

&lt;報道関係各位&gt;

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5月2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。  
 ※本文中には本邦未承認薬に関する記載があります。

## ギリアド・サイエンシズ 2017年第1四半期の決算を発表

- 製品売上は 64 億ドル
- 希薄化後 1 株当たり利益は 2.05 ドル
- 非 GAAP ベースの希薄化後 1 株あたり利益は 2.23 ドル
- 2017 年通期のガイダンスに変更なし

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2017年第1四半期を2016年第1四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65億ドルでした。2016年の純利益36億ドル、希薄化後1株あたり利益2.53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2.05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43億ドル、希薄化後1株あたり利益3.03ドルに対し、2017年は29億ドル、2.23ドルでした。

	3か月決算日 3月31日	
	2017	2016
(1株あたり利益を除き、単位100万)		
製品売上	\$6,377	\$7,681
ロイヤルティ、契約収などの収入	128	113
総収入	\$6,505	\$7,794
ギリアドに帰属する純利益	\$2,702	\$3,566
非GAAPベースの純利益*	\$2,949	\$4,274
希薄化後EPS	\$2.05	\$2.53
非GAAPベースの希薄化後EPS*	\$2.23	\$3.03

\* 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.8～10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。

## 製品売上

2017年第1四半期の製品売上合計は、2016年第1四半期の77億ドルに対し、64億ドルでした。2017年第1四半期の製品売上は、米国で45億ドル、欧州で13億ドル、その他の海外地域で6億6,100万ドルでした。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、その他の海外地域で17億ドルでした。

## 抗ウイルス剤売上

抗HIV薬、B型慢性肝炎（HBV）及びC型慢性肝炎（HCV）治療薬の販売を含む抗ウイルス剤の売上は、2016年第1四半期の72億ドルに対し、2017年第1四半期は58億ドルでした。

- 抗HIV薬とB型慢性肝炎治療薬の売上は、2016年第1四半期の29億ドルに対し、33億ドルでした。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<sup>®</sup>**（エルビテグラビル 150 mg/コビススタット 150 mg/エムトリシタビン 200 mg/テノホビル アラフェナミド 10 mg）、**Descovy<sup>®</sup>**（エムトリシタビン 200 mg/テノホビル アラフェナミド 25 mg）および **Odefsey<sup>®</sup>**（エムトリシタビン 200 mg/リルピピリン 25 mg/テノホビル アラフェナミド 25 mg）の継続的な売上増加によります。
- ハーボニー<sup>®</sup>配合錠（レジパスビル 90 mg/ソホスブビル 400 mg）、ソバルディ<sup>®</sup>錠（ソホスブビル 400 mg）および **Epclusa<sup>®</sup>**（sofosbuvir 400 mg/velpatasvir 100 mg）で構成されるHCV製品の売上は、2016年第1四半期の43億ドルに対し、2017年第1四半期の26億ドルでした。この減少は、ハーボニー<sup>®</sup>配合錠とソバルディ<sup>®</sup>錠の全主要市場における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<sup>®</sup>**（ambrisentan）、**Ranexa<sup>®</sup>**（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1四半期の4億9,800万ドルに対し、2017年第1四半期は5億3,600万ドルでした。

## 営業経費

(単位100万)	3か月決算日 3月31日	
	2017	2016
研究開発費	\$931	\$1,265
非GAAPベースの研究開発費*	\$889	\$769
販売費/一般管理費	\$850	\$685
非GAAPベースの販売費/一般管理*	\$807	\$638

\* 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.8～10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。

2016年第1四半期と比較した2017年第1四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年にはギリアドと Galapagos NV 社とのライセンス契約及び共同研究契約に関連する提携契約一時金、および進行中の研究開発に関連する減損費用の影響があったことによります。これらの減少は、米国食品医薬品局（FDA）優先審査証書の購入に関連する費用で一部相殺されています。
- 非 GAAP ベースの研究開発費\* が増加しました。この増加は主に、米国食品医薬品局（FDA）優先審査証書の購入によるものです。
- 販売/般管理費および非 GAAP ベースの販売/般管理費\* の増加は、主にブランド処方薬手数料の増加によります。

### 現金、現金等価物および有価証券

2016年12月31日時点の324億ドルに対して、2017年3月31日時点でギリアドは340億ドルの現金、現金等価物および有価証券を保有していました。2017年第1四半期の営業キャッシュフローは29億ドルでした。2017年第1四半期に、ギリアドは5億6,500ドルを自己株式取得に充当し、配当金6億8,700億ドルを支払いました。

### 2017年通期のガイダンス

ギリアドは、2017年2月7日に提示した2017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 2017年2月7日
製品の純売上	\$22,500 - \$24,500
HCV製品以外の売上	\$15,000 - \$15,500
HCV製品の売上	\$7,500 - \$9,000
非GAAPベース*	
製品の粗利益	86% - 88%
研究開発費	\$3,100 - \$3,400
販売費/般管理費	\$3,100 - \$3,400
実効税率	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

\* 非GAAPベースの製品の粗利益、研究開発費、販売/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。P.8~10の表でGAAPと非GAAPベースの2017年通期のガイダンスの調整を行っています。

### 企業ハイライト

- アレッサンドロ・リバ (Alessandro Riva, MD) が血液・オンコロジー担当シニアバイスプレジデントとしてギリアドに参画したことを発表しました。
- HIV の治癒に向けた研究を助成するプログラムとして、ギリアドは、HIV の治癒に向けた新たな研究プロジェクト12件に対し、総額2,200万ドル以上を提供することを発表しました。助成対象の研究プロジェクトは、世界各地の優れた研究施設、非営利団体 (NPO) や地域団体が行うもので、基礎研究から応用分野に及ぶ研究、動物モデルを用いた有効性の検討、HIV の治癒に向けた地域での取り組みのいずれかを焦点とした研究とします。

## 2017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

### 抗ウイルス剤と肝臓疾患に関するプログラム

- 2017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。
  - 未治療のHIV-1成人患者を対象として、bictegravir (75mg) (BIC)およびエムトリシタビン/テノホビル アラフェナ (200/25 mg) (FTC/TAF)を併用する治療法とdolutegravir (50 mg) (DTG)とFTC/TAFの併用療法との比較での有効性、安全性と忍容性を検討する第2相臨床試験で肯定的な結果が得られました。BIC+FTC/TAF併用療法とDTG+FTC/TAF併用療法で得られた結果はいずれも第24週と第48週時点において高いウイルス学的著効率を達成しました。
  - HIV capsid 阻害薬 (HIV capsid inhibitors, CAIs) を長時間作用型の抗レトロウイルス薬として用いる可能性を検討する前臨床試験で肯定的な所見が得られました。当該試験は、*in vitro* (試験管内)において強力な抗ウイルス活性を有し、従来の抗レトロウイルス薬との耐性プロフィールも良好な新規HIV-1 CAIsを特定しました。
  - 未治療の成人HIV-1感染症患者にGenvoyaを投与し、安全性と有効性を検討する2件の第3相試験(104試験および111試験)において、144週時点における肯定的なデータが得られました。144週間にわたり、GenvoyaはStribild® (エルビテグラビル150 mg、コビススタット150 mg、エムトリシタビン200 mgおよびテノホビルジソプロキシルフマル酸塩300 mg)に比べ有意に高いウイルス学的抑制率(HIV-1 RNA量が50 copies/mL未満の患者の割合)を示しました。Genvoya投与例はStribild群投与例に比べ、腎および骨の検査値が良好でした。
- ソホスブビル 400 mg、velpatasvir 100 mg および voxilaprevir 100 mg を含有する 1日1回1錠投与用製剤として開発中の錠剤 (SOF/VEL/VOX) を HCV 感染患者の治療薬として欧州医薬品庁 (EMA) に提出した医薬品販売承認申請 (MAA) は、EMA により十分に検証され、現在は審査段階にあります。ギリアドは既に、FDA に対し SOF/VEL/VOX の新薬承認申請 (NDA) を提出しています。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 2017年8月8日に設定しました。
- 欧州委員会は、B 慢性型肝炎の成人および青少年 (年齢 12 歳以上、体重 35kg 以上) に対する 1日1回投与の治療薬ベムリディ®錠 25mg (一般名: テノホビル アラフェナミドフマル酸塩錠) を承認しました。

### 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.8、9 および 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。

## 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；C型慢性肝炎推計患者数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、ベムリディ®、Eplusea、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；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；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BIC+FTC/TAFや一部のHIV CAIをはじめとする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、2016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<sup>®</sup>、GILEAD SCIENCES<sup>®</sup>、アムビゾーム点滴静注用 50mg、CAYSTON<sup>®</sup>、コムプレラ<sup>®</sup>配合錠、DESCOVY<sup>®</sup>、EMTRIVA<sup>®</sup>、EPCLUSA<sup>®</sup>、EVIPLERA<sup>®</sup>、ゲンボイヤ<sup>®</sup>配合錠、ハーボニー<sup>®</sup>配合錠、HEPSERA<sup>®</sup>、LETAIRIS<sup>®</sup>、ODEFSEY<sup>®</sup>、RANEXA<sup>®</sup>、ソバルディ<sup>®</sup>錠、STRIBILD<sup>®</sup>、ツルバダ配合錠、TYBOST<sup>®</sup>、ベムリディ<sup>®</sup>錠、ビリアード<sup>®</sup>錠 300mg、VITEKTA<sup>®</sup>、VOLIBRIS<sup>®</sup>、および ZYDELIG<sup>®</sup>。

ATRIPLA<sup>®</sup>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<sup>®</sup>は、アステラス U.S. LLC 社に属する登録商標です。MACUGEN<sup>®</sup>は、アイテック社に属する登録商標です。SUSTIVA<sup>®</sup>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<sup>®</sup>カプセル 75 およびタミフル<sup>®</sup>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](http://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カ月決算日 3月31日	
	2017	2016
収入:		
製品売上	\$6,377	\$7,681
ロイヤルティ、契約収などの収入	128	113
総収入	6,505	7,794
原価・費用:		
売上原価	957	1,193
研究開発費	931	1,265
販売費/一般管理費	850	685
原価・費用合計	2,738	3,143
営業利益	3,767	4,651
支払利息	(261)	(230)
その他収入(支出)(純額)	111	81
税金等調整前利益	3,617	4,502
法人税等充当金	918	935
純利益	2,699	3,567
非支配持分に帰属する純利益(損益)	(3)	1
ギリアドに帰属する純利益	\$2,702	\$3,566
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	\$2.07	\$2.58
基本的1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,308	1,383
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	\$2.05	\$2.53
希薄化後1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,320	1,412
一株あたり現金配当	\$0.52	\$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カ月決算日 3月31日	
	2017	2016
売上原価の調整:		
GAAP ベースの売上原価	\$957	\$1,193
買収関連の取得無形資産の減価償却	(210)	(210)
株式型報酬の費用	(4)	(3)
その他 <sup>(1)</sup>	—	3
非GAAPベースの売上原価	\$743	\$983
製品粗利益率の調整:		
GAAP ベースの製品粗利益	85.0%	84.5%
買収関連の取得無形資産の減価償却	3.3%	2.7%
非GAAPベースの製品粗利益 <sup>(2)</sup>	88.3%	87.2%
研究開発費の調整:		
GAAPベースの研究開発費	\$931	\$1,265
提携契約一時金	—	(368)
買収関連のIPR&D取得	—	(114)
株式型報酬の費用	(42)	(41)
その他 <sup>(1)</sup>	—	27
非GAAPベースの研究開発費	\$889	\$769
販売費/一般管理費の調整:		
GAAPベースの販売費/一般管理費	\$850	\$685
株式型報酬の費用	(43)	(44)
その他 <sup>(1)</sup>	—	(3)
非GAAPベースの販売/一般管理費	\$807	\$638
営業利益率の調整:		
GAAPベースの営業利益	57.9%	59.7%
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	3.2%	2.7%
買収関連のIPR&D取得	—%	1.5%
株式型報酬の費用	1.4%	1.1%
その他 <sup>(1)</sup>	—%	(0.3)%
非GAAPベースの営業利益 <sup>(2)</sup>	62.5%	69.3%

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カ月決算日	
	3月31日	
	2017	2016
実効税率の調整:		
GAAPベースの実効税率	25.4%	20.8%
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	(1.2)%	(0.7)%
株式型報酬の費用 <sup>(1)</sup>	0.6%	— %
その他 <sup>(2)</sup>	— %	0.1%
非GAAPベースの実効税率 <sup>(3)</sup>	24.8%	18.7%
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	\$2,702	\$3,566
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
買収関連のIPR&D取得	—	99
株式型報酬の費用 <sup>(1)</sup>	45	64
その他 <sup>(2)</sup>	—	(27)
非GAAPベースのギリアドに帰属する純利益	\$2,949	\$4,274
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	\$2.05	\$2.53
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	0.15	0.14
買収関連のIPR&D取得	—	0.07
株式型報酬の費用 <sup>(1)</sup>	0.03	0.05
その他 <sup>(2)</sup>	—	(0.02)
非GAAPベースの希薄化後1株あたり利益 <sup>(3)</sup>	\$2.23	\$3.03
非GAAPベースの調整額のサマリー:		
売上原価の調整額	\$214	\$210
研究開発費の調整額	42	496
販売費/一般管理費の調整額	43	47
非GAAPベースの税引前調整額合計	299	753
税効果 <sup>(1)</sup>	(52)	(45)
非GAAPベースの税引後調整額合計	\$247	\$708

注記：(1) 2017年3月31日を期末とする四半期の株式型報酬の費用に関連する税効果には、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2,000万ドルを含みます。

(2) 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。

(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日に提示し、2017年5月2日に改めて提示したガイダンス
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%
買収関連費用	4% - 4%
非GAAPベースの製品の予想粗利益 <sup>(1)</sup>	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
買収関連費用/提携契約一時金	(15) - (45)
株式型報酬の費用	(180) - (195)
非GAAPベースの予想研究開発費	\$3,100 - \$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
株式型報酬の費用	(205) - (215)
非GAAPベースの予想販売費/一般管理費	\$3,100 - \$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
株式型報酬の費用	0.22 - 0.24
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

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。

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3月31日	2016年12月 31日 <sup>(1)</sup>
現金、現金等価物および市場性のある有価証券	\$34,017	\$32,380
売掛金(純額)	4,034	4,514
棚卸資産	1,474	1,587
有形固定資産(純額)	2,922	2,865
無形資産(純額)	8,761	8,971
のれん	1,172	1,172
その他資産	5,321	5,488
純資産	\$57,701	\$56,977
流動負債	\$8,282	\$9,218
長期負債	28,502	28,396
株主資本 <sup>(2)</sup>	20,917	19,363
負債および株主資本合計	\$57,701	\$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12月31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カ月決算日	
	3月31日	
	2017	2016
抗ウイルス剤		
Harvoni (米国)	\$926	\$1,407
Harvoni (欧州)	243	555
Harvoni (その他)	202	1,055
	1,371	3,017
Epclusa (米国)	735	—
Epclusa (欧州)	138	—
Epclusa (その他)	19	—
	892	—
Genvoya (米国)	669	141
Genvoya (欧州)	87	16

Genvoya (その他)	13	1
	769	158
Truvada (米国)	464	576
Truvada (欧州)	189	251
Truvada (その他)	61	71
	714	898
Atripla (米国)	316	489
Atripla (欧州)	94	143
Atripla (その他)	42	43
	452	675
Sovaldi (米国)	27	645
Sovaldi (欧州)	106	280
Sovaldi (その他)	180	352
	313	1,277
Stribild (米国)	226	376
Stribild (欧州)	67	81
Stribild (その他)	16	20
	309	477
Viread (米国)	117	123
Viread (欧州)	71	76
Viread (その他)	72	73
	260	272
Complera / Eviplera (米国)	112	222
Complera / Eviplera (欧州)	125	146
Complera / Eviplera (その他)	16	13
	253	381
Descovy (米国)	209	—
Descovy (欧州)	37	—
Descovy (その他)	5	—
	251	—
Odefsey (米国)	203	11
Odefsey (欧州)	23	—
Odefsey (その他)	1	—
	227	11

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	
	3月31日	
	2017	2016
その他の抗ウイルス剤 (米国)	\$25	\$10
その他の抗ウイルス剤 (欧州)	4	6
その他の抗ウイルス剤 (その他)	1	1
	30	17
抗ウイルス剤合計 (米国)	4,029	4,000
抗ウイルス剤合計 (欧州)	1,184	1,554
抗ウイルス剤合計 (その他)	628	1,629
	5,841	7,183
その他の製品:		
Letairis	211	175
Ranexa	153	144
AmBisome	92	86
Zydelig	35	49
その他	45	44
	536	498
製品売上合計	\$6,377	\$7,681