	1,488
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	\$ 2.53	\$ 2.76
希薄化後 1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,412	1,569
1株あたり現金配当	\$ 0.43	\$ —



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 3月31日	
	2016	2015
売上原価の調整:		
GAAP ベースの売上原価	\$ 1,193	\$ 882
買収関連の取得無形資産の減価償却	(210)	(206)
株式型報酬の費用	(3)	(3)
その他 ⁽¹⁾	3	1
非 GAAP ベースの売上原価	\$ 983	\$ 674
製品粗利益率の調整:		
GAAP ベースの製品粗利益	84.5 %	88.1 %
買収関連の取得無形資産の減価償却	2.7 %	2.8 %
非 GAAP ベースの製品粗利益 ⁽²⁾	87.2 %	90.9 %
研究開発費の調整:		
GAAP ベースの研究開発費	\$ 1,265	\$ 696
提携契約一時金	(368)	—
買収関連の IPR&D 減損	(114)	—
株式型報酬の費用	(41)	(42)
その他 ⁽¹⁾	27	(3)
非 GAAP ベースの研究開発費	\$ 769	\$ 651
販売費/一般管理費の調整:		
GAAP ベースの販売費/一般管理費	\$ 685	\$ 645
株式型報酬の費用	(44)	(47)
その他 ⁽¹⁾	(3)	(2)
非 GAAP ベースの販売費/一般管理費	\$ 638	\$ 600
営業利益率の調整:		
GAAP ベースの営業利益	59.7 %	70.7 %
提携契約一時金	4.7 %	— %
買収関連の取得無形資産の減価償却	2.7 %	2.7 %
買収関連の IPR&D 減損	1.5 %	— %
株式型報酬の費用	1.1 %	1.2 %
その他 ⁽¹⁾	(0.3) %	— %

非 GAAP ベースの営業利益 ⁽²⁾	69.3 %	74.7 %
--------------------------------	--------	--------

(1) 製造委託会社の連結、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。

(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 3月31日	
	2016	2015
実効税率の調整:		
GAAP ベースの実効税率	20.8%	17.3%
提携契約一時金	(1.5) %	— %
買収関連の取得無形資産の減価償却	(0.7) %	(0.4) %
その他 ⁽¹⁾	0.1 %	— %
非 GAAP ベースの実効税率 ⁽²⁾	18.7 %	16.9 %
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	\$ 3,566	\$ 4,333
提携契約一時金	368	—
買収関連の取得無形資産の減価償却	204	201
買収関連の IPR&D 減損	99	—
株式型報酬の費用	64	69
その他 ⁽¹⁾	(27)	1
非 GAAP ベースのギリアドに帰属する純利益	\$4,274	\$ 4,604
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	\$ 2.53	\$ 2.76
提携契約一時金	0.26	—
買収関連の取得無形資産の減価償却	0.14	0.13
買収関連の IPR&D 減損	0.07	—
株式型報酬の費用	0.05	0.04
その他 ⁽¹⁾	(0.02)	—
非 GAAP ベースの希薄化後 1株あたり利益 ⁽²⁾	\$ 3.03	\$ 2.94
(希薄化後) 1株あたり利益の計算に用いられる株式数の調整:		
GAAP ベースの 1株あたり利益の算定に用いられる株式数 (希薄化後)	1,412	1,569
株式型報酬の現行ルールが株式数に及ぼす影響	(1)	(1)
非 GAAP ベースの 1株あたり利益の算定に用いられる株式数 (希薄化後)	\$ 1,411	\$ 1,568
非 GAAP ベースの調整額のサマリー:		

売上原価の調整額	\$ 210	\$ 208
研究開発費の調整額	496	45
販売費/一般管理費の調整額	47	45
非 GAAP ベースの税引前調整額合計	753	298
税効果	(45)	(28)
その他 ⁽¹⁾	—	1
ギリアドに帰属する非 GAAP ベースの税引後調整額合計	\$ 708	\$ 271

(1) 製造委託会社の連結、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。

(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

要約連結貸借対照表

(未監査)

(単位 100 万)

	2016年3月31日	2015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	\$ 21,322	\$ 26,208
売掛金 (純額)	6,163	5,854
棚卸資産	1,880	1,955
有形固定資産 (純額)	2,431	2,276
無形資産 (純額)	9,923	10,247
のれん	1,172	1,172
その他資産	4,874	4,004
総資産	\$ 47,765	\$ 51,716
流動負債	\$ 10,910	\$ 9,890
長期負債	22,836	22,711
償還可能型転換社債の資本部分	—	2
株主資本 ⁽²⁾	14,019	19,113
負債および株主資本合計	\$ 47,765	\$ 51,716

(1) 2015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) 2016年3月31日現在、発行済社外流通普通株式数は1,348百万株

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 3月31日	
	2016	2015
抗ウイルス剤		
Harvoni (米国)	\$ 1,407	\$ 3,016
Harvoni (欧州)	555	477
Harvoni (日本)	887	—
Harvoni (その他)	168	86
	3,017	3,579
Sovaldi (米国)	645	421
Sovaldi (欧州)	280	483
Sovaldi (日本)	202	—
Sovaldi (その他)	150	68
	1,277	972
Truvada (米国)	576	409
Truvada (欧州)	251	301
Truvada (その他)	71	61
	898	771
Atripla (米国)	489	494
Atripla (欧州)	143	194
Atripla (その他)	43	46
	675	734
Stribild (米国)	376	282
Stribild (欧州)	81	61
Stribild (その他)	20	13
	477	356
Complera / Eviplera (米国)	222	163
Complera / Eviplera (欧州)	146	145
Complera / Eviplera (その他)	13	12
	381	320
Viread (米国)	123	100
Viread (欧州)	76	80
Viread (その他)	73	54
	272	234
Genvoya (米国)	141	—
Genvoya (欧州)	16	—
Genvoya (その他)	1	—
	158	—
その他の抗ウイルス剤 (米国)	21	14
その他の抗ウイルス剤 (欧州)	6	7
その他の抗ウイルス剤 (その他)	1	1
	28	22
抗ウイルス剤合計 (米国)	4,000	4,899
抗ウイルス剤合計 (欧州)	1,554	1,748



抗ウイルス剤合計（日本）	1,089	—
抗ウイルス剤合計（その他）	540	341
抗ウイルス剤売上合計	7,183	6,988
その他の製品:		
Letairis	175	151
Ranexa	144	117
AmBisome	86	85
Zydelig	49	26
その他	44	38
	498	417
製品売上合計	\$ 7,681	\$ 7,405

出典：ギリアド・サイエンシズ Inc.