



<報道関係各位>

2024年11月22日

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、2024年11月6日（現地時間）に発表したプレスリリース（<https://www.gilead.com/news>）を邦訳し、参考資料として提供するものです。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。
なお本文中には日本における未承認薬、未承認適応症に関する情報が含まれています。

ギリアド、2024年第3四半期業績を発表

- ベクルリーを除く製品売上高は、前年同期比7%増の68億ドル-
- ビクタルビの売上高は、前年同期比13%増の35億ドル-
- オンコロジー領域の売上高は、前年同期比6%増の8億1600万ドル-

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、NASDAQ：GILD、以下ギリアド）は11月6日、2024年第3四半期の業績を発表しました。

ギリアドの会長兼最高経営責任者（CEO）ダニエル・オデイ（Daniel O'day）は「ギリアドの第3四半期の業績は、ビクタルビの前年比13%増を含む前年比7%の増収で、これまで最も好調でした。この非常に目覚ましい売上の増加や統制のとれた営業費管理をベースとして、通年での売上高、営業利益および1株当たり利益ガイダンスを向上してまいります。今後数ヶ月でさらに、患者さんおよびコミュニティに対する影響を拡大していくことを心待ちにしています。これには、原発性胆汁性胆管炎（PBC）に対するLivdelziの米国での上市による勢いの強化や、HIV予防薬として初の年2回投与の選択肢となるレナカパビルの上市へ向けた準備などが含まれます」と述べています。

2024年第3四半期の業績

- 2024年第3四半期の収益は、2023年同期比7%増の75億ドルで、これは主に、HIV、ならびにベクルリー（レムデシビル）、オンコロジーおよび肝臓疾患領域の売上増によるものです。
- 希薄化後1株当たり利益（EPS）は、2023年同期の1.73ドルに対し、2024年第3四半期は1.00ドルでした。この減少は主に、2020年にギリアドがImmunomedics, Inc.（Immunomedics）から買収した資産に関連する1億7500万ドルの税引き前インプロセ

ス研究開発費（IPR&D）減損（税効果控除後一株当たり1.04ドル）、ならびに買収によるIPR&D費増によるものです。これは主に、製品売上高増および有価証券の含み益増により相殺されました。

- 非GAAPベースの希薄化後EPSは、2023年同期の2.29ドルに対し、2024年第3四半期は2.02ドルでした。この減少は主に、買収によるIPR&D費増および税金費用増によるもので、製品売上高増により一部相殺されました。
- 2024年9月30日現在、ギリアドの現金、現金同等物および有価証券は、2023年12月31日現在の84億ドルに対し、50億ドルでした。この減少は主に、CymaBay Therapeutics, Inc.の買収費用39億ドルを反映しています。
- 2024年第3四半期の営業キャッシュフローは43億ドルでした。
- 2024年第3四半期中、ギリアドは9億8300万ドルの現金配当を支払い、3億ドルの普通株式を買い戻しました。

2024年第3四半期の製品売上

2024年第3四半期の製品総売上高は、2023年同期比7%増の75億ドルでした。2024年第3四半期のベクルリーを除く製品売上高は、2023年同期比7%増の68億ドルとなりました。これは主に、HIV、オンコロジー、および肝臓疾患領域の売上増によるものです。

2024年第3四半期のHIV製品の売上高は、2023年同期比9%増の51億ドルとなりました。これは主に、チャネルミックスのシフトによる平均実勢価格上昇によるものですが、在庫変動により一部相殺されました。

- ビクタルビ[®]（ビクテグラビル50 mg／エムトリシタビン200 mg (FTC)／テノホビルアラフェナミド25 mg錠 (TAF)）の2024年第3四半期の売上高は、2023年同期比13%増の35億ドルでした。これは主に、需要増および平均実勢価格上昇によるものですが、在庫変動により一部相殺されました。
- デシコビ[®] (FTC 200 mg/TAF 25 mg) の2024年第3四半期の売上高は、2023年同期比15%増の5億8600万ドルでした。これは主に、需要増および平均実勢価格上昇によるものですが、在庫変動により一部相殺されました。

2024年第3四半期の肝臓疾患領域のポートフォリオ売上高は、2023年同期比4%増の7億3300万ドルとなりました。これは主に、ウイルス性肝炎薬の需要増によるもので、不利な価格設定により一部相殺されました。

ベクルリーの2024年第3四半期の売上高は、2023年同期比9%増の6億9200万ドルとなりましたが、これは主に、COVID-19関連の入院率上昇（特に米国）によるものです。

細胞治療薬の2024年第3四半期の売上高は、2023年同期並みの4億8500万ドルとなりました。

- ・ イエスカルタ[®]（アキシカブタゲンシロルユーセル）の2024年第3四半期の売上高は、2023年同期比1%減の3億8700万ドルとなりました。これは、米国におけるイン・クラスおよびアウト・オブ・クラスの競争激化を反映しており、その他の地域の再発または難治性（R/R）の大細胞型B細胞リンパ腫（LBCL）に対する需要増により一部相殺されました。
- ・ Tecartus[®]（brexucabtagene autoleucel）の2024年第3四半期の売上高は、2023年同期比2%増の9800万ドルとなりました。これは、成人急性リンパ性白血病（ALL）に対する需要増によるものです。

トロデルビ[®]（sacituzumab govitecan-hziy）の2024年第3四半期の売上高は、2023年同期比17%増の3億3200万ドルでした。これは主に、全地域における需要増によるものです。

2024年第3四半期の製品売上総利益率、営業費用、および実効税率

- ・ 2024年第3四半期の製品売上総利益率は2023年同期の77.6%に対し、79.1%でした。2024年第3四半期の非GAAPベースの製品売上総利益率は、2023年同期の85.9%に対し、86.8%でした。GAAPベースおよび非GAAPベースにおける上昇は、主に製品ミックスによるものです。
- ・ 2024年第3四半期の研究開発（R&D）費および非GAAPベースのR&D費は、2023年同期の15億ドルに対し、14億ドルでした。この減少は主に、magrolimabおよびobeldesivirのCOVIDプログラムの縮小など、臨床活動のタイミングによるものです。
- ・ 2024年第3四半期の買収によるIPR&D費は、5億500万ドルでした。これは主に、Janssen Pharmaceutica NVからのLivdelzi[®]（seladelpar）のグローバルロイヤリティ買収関連費用3億2000万ドル、ならびに継続中の提携に関する支払によるものです。
- ・ IPR&D減損費用は、1億7500万ドルでした。これは、2020年にImmunomedicsから買収した資産に関するもので、2023年には同様の費用は発生していません。
- ・ 2024年第3四半期の販売費および一般管理費（SG&A）および非GAAPベースのSG&A費は、2023年同期の13億ドルに対し、14億ドルでした。この増加は、米国におけるLivdelziの上市およびその他の企業活動を含む、商業活動のタイミングを反映しています。
- ・ 2024年第3四半期の実効税率（ETR）は、2023年同期の6.3%に対し、-31.1%でした。この低下は主に、法人組織再編および前述のImmunomedics関連のIPR&D減損費用の影響を反映していますが、前年の税金引当金（今回は計上なし）により一部相殺されました。また、2024年第3四半期の非GAAPベースのETRは、2023年同期の7.0%に対し、17.5%でした。これは主に、前年の税金引当金の減少による影響を反映しています。

ガイダンス、および今後の見通し

ギリアドの2024年通期業績見通しは、以下の通りです。

(1株当たりの金額を除き、 単位100万)	2024年11月6日時点 ガイダンス		2024年8月8日の ガイダンスとの比較
	下限	上限	
製品総売上高	\$ 27,800	\$ 28,100	前回は\$ 27,100 - \$ 27,500
ベクルリーを除く製品総売上高	\$ 26,000	\$ 26,300	前回は\$ 25,800 - \$ 26,200
ベクルリー総売上高	\$ 1,800	\$ 1,800	前回は\$ 1,300
希薄化後1株当たり利益 (EPS)	\$ 0.05	\$ 0.25	前回は\$ 0.00 - \$ 0.30
非GAAPベースの希薄化後EPS	\$ 4.25	\$ 4.45	前回は\$ 3.60 - \$ 3.90

2024年のガイダンスに関するGAAPベースおよび非GAAPベースの財務情報の追加情報と調整は、添付の表に記載されています。財務ガイダンスは、多くのリスクや不確実性を伴います。また、後述の「将来予測に関する記述」もご参照ください。

前回の四半期報告書以降の主な更新情報

ウイルス性疾患

- HIV Research for Prevention Conference (HIVR4P) で、HIV予防に対する年2回投与のレナカパビルに関する第III相二次試験である、PURPOSE-2試験の結果をデータとともに発表しました。レナカパビル群では、2,179名の被験者のうち、2件のインシデント症例を除く、99.9%の被験者がHIVに感染しませんでした。レナカパビルはシスジェンダー男性および多様な性別の人々において、バックグラウンドHIV発生率 (bHIV) と比較してHIV感染を96%削減し、さらに、1日1回投与のツルバダ (FTC 200 mgおよびテノホビルジソプロキシリフマル酸塩 (TDF) 300 mg、相対リスク低下率89%) に対する優越性を示しました。レナカパビルの容忍性は概して良好で、新たな安全性に対する懸念は認められませんでした。ギリアドは、本年中に米国食品医薬品局 (FDA) に承認申請を行う予定です。その後、グローバルでの承認申請を予定しています。レナカパビルのHIV予防としての使用は研究段階にあります。
- 米国およびカナダ以外ではMSDとして知られるMerck (Merck) と共同開発中の週1回経口投与のレナカパビルとの併用レジメンであるislatravirを評価する第II相試験の48週時データを含む、HIV治療に関するデータを、米国感染症学会週間 (IDWeek) 総会で発表しました。さらに、開発中の週1回投与のGS-1720に関する第Ia相試験データ、および多剤耐性HIV陽性者に対する年2回投与のレナカパビルに関する第II/III相CAPELLA試験の3年フォローアップについても発表されました。
- HIV発症率が高く、リソースが限られる120カ国において、市場におけるレナカパビ

ルの規制当局による承認を条件として、複数の治療歴がある多剤耐性HIV陽性者のHIV予防およびHIV治療に対するレナカパビルのジェネリック薬製造・販売のため、ロイヤリティ・フリーのボランタリー・ライセンス契約を6社のメーカーと締結しました。

- COVID-19の重症化高リスクおよび標準リスクの非入院患者さんに対する治療薬として開発中の、obeldesivirに関する第III相BIRCH試験およびOAKTREE試験のデータをIDWeekでそれぞれ発表しました。以前、ギリアドはobeldesivirについて、BIRCH試験の早期終了、および主要評価項目は未達ではあったものの、概して容忍性の高い安全性プロファイルを示したOAKTREE試験のトップライン結果を発表しています。
- マールブルグ・ウイルス病（MVD）の大流行を受け、Rwanda Medical Supplyに約5,000瓶のレムデシビルを緊急用として寄付しました。レムデシビルは、世界のいかなる国においてもMDVの治療薬としては承認されておらず、この使用の安全性および有効性はまだ分かっていません。

オンコロジー

- 米国血液学会年次総会（ASH 2024）で、パートナーであるArcellx, Inc. (Arcellx)により開発中のR/R 多発性骨髓腫（MM）に対するCAR T細胞療法anito-cel (anitocabtagene autoleucel) を評価する第II相iMMagine-1登録試験の中間データ、ならびに第I相試験の最新結果を含む、抄録を発表しました。さらに、二次治療以降のR/R MMを対象とした第III相iMMagine-3試験における、最初の投与患者さんについても発表が行われました。
- R/R低悪性度非ホジキンリンパ腫（iNHL）に対するイエスカルタ、R/Rマントル細胞リンパ腫（MCL）に対するTecartusに関する長期フォローアップ、ならびに前駆B細胞ALLに対するTecartusのリアルワールドデータについても、ASHで抄録が発表されました。
- IASLC 2024世界肺癌学会（WCLC 2024）で、進行または転移性の非小細胞肺がん（mNSCLC）の一次治療および二次治療、ならびに進展型小細胞肺がん（ES-SCLC）に対するトロデルビのデータを発表しました。トロデルビの肺がんへの使用は、研究段階にあります。
- 2024年5月の第III相TROPiCS-04試験の結果を受け、局所進行性または転移性の尿路上皮がん（UC）を有する、治療歴のある成人患者さんに対するトロデルビに関する米国での迅速承認を自発的に取り下げる計画を発表しました。
- イエスカルタについて、新たに高リスクのLBCLと診断された成人患者さんに対する一次治療としての研究的使用評価を目的として、FDAの再生医療先端治療の指定を受けました。

炎症領域

- Livdelziが原発性胆汁性胆管炎（PBC）の治療薬として、ウルソデオキシコール酸（UDCA）で十分な奏効が得られない成人患者さんに対するUDCAとの併用療法、あるいはUDCAに対する忍容性がない患者さんには単剤療法として、FDAより迅速承認を取得しました。Livdelziの使用は、非代償性肝硬変の患者さん、または非代償性肝硬変を有する人には推奨されていません。

企業展開

- Genesis Therapeutics, Inc. (Genesis) との戦略的提携を発表しました。GenesisのGEMS AIプラットフォームを活用した、複数の標的を対象とした新型低分子薬の創薬および開発を目的としています。
- 当社取締役会は、2024年第4四半期の普通株1株当たりの四半期配当は0.77ドルとしたことを発表しました。配当金は、2024年12月13日の営業終了時に登録されている株主に対して、2024年12月30日に支払われます。将来の配当は取締役会の承認を得るものとします。

本プレスリリースでは、一部の金額および割合が四捨五入されているため、係数の総和が一致していない、再計算で数字が合わない場合があります。

電話会議

ギリアドは、太平洋時間11月6日午後1:30に業績説明のための電話会議を開催します。ウェブでの生配信は<http://investors.gilead.com>でご覧いただけます。また、アーカイブはwww.gilead.comで1年間ご覧いただけます。

非GAAPベースの財務情報

本資料に記載されている情報は、非GAAPと明記されていない限り、米国では一般に公正妥当と認められる会計原則（GAAP）に基づいて作成されています。経営陣は、非GAAP情報をギリアドのGAAP財務情報と併せて検討することにより、投資家に有益な情報を提供できると考えています。これは、経営陣がこのような情報を経営、予算管理、および財務計画を目的に社内で使用しているためです。非GAAP情報は、包括的な会計規則に基づいて作成されたものではなく、GAAPに基づいて報告されたギリアドの業績の理解を補完するためにのみ使用されるべきものです。一般的に、非GAAP財務情報には、買収無形資産償却費、その他通常では想定できない項目やギリアドの事業の基本的な事業状況を反映していない項目を含む取得関連費用、保有株式等の公正価値評価、当該の除外事項ならびに税法やガイドラインの変更、法人間での無形資産の移管、および法人の構造改革費に伴う個別の税金費用や便益は含まれていません。ギリアドは非GAAP財務情報から買収した無形資産の償却費を一貫して除外していますが、経営陣は、このような無形資産が買収の一部として計上され、継続的な収益創出に貢献していることを投資家に理解してもらうことが重要であると考えています。非GAAP評価指標は、同業他社では異なる定義や計算方法を採用している

場合があります。非GAAPベースの財務指標と最も直接的に比較できるGAAP基準の財務指標との比較表は、下記の表をご参照ください。

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、すべての人々にとってのより健康な世界の実現を目指し、35年以上にわたり医療の革新を追求し、飛躍的な進歩を遂げてきたバイオ医薬品企業です。当社は、HIV、ウイルス性肝炎、COVID-19、がんなどの生命を脅かす疾患の予防と治療のため、革新的な医薬品の開発に取り組んでいます。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カ国以上で事業を行っています。

将来予測に関する記述

このプレスリリースに含まれる記述のうち、実績ベースではない記述は、1995年の米国私募証券訴訟改革法の意味するところの「将来予測に関する記述」に該当します。ギリアドは、将来予測に関する記述には実際の結果と大きく異なる結果をもたらす可能性のある特定のリスクや不確実性が含まれていることに対して、注意を促しています。これらのリスクや不確実性には以下のようないわゆるリスクがあります。ベクルリーの収益の金額およびタイミングの不確実性の結果を含め、ギリアドが2024年通期の業績予測を達成させる能力。ギリアドが企業戦略に掲げた長期的目標や戦略的優先事項を進展させる能力。ギリアドが抗ウイルス薬、抗がん薬、その他の治療薬プログラムの収益を加速または維持する能力。ギリアドが買収、共同研究、Arcellx、GenesisおよびMerckとの契約を含むライセンス契約の潜在的な利益を実現する能力。ギリアドの製品および治療薬候補の特許保護および推定される独占権喪失、ギリアドが現在想定されている期間内に臨床試験を開始、進行、完了させる能力、トロデルビ、anito-cel、GS-1720、レナカパビルおよびobedesivirなどの進行中の臨床試験や追加の臨床試験（BIRCH、CAPELLA、iMMagine-1、iMMagine-3、OAKTREE、およびPURPOSE-2の各試験など）から好ましくない結果が出る可能性、臨床試験から得られる安全性および有効性データにより、ギリアドまたは戦略的パートナーの治療薬候補のさらなる開発が認められないリスク。HIVのPrEPとしてのレナカパビルを含む、ギリアドが現在想定されている期間内に新しい治療薬候補の製造販売承認申請または適応拡大の承認申請を行う能力。ギリアドが、規制当局からの製造販売承認を適時に取得または保持する能力。これらの承認に使用上重大な制限が課される、および当該規制当局による承認撤回あるいは敵対的行動などのリスク。ギリアド製品の商業化を成功させる能力。ギリアド製品の製造およびサプライチェーンに潜在的な混乱が生じるリスク。販売奨励金やその他の割引など政府機関および第三者機関からの価格設定および償還の圧力を受ける可能性。保険支払者が想定以上に高い割引率のセグメントに移行する可能性。ギリアド製品の後発医薬品の上市による市場シェア低下および製品価格下落。医師や患者さんが他の治療法と比較してギリアド製品の優位性を認識せず、Livdelziなどの処方を躊躇するリスク。年次報告書（Form 10-K）、四半期報告書（Form 10-Q）、臨時報告書（Form 8-K）など、ギリアドが

米国証券取引委員会（SEC）に提出する報告書に時折記載されているその他のリスク。さらにギリアドは、資産、負債、収益、費用の報告額ならびに関連する開示内容に影響する試算や判断を行っています。ギリアドは、過去の経験、その他市場特有のさまざまな仮定やその他の関連する仮定に基づいて、状況に応じて合理的だと考えられる試算を行っています。また、その試算結果は、他の情報源からは容易には明らかにならない資産および負債の簿価を判断する際のよりどころとなっています。ギリアドが現在把握しておらず、将来予測に関する記述に記載されている事柄に影響を与える可能性のあるその他の要因が存在する可能性があり、実際の結果がこれらの試算と著しく異なる可能性があります。また、2024年9月30日を期末とする四半期の結果は必ずしも将来の期間の業績を示すものではありません。ギリアドは、これらまたはその他のリスク、不確実性、要因の詳細についてプレスリリースや年次報告書（Form 10-K）、四半期報告書（Form 10-Q）、SECに提出しているその他の開示書類で説明しています。ギリアドは将来予測に関する記述に関し、1995年の米国私募証券訴訟改革法セーフハーバー条項の遵守を主張します。

将来予測に関する記述は、将来の業績を保証するものではありませんので、将来予測に関する記述に全面的に依拠しないよう注意してください。将来予測に関する記述は全て、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、ギリアドは将来予測に関する記述を更新または補足する義務を負いません。将来予測に関する記述は、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測です。

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[®], KITE[™], AMBISOME[®], ATRIPLA[®], BIKTARVY[®], CAYSTON[®], COMPLERA[®], DESCovy[®], PrEPを適応したDESCovy[®], EMTRIVA[®], EPCLUSa[®], EVIPLERA[®], GENVOYA[®], HARVONI[®], HEPCLUDEX[®], HEP SERA[®], JYSELECA[®], LIVDELZI[®], LETAIRIS[®], ODEFSEY[®], SOVALDI[®], STRIBILD[®], SUNLENCA[®], TECARTUS[®], TRODELVY[®], TRUVADA[®], PrEPを適応したTRUVADA[®], TYBOST[®], VEKLURY[®], VEMLIDY[®], VIREAD[®], VOSEVI[®], YESCARTA[®]およびZYDELIG[®]。

ギリアド
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カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2024	2023	2024	2023
収入：				
製品売上	\$ 7,515	\$ 6,994	\$ 21,074	\$ 19,864
ロイヤルティ、契約収入などの収入	30	56	111	138
総収入	7,545	7,051	21,185	20,002
費用・経費：				
売上原価	1,574	1,565	4,670	4,408
研究開発費	1,395	1,457	4,266	4,310
買収によるインプロセス研究開発費	505	91	4,674	808
インプロセス研究開発費減損	1,750	—	4,180	—
販売費・一般管理費	1,433	1,315	4,184	4,482
費用・経費総額	6,657	4,428	21,975	14,009
営業損益	888	2,623	(790)	5,993
支払利息	238	232	728	692
その他収支、純額	(306)	72	(41)	95
税引き前損益	956	2,318	(1,477)	5,206
法人税	(297)	146	(174)	1,010
純損益	1,253	2,172	(1,303)	4,196
非分配持分に帰属する純損失	—	(8)	—	(40)
ギリアドに帰属する純損益	\$ 1,253	\$ 2,180	\$ (1,303)	\$ 4,236
ギリアドに帰属する1株当たり損益－基本	\$ 1.00	\$ 1.75	\$ (1.04)	\$ 3.39
1株当たりの計算に使用された株式数－基本	1,247	1,248	1,247	1,249
ギリアドに帰属する1株当たり損益－希薄化後	\$ 1.00	\$ 1.73	\$ (1.04)	\$ 3.37
1株当たりの計算に使用された株式数－希薄化				
後	1,254	1,257	1,247	1,259

補足情報

1株当たりの現金配当金	\$ 0.77	\$ 0.75	\$ 2.31	\$ 2.25
製品粗利益	79.1%	77.6%	77.8%	77.8%
収入に占める研究開発費の割合	18.5%	20.7%	20.1%	21.5%
収入に占める販売費・一般管理費の割合	19.0%	18.6%	19.8%	22.4%
営業利益率	11.8%	37.2%	(3.7)%	30.0%
実効税率	(31.1)%	6.3%	11.8%	19.4%

ギリアド
総収入の概要
(未監査)

(パーセンテージを除き、単位100万)	3カ月決算日			9カ月決算日		
	9月30日			9月30日		
	2024	2023	Change	2024	2023	Change
製品売上：						
HIV	\$ 5,073	\$ 4,667	9%	\$ 14,160	\$ 13,482	5%
肝臓疾患領域	733	706	4%	2,302	2,093	10%
オンコロジー	816	769	6%	2,446	2,167	13%
その他	201	216	(7)%	705	658	7%
製品売上合計 (ベクルリー除く)	6,823	6,358	7%	19,613	18,400	7%
ベクルリー	692	636	9%	1,461	1,465	—%
製品売上合計	7,515	6,994	7%	21,074	19,864	6%
ロイヤルティ、契約収入などの収入	30	56	(46)%	111	138	(19)%
総収入	\$ 7,545	\$ 7,051	7%	\$ 21,185	\$ 20,002	6%

ギリアド
非GAAPベースの財務情報⁽¹⁾
(未監査)

(パーセンテージを除き、単位100万)	3カ月決算日			9カ月決算日		
	9月30日			9月30日		
	2024	2023	Change	2024	2023	Change
非GAAP :						
売上原価	\$ 995	\$ 985	1%	\$ 2,933	\$ 2,717	8%
研究開発費	\$ 1,382	\$ 1,453	(5)%	\$ 4,120	\$ 4,268	(3)%
買収によるIPR&D費 ⁽²⁾	\$ 505	\$ 91	NM	\$ 4,674	\$ 808	NM
販売費・一般管理費	\$ 1,405	\$ 1,298	8%	\$ 4,051	\$ 4,464	(9)%
その他収支・純額	\$ (48)	\$ (96)	(50)%	\$ (189)	\$ (261)	(28)%
ギリアドに帰属する1株当たり損益-						
希薄化後	\$ 2.02	\$ 2.29	(12)%	\$ 2.72	\$ 5.00	(46)%
1株当たりの計算に使用された株式						
数 - 希薄化後	1,254	1,257	-%	1,254	1,259	-%
製品粗利益						
	86.8%	85.9%	84 bps	86.1%	86.3%	-24 bps
収入に占める研究開発費の割合						
	18.3%	20.6%	bps	19.4%	21.3%	-189 bps
収入に占める販売費・一般管理費の割合						
	18.6%	18.4%	21 bps	19.1%	22.3%	bps
営業利益率						
	43.2%	45.7%	bps	25.5%	38.7%	bps
実効税率						
	17.5%	7.0%	bps	30.0%	14.5%	1552 bps

NM - 非適用

⁽¹⁾ 非GAAPベースの財務指標に関するさらなる開示については、上記の非GAAPベースの財務情報の項を参照してください。GAAPベースと非GAAPベースの財務情報の調整は、以下の表に記載されています。

⁽²⁾ GAAPベースの財務情報と同じ

ギリアド
GAAPベースと非GAAPベースの財務情報の調整
(未監査)

	3カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日	2024	9月30日	2023
(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)	2024	2023	2024	2023
売上原価の調整：				
GAAPベースの売上原価	\$ 1,574	\$ 1,565	\$ 4,670	\$ 4,408
買収関連 – 償却費 ⁽¹⁾	(579)	(581)	(1,737)	(1,691)
構造改革費	—	—	1	—
非GAAPベースの売上原価	\$ 995	\$ 985	\$ 2,933	\$ 2,717
製品粗利益の調整：				
GAAPベースの製品粗利益	79.1%	77.6%	77.8%	77.8%
買収関連 – 償却費 ⁽¹⁾	7.7%	8.3%	8.2%	8.5%
構造改革費	—%	—%	(—)%	—%
非GAAPベースの製品粗利益	86.8%	85.9%	86.1%	86.3%
研究開発費の調整：				
GAAPベースの研究開発費	\$ 1,395	\$ 1,457	\$ 4,266	\$ 4,310
買収関連 – その他の費用 ⁽²⁾	(9)	1	(78)	(37)
構造改革費	(5)	(5)	(68)	(5)
非GAAPベースの研究開発費	\$ 1,382	\$ 1,453	\$ 4,120	\$ 4,268
IPR&D減損費用の調整：				
GAAPベースのIPR&D減損費用	\$ 1,750	\$ —	\$ 4,180	\$ —
IPR&D減損費用	(1,750)	—	(4,180)	—
非GAAPベースのIPR&D減損費用	\$ —	\$ —	\$ —	\$ —
販売費・一般管理費の調整：				
GAAPベースの販売費・一般管理費	\$ 1,433	\$ 1,315	\$ 4,184	\$ 4,482
買収関連 – その他の費用 ⁽²⁾	(5)	—	(88)	(2)
構造改革費	(23)	(17)	(45)	(17)
非GAAPベースの販売費・一般管理費	\$ 1,405	\$ 1,298	\$ 4,051	\$ 4,464

ギリアド
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カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日 2024	2023	9月30日 2024	2023
営業損益の調整 :				
GAAPベースの営業損益	\$ 888	\$ 2,623	\$ (790)	\$ 5,993
買収関連 – 償却費 ⁽¹⁾	579	581	1,737	1,691
買収関連 – その他の費用 ⁽²⁾	13	(1)	167	39
構造改革費	28	22	112	22
IPR&D減損費用	1,750	—	4,180	—
非GAAPベースの営業利益	\$ 3,258	\$ 3,224	\$ 5,406	\$ 7,745
営業利益率の調整 :				
GAAPベースの営業利益率	11.8%	37.2%	(3.7)%	30.0%
買収関連 – 償却費 ⁽¹⁾	7.7%	8.2%	8.2%	8.5%
買収関連 – その他の費用 ⁽²⁾	0.2%	—%	0.8%	0.2%
構造改革費	0.4%	0.3%	0.5%	0.1%
IPR&D 減損費用	23.2%	—%	19.7%	—%
非GAAPベースの営業利益率	43.2%	45.7%	25.5%	38.7%
その他収支、純額の調整 :				
GAAPベースのその他収支、純額	\$ (306)	\$ 72	\$ (41)	\$ 95
有価証券の含み損益、純額	258	(168)	(148)	(356)
非GAAPベースのその他収支、純額	\$ (48)	\$ (96)	\$ (189)	\$ (261)
税引き前損益の調整 :				
GAAPベースの税引き前損益	\$ 956	\$ 2,318	\$ (1,477)	\$ 5,206
買収関連 – 償却費 ⁽¹⁾	579	581	1,737	1,691
買収関連 – その他の費用 ⁽²⁾	13	(1)	167	39
構造改革費	28	22	112	22
IPR&D 減損費用	1,750	—	4,180	—
有価証券の含み損益、純額	(258)	168	148	356
非GAAPベースの税引き前損益	\$ 3,068	\$ 3,088	\$ 4,866	\$ 7,314

ギリアド

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カ月決算日		9カ月決算日	
	2024	2023	2024	2023
法人税の調整：				
GAAPベースの法人税	\$ (297)	\$ 146	\$ (174)	\$ 1,010
非GAAPベースの調整額の税効果：				
買収関連 – 償却費 ⁽¹⁾	121	120	363	347
買収関連 – その他の費用 ⁽²⁾	2	—	39	8
構造改革費	4	5	21	5
IPR&D減損費用	440	—	1,051	—
有価証券の含み損益、純額	(46)	4	(52)	5
個別の関連する税金費用 ⁽³⁾	314	(58)	214	(314)
非GAAPベースの法人税	\$ 538	\$ 216	\$ 1,461	\$ 1,061
実行税率の調整：				
GAAPベースの実効税率	(31.1)%	6.3%	11.8%	19.4%
上記非GAAPベースの調整額の税効果、ならび に個別および関連する税金調整額 ⁽³⁾	48.6%	0.7%	18.2%	(4.9)%
非GAAPベースの実効税率	17.5%	7.0%	30.0%	14.5%
ギリアドに帰属する純損益の調整：				
GAAPベースのギリアドに帰属する純損益	\$ 1,253	\$ 2,180	\$ (1,303)	\$ 4,236
買収関連 – 償却費 ⁽¹⁾	458	461	1,374	1,345
買収関連 – その他の費用 ⁽²⁾	11	(1)	128	31
構造改革費	24	17	92	17
IPR&D減損費用	1,310	—	3,129	—
有価証券の含み損益、純額	(212)	164	200	351
個別の関連する税金費用 ⁽³⁾	(314)	58	(214)	314
非GAAPベースのギリアドに帰属する純損益	\$ 2,531	\$ 2,879	\$ 3,405	\$ 6,293

ギリアド

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カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2024	2023	2024	2023
希薄化後1株当たり損益の調整 :				
GAAPベースの希薄化後1株当たり損益	\$ 1.00	\$ 1.73	\$ (1.04)	\$ 3.37
買収関連 – 償却費 ⁽¹⁾	0.37	0.37	1.10	1.07
買収関連 – その他の費用 ⁽³⁾	0.01	—	0.10	0.02
構造改革費	0.02	0.01	0.07	0.01
IPR&D減損費用	1.04	—	2.51	—
有価証券の含み損益、純額	(0.17)	0.13	0.16	0.28
個別の関連する税金費用 ⁽³⁾	(0.25)	0.05	(0.17)	0.25
GAAPと非GAAPの比較に使用された株式の差額	—	—	(0.01)	—
非GAAPベースの希薄化後1株当たり損益	\$ 2.02	\$ 2.29	\$ 2.72	\$ 5.00
非GAAPベースの調整額の概要 :				
売上原価の調整額	\$ 579	\$ 581	\$ 1,736	\$ 1,691
研究開発費の調整額	13	4	146	42
IPR&D減損費用の調整額	1,750	—	4,180	—
販売費・一般管理費の調整額	28	17	133	19
非GAAPベースの費用の調整額合計	2,370	602	6,196	1,752
その他収支、純額の調整額	(258)	168	148	356
非GAAPベースの税引き前調整額合計	2,113	770	6,343	2,108
上記の非GAAPベースの調整額の税効果	(521)	(129)	(1,421)	(364)
個別の関連する税金費用⁽³⁾	(314)	58	(214)	314
ギリアドに帰属する純利益に対する非GAAPベースの調整額合計	\$ 1,278	\$ 699	\$ 4,708	\$ 2,057

⁽¹⁾ 取得無形資産の償却費に関連

⁽²⁾ 調整には、従業員関連費用、偶発対価公正価値調整、およびギリアドによるMYR GmbH、MiroBio, Ltd.、Tmunity Therapeutics, Inc.、XinThera, Inc.およびCymaBay Therapeutics, Inc.の買収に伴うその他費用が含まれます。

⁽³⁾ 主に取得した無形資産、および海外の子会社からアイルランド、および米国に移管された無形資産に関する個別、および関連する繰延税金費用または利益を示します。

ギリアド

**2024年度GAAPベースと非GAAPベースの通期ガイダンスの調整⁽¹⁾
(未監査)**

	提供日 (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) GAAPベースと非GAAPベースの 予測製品粗利益の調整：	更新日 2024年2月 6日	更新日 2024年4月 25日	更新日 2024年8月 8日	更新日 2024年11月 6日
GAAPベースの予測製品粗利益	76.0%- 77.0%	76.0%- 77.0%	76.0%- 77.0%	76.0%- 77.0%	78.0%
買収関連費用および構造改革 費	~ 9.0%	~ 9.0%	~ 9.0%	~ 9.0%	~ 8.0%
非GAAPベースの予測製品粗利 益	85.0%- 86.0%	85.0%- 86.0%	85.0%- 86.0%	85.0%- 86.0%	86.0%
GAAPベースと非GAAPベースの 予測営業利益の調整：					
GAAPベースの予測営業利益	\$8,700 - \$9,200	\$1,900 - \$2,400	\$2,100 - \$2,500	\$1,100 - \$1,400	
IPR&D減損費用、買収関連費 用および構造改革費	~ 2,500	~ 5,100	~ 5,100	~ 6,900	
非GAAPベースの予測営業利益	\$11,200 - \$11,700	\$7,000 - \$7,500	\$7,200 - \$7,600	\$8,000 - \$8,300	
GAAPベースと非GAAPベースの 予測実行税率の調整：					
GAAPベースの予測実効税率	~ 21%	~ 65%	~ 87%	~ 56%	
上記非GAAPベースの調整額 の税効果、有価証券の公正価 値調整、ならびに個別および 関連する税金調整額	(~ 2%)	(~ 35%)	(~ 57%)	(~ 29%)	
非GAAPベースの予測実効税率	~ 19%	~ 30%	~ 30%	~ 27%	

ギリアド

**2024年度GAAPベースと非GAAPベースの通期ガイダンスの調整⁽¹⁾ – (続き)
(未監査)**

	提供日 （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）	更新日 2024年2月 6日	更新日 2024年4月 25日	更新日 2024年8月 8日	更新日 2024年11月 6日
GAAPベースと非GAAP ベースの予測希薄化後 1株当たり利益の調整：					
GAAPベースの予測希薄化後 1株当たり利益					
IPR&D減損費用、買収関連費用、構造改革費、有価証券の公正価値調整、ならびに個別の関連する税金調整額					
非GAAPベースの予測希薄化後 1株当たり利益	\$5.15 - \$5.55	\$0.10- \$0.50	\$0.00- \$0.30	\$0.05- \$0.25	
非GAAPベースの予測希薄化後 1株当たり利益					
	\$6.85 - \$7.25	\$3.45 - \$3.85	\$3.60 - \$3.90	\$4.25 - \$4.45	

⁽¹⁾ 通期ガイダンスでは、将来発生する可能性のある (i) 買収または事業展開のための取引、(ii) 有価証券の公正価値評価額、および (iii) 法律やガイドラインの変更に伴う個別の税務関連の費用や便益の影響を除外しています。ギリアドはそのような金額を予測することができません。非GAAPベースの通期ガイダンスには、実際の今期業績に対する非GAAPベースの調整額のほか、今後の無形資産の償却などの発生済みの事象に関する既知の将来的影響の調整額、主に取得した無形資産および海外の子会社からアイルランドおよび米国に移管された無形資産に関する個別および関連する繰延税費用または利益の将来的影響の調整額が含まれます。

ギリアド
要約連結貸借対照表
(未監査)

(単位100万)	2024年9月30日	2023年12月31日
資産		
現金、現金同等物および有価証券	\$ 5,037	\$ 8,428
売掛金（純額）	4,587	4,660
棚卸資産	3,435	3,366
有形固定資産（純額）	5,391	5,317
無形資産（純額）	20,546	26,454
のれん	8,314	8,314
その他資産	7,215	5,586
総資産	\$ 54,525	\$ 62,125
負債および株主資本		
流動負債	\$ 11,725	\$ 11,280
長期負債	24,409	28,096
株主資本 ⁽¹⁾	18,390	22,749
負債および株主資本合計	\$ 54,525	\$ 62,125

⁽¹⁾ 2024年9月30日および2023年12月31日時点の発行済社外流通普通株式は、いずれも1,246株です。

ギリアド
キャッシュフロー情報の要約
(未監査)

(単位100万)	3カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2024	2023	2024	2023
営業活動によるキャッシュフロー	\$ 4,309	\$ 1,756	\$ 7,853	\$ 5,837
投資活動によるキャッシュフロー	(710)	(229)	(3,224)	(1,538)
財務活動によるキャッシュフロー	(1,379)	(1,518)	(5,693)	(4,026)
現金、現金同等物に係る換算差額	44	(7)	15	20
現金、現金同等物の増減額	2,265	1	(1,049)	293
現金、現金同等物の期首残高	2,772	5,704	6,085	5,412
現金、現金同等物の期末残高	<u>\$ 5,037</u>	<u>\$ 5,705</u>	<u>\$ 5,037</u>	<u>\$ 5,705</u>

(単位100万)	3カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2024	2023	2024	2023
営業活動によるキャッシュフロー	\$ 4,309	\$ 1,756	\$ 7,853	\$ 5,837
資本的支出	(140)	(122)	(376)	(370)
純現金収支 ⁽¹⁾	<u>\$ 4,169</u>	<u>\$ 1,633</u>	<u>\$ 7,478</u>	<u>\$ 5,467</u>

⁽¹⁾ 純現金収支は非GAAPベースの流動性評価指標です。上記「非GAAP財務情報」の開示事項を参照してください。

ギリアド
製品売上の概要
(未監査)

(単位100万)	3カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2024	2023	2024	2023
HIV				
Biktarvy – 米国	\$ 2,826	\$ 2,504	\$ 7,726	\$ 7,104
Biktarvy – 欧州	375	313	1,110	920
Biktarvy – その他	272	268	814	717
	3,472	3,085	9,649	8,741
Descovy – 米国	534	460	1,339	1,314
Descovy – 欧州	24	25	75	75
Descovy – その他	28	26	82	86
	586	511	1,496	1,475
Genvoya – 米国	384	433	1,088	1,305
Genvoya – 欧州	44	47	138	157
Genvoya – その他	21	23	66	81
	449	503	1,292	1,544
Odefsey – 米国	248	257	705	754
Odefsey – 欧州	69	74	217	223
Odefsey – その他	9	11	30	33
	326	343	952	1,011
Syntuza – 分配収益 ⁽¹⁾ – 米国	103	96	338	278
Syntuza – 分配収益 ⁽¹⁾ – 欧州	33	32	101	101
Syntuza – 分配収益 ⁽¹⁾ – その他	3	3	9	10
	139	131	448	390
その他の抗 HIV 薬 ⁽²⁾ – 米国	65	56	190	192
その他の抗 HIV 薬 ⁽²⁾ – 欧州	26	28	96	91
その他の抗 HIV 薬 ⁽²⁾ – その他	9	9	36	38
	100	94	322	321

ギリアド
製品売上の概要 – (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	
	2024	2023	2024	2023
HIV (続き)				
抗HIV薬合計 – 米国	4,161	3,807	11,386	10,949
抗HIV薬合計 – 欧州	570	519	1,737	1,568
抗HIV薬合計 – その他	342	341	1,038	965
	<u>5,073</u>	<u>4,667</u>	<u>14,160</u>	<u>13,482</u>
肝臓疾患領域				
Sofosbuvir / Velpatasvir ⁽³⁾ – 米国	222	215	737	643
Sofosbuvir / Velpatasvir ⁽³⁾ – 欧州	67	76	230	250
Sofosbuvir / Velpatasvir ⁽³⁾ – その他	96	85	299	266
	<u>385</u>	<u>377</u>	<u>1,266</u>	<u>1,159</u>
Vemlidy – 米国	126	112	338	295
Vemlidy – 欧州	11	9	33	28
Vemlidy – その他	95	106	328	322
	<u>232</u>	<u>228</u>	<u>699</u>	<u>645</u>
その他の肝臓疾患薬 ⁽⁴⁾ – 米国	45	49	134	113
その他の肝臓疾患薬 ⁽⁴⁾ – 欧州	54	33	148	112
その他の肝臓疾患薬 ⁽⁴⁾ – その他	17	20	55	64
	<u>116</u>	<u>102</u>	<u>337</u>	<u>289</u>
肝臓疾患領域合計 – 米国	393	376	1,210	1,051
肝臓疾患領域合計 – 欧州	132	119	411	390
肝臓疾患領域合計 – その他	207	211	682	652
	<u>733</u>	<u>706</u>	<u>2,302</u>	<u>2,093</u>
Veklury				
Veklury – 米国	393	258	784	607
Veklury – 欧州	81	65	204	227
Veklury – その他	219	313	473	630
	<u>692</u>	<u>636</u>	<u>1,461</u>	<u>1,465</u>

ギリアド
製品売上の概要 – (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	
	2024	2023	2024	2023
オンコロジー				
細胞治療薬				
Tecartus – 米国	63	64	181	179
Tecartus – 欧州	29	27	102	83
Tecartus – その他	6	4	22	11
	98	96	305	272
Yescarta – 米国	145	197	502	624
Yescarta – 欧州	182	154	509	408
Yescarta – その他	60	40	170	99
	387	391	1,181	1,130
細胞治療薬合計 – 米国	208	261	683	802
細胞治療薬合計 – 欧州	211	181	611	491
細胞治療薬合計 – その他	66	45	192	109
	485	486	1,485	1,402
Trodelvy				
Trodelvy – 米国	226	201	655	551
Trodelvy – 欧州	80	62	217	169
Trodelvy – その他	26	21	88	44
	332	283	960	764
オンコロジー合計 – 米国	433	462	1,338	1,354
オンコロジー合計 – 欧州	291	243	828	660
オンコロジー合計 – その他	92	65	280	153
	816	769	2,446	2,167
その他の製品				
AmBisome – 米国	6	12	37	39
AmBisome – 欧州	71	63	210	192
AmBisome – その他	52	39	176	150
	130	115	424	381

ギリアド
製品売上の概要 – (続き)
(未監査)

(単位100万)	3カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日	2024	9月30日	2024
その他製品 (続き)				
その他 ⁽⁵⁾ – 米国	47	69	203	197
その他 ⁽⁵⁾ – 欧州	8	9	26	31
その他 ⁽⁵⁾ – その他	16	23	52	49
	<u>71</u>	<u>101</u>	<u>281</u>	<u>277</u>
その他製品合計 – 米国	53	82	241	236
その他製品合計 – 欧州	80	72	236	224
その他製品合計 – その他	68	62	228	199
	<u>201</u>	<u>216</u>	<u>705</u>	<u>658</u>
製品売上合計 – 米国	5,433	4,985	14,958	14,196
製品売上合計 – 欧州	1,154	1,017	3,416	3,069
製品売上合計 – その他	928	992	2,700	2,599
	<u>\$ 7,515</u>	<u>\$ 6,994</u>	<u>\$ 21,074</u>	<u>\$ 19,864</u>

- (1) ヤンセン・サイエンシズ・アイルランド社が販売する固定用量の多剤混合薬Symtuza (darunavir/C/FTC/TAF) に含まれるcobicistat (C) 、emtricitabine (FTC) 、tenofovir alafenamide (TAF) からの収益を示しています。
- (2) Atripla、Complera/Evipler、Emtriva、Sunlenca、Stribild、TruvadaおよびTybostが含まれています。
- (3) この金額にはギリアドの別子会社であるAsegua Therapeutics LLC (Asegua) が販売したEpclusaとEpclusaの承認済ジェネリック医薬品の売上が含まれています。
- (4) この金額にはledipasvir/sofosbuvir (Aseguaが販売したHarvoniとHarvoniの承認済ジェネリック医薬品) 、Hepcludex、Hepsera、Livdelzi、Sovaldi、Viread、およびVoseviの売上が含まれています。
- (5) Cayston、Jyseleca、Letairis、Ranexa、およびZydeligが含まれています。