

2016年7月25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7月25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2四半期の決算を発表

- 製品売上は77億ドル（約9,240億円*）
- 希薄化後1株あたり利益は2.58ドル
- 非GAAPベースの希薄化後1株あたり利益は3.08ドル
- 2016年通期のガイダンスを修正

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2四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2四半期を2015年第2四半期と比較したものです。総収益は2015年の82億ドルに対し、2016年は78億ドルでした。2015年の純利益45億ドル、希薄化後1株あたり利益2.92ドルに対し、2016年の純利益は35億ドル、希薄化後1株あたり利益は2.58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48億ドル、希薄化後1株あたり利益3.15ドルに対し、2016年は42億ドル、3.08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 6月30日		6ヶ月決算日 6月30日	
	2016	2015	2016	2015
製品売上	\$7,651	\$8,126	\$15,332	\$15,531
ロイヤルティ、契約収入などの収入	125	118	238	307
総収入	\$7,776	\$8,244	\$15,570	\$15,838
ギリアドに帰属する純利益	\$3,497	\$4,492	\$7,063	\$8,825
非GAAPベースの純利益*	\$4,177	\$4,845	\$8,451	\$9,449
希薄化後EPS	\$2.58	\$2.92	\$5.11	\$5.68
非GAAPベースの希薄化後EPS*	\$3.08	\$3.15	\$6.11	\$6.08

* 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.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。

製品売上

2016 年第 2 四半期の製品売上合計は、2015 年第 2 四半期の 81 億ドルに対し、77 億ドルでした。2016 年第 2 四半期の製品売上は、米国で 49 億ドル、欧州で 16 億ドル、日本で 6 億 1,900 万ドル、その他の海外地域で 5 億 3,100 万ドルでした。2015 年第 2 四半期の製品売上は、米国で 56 億ドル、欧州で 20 億ドル、日本で 6,200 万ドル、その他の海外地域で 5 億 1,500 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 2 四半期の 76 億ドルに対し、2016 年第 2 四半期は 71 億ドルでした。

- 抗 HIV 剤を含む抗ウイルス剤の売上は、2015 年第 2 四半期の 27 億ドルに対し、2016 年第 2 四半期は 31 億ドルでした。この増収は主に tenofovir alafenamide (TAF) をベースとした製品、Genvoya[®] (elvitegravir 150 mg/cobicistat 150 mg/emtricitabine 200 mg/tenofovir alafenamide 10 mg)、Descovy[®] (emtricitabine 200 mg/tenofovir alafenamide 25 mg) および Odefsey[®] (emtricitabine 200 mg/rilpivirine 25 mg/tenofovir alafenamide 25 mg) の売上増加によるものでした。
- C 型慢性肝炎治療薬である、Harvoni[®] (ledipasvir 90 mg/sofosbuvir 400 mg)、Sovaldi[®] (sofosbuvir 400 mg) および Epclusa[®] (sofosbuvir 400 mg/velpatasvir 100 mg) の売上は、2015 年第 2 四半期の 49 億ドルに対し、2016 年第 2 四半期は 40 億ドルでした。この減少は主に Harvoni[®] の売上減少によるものでした。

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げは、2015 年第 2 四半期の 4 億 9,500 万ドルに対し、2016 年第 2 四半期は 5 億 2,500 万ドルでした。

売上原価

2016 年第 2 四半期の売上原価は、2015 年第 2 四半期の 9 億 9,800 万ドルから 8 億 6,400 万ドルに減少し、2016 年第 2 四半期の非 GAAP ベースの売上原価*は、2015 年第 2 四半期の 7 億 8,800 万ドルから 6 億 5,300 万ドルに減少しました。この減少は、訴訟の有利な判決を受け、2016 年第 1 四半期に計上した 2 億ドルの訴訟損失引当金を戻入したことによるものです。

営業経費

(単位 100 万)

	3ヶ月決算日 6月30日		6ヶ月決算日 6月30日	
	2016	2015	2016	2015
研究開発費	\$1,484	\$818	\$2,749	\$1,514
非GAAPベースの研究開発費*	\$1,040	\$702	\$1,809	\$1,353
販売費/一般管理費	\$890	\$812	\$1,575	\$1,457
非GAAPベース*の販売費/一般管理費*	\$838	\$761	\$1,476	\$1,361

* 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。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。

2015 年第 2 四半期と比較した 2016 年第 2 四半期の営業経費は以下の通りです。

- 研究開発費および非 GAAP ベースの研究開発費*が増加しました。これは主に、米国食品医薬品局 (FDA) の優先審査バウチャーの購入とギリアドの臨床試験全体の進捗によるものです。2016 年第 2 四半期の研究開発費には、Nimbus Apollo 社 (以下、Nimbus 社) の買収も含まれています。
- 販売/一般管理費および非 GAAP ベースの販売/一般管理費*が増加しました。これは主に、新薬の販売開始および事業地域拡大のための経費増加によるものです。

現金、現金等価物および有価証券

2016 年 3 月 31 日時点の 213 億ドルに対して、2016 年 6 月 30 日時点でギリアドは 246 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 2 四半期の営業キャッシュフローは 49 億ドルでした。ギリアドは 2016 年第 2 四半期に 10 億ドル、2016 年上半期に 90 億ドルを自己株式取得に充当しました。

2016年通期の修正ガイダンス

ギリアドは2016年2月2日に発表した2016年通期のガイダンスを修正しました。

(パーセンテージと1株あたり利益を除き、単位100万)

	2016年4月28日の 修正予想	2016年7月25日の 修正予想
製品の純売上	\$30,000 - \$31,000	\$29,500 - \$30,500
非 GAAP ベース*		
製品の粗利益	88% - 90%	88% - 90%
R&D	\$3,200 - \$3,500	\$3,600 - \$3,800
SG&A	\$3,300 - \$3,600	\$3,100 - \$3,300
実効税率	18.0% - 20.0%	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	\$1.47 - \$1.53

* 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。P.11～12の表で GAAP と非 GAAP ベースの2016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

- ケビン・ヤング氏 (CBE) が最高執行責任者に任命され、マーティン・シルバースタイン氏 (MD) がバイスプレジデント、戦略担当に任命されたことを発表しました。ヤング氏とシルバースタイン氏は、最高経営責任者兼取締役のジョン・F・ミリガン (PhD) に直属します。
- ギリアドが、Nimbus Therapeutics 社の完全子会社である Nimbus 社を買収し、同社のアセチル CoA カルボキシラーゼ (ACC) 阻害剤開発プログラムを取得したことを発表しました。この開発プログラムには、ACC 阻害剤の主要候補化合物である NDI-010976、および非アルコール性脂肪性肝炎や肝細胞癌等の治療薬として前臨床開発段階にある他の ACC 阻害剤が含まれています。NDI-010976 は、2016年2月に FDA の優先承認審査対象の指定を受けました。

2016年第2四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

- FDA が、初めての全ジェノタイプ対象の配合錠 (STR : single tablet regimen) である Eplclusa[®] (sofosbuvir 400 mg/velpatasvir 100 mg; SOF/VEL) を、ジェノタイプ1型から6型のC型慢性肝炎成人患者に対する治療薬として承認したことを発表しました。Eplclusa[®]は、ジェノタイプ2型および3型のC型慢性肝炎患者の治療においてリバビリン (RBV) の併用投与を必要としない治療薬として初めて承認された配合錠でもあります。Eplclusa[®]の12週間投与は、肝硬変がないまたは代償性肝硬変 (Child-Pugh 分類 A) を有する患者の治療、および RBV との併用下での非代償性肝硬変 (Child-Pugh 分類 B または C) を有する患者の治療を適応として承認されました。FDA は Eplclusa[®]を優先審査品目および画期

的治療薬に指定しました。画期的治療薬の指定は、既存の治療薬に比べて顕著な進歩が期待できる治験薬に与えられます。さらに、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 Epclusa[®]の承認申請に関し肯定的見解を採択し、2016年7月に欧州委員会から Epclusa[®]の承認を取得しました。

- HIV-1 治療薬として1日1回投与の配合錠である Odefsey[®]（emtricitabine 200 mg/rilpivirine 25 mg/tenofovir alafenamide 25 mg）の承認を欧州委員会から取得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（商品名 Descovy[®]で販売）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社の関連会社である、ヤンセン・サイエンシズ・アイルランド・ユージー社の rilpivirine が使用されています。Odefsey[®]は、欧州連合（EU）の承認を取得した Descovy[®]ベースの配合錠としては2剤目で、さらに、現在の HIV 治療薬の配合錠としては最小となります。
- ブースターを必要としない1日1回投与型新規インテグラーゼ阻害剤である bictegravir（GS-9883）の前臨床試験および第 I 相試験で肯定的な結果が得られたことを発表しました。bictegravir の抗ウイルス活性、耐性プロファイル、薬物動態および安全性を検討したこれらの試験結果は、2016年度米国微生物学会議で発表されました。
- 欧州肝臓学会（EASL）の第 51 回年次総会で、以下のデータを発表しました。
 - HIV との重複感染を有するジェノタイプ 1 型から 6 型の C 型慢性肝炎感染患者を対象に1日1回投与の SOF/VEL を 12 週間評価した非盲検第 III 相試験（ASTRAL-5 試験）で肯定的な結果が得られ、SOF/VEL の忍容性は良好で、SVR12 達成率が高いことが示されました。
 - SOF/VEL と全ジェノタイプを対象とするプロテアーゼ阻害剤である voxilaprevir（VOX）との併用を評価した3つの第 II 相試験（1168 試験、1169 試験、TRILOGY-3 試験）から肯定的な結果が得られました。1168 試験と 1169 試験では、未治療患者での 6 週間の SOF/VEL と VOX との併用投与、未治療患者での RBV 使用または非使用下での 8 週間の SOF/VEL と VOX との併用投与、直接作用型抗ウイルス薬（DAA）治療歴のある患者を含め前治療で効果が得られなかった患者での 12 週間の SOF/VEL と VOX との併用投与を評価しました。1168 試験ではジェノタイプ 1 型の患者を、1169 試験ではジェノタイプ 2 型から 6 型の患者を対象としました。TRILOGY-3 試験のデータは、肝硬変患者を含め、DAA 治療歴を有するジェノタイプ 1 型の C 型慢性肝炎感染患者を対象に、RBV 使用または非使用下で SOF/VEL/VOX の配合錠を 12 週間評価した第 II 相試験に基づいていることを特徴としています。
- HIV-1 薬の配合錠 Descovy[®]の 2 用量（200/10 mg および 200/25 mg）の承認を欧州委員会から取得したことを発表しました。Descovy[®]は、ギリアドが EU で承認を取得した TAF ベースの治療薬としては 2 剤目となります。Descovy[®]は既に FDA の承認を得ており、他の抗レトロウイルス薬との併用下での成人または 12 歳以上の小児における HIV-1 感染治療を適応としています。

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）に従ってギリアド社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.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。

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 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；C 型慢性肝炎推計患者数または患者の需要予測が正確でないリスク；民間及び公的保険支払者が、Epclusa[®]、Genvoya[®]、Sovaldi[®]、Harvoni[®]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、欧州諸国および日本での追加金融引き締め政策によりギリアドの製品に対する割引要求額が増大する可能性、患者アクセスに関する合意割引の拡大を求められる可能性、様々な保険支払人が割引率のより高い政府支払人区分および地域に移行する可能性、ならびに治療期間が短縮する可能性；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；bictegravir および SOF/VEL/VOX 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；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；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；Epclusa[®]、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；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、当社のプレスリリース、2016年3月31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[®]、AMBISOME[®]、CAYSTON[®]、COMPLERA[®]、DESCOVY[®]、EMTRIVA[®]、EPCLUSA[®]、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 6月30日		6ヶ月決算日 6月30日	
	2016	2015	2016	2015
収入：				
製品売上	\$7,651	\$8,126	\$15,332	\$15,531
ロイヤルティ、契約収入などの収入	125	118	238	307
総収入	7,776	8,244	15,570	15,838
原価・費用：				
売上原価	864	998	2,057	1,880
研究開発費	1,484	818	2,749	1,514
販売費/一般管理費	890	812	1,575	1,457
原価・費用合計	3,238	2,628	6,381	4,851
営業利益	4,538	5,616	9,189	10,987
支払利息	(227)	(140)	(457)	(293)
その他収入（支出）（純額）	88	35	169	56
税金等調整前利益	4,399	5,511	8,901	10,750
法人税等充当金	902	1,014	1,837	1,921
純利益	3,497	4,497	7,064	8,829
非支配持分に帰属する純損益	—	5	1	4
ギリアドに帰属する純利益	\$3,497	\$4,492	\$7,063	\$8,825
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	\$2.62	\$3.05	\$5.20	\$5.96
基本的1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,335	1,472	1,359	1,480
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	\$2.58	\$2.92	\$5.11	\$5.68
希薄化後1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,355	1,540	1,383	1,555
一株あたり現金配当	\$0.47	\$0.43	\$0.90	\$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 6月30日		6ヶ月決算日 6月30日	
	2016	2015	2016	2015
売上原価の調整:				
GAAP ベースの売上原価	\$864	\$998	\$2,057	\$1,880
買収関連の取得無形資産の減価償却	(210)	(207)	(420)	(413)
株式型報酬の費用	(4)	(3)	(7)	(6)
その他 ⁽¹⁾	3	—	6	1
非 GAAP ベースの売上原価	\$653	\$788	\$1,636	\$1,462
製品粗利益率の調整:				
GAAP ベースの製品粗利益	88.7%	87.7%	86.6%	87.9%
買収関連の取得無形資産の減価償却	2.7%	2.5%	2.7%	2.7%
非 GAAP ベースの製品粗利益 ⁽²⁾	91.5%	90.3%	89.3%	90.6%
研究開発費の調整:				
GAAP ベースの研究開発費	\$1,484	\$818	\$2,749	\$1,514
提携契約一時金	—	—	(368)	—
買収関連の IPR&D 取得	(400)	(66)	(400)	(66)
買収関連の IPR&D 減損	—	—	(114)	—
株式型報酬の費用	(44)	(42)	(85)	(84)
その他 ⁽¹⁾	—	(8)	27	(11)
非 GAAP ベースの研究開発費	\$1,040	\$702	\$1,809	\$1,353
販売費/一般管理費の調整:				
GAAP ベースの販売費/一般管理費	\$890	\$812	\$1,575	\$1,457
株式型報酬の費用	(47)	(51)	(91)	(98)
その他 ⁽¹⁾	(5)	—	(8)	2
非 GAAP ベースの販売/一般管理費	\$838	\$761	\$1,476	\$1,361
営業利益率の調整:				
GAAP ベースの営業利益	58.4%	68.1%	59.0%	69.4%
提携契約一時金	—%	—%	2.4%	—%
買収関連の取得無形資産の減価償却	2.7%	2.5%	2.7%	2.6%
買収関連の IPR&D 取得	5.1%	0.8%	2.6%	0.4%
買収関連の IPR&D 減損	—%	—%	0.7%	—%
株式型報酬の費用	1.2%	1.2%	1.2%	1.2%



その他 ⁽¹⁾	—%	0.1%	(0.2)%	0.1%
非 GAAP ベースの営業利益 ⁽²⁾	67.5%	72.7%	68.4%	73.6%

(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 6月30日		6ヶ月決算日 6月30日	
	2016	2015	2016	2015
実効税率の調整:				
GAAP ベースの実効税率	20.5%	18.4%	20.6%	17.9%
提携契約一時金	—%	—%	(0.7)%	—%
買収関連の取得無形資産の減価償却	(0.7)%	(0.5)%	(0.7)%	(0.5)%
買収関連の IPR&D 取得	(1.5)%	(0.2)%	(0.8)%	(0.1)%
その他 ⁽¹⁾	—%	—%	0.1%	—%
非 GAAP ベースの実効税率 ⁽²⁾	18.3%	17.7%	18.5%	17.3%
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	\$3,497	\$4,492	\$7,063	\$8,825
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	202	408	403
買収関連の IPR&D 取得	400	66	400	66
買収関連の IPR&D 減損	—	—	99	—
株式型報酬の費用	69	71	133	140
その他 ⁽¹⁾	7	14	(20)	15
非 GAAP ベースの純利益	\$4,177	\$4,845	\$8,451	\$9,449
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	\$2.58	\$2.92	\$5.11	\$5.68
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	0.13	0.30	0.26
買収関連の IPR&D 取得	0.30	0.04	0.29	0.04
買収関連の IPR&D 減損	—	—	0.07	—
株式型報酬の費用	0.05	0.05	0.10	0.09
その他 ⁽¹⁾	0.01	—	(0.01)	0.01
非 GAAP ベースの希薄化後1株あたり利益 ⁽²⁾	\$3.08	\$3.15	\$6.11	\$6.08
(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	1,355	1,540	1,383	1,555

式数（希薄化後）				
株式型報酬の現行ルールが株式数に及ぼす影響	(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）	1,354	1,540	1,383	1,555
非 GAAP ベースの調整額のサマリー：				
売上原価の調整額	\$211	\$210	\$421	\$418
研究開発費の調整額	444	116	940	161
販売費/一般管理費の調整額	52	51	99	96
非 GAAP ベースの税引前調整額合計	707	377	1,460	675
税効果	(32)	(30)	(77)	(58)
その他 ⁽¹⁾	5	6	5	7
非 GAAP ベースの税引後調整額合計	\$680	\$353	\$1,388	\$624

(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 2016 年通期のガイダンスの調整

(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)

	2016 年 4 月 28 日の 修正予想	2016 年 7 月 25 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	85% - 87%	85% - 87%
買収関連費用	3% - 3%	3% - 3%
非 GAAP ベースの製品の予想粗利益*	88% - 90%	88% - 90%
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	\$3,837 - \$4,182	\$4,700 - \$4,945
買収関連費用 / 提携契約一時金	(447) - (477)	(915) - (945)
株式型報酬の費用	(190) - (205)	(185) - (200)
非 GAAP ベースの予想研究開発費	\$3,200 - \$3,500	\$3,600 - \$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	\$3,530 - \$3,840	\$3,305 - \$3,515
株式型報酬の費用	(230) - (240)	(205) - (215)
非 GAAP ベースの予想販売費/一般管理費	\$3,300 - \$3,600	\$3,100 - \$3,300
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	\$0.88 - \$0.92	\$1.26 - \$1.30



株式型報酬の費用	\$0.22 - \$0.24	\$0.21 - \$0.23
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	\$1.10 - \$1.16	\$1.47 - \$1.53

* 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 パーセント以下です。

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)

	2016 年 6 月 30 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	\$24,616	\$26,208
売掛金 (純額)	5,752	5,854
棚卸資産	1,862	1,955
有形固定資産 (純額)	2,599	2,276
無形資産 (純額)	9,713	10,247
のれん	1,172	1,172
その他資産	4,266	4,004
総資産	\$49,980	\$51,716
流動負債	\$10,444	\$9,890
長期負債	23,421	22,711
償還可能型転換社債の資本部分	—	2
株主資本 ⁽²⁾	16,115	19,113
負債および株主資本合計	\$49,980	\$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 6 月 30 日現在、発行済社外流通普通株式数は 1,331 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 6月30日		6ヶ月決算日 6月30日	
	2016	2015	2016	2015
抗ウイルス剤				
Harvoni (米国)	\$1,474	\$2,826	\$2,881	\$5,842

Harvoni (欧州)	512	623	1,067	1,100
Harvoni (日本)	448	—	1,335	—
Harvoni (その他)	130	159	298	245
	2,564	3,608	5,581	7,187
Sovaldi (米国)	775	615	1,420	1,036
Sovaldi (欧州)	263	522	543	1,005
Sovaldi (日本)	171	62	373	62
Sovaldi (その他)	149	92	299	160
	1,358	1,291	2,635	2,263
Truvada (米国)	631	500	1,207	909
Truvada (欧州)	245	277	496	578
Truvada (その他)	66	72	137	133
	942	849	1,840	1,620
Atripla (米国)	479	549	968	1,043
Atripla (欧州)	140	178	283	372
Atripla (その他)	54	55	97	101
	673	782	1,348	1,516
Stribild (米国)	326	364	702	646
Stribild (欧州)	84	65	165	126
Stribild (その他)	19	18	39	31
	429	447	906	803
Complera / Eviplera (米国)	199	207	421	370
Complera / Eviplera (欧州)	156	145	302	290
Complera / Eviplera (その他)	13	15	26	27
	368	367	749	687
Genvoya (米国)	268	—	409	—
Genvoya (欧州)	30	—	46	—
Genvoya (その他)	4	—	5	—
	302	—	460	—
Viread (米国)	142	134	265	234
Viread (欧州)	81	77	157	157
Viread (その他)	64	60	137	114
	287	271	559	505
Epclusa (米国)	64	—	64	—
Descovy (米国)	49	—	49	—
Descovy (欧州)	12	—	12	—
	61	—	61	—
Odefsey (米国)	58	—	69	—
その他の抗ウイルス剤 (米国)	\$12	\$8	\$22	\$22
その他の抗ウイルス剤 (欧州)	7	7	13	14
その他の抗ウイルス剤 (その他)	1	1	2	2
	20	16	37	38
抗ウイルス剤合計 (米国)	4,477	5,203	8,477	10,102
抗ウイルス剤合計 (欧州)	1,530	1,894	3,084	3,642
抗ウイルス剤合計 (日本)	619	62	1,708	62
抗ウイルス剤合計 (その他)	500	472	1,040	813



抗ウイルス剤売上合計	7,126	7,631	14,309	14,619
その他の製品：				
Letairis	203	176	378	327
Ranexa	153	141	297	258
AmBisome	85	103	171	188
Zydelig	41	30	90	56
その他	43	45	87	83
	525	495	1,023	912
製品売上合計	\$7,651	\$8,126	\$15,332	\$15,531

Business Wire : <http://www.businesswire.com/news/home/20160725006279/en/>

出典：ギリアド・サイエンシズ Inc.