

2019年10月24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、2019年10月24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 2019年第3四半期決算を発表

- －製品売上は55億ドル（約6,050億円/USD=110円で換算）
- －GAAP損失は1株当たり0.92ドル
- －非GAAPベースの希薄化後1株当たり利益は1.75ドル
- －2019年通期のガイダンスを修正

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10月24日、2019年9月30日を決算日とする第3四半期の業績を発表しました。以下の決算は、2019年第3四半期を前年の2018年第3四半期と比較したものです。2019年第3四半期の製品売上合計は、2018年第3四半期の56億ドルに対し、56億ドルでした。2018年第3四半期の純利益は21億ドルで希薄化後1株当たり1.6ドルであったのに対し、2019年第3四半期の純損失には12億ドルで希薄化後1株当たり0.92ドルとなりました。2019年第3四半期の純損失は、ギリアドがガラパゴスNV（ガラパゴス）と締結したグローバル研究開発提携契約との関連で生じた、提携契約一時金、39億2,000万ドル、1株当たり2.40ドルが含まれます。非GAAPベースの純利益は、2018年第3四半期の24億ドルに対し2019年第3四半期は22億ドル、希薄化後1株当たり利益は2018年第3四半期の1.84ドルに対し2019年第3四半期は1.75ドルでした。

* USD=110円で換算
(1株当たりの金額を除き、単位100万)

	3ヶ月決算日 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2019	2018	2019	2018
製品売上	\$ 5,516	\$ 5,455	\$ 16,323	\$ 15,996
ロイヤルティ、契約収入などの収入	88	141	247	336
総収入	\$ 5,604	\$ 5,596	\$ 16,570	\$ 16,332
ギリアドに帰属する純利益	\$(1,165)	\$ 2,097	\$ 2,690	\$ 5,452
非GAAPベースの純利益	\$ 2,224	\$ 2,403	\$ 6,813	\$ 6,855
希薄化後1株当たり利益	\$(0.92)	\$ 1.60	\$ 2.10	\$ 4.15
非GAAPベースの希薄化後1株あたり利益	\$ 1.75	\$ 1.84	\$ 5.33	\$ 5.22

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、および税に関する法律およびガイドラインの変更に伴う個別税額また個別税効果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

製品売上合計は、2018年第3四半期の55億ドルに対し、2019年第3四半期は55億ドルでした。2019年第3四半期の製品売上は、米国、欧州、その他海外地域でそれぞれ42億ドル、8億400万ドル、5億1,300万ドルでした。2018年第3四半期の製品売上は、米国、欧州、その他海外地域でそれぞれ、41億ドル、8億7,300万ドル、4億5,100万ドルでした。

- 抗HIV薬の売上は、2018年第3四半期の37億ドルに対し、2019年第3四半期は42億ドルでした。この増加は、主にビクタルビ®(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)の売上増加の継続によって販売量が増加したことによります。
- 慢性C型肝炎ウイルス(HCV)感染症治療薬の売上は、2018年第3四半期の9億200万ドルに対し、2019年第3四半期は6億7,400万ドルでした。この減少は、競争の動きによるものです。
- イエスカルタ®(アキシカブタゲン・シロロイセル)の売上は、2018年第3四半期の7,500万ドルに対し、2019年第3四半期は1億1,800万ドルでした。この増加は、患者に提供された治療薬の伸びと欧州での継続的な発展に起因するものです。
- 慢性B型肝炎ウイルス(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®(テノホビル・アラフェナミド 25 mg)、Viread®(テノホビルジソプロキシルフマル酸塩 300 mg)、Letairis®(アンブリセンタン 5 mg および 10 mg)、Ranexa®(ラノラジン 500 mg および 1000 mg)、Zydelig®(イデラリシブ 150 mg)、AmBisome®(注射用アムホテリシン B リポソーム製剤 50 mg/バイアル)およびCayston®(吸入剤用アズトレオナム 75mg/バイアル)を含むその他製品の売上は、2018年第3四半期の7億5,100万ドルに対し、2019年第3四半期は5億2,200万ドルでした。この減少は、主に2019年のRanexa および Letairis の後発品の上市後に予測された売上減少によります。

営業経費

(単位 100 万)

	3ヶ月決算日		9ヶ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2019	2018	2019	2018
研究開発費	\$ 4,990	\$ 939	\$ 7,207	\$ 3,068
非 GAAP ベースの研究開発費	\$ 954	\$ 844	\$ 2,741	\$ 2,579
販売費/一般管理費	\$ 1,052	\$ 948	\$ 3,177	\$ 2,925
非 GAAP ベースの販売費/一般管理費	\$ 967	\$ 852	\$ 2,944	\$ 2,576

2018年の第3四半期と比較した2019年第3四半期の営業経費は以下の通りです。

- 研究開発費の増加は、主に、ギリアドがガラパゴスと締結したグローバル研究開発提携契約との関連で生じた、提携契約一時金、39億2,000万ドルによるものです。さらに、研究開発費と非 GAAP ベースの研究開発費の増加は、主に、ギリアドのオンコロジープログラム、HIV プログラム、および研究プロジェクトに対する投資増大によるものです。
- 販売費/一般管理費と非 GAAP ベースの販売費/一般管理費の増加は、主に米国での広告費の増加と日本および中国でのギリアドの事業拡大に伴う費用によるものです。

現金、現金等価物、および有価証券

2019年9月30日時点の現金、現金等価物、および有価証券は250億1,000万ドルですが、2018年12月31日時点では315億ドルでした。2019年第3四半期の営業キャッシュフローは26億ドルであり、ガラパゴスとのグローバル研究開発提携契約や株式購入契約に関連して50億5000万ドルを支払い、15億ドルを返済、配当金8億400万ドルを支払い、2億2,300万ドルを自己株式取得に充当しました。ガラパゴスに支払われた50億5000万ドルは、投資活動から生じたキャッシュフローに分類され、これには11億ドルの株式投資が含まれません。

2019 年通期のガイダンスを修正

ギリアドは 2019 年 2 月 4 日に初回提示した 2019 年通期のガイダンスを修正し、2019 年 7 月 30 日に改訂しました。

(パーセンテージ及び 1 株当たりの金額を除き、単位 100 万)

	2019 年 2 月 4 日発表 2019 年 5 月 2 日改めて提示	2019 年 7 月 30 日更新	2019 年 10 月 24 日更新
製品の純売上	\$ 21,300 - \$ 21,800	\$ 21,600 - \$ 22,100	\$ 21,800 - \$ 22,100
非 GAAP ベース			
製品の粗利益	85% - 87%	85% - 87%	85% - 87%
研究開発費	\$ 3,600 - \$ 3,800	\$ 3,600 - \$ 3,800	\$ 3,700 - \$ 3,800
販売費/一般管理費	\$ 3,900 - \$ 4,100	\$ 3,900 - \$ 4,100	\$ 4,000 - \$ 4,100
実効税率	20.0% - 21.0%	20.0% - 21.0%	20.0% - 21.0%
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	\$ 1.40 - \$ 1.50	\$ 3.90 - \$ 4.00	\$ 3.90 - \$ 4.00

企業ハイライト:

- 2019 年 11 月 1 日付けで Andrew Dickinson が Chief Financial Officer に就任。
- 2019 年 11 月 1 日付けで Merdad Parsey が Chief Medical Officer に就任。
- エルトン・ジョン・エイズ基金と共同で、東欧や中央アジアでの新たな HIV 感染や AIDS 関連疾患による死亡に有効に対処するための RADIANT イニシアチブを開始。
- 2019 年 7 月にガラパゴスとグローバル研究開発提携契約を締結。
- 非アルコール性脂肪性肝炎 (NASH) に対する理解を深め、治療選択肢の開発につながる可能性がある、遺伝学的および電子的な健康データの収集と分析を行うことを目的として Renown Institute for Health Innovation (Renown) と提携。

製品およびパイプラインの最新情報:

- 中等度から重度の活動性関節リウマチ (RA) の治療薬であり、開発中の経口選択的 JAK1 阻害薬であるフィルゴチニブによる第 III 相 FINCH 1 および FINCH 3 試験から得た 52 週目のデータが、今年始めに発表した 12 週目および 24 週目の分析で示された有効性、安全性、および忍容性のプロファイルと一致し、それを裏付けるものであったことを発表。
- RA 成人患者の治療薬としてフィルゴチニブの新薬承認申請を厚生労働省 (MHLW) に提出。
- IDWeek 2019 で以下を含むデータを発表:
 - HIV 曝露前予防 (PrEP) を適応としてデシコビ® (エムトリシタビン 200 mg/テノホビル・アラフェナミド 25 mg) を評価する DISCOVER 試験の結果で、PrEP を目的としたツルバダ® (エムトリシタビン 200 mg/テノホビルジソプロキシルマル酸塩 300 mg) から PrEP を目的としたデシコビ™ に切り替えた試験参加者のサブセットで、骨と腎臓に関する安全性パラメータとした主要評価項目に有意な改善がみられました。
 - PrEP の使用率が最も高い米国の主要大都市圏で新たに HIV と診断される者の減少数が最も多かったことを示す最新データを発表しました。
- PrEP を適応としたデシコビが米国食品医薬品局 (FDA) により承認されました。PrEP を適応とした場合のデシコビは、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ます。対象者は、HIV 陰性で性行為による HIV 感染リスクのある、成人および体重 35 kg 以上の若年者であり、受容性臍性交によるリスクがある者は除きます。
- RA 成人患者の治療薬としてのフィルゴチニブに対する欧州医薬品庁 (EMA) による製造販売承認申請の審査: 申請は現在、当局による評価段階にあります。
- インテグラゼ阻害薬クラス、すなわちエムトリシタビンまたはテノホビルに対するウイルス耐性のエビデンスが現在も含めこれまでも認められない成人患者を対象とした HIV-1 感染治療薬として、中華人民共和国国家食品薬品监督管理局がビクトルビを承認しました。
- カリフォルニア州オーシャンサイドに新たに 67,000 平方フィートのウイルスベクター施設を建設することにより、細胞療法製品の生産能力を増強する計画が立てられています。新施設は既にある最先端の生産能力を土台とし、イエスカルタに加え、細胞療法をターゲットとした開発中の T 細胞受容体や腫瘍新抗原を含め、癌患者に革新的な細胞療法を提供することを目的とします。

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は非 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.7~10 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。

カンファレンスコール

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 分前までにギリアド社ウェブサイト <http://investors.gilead.com/> 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 6094972 をダイヤルして会議にアクセスしてください。会議終了の約 2 時間後から 2019 年 10 月 26 日米国東部時間午後 8 時まで、電話による再生が可能です。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 6094972 をダイヤルしてください。ウェブキャストはギリアド社のウェブサイト www.gilead.com にアーカイブとして 1 年間保存されます。

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 2019 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; 民間および公的保険支払者が、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る値引き、チャージバックや払い戻しの増加; 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; 州のエイズ治療薬支援プログラム (ADAP) 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国および州の補助金提供制度やギリアドが在庫管理契約を締結していない小売薬局等の非卸業による ADAP 獲得の継続的な変動;

ギリアドの製品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; ガラパゴスや Renown などとの提携あるいはライセンス契約による将来的な利益を認識するギリアドの能力; RA 治療のためのフィルゴチニブの FDA への新薬承認申請を含め、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; フィルゴチニブに対する EMA および MHLW による承認を含め、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; 中国においてイエスカルタやピクタルビなどの製品の市販化を滞りなく行うギリアドの能力; 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出せず、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、フィルゴチニブなど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事項に影響を及ぼすおそれのあるその他の要因が存在する可能性があることから、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、2019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、2019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、ギリアドが 1995 年の私募証券訴訟改革法のセーフハーバー条項を遵守していることを断言します。

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、法による定めのない限り、ギリアドは将来予想に関する記述を更新または補足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[®]、GILEAD SCIENCES[®]、AMBISOME[®]、ATRIPLA[®]、BIKTARVY[®]、CAYSTON[®]、COMPLERA[®]、DESCOVY[®]、PrEP を適応とした DESCOVY[™]、EMTRIVA[®]、EPCLUSA[®]、EVIPLERA[®]、GENVOYA[®]、HARVONI[®]、HEPSERA[®]、LETAIRIS[®]、ODEFSEY[®]、RANEXA[®]、SOVALDI[®]、STRIBILD[®]、TRUVADA[®]、PrEP を適応とした TRUVADA[®]、TYBOST[®]、VEMLIDY[®]、VIREAD[®]、VOSEVI[®]、YESCARTA[®]、および ZYDELIG[®]。

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。SYMTUZA[®]は、Janssen Sciences Ireland UC 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
要約連結損益計算書
(未監査)

(1株当たりの金額を除き、単位 100 万)

	3ヶ月決算日 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2019	2018	2019	2018
収入：				
製品売上	\$5,516	\$5,455	\$16,323	\$15,996
ロイヤルティ、契約収入などの収入	88	141	247	336
総収入	5,604	5,596	16,570	16,332
原価・費用：				
売上原価	1,035	1,086	2,992	3,283
研究開発費	4,990	939	7,207	3,068
販売費/一般管理費	1,052	948	3,177	2,925
原価・費用合計	7,077	2,973	13,376	9,276
営業損益	(1,473)	2,623	3,194	7,056
支払利息	(250)	(264)	(752)	(820)
その他収入（支出）（純額）	222	305	817	547
税金等調整（免除）前利益	(1,501)	2,664	3,259	6,783
法人税等充当金（利益）	(333)	565	584	1,326
純損益	(1,168)	2,099	2,675	5,457
非支配持分に帰属する純損益	(3)	2	(15)	5
ギリアドに帰属する純損益	\$ (1,165)	\$ 2,097	\$ 2,690	\$ 5,452
ギリアドの普通株主に帰属する基本的1株 当たり純損益	\$ (0.92)	\$ 1.62	\$ 2.12	\$ 4.19
基本的1株当たり利益の算定に用いられた 株式数	1,267	1,296	1,271	1,302
ギリアドの普通株主に帰属する希薄化後1 株 当たり純損益	\$ (0.92)	\$ 1.60	\$ 2.10	\$ 4.15
希薄化後1株当たり利益の算定に用いられた 株式数	1,267	1,307	1,278	1,313
1株当たり現金配当	\$ 0.63	\$ 0.57	\$ 1.89	\$ 1.71

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)

(パーセンテージおよび1株当たりの金額を除き、単位100万)

	3ヶ月決算日 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2019	2018	2019	2018
売上原価の調整:				
GAAP ベースの売上原価	\$ 1,035	\$ 1,086	\$ 2,992	\$ 3,283
買収関連の取得無形資産の減価償却	(266)	(301)	(822)	(902)
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾	(10)	(15)	(37)	(49)
その他 ⁽²⁾	—	1	—	1
非 GAAP ベースの売上原価	\$ 759	\$ 771	\$ 2,133	\$ 2,333
製品粗利益率の調整:				
GAAP ベースの製品粗利益	81.2%	80.1%	81.7%	79.5%
買収関連の取得無形資産の減価償却	4.8%	5.5%	5.0%	5.6%
株式型報酬の費用	0.2%	0.3%	0.2%	0.3%
非 GAAP ベースの製品粗利益 ⁽⁵⁾	86.2%	85.9%	86.9%	85.4%
研究開発費の調整:				
GAAP ベースの研究開発費	\$ 4,990	\$ 939	\$ 7,207	\$ 3,068
提携契約一時金	(3,960)	—	(4,251)	(160)
その他の買収関連費用	—	3	—	(22)
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾	(74)	(99)	(215)	(304)
その他 ⁽²⁾	(2)	1	—	(3)
非 GAAP ベースの研究開発費	\$ 954	\$ 844	\$ 2,741	\$ 2,579
販売費/一般管理費の調整:				
GAAP ベースの販売費/一般管理費	\$ 1,052	\$ 948	\$ 3,177	\$ 2,925
その他の買収関連費用	—	(8)	—	(23)
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾	(78)	(84)	(227)	(317)
その他 ⁽²⁾	(7)	(4)	(6)	(9)
非 GAAP ベースの販売/一般管理費	\$ 967	\$ 852	\$ 2,944	\$ 2,576
営業利益率の調整:				
GAAP ベースの営業利益率	(26.3)%	46.9%	19.3%	43.2%
提携契約一時金	70.7%	— %	25.7%	1.0 %
買収関連の取得無形資産の減価償却	4.7%	5.4%	5.0%	5.5%
その他の買収関連費用	— %	0.1%	— %	0.3%
株式型報酬の費用	2.9%	3.5%	2.9%	4.1%
その他 ⁽²⁾	0.2%	— %	— %	0.1%
非 GAAP ベースの営業利益 ⁽⁵⁾	52.2%	55.9%	52.8%	54.2%
その他収入(支出)純額:				
GAAP ベースのその他収入(支出)純額	\$ 222	\$ 305	\$ 817	\$ 547
有価証券の含み益純額	(58)	(168)	(312)	(149)
非 GAAP ベースのその他の収入(支出)純額	\$ 164	\$ 137	\$ 505	\$ 398

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)

(パーセンテージおよび 1 株当たりの金額を除き、単位 100 万)

	3ヶ月決算日 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2019	2018	2019	2018
実効税率の調整:				
GAAP ベースの実効税率	22.2%	21.2%	17.9%	19.5%
提携契約一時金	0.6%	—%	2.6%	0.1%
買収関連の取得無形資産の減価償却	(1.6)%	(1.5)%	(1.3)%	(1.5)%
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾	(0.4)%	(1.0)%	(0.2)%	(0.1)%
有価証券の含み益純額	0.9%	1.3%	1.0%	0.4%
税制改革による調整額 ⁽³⁾	—%	—%	—%	0.1%
非 GAAP ベースの実効税率 ⁽⁵⁾	21.7%	19.9%	20.1%	18.5%
ギリアドに帰属する純損益:				
GAAP ベースのギリアドに帰属する純損益	\$ (1,165)	\$ 2,097	\$ 2,690	\$ 5,452
提携契約一時金	3,068	—	3,294	125
買収関連の取得無形資産の減価償却	247	281	759	843
その他の買収関連費用	—	4	—	36
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾	133	184	385	546
有価証券の含み益純額	(66)	(164)	(320)	(146)
税制改革による調整額 ⁽³⁾	—	—	—	(10)
その他 ⁽²⁾	7	1	5	9
非 GAAP ベースのギリアドに帰属する純利益	\$ 2,224	\$ 2,403	\$ 6,813	\$ 6,855
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 ⁽⁴⁾	\$ (0.92)	\$ 1.60	\$ 2.10	\$ 4.15
提携契約一時金	2.41	—	2.58	0.10
買収関連の取得無形資産の減価償却	0.19	0.21	0.59	0.64
その他の買収関連費用	—	—	—	0.03
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾	0.10	0.14	0.30	0.42
有価証券の含み益純額	(0.05)	(0.13)	(0.25)	(0.11)
税制改革による調整額 ⁽³⁾	—	—	—	(0.01)
その他 ⁽²⁾	0.01	—	—	0.01
非 GAAP ベースの希薄化後 1 株あたり利益 ⁽⁵⁾	\$ 1.75	\$ 1.84	\$ 5.33	\$ 5.22
非 GAAP ベースの調整額のサマリー:				
売上原価の調整額	\$ 276	\$ 315	\$ 859	\$ 950
研究開発費の調整額	4,036	95	4,466	489
販売費/一般管理費の調整額	85	96	233	349
その他収入(支出)(純額)の調整額	(58)	(168)	(312)	(149)
非 GAAP ベースの税引前調整額合計	4,339	338	5,246	1,639
税効果	(950)	(32)	(1,123)	(226)
税制改革による調整額 ⁽³⁾	—	—	—	(10)
非 GAAP ベースの税引後調整額合計	\$ 3,389	\$ 306	\$ 4,123	\$ 1,403

注記:

- (1) この減少は主にギリアドによるカイト社買収に伴い、2018 年に発生した株式型報酬費用によるものです。
- (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) 2017 年税制改革法の成立に関連する測定期間の調整額
- (4) 2019 年 9 月 30 日を 3 カ月決算日とした場合の、1 株当たり損失の算定に用いられた株式数では、希薄化株式報酬の 700 万ドルは考慮していません。
- (5) 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

GAAP ベースと非 GAAP ベースの 2019 年通期ガイダンスの調整
(未監査)

(パーセンテージおよび1株当たりの金額を除き、単位 100 万)

	2019年2月4日発表 2019年5月2日改めて提示	2019年 7月30日更新	2019年 10月24日更新
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	80% - 81%	80% - 81%	80% - 81%
買収関連費用	5% - 6%	5% - 6%	5% - 6%
非 GAAP ベースの製品の予想粗利益 ⁽¹⁾	85% - 87%	85% - 87%	85% - 87%
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	\$ 4,195 - \$ 4,480	\$ 8,290 - \$ 8,595	\$ 8,390 - \$ 8,595
株式型報酬の費用	(345) - (380)	(290) - (325)	(290) - (325)
提携契約一時金	(250) - (300)	(4,400) - (4,470)	(4,400) - (4,470)
非 GAAP ベースの予想研究開発費	\$ 3,600 - \$ 3,800	\$ 3,600 - \$ 3,800	\$ 3,700 - \$ 3,800
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	\$ 4,255 - \$ 4,490	\$ 4,205 - \$ 4,440	\$ 4,305 - \$ 4,440
株式型報酬の費用	(355) - (390)	(305) - (340)	(305) - (340)
非 GAAP ベースの予想販売費/一般管理費	\$ 3,900 - \$ 4,100	\$ 3,900 - \$ 4,100	\$ 4,000 - \$ 4,100
GAAP と非 GAAP ベースの製品の予想実効税率の調整：			
GAAP ベースの予想実効税率 ⁽²⁾	21.5% - 22.5%	21.5% - 22.5%	19.0% - 20.0%
上記調整の税率効果 ⁽²⁾	(1.5%) - (1.5%)	(1.5%) - (1.5%)	1.0% - 1.0%
非 GAAP ベースの予想実効税率	20.0% - 21.0%	20.0% - 21.0%	20.0% - 21.0%
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⁽²⁾			
買収関連費用 / 提携契約一時金	\$ 0.93 - \$ 0.97	\$ 3.47 - \$ 3.51	\$ 3.47 - \$ 3.51
株式型報酬の費用	\$ 0.47 - \$ 0.53	\$ 0.43 - \$ 0.49	\$ 0.43 - \$ 0.49
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 ⁽²⁾	\$ 1.40 - \$ 1.50	\$ 3.90 - \$ 4.00	\$ 3.90 - \$ 4.00

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) 将来の評価替えならびにその他の個別税額または個別税効果は予測不可能であるため、有価証券の評価替えは除外しています。

ギリアド・サイエンシズ
要約連結貸借対照表
(未監査)

(単位 100 万)

	2019年9月30日	2018年12月31日
現金、現金等価物および市場性のある有価証券	\$ 25,051	\$31,512
売掛金（純額）	3,315	3,327
棚卸資産	882	814
有形固定資産（純額）	4,377	4,006
無形資産（純額）	14,864	15,738
のれん	4,117	4,117
その他資産	6,540	4,161
総資産	\$59,146	\$63,675
流動負債	\$9,567	\$10,605
長期負債	28,843	31,536
株主資本 ⁽¹⁾	20,736	21,534
負債および株主資本合計	\$59,146	\$63,675

注記:

(1) 2019年9月30日現在、発行済社外流通普通株式数は12億6,600万株。

ギリアド・サイエンシズ
製品売上のサマリー
(未監査)

(単位 100 万)

	3ヶ月決算日 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2019	2018	2019	2018
Atripla (米国)	\$ 132	\$ 221	\$387	\$ 723
Atripla (欧州)	10	29	52	119
Atripla (その他)	7	8	33	79
	149	258	472	921
Biktarvy (米国)	1,106	375	2,868	593
Biktarvy (欧州)	108	11	229	13
Biktarvy (その他)	45	—	71	—
	1,259	386	3,168	606
Complera / Eviplera (米国)	40	61	126	210
Complera / Eviplera (欧州)	45	67	179	279
Complera / Eviplera (その他)	8	11	26	39
	93	139	331	528
Descovy (米国)	256	310	735	895
Descovy (欧州)	63	81	200	234
Descovy (その他)	44	15	128	41
	363	406	1,063	1,170
Genvoya (米国)	761	921	2,222	2,678
Genvoya (欧州)	152	203	522	596
Genvoya (その他)	65	52	229	144
	978	1,176	2,973	3,418
Odefsey (米国)	317	323	865	905
Odefsey (欧州)	111	95	328	230
Odefsey (その他)	8	5	27	15
	436	423	1,220	1,150
Stribild (米国)	63	111	208	388
Stribild (欧州)	18	20	60	83
Stribild (その他)	13	15	30	36
	94	146	298	507
Truvada (米国)	688	665	1,896	1,821
Truvada (欧州)	14	62	88	245
Truvada (その他)	19	30	61	108
	721	757	2,045	2,174
その他の抗HIV薬 ⁽¹⁾ (米国)	3	10	23	30
その他の抗HIV薬 ⁽¹⁾ (欧州)	1	2	3	6
その他の抗HIV薬 ⁽¹⁾ (その他)	1	2	11	10
	5	14	37	46
分配収益 - Symtuza ⁽²⁾ (米国)	68	8	165	8
分配収益 - Symtuza ⁽²⁾ (欧州)	36	14	89	34
分配収益 - Symtuza ⁽²⁾ (その他)	—	—	—	—
	104	22	254	42
抗HIV薬合計 (米国)	3,434	3,005	9,495	8,251
抗HIV薬合計 (欧州)	558	584	1,750	1,839
抗HIV薬合計 (その他)	210	138	616	472
	4,202	3,727	11,861	10,562
AmBisome (米国)	9	9	27	40
AmBisome (欧州)	57	59	174	170
AmBisome (その他)	33	34	96	102
	99	102	297	312

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ヶ月決算日 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2019	2018	2019	2018
Ledipasvir/Sofosbuvir ⁽³⁾ (米国)	\$ 54	\$ 185	\$ 257	\$ 649
Ledipasvir/Sofosbuvir ⁽³⁾ (欧州)	14	38	63	116
Ledipasvir/Sofosbuvir ⁽³⁾ (その他)	56	88	222	225
	124	311	542	990
Letairis (米国)	121	241	522	689
Ranexa (米国)	31	178	205	581
Sofosbuvir/Velpatasvir ⁽⁴⁾ (米国)	282	225	731	733
Sofosbuvir/Velpatasvir ⁽⁴⁾ (欧州)	118	136	428	502
Sofosbuvir/Velpatasvir ⁽⁴⁾ (その他)	116	116	341	278
	516	477	1,500	1,513
Vemlidy (米国)	78	66	214	172
Vemlidy (欧州)	6	2	15	8
Vemlidy (その他)	50	19	122	41
	134	87	351	221
Viread (米国)	7	17	28	40
Viread (欧州)	15	10	57	72
Viread (その他)	35	43	119	137
	57	70	204	249
Vosevi (米国)	42	78	140	250
Vosevi (欧州)	12	21	43	57
Vosevi (その他)	9	4	18	12
	63	103	201	319
Yescarta (米国)	86	75	275	183
Yescarta (欧州)	32	—	59	—
Yescarta (その他)	—	—	—	—
	118	75	334	183
Zydelig (米国)	13	15	36	46
Zydelig (欧州)	13	4	42	44
Zydelig (その他)	—	1	1	2
	26	20	79	92
その他 ⁽⁵⁾ (米国)	42	37	119	93
その他 ⁽⁵⁾ (欧州)	(21)	19	96	75
その他 ⁽⁵⁾ (その他)	4	8	12	117
	25	64	227	285
製品売上合計 (米国)	4,199	4,131	12,049	11,727
製品売上合計 (欧州)	804	873	2,727	2,883
製品売上合計 (その他)	513	451	1,547	1,386
	\$ 5,516	\$ 5,455	\$ 16,323	\$ 15,996

注記:

- (1) Emtriva と Tybost を含みます。
- (2) Janssen Sciences Ireland UC が製品化した固定用量の配合剤である、シムツーザ(ダルナビル/C/FTC/TAF)に含まれている、コシビスタット(C)、エムトリシタピン(FTC)、およびテノホビル・アラフェナミド(TAF)からギリアドが得た収益を表します。
- (3) ハーボニーおよびギリアドが新たに設立した子会社である Asegua Therapeutics LLC が販売するハーボニーの承認済み後発品の売上を含みます。
- (4) エプクルーサおよびギリアドが新たに設立した子会社である Asegua Therapeutics LLC が販売するエプクルーサの承認済み後発品の売上を含みます。
- (5) Cayston、Hepsera および Sovaldi を含みます。欧州でみられた前期比との差は、主に、前年度までのソバルディの売上に関連する法定払い戻しに対して行われた 2019 年の調整によるものです。