

当資料は、米国ギリアド・サイエンシズが、2017年10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します。

ギリアド・サイエンシズ 2017年第3四半期の決算を発表

- 製品売上は 64 億ドル（約 7,680 億円*/USD=120 円で換算）
- 希薄化後 1 株当たり利益は 2.06 ドル
- 非 GAAP ベースの希薄化後 1 株あたり利益は 2.27 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（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2017年第3四半期を2016年第3四半期と比較したものです。総収益は2016年の75億ドルに対し、2017年は65億ドル（約7,800億円*/USD=113円で換算）でした。2016年の純利益33億ドル、希薄化後1株あたり利益2.49ドルに対し、2017年の純利益は27億ドル、希薄化後1株あたり利益は2.06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37億ドル、希薄化後1株あたり利益2.75ドルに対し、2017年は30億ドル、2.27ドルでした。

*USD=120 円で換算

（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	
	2017	2016	2017	2016
製品売上	\$6,402	\$7,405	\$19,825	\$22,737
ロイヤルティ、契約収入などの収入	110	95	333	333
総収入	\$6,512	\$7,500	\$20,158	\$23,070
ギリアドに帰属する純利益	\$2,718	\$3,330	\$8,493	\$10,393
非GAAPベースの純利益*	\$2,990	\$3,677	\$9,311	\$12,128
希薄化後EPS	\$2.06	\$2.49	\$6.44	\$7.59
非GAAPベースの希薄化後EPS*	\$2.27	\$2.75	\$7.06	\$8.87

*非GAAPベースの純利益および非GAAPベースの希薄化後1株あたり利益には、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.7～8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3四半期の製品売上合計は、2016年第3四半期の74億ドルに対し、64億ドルでした。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。2016年第3四半期の製品売上は、米国で51億ドル、欧州で14億ドル、その他の海外地域で9億3,100万ドルでした。

抗ウイルス剤売上

抗 HIV 薬、B 型慢性肝炎ウイルス (HBV) 感染症および C 型慢性肝炎ウイルス (HCV) 感染症の治療薬の販売を含む抗ウイルス剤の売上は、2016 年第 3 四半期の 68 億ドルに対し、2017 年第 3 四半期は 58 億ドルでした。

- 抗 HIV 薬と抗 HBV 薬の売上は、2016 年第 3 四半期の 35 億ドルに対し、36 億ドルでした。この増加は主にテノホビル アラフェナミド (TAF) 製品である 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/リルピビル 25mg/テノホビル アラフェナミド 25mg) 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、ハーボニー[®]配合錠 (レジパスビル 90mg/ソホスブビル 400mg)、ソバルディ[®]錠 (ソホスブビル 400mg)、Epclusa[®] (ソホスブビル 400mg/ベルパタスビル 100mg) および Vosevi[®] (ソホスブビル 400mg/ベルパタスビル 100mg/voxilaprevir 100mg) の売上は、2016 年第 3 四半期の 33 億ドルに対し、2017 年第 3 四半期は 22 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。

その他の製品売上

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 3 四半期の 5 億 6,400 万ドルに対し、2017 年第 3 四半期は 5 億 5,900 万ドルでした。

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	
	2017	2016	2017	2016
	研究開発費	\$789	\$1,141	\$2,584
非GAAPベースの研究開発費*	\$745	\$981	\$2,446	\$2,790
販売費/一般管理費	\$879	\$831	\$2,626	\$2,406
非GAAPベース*の販売費/一般管理費*	\$806	\$780	\$2,440	\$2,256

*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.7~8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 3 四半期と比較した 2017 年第 3 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 Nimbus Apollo 社に関連した 2 億ドルのマイルストーン支出と、仕掛開発に関連する 1 億 1,700 万ドルの減損損失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 Nimbus Apollo 社に関連した 2 億ドルのマイルストーン支出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 6 月 30 日時点の 366 億ドルに対して、2017 年 9 月 30 日時点でギリアドは 414 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。この増加は主に、Kite Pharma (カイト) の買収への一部充当のため元本総額 30 億ドルの無担保上位債を発行したことによります。カイトの買収は、2017

年 10 月に完了しました。2017 年第 3 四半期の営業キャッシュフローは 27 億ドルでした。ギリアドは 2017 年第 3 四半期に配当金 6 億 8,200 万ドルを支払い、1 億 5,300 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、2017 年 7 月 26 日に修正した 2017 年通期のガイダンスを修正します。

(パーセンテージおよび 1 株あたりの金額を除き、単位 100 万)

	2017年2月7日に発表、 2017年5月2日に 据え置いた予想	2017年7月26日の 修正予想	2017年10月26日の 修正予想
製品の純売上	\$22,500 - \$24,500	\$24,000 - \$25,500	\$24,500 - \$25,500
HCV以外の製品の売上	\$15,000 - \$15,500	\$15,500 - \$16,000	\$16,000 - \$16,500
HCV製品の売上	\$7,500 - \$9,000	\$8,500 - \$9,500	\$8,500 - \$9,000
非GAAPベース*			
製品の粗利益	86% - 88%	86% - 88%	86% - 87%
研究開発費	\$3,100 - \$3,400	\$3,200 - \$3,400	\$3,300 - \$3,400
販売費/一般管理費	\$3,100 - \$3,400	\$3,200 - \$3,400	\$3,300 - \$3,400
実効税率	25.0% - 28.0%	25.0% - 28.0%	25.0% - 27.0%
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	\$1.02 - \$1.17

*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。P.9 の表で 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。

企業ハイライト

- 8 月、ギリアドとカイトは、ギリアドによるカイトの買収に関する最終契約を締結し、ギリアドがカイトの全ての発行済み普通株式を 1 株当たり現金 180 ドルで取得すると発表しました。買収は、2017 年 10 月上旬に約 112 億ドルで完了しました。この金額には、統合後の期間に帰属する株式報酬費用 7 億ドルを含んでいません。

2017 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 抗ウイルス剤と肝臓疾患に関するプログラム

- 中国の国家食品薬品监督管理局がソバルディ®錠を HCV 感染症の治療薬として承認したことを発表しました。ソバルディ®錠は、ジェノタイプ 1 型、2 型、3 型、4 型、5 型、6 型の HCV 感染症の成人患者および青年患者（12～18 歳）に対する治療薬として、他の抗ウイルス療法剤との併用下で承認されています。ソバルディ®錠は、中国で承認されたギリアドの HCV 治療薬としては初の製品です。
- 米国食品医薬品局（FDA）が、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（50mg）（BIC）および核酸系逆転写酵素阻害剤（NRTI）であるエムトリシタビン/テノホビル アラフェナミド（200/25mg）（FTC/TAF）を含有する配合剤の新薬承認申請（NDA）を優先審査に指定したことを発表しました。ギリアドは、2017 年 6 月 12 日に BIC/FTC/TAF の NDA を優先審査証書とともに提出し、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 2018 年 2 月 12 日に設定しました。
- FDA が、全ジェノタイプの HCV 感染症の成人患者に対して 1 日 1 回 1 錠投与する初の治療薬 Epclusa®の適応症に HIV-1 との重複感染の患者を追加したことを発表しました。

- 欧州委員会 (EC) と FDA が、ジェノタイプ 1 型~6 型の HCV 感染症の成人患者に対し 1 日 1 回 1 錠投与する治療薬として、Vosevi を承認したことを発表しました。Vosevi は、直接作用型抗ウイルス薬 (DAA) による全治療不成功例に対して 1 回 1 錠投与する初の治療薬として、ギリアドのソホスブビルをベースとした HCA DAA 治療薬のポートフォリオに加わった製品です。
- 未治療の成人 HIV-1 感染患者における BIC/FTC/TAF の有効性と安全性を検討する 2 件の第 III 相臨床試験から、48 週時点の詳細な結果を発表しました。現在実施中の試験において、BIC/FTC/TAF はドルテグラビル (50mg) を含むレジメンとの比較で非劣性を示しました。データは、パリで開催された第 9 回国際エイズ学会において 2 題のレイトブレーキングセッションにては発表しました。また、欧州医薬品庁 (EMA) に提出した BIC/FTC/TAF の医薬品販売承認申請は、提出資料の妥当性が確認され、現在審査が行われています。

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。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。

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ィーマ企業です。会社の使命は、生命を脅かす疾患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 か国以上で事業を展開しています。

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 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；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；民間および公的保険支払者が、Yescarta™、Vosevi、ベムリディ®錠、Eplusa、Descovy、Odefsey および Genvoya 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；Yescarta およびカイト社の後期後発品パイプラインの商業化あるいは両社の統合に関連する問題や予期しない費用に対処するギリアドの能力；他の競合 C 型慢性肝炎治療薬の上市による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を生じる可能性；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；米国のエイズ治療薬補助プログラム (ADAP) および復員軍人援護局 (VA) 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 および VA 獲得の継続的な変動；米国外でのビリアード®錠 300mg とツルバダ配合錠の後発品導入による市場シェアと価格の低下；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；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がある卸売業者および小売業者の在庫レベル；BIC/FTC/TAF などの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；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；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。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。

###

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[®]、SOVALDI[®]、STRIBILD[®]、TRUVADA[®]、TYBOST[®]、VEMLIDY[®]、VIREAD[®]、VITEKTA[®]、VOLIBRIS[®]、VOSEVI[®]、YESCARTA[™] 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 およびタミフル[®]ドライシロップ 3%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	
	2017	2016	2017	2016
収入:				
製品売上	\$6,402	\$7,405	\$19,825	\$22,737
ロイヤルティ、契約収入などの収入	110	95	333	333
総収入	6,512	7,500	20,158	23,070
原価・費用:				
売上原価	1,032	1,129	3,115	3,186
研究開発費	789	1,141	2,584	3,890
販売費/一般管理費	879	831	2,626	2,406
原価・費用合計	2,700	3,101	8,325	9,482
営業利益	3,812	4,399	11,833	13,588
支払利息	(291)	(242)	(821)	(699)
その他収入(支出)(純額)	150	119	391	288
税金等調整前利益	3,671	4,276	11,403	13,177
法人税等充当金	959	951	2,923	2,788
純利益	2,712	3,325	8,480	10,389
非支配持分に帰属する純損益	(6)	(5)	(13)	(4)
ギリアドに帰属する純利益	\$2,718	\$3,330	\$8,493	\$10,393
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	\$2.08	\$2.52	\$6.50	\$7.72
基本的1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,306	1,322	1,307	1,347
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	\$2.06	\$2.49	\$6.44	\$7.59
希薄化後1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,319	1,339	1,319	1,369
1株あたり現金配当	\$0.52	\$0.47	\$1.56	\$1.37

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	
	2017	2016	2017	2016
売上原価の調整:				
GAAPベースの売上原価	\$1,032	\$1,129	\$3,115	\$3,186
買収関連の取得無形資産の減価償却	(209)	(210)	(629)	(630)
株式型報酬の費用	(4)	(4)	(12)	(11)
その他 ⁽¹⁾	2	3	(18)	9
非GAAPベースの売上原価	\$821	\$918	\$2,456	\$2,554
製品粗利益率の調整:				
GAAPベースの製品粗利益	83.9%	84.8%	84.3%	86.0%
買収関連の取得無形資産の減価償却	3.3%	2.8%	3.2%	2.8%
その他 ⁽¹⁾	-%	-%	0.1%	-%
非GAAPベースの製品粗利益 ⁽²⁾	87.2%	87.6%	87.6%	88.8%
研究開発費の調整:				
GAAPベースの研究開発費	\$789	\$1,141	\$2,584	\$3,890
提携契約一時金	-	(5)	-	(373)
買収関連費用-取得した仕掛研究開発	-	-	-	(400)
買収関連-仕掛研究開発の減損	-	(117)	-	(231)
株式型報酬の費用	(53)	(44)	(142)	(129)
その他 ⁽¹⁾	9	6	4	33
非GAAPベースの研究開発費	\$745	\$981	\$2,446	\$2,790
販売費/一般管理費の調整:				
GAAPベースの販売費/一般管理費	\$879	\$831	\$2,626	\$2,406
買収関連取引費用	(12)	-	(12)	-
株式型報酬の費用	(56)	(47)	(150)	(138)
その他 ⁽¹⁾	(5)	(4)	(24)	(12)
非GAAPベースの販売費/一般管理費	\$806	\$780	\$2,440	\$2,256
営業利益率の調整:				
GAAPベースの営業利益	58.5%	58.7%	58.7%	58.9%
提携契約一時金	-	0.1%	-	1.6%
買収関連の取得無形資産の減価償却	3.2%	2.8%	3.1%	2.7%
買収関連費用-取得した仕掛研究開発	-%	-%	-%	1.7%
買収関連-仕掛研究開発の減損	-%	1.6%	-%	1.0%
買収関連取引費用	0.2%	-%	0.1%	-%
株式型報酬の費用	1.7%	1.3%	1.5%	1.2%
その他 ⁽¹⁾	(0.1)%	(0.1)%	0.2%	(0.1)%
非GAAPベースの営業利益 ⁽²⁾	63.6%	64.3%	63.6%	67.1%
支払利息の調整:				
GAAPベースの支払利息	\$(291)	\$(242)	\$(821)	\$(699)
買収関連取引費用	18	-	18	-
非GAAPベースの支払利息	\$(273)	\$(242)	\$(803)	\$(699)

注記:

- (1) 条件付対価に関連する金額、製造委託会社の連結および/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

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	
	2017	2016	2017	2016
実効税率の調整:				
GAAPベースの実効税率	26.1%	22.2%	25.6%	21.2%
提携契約一時金	-%	-%	-%	(0.5)%
買収関連の取得無形資産の減価償却	(1.2)%	(0.4)%	(1.2)%	(0.7)%
買収関連費用-取得した仕掛研究開発	-%	-%	-%	(0.5)%
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾	0.8%	-%	0.6%	-%
非GAAPベースの実効税率 ⁽²⁾	25.7%	21.8%	25.0%	19.5%
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	\$2,718	\$3,330	\$8,493	\$10,393
提携契約一時金	-	5	-	373
買収関連の取得無形資産の減価償却	201	204	605	612
買収関連費用-取得した仕掛研究開発	-	-	-	400
買収関連-仕掛研究開発の減損	-	74	-	173
買収関連取引費用	24	-	24	-
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾	55	70	161	203
その他 ⁽²⁾	(8)	(6)	28	(26)
非GAAPベースのギリアドに帰属する純利益	\$2,990	\$3,677	\$9,311	\$12,128
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	\$2.06	\$2.49	\$6.44	\$7.59
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	0.46	0.45
買収関連費用-取得した仕掛研究開発	-	-	-	0.29
買収関連-仕掛研究開発の減損	-	0.06	-	0.13
買収関連取引費用	0.02	-	0.02	-
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾	0.04	0.05	0.12	0.15
その他 ⁽³⁾	(0.01)	-	0.02	(0.02)
非GAAPベースの希薄化後1株あたり利益 ⁽²⁾	\$2.27	\$2.75	\$7.06	\$8.87
非GAAPベースの調整額のサマリー:				
売上原価の調整額	\$211	\$211	\$659	\$632
研究開発費の調整額	44	160	138	1,100
販売費/一般管理費の調整額	73	51	186	150
支払利息の調整	18	-	18	-
非GAAPベースの税引前調整額合計	346	422	1,001	1,882
税効果 ⁽¹⁾	(74)	(74)	(183)	(151)
その他 ⁽³⁾	-	(1)	-	4
非GAAPベースの税引後調整額合計	\$272	\$347	\$818	\$1,735

注記:

(1) 2017年9月30日付の3か月決算日および9か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2,700万ドル、6,000万ドルを含みます。

(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。

(3) 再編、条件付対価に関連する金額、製造委託会社の連結および/またはその他個別の僅少な金額。

ギリアド・サイエンシズ

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)

(パーセンテージおよび1株あたりの金額を除き、単位100万)

	2017年2月7日に発表、 2017年5月2日に 据え置いた予想	2017年7月26日の 修正予想	2017年10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%	82% - 83%
買収関連費用 ⁽¹⁾⁽³⁾	4% - 4%	4% - 4%	4% - 4%
非GAAPベースの製品の予想粗利益 ⁽²⁾	86% - 88%	86% - 88%	86% - 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	\$3,295 - \$3,640	\$3,410 - \$3,655	\$3,535 - \$3,685
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾⁽³⁾	(180) - (195)	(195) - (210)	(220) - (240)
買収関連費用 ⁽¹⁾ /提携契約一時金	(15) - (45)	(15) - (45)	(15) - (45)
非GAAPベースの予想研究開発費	\$3,100 - \$3,400	\$3,200 - \$3,400	\$3,300 - \$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	\$3,755 - \$3,940
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾⁽³⁾	(205) - (215)	(235) - (245)	(375) - (435)
買収関連費用 - 取引費用およびその他 ⁽¹⁾	-	-	(80) - (105)
非GAAPベースの予想販売費/一般管理費	\$3,100 - \$3,400	\$3,200 - \$3,400	\$3,300 - \$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 ⁽¹⁾ /提携契約一時金	\$0.62 - \$0.67	\$0.62 - \$0.67	\$0.72 - \$0.82
株式型報酬の費用 ⁽¹⁾	0.22 - 0.24	0.24 - 0.26	0.30 - 0.35
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	\$1.02 - \$1.17

注記:

- (1) 買収に関連する無形固定資産の償却および株式型報酬の費用などのギリアドによるカイト社の買収に関連する費用は、パーチェス法による会計処理と評価の終了後に補正します。
- (2) 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。
- (3) ギリアドによるカイトの買収に伴う株式型報酬の費用の推計値として1億8,800万ドル~2億5,100万ドルを含みます。

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)

	2017年9月30日	2016年12月31日 ⁽¹⁾
現金、現金等価物および有価証券	\$41,360	\$32,380
売掛金(純額)	4,122	4,514
棚卸資産	1,144	1,587
有形固定資産(純額)	3,100	2,865
無形資産(純額)	8,342	8,971
のれん	1,172	1,172
その他資産	5,422	5,488
総資産	\$64,662	\$56,977
流動負債	\$9,597	\$9,218
長期負債	29,811	28,396
株主資本 ⁽²⁾	25,254	19,363
負債および株主資本合計	\$64,662	\$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9月30日現在、発行済社外流通普通株式数は1,307百万株。

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か月決算日 9月30日		9か月決算日 9月30日	
	2017	2016	2017	2016
抗ウイルス剤				
Genvoya (米国)	\$810	\$407	\$2,189	\$816
Genvoya (欧州)	146	46	358	92
Genvoya (その他)	32	8	67	13
	988	461	2,614	921
Harvoni (米国)	718	1,084	2,628	3,965
Harvoni (欧州)	110	380	583	1,447
Harvoni (その他)	145	396	515	2,029
	973	1,860	3,726	7,441
Epclusa (米国)	543	593	2,142	657
Epclusa (欧州)	263	40	649	40
Epclusa (その他)	76	7	154	7
	882	640	2,945	704
Truvada (米国)	604	573	1,635	1,780
Truvada (欧州)	154	217	527	713
Truvada (その他)	53	68	175	205
	811	858	2,337	2,698
Atripla (米国)	324	486	974	1,454
Atripla (欧州)	79	129	259	412
Atripla (その他)	36	35	133	132
	439	650	1,366	1,998
Descovy (米国)	241	65	682	114
Descovy (欧州)	65	23	149	35
Descovy (その他)	10	-	22	-
	316	88	853	149
Odefsey (米国)	255	95	688	164
Odefsey (欧州)	37	10	87	10
Odefsey (その他)	4	-	6	-
	296	105	781	174
Viread (米国)	137	155	395	420
Viread (欧州)	55	77	202	234
Viread (その他)	82	71	237	208
	274	303	834	862
Complera / Eviplera (米国) ⁽¹⁾	91	254	315	675
Complera / Eviplera (欧州)	133	143	385	445
Complera / Eviplera (その他)	13	14	44	40
	237	411	744	1,160
Stribild (米国) ⁽¹⁾	181	525	632	1,227
Stribild (欧州)	40	78	161	243
Stribild (その他)	8	18	38	57
	229	621	831	1,527
Sovaldi (米国)	32	363	120	1,783
Sovaldi (欧州)	19	184	238	727
Sovaldi (その他)	168	278	489	950
	219	825	847	3,460

注記：

(1) 2016年9月30日付の3か月決算日および9か月決算日の金額には、Stribild® 2億2,300万ドル、Complera® 8,900万ドルの売上割戻引当金が有利に加算調整されています。

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か月決算日 9月30日		9か月決算日 9月30日	
	2017	2016	2017	2016
Vosevi (米国)	\$117	\$-	\$117	\$-
Vosevi (欧州)	5	-	5	-
Vosevi (その他)	1	-	1	-
	123	-	123	-
その他の抗ウイルス剤 (米国)	48	14	101	36
その他の抗ウイルス剤 (欧州)	7	5	17	18
その他の抗ウイルス剤 (その他)	1	-	4	2
	56	19	122	56
抗ウイルス剤合計 (米国)	4,101	4,614	12,618	13,091
抗ウイルス剤合計 (欧州)	1,113	1,332	3,620	4,416
抗ウイルス剤合計 (その他)	629	895	1,885	3,643
	5,843	6,841	18,123	21,150
その他の製品:				
Letairis	213	215	654	593
Ranexa	164	170	517	467
AmBisome	92	91	276	262
Zydelig	40	39	110	129
その他	50	49	145	136
	559	564	1,702	1,587
製品売上合計	\$6,402	\$7,405	\$19,825	\$22,737