



2015年2月3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、2015年2月3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 2014年第4四半期と通期の決算を発表

- 第4四半期の製品売上は前年同期比137パーセント増の72億ドル（約8,640億円*）
- 2014年通期の製品売上は前年比127パーセント増の245億ドル（約2兆9,400億円*）
- 2014年通期の非GAAP1株あたり利益は前年比297パーセント増の8.09ドル

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、2014年第4四半期と通期の業績を発表しました。2014年第4四半期の総収益は、2013年第4四半期の31億ドルに対し73億ドルでした。2013年第4四半期の純利益7億9,100万ドル、希薄化後1株あたり利益0.47ドルに対し、2014年第4四半期の純利益は35億ドル、希薄化後1株あたり利益2.18ドルでした。2014年第4四半期の買収、再編、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、2013年第4四半期の9億3,000万ドル、希薄化後1株あたり利益0.55ドルに対し、39億ドル、希薄化後1株あたり利益2.43ドルでした。

2014年通期の総収益は、2013年の112億ドルに対し249億ドルでした。2013年の純利益31億ドル、希薄化後1株あたり利益1.81ドルに対し、2014年の純利益は121億ドル、希薄化後1株あたり利益7.35ドルでした。2014年の買収、再編、株式型報酬等の関連費用を除いた非GAAPベースの純利益は、2013年の35億ドル、希薄化後1株あたり利益2.04ドルに対し、133億ドル、希薄化後1株あたり利益8.09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 12月31日		12ヶ月決算日 12月31日	
	2014	2013	2014	2013
製品売上	\$7,222	\$3,043	\$24,474	\$10,804
ロイヤルティ、契約収入などの収入	92	77	416	398
総収入	\$7,314	\$3,120	\$24,890	\$11,202
ギリアドに帰属する純利益	\$3,487	\$791	\$12,101	\$3,075
ギリアドに帰属する非GAAPベースの純利益	\$3,883	\$930	\$13,314	\$3,451
希薄化後EPS	\$2.18	\$0.47	\$7.35	\$1.81
非GAAPベースの希薄化後EPS	\$2.43	\$0.55	\$8.09	\$2.04

製品売上

2014年第4四半期の製品総売上は、2013年第4四半期の30億ドルに対し72億ドルでした。2014年第4四半期の米国の製品売上は、2013年第4四半期の19億ドルに対して55億ドル、欧州の製品売上は、2013年第4四半期の8億7,100万ドルに対して14億ドルでした。2014年通期の製品総売上は2013年の108億ドルに対し245億ドルでした。2014年の米国の製品売上は、2013年の66億ドルに対し181億ドルで、欧州の製品売上は2013年の33億ドルに対し51億ドルでした。

抗ウイルス剤売上

抗ウイルス剤の売上は、2013年第4四半期の26億ドルに対し2014年の第4四半期は67億ドルでした。2014年の抗ウイルス剤の売上は、2013年の93億ドルに対し228億ドルでした。四半期および通期の売上げ増加は主に、米国で2013年12月、欧州で2014年1月に上市された Sovaldi[®] (sofosbuvir 400 mg) および米国で2014年10月に上市された Harvoni[®] (ledipasvir 90 mg/sofosbuvir 400 mg) によるものでした。

その他製品売上

Letairis[®]、Ranexa[®]、AmBisome[®]などのその他製品の売上は、2013年第4四半期の4億200万ドルに対し、2014年第4四半期は4億9,600万ドルでした。2014年通期のその他製品の売上は、2013年の15億ドルに対し17億ドルでした。

営業経費

2013年の同期および通期と比較した2014年第4四半期および通期の営業経費は以下のとおりです。

- 特に腫瘍と肝臓疾患領域におけるギリアドの製品パイプラインの堅調な推移、地理的拡大や小野薬品工業（ONO）との提携にともなって支払われた前払い手数料、



米国食品医薬品局（FDA）の優先審査バウチャーの購入などにより、非 GAAP ベースの研究開発（R&D）費が増加しました。

- Sovaldi および Harvoni の上市による事業の拡大にともなう費用や税控除対象外のブランド処方薬への課金について第 3 四半期中に決定した会計ガイダンスに基づき 2014 年通期に 4 億 6,000 万ドルの過去費用を一括計上したことにより、非 GAAP ベースの販売費／一般管理（SG&A）費が増加しました。

(単位 100 万)

	3ヶ月決算日		12ヶ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2014	2013	2014	2013
非 GAAP ベースの研究開発費	\$899	\$511	\$2,585	\$1,948
非 GAAP ベースの販売費／一般管理費	\$799	\$471	\$2,757	\$1,557

注：非 GAAP ベースの R&D 費および SG&A 費には、買収、再編、株式型報酬などの関連費用は含まれません。

現金、現金等価物および有価証券

2013 年 12 月 31 日時点の 26 億ドルと比較して、2014 年 12 月 31 日時点でギリアドは 117 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。2014 年のギリアドの営業キャッシュフローは 128 億ドルで、53 億ドルを自己株式取得に充当しました。

2015 年通期のガイダンス

ギリアドは 2015 年通期のガイダンスを提示しました。

(パーセンテージと 1 株あたり利益を除き、単位 100 万)

	提示 2015年2月3日
製品の純売上	\$26,000 - \$27,000
非GAAPベース*	
製品の粗利益	87% - 90%
R&D	\$3,000 - \$3,300
SG&A	\$3,000 - \$3,300
実効税率	18.0% - 20.0%
買収、再編および株式型報酬などに関連した希薄化後EPSへの影響	\$0.82 - \$0.87

*非 GAAP ベースの製品の粗利益、R&D 費、SG&A 費、および実効税率には、買収、再編、株式型報酬などの関連費用は含まれません。

企業ハイライト

Philippe C. Bishop 氏 (MD) が血液・腫瘍治療担当執行副社長兼執行委員会委員としてギリアドに参画したことを発表。Bishop 博士は臨床研究担当執行副社長である John McHutchison 氏 (MD) に直属し、ギリアドの腫瘍学領域のプログラムを担当します。

2014 年第 4 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

抗ウイルス剤のプログラム

- ギリアドの tenofovir alafenamide (TAF) および emtricitabine と Janssen R&D Ireland Limited (以下、Janssen) の rilpivirine を成分とする 1 日 1 回投与の単一錠剤の新規配合剤 (RFTAF) の開発および販売に関し、Janssen との契約を拡大することを発表しました。当初の契約は、tenofovir disoproxil fumarate、emtricitabine および rilpivirine を成分とする 1 日 1 回投与の単一錠剤の配合剤 Complera (EU 加盟国における販売名は Eviplera) の開発および販売に関するもので、2009 年に締結されました。
- C 型慢性肝炎成人患者のうちジェノタイプ 1 型および 4 型、ならびにジェノタイプ 3 型のサブグループの治療薬として 1 日 1 回投与の単一錠剤の新規配合剤 Harvoni の製造販売を欧州委員会が承認したことを発表しました。
- 米国肝臓学会の第 65 回年次会議で、慢性 C 型肝炎ウイルス (HCV) 感染患者における sofosbuvir をベースとするレジメンに関するデータを発表しました。
 - 非代償性肝硬変患者、肝臓移植後の HCV 再発患者、および他の直接作用型抗ウイルス薬による前治療が奏効しなかった患者を含め、治療選択肢が限られているか、もしくは治療選択肢のない慢性 HCV 感染患者の治療薬としての Harvoni の治験的使用について、第 2 相および第 3 相試験から複数の肯定的な結果を確認しました。
 - 慢性 HCV 感染治療のための sofosbuvir と開発中の NS5A 阻害薬 GS-5816 を含む汎遺伝子型完全経口レジメンの安全性および有効性を評価した 3 件の非盲検第 2 相試験からの肯定的な結果を確認しました。
- HIV-1 感染治療用の elvitegravir 150 mg、cobicistat 150 mg、emtricitabine 200 mg および TAF 10 mg を含有する 1 日 1 回投与の単一錠剤の配合剤 (E/C/F/TAF) に関する新薬承認申請 (NDA) を米国食品医薬品局 (FDA) に提出。NDA として提出されたデータは、成人および青年期の未治療の HIV 患者、ウイルス学的抑制が得られている患者で治療を切り替える HIV 患者、および腎障害を有する HIV 患者に



おける本レジメンの使用を裏付けるものです。承認された場合、E/C/F/TAF はギリアドとして初めての TAF 含有単一錠剤となります。

- FDA およびカナダ保健省により Harvoni が承認されたことを発表しました。

腫瘍学プログラム

- B 細胞悪性腫瘍および他の疾患の治療薬である ONO の経口ブルトン型チロシンキナーゼ阻害薬 ONO-4059 の開発および販売に関し、ONO と独占的ライセンス契約を締結しました。
- 慢性リンパ性白血病および 2 種類の低悪性度非ホジキンリンパ腫の再発患者を対象に、Zydelig[®] (idelalisib) の奏効期間、無増悪生存期間および安全性プロファイルを詳細に検討した登録臨床試験の肯定的な結果を発表。本結果を米国血液学会の年次会議で発表しました。

カンファレンスコール

ギリアドの経営陣は、本日米国東部時間午後 4 時 30 分から、2014 年通期および第 4 四半期の業績説明、2015 年ガイダンスの発表、および最新の一般事業紹介のためのカンファレンスコール（電話会議）を開催します。同時に、ウェブキャストにて本会議のライブ配信を行います。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 分前にギリアド社ウェブサイト www.gilead.com にアクセスして下さい。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 56363760 をダイヤルして会議にアクセスしてください。

このウェブキャストは再生用にギリアド社のウェブサイトにアーカイブとして 1 年間保存されます。また会議終了の約 2 時間後から 2015 年 2 月 5 日まで電話による再生も可能です。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 56363760 をダイヤルして下さい。

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、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。

非 GAAP ベースの財務情報

ギリアドは米国の GAAP (GAAP) に従い、また、非 GAAP ベースでも特定の財務情報を提供しています。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。P.8~11 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。

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 2015 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、心疾患治療薬および呼吸器疾患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；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；新規適応に関する RFTAF、sofosbuvir/GS-5816 単一錠剤の配合剤および idelalisib 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；現在予定されているタイムラインでの新薬候補について NDA を申請するギリアドの能力；E/C/F/TAF など、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；Sovaldi、Harvoni、Stribild および Zydelig などの製品化を成功させるギリアドの能力；医師および患者がギリアド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；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；民間及び公的保険支払者が、ギリアドの HCV 製品を処方集に掲載するにあたり大幅な割引または割戻しを要求するリスク；2014 年 12 月に競合他社の完全経口 HCV レジメンの市販が開始されることから、ギリアドがさらなる価格圧力を受けるリスク；ONO-4059 が開発不能となるリスク；呼吸器疾患治療、心疾患治療、腫瘍および炎症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；欧州諸国で追加金融引き締め政策が行われ、ギリアドの製品に対する割引要求額が増大する可能性；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、読者の皆さんにそのプレスリリース、2014年9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 に提出される開示文書の参照をお願いしています。ギリアドは、将来予想に関する記述について、1995年の私募証券訴訟改革法のセーフハーバー一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[®]、SOVALDI[®]、STRIBILD[®]、COMPLERA[®]、EVIPLERA[®]、TRUVADA[®]、VIREAD[®]、EMTRIVA[®]、TYBOST[®]、ZYDELIG[®]、HARVONI[®]、HEPSERA[®]、VITEKTA[®]、LETAIRIS[®]、RANEXA[®]、CAYSTON[®]、AMBISOME[®]、VOLIBRIS[®]、および RAPISCAN[®]。

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		12ヶ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2014	2013	2014	2013



収入：				
製品売上	\$ 7,222	\$ 3,043	\$ 24,474	\$ 10,804
ロイヤルティ、契約収入などの収入	92	77	416	398
総収入	7,314	3,120	24,890	11,202
原価・費用：				
売上原価	1,063	858	3,788	2,859
研究開発費	1,045	552	2,854	2,120
販売費／一般管理費	876	513	2,983	1,699
原価・費用合計	2,984	1,923	9,625	6,678
営業利益	4,330	1,197	15,265	4,524
支払利息	(130)	(73)	(412)	(307)
その他収入（支出）（純額）	30	(11)	3	(9)
税金等調整前利益	4,230	1,113	14,856	4,208
法人税等充当金	768	326	2,797	1,151
純利益	3,462	787	12,059	3,057
非支配持分に帰属する純損益	25	4	42	18
ギリアドに帰属する純利益	\$ 3,487	\$ 791	\$ 12,101	\$ 3,075
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	\$ 2.32	\$ 0.52	\$ 7.95	\$ 2.01
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	\$ 2.18	\$ 0.47	\$ 7.35	\$ 1.81
基本的 1 株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,506	1,534	1,522	1,529
希薄化後 1 株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,597	1,694	1,647	1,695

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		12 ヶ月決算日	
	12 月 31 日		12 月 31 日	
	2014	2013	2014	2013
売上原価の調整：				
GAAP ベースの売上原価	\$ 1,063	\$ 858	\$ 3,788	\$ 2,859
株式型報酬の費用	(2)	(1)	(10)	(7)
買収関連の取得無形資産の減価償却	(218)	(80)	(818)	(143)
変動持分事業体連結費用 ⁽²⁾	4	—	4	—
非 GAAP ベースの売上原価	\$ 847	\$ 777	\$ 2,964	\$ 2,709

製品粗利益率の調整：				
GAAP ベースの製品粗利益	85.3 %	71.8 %	84.5 %	73.5 %
株式型報酬の費用	— %	— %	— %	0.1 %
買収関連の取得無形資産の減価償却	3.0 %	2.6 %	3.3 %	1.3 %
変動持分事業体連結費用 ⁽²⁾	0.1 %	— %	— %	— %
非 GAAP ベースの製品粗利益 ⁽¹⁾	88.3 %	74.5 %	87.9 %	74.9 %
研究開発費の調整：				
GAAP ベースの研究開発費	\$ 1,045	\$ 552	\$ 2,854	\$ 2,120
株式型報酬の費用	(41)	(30)	(152)	(109)
再編費用	—	—	—	(4)
買収関連費用	(85)	—	(85)	—
買収関連の条件付対価の再測定	(20)	(11)	(32)	(59)
非 GAAP ベースの研究開発費	\$ 899	\$ 511	\$ 2,585	\$ 1,948
販売費／一般管理費の調整：				
GAAP ベースの販売費／一般管理費	\$ 876	\$ 513	\$ 2,983	\$ 1,699
株式型報酬の費用	(52)	(42)	(198)	(136)
再編費用	—	—	—	2
買収関連の取得無形資産の減価償却	(15)	—	(18)	(1)
買収関連取引費用	(1)	—	(1)	(7)
変動持分事業体連結費用 ⁽²⁾	(9)	—	(9)	—
非 GAAP ベースの販売費／一般管理費	\$ 799	\$ 471	\$ 2,757	\$ 1,557
営業利益の調整：				
GAAP ベースの営業利益	59.2 %	38.4 %	61.3 %	40.4 %
株式型報酬の費用	1.3 %	2.3 %	1.4 %	2.3 %
再編費用	— %	— %	— %	— %
買収関連費用／取引費用	1.2 %	— %	0.3 %	0.1 %
買収関連の取得無形資産の減価償却	3.2 %	2.6 %	3.4 %	1.3 %
買収関連の条件付対価の再測定	0.3 %	0.4 %	0.1 %	0.5 %
変動持分事業体連結費用 ⁽²⁾	0.1 %	— %	— %	— %
非 GAAP ベースの営業利益 ⁽¹⁾	65.2 %	43.6 %	66.6 %	44.5 %
その他の収入（支出）の調整：				
GAAP ベースのその他の収入（支出） （純額）	\$ 30	\$ (11)	\$ 3	\$ (9)
買収関連取引費用	—	—	(2)	—
非 GAAP ベースのその他の収入（支出） （純額）	\$ 30	\$ (11)	\$ 1	\$ (9)

(1) 四捨五入により、合計が計数の総和と一致しない場合があります。

(2) 製造委託会社の連結



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)

(パーセンテージおよび1株あたりの金額を除き、単位 100 万)

	3ヶ月決算日 12月31日		12ヶ月決算日 12月31日	
	2014	2013	2014	2013
実効税率の調整：				
GAAP ベースの実効税率	18.2 %	29.3 %	18.8 %	27.3 %
再編費用	— %	— %	— %	— %
買収関連取引費用	— %	— %	— %	— %
買収関連の取得無形資産の減価償却	(0.8) %	(1.5) %	(0.9) %	(0.4) %
買収関連の条件付対価の再測定	(0.1) %	(0.3) %	— %	(0.4) %
非 GAAP ベースの実効税率 ⁽¹⁾	17.3 %	27.5 %	17.9 %	26.5 %
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	\$ 3,487	\$ 791	\$ 12,101	\$ 3,075
株式型報酬の費用	79	53	296	185
再編費用	—	—	—	3
買収関連費用／取引費用	71	—	70	7
買収関連の取得無形資産の減価償却	226	75	815	122
買収関連の条件付対価の再測定	20	11	32	59
非 GAAP ベースのギリアドに帰属する純利益	\$ 3,883	\$ 930	\$ 13,314	\$ 3,451
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	\$ 2.18	\$ 0.47	\$ 7.35	\$ 1.81
株式型報酬の費用	0.05	0.03	0.18	0.11
再編費用	—	—	—	—
買収関連費用／取引費用	0.04	—	0.04	—
買収関連の取得無形資産の減価償却	0.14	0.04	0.49	0.07
買収関連の条件付対価の再測定	0.01	0.01	0.02	0.03
非 GAAP ベースの希薄化後 1株あたり利益 ⁽¹⁾	\$ 2.43	\$ 0.55	\$ 8.09	\$ 2.04
(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 (希薄化後) 1株あたり利益の算定に用いられる株式数	1,597	1,694	1,647	1,695
株式型報酬の現行ルールが株式数に及ぼす影響	(1)	(1)	(1)	(1)
非 GAAP ベースの (希薄化後) 1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,596	1,693	1,646	1,694
非 GAAP ベースの調整額のサマリー：				
売上原価の調整額	\$ 216	\$ 80	\$ 824	\$ 150

研究開発費の調整額	146	41	269	172
販売費／一般管理費の調整額	77	42	226	142
その他収入（支出）の調整額	—	—	(2)	—
非 GAAP ベースの税引前調整額合計	439	163	1,317	464
税効果	(38)	(25)	(99)	(88)
控除：変動持分事業体連結費用 ⁽²⁾	(5)	—	(5)	—
ギリアドに帰属する非 GAAP ベースの税引後調整額合計	\$ 396	\$ 138	\$ 1,213	\$ 376

(1) 四捨五入により、合計が計数の総和と一致しない場合もあります。

(2) 製造委託会社の連結

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)

	2014年12月31日	2013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	\$ 11,726	\$ 2,571
売掛金（純額）	4,635	2,182
棚卸資産	1,386	1,697
有形固定資産（純額）	1,674	1,166
無形資産（純額）	11,073	11,900
のれん	1,172	1,169
その他資産	2,998	1,894
総資産	\$ 34,664	\$ 22,579
流動負債	\$ 5,618	\$ 6,407
長期負債	13,212	4,363
償還可能型転換社債の資本部分	15	64
株主資本 ⁽²⁾	15,819	11,745
負債および株主資本合計	\$ 34,664	\$ 22,579

(1) 2013年12月31日時点の監査済連結財務諸表より。前期金額の一部は、今回の表示に合わせ組み換え再表示されています。

(2) 2014年12月31日時点の普通株発行済株式数は14億9,900万株でした。



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 12月31日		12ヶ月決算日 12月31日	
	2014	2013	2014	2013
抗ウイルス剤				
Harvoni (米国)	\$ 2,001	\$ —	\$ 2,001	\$ —
Harvoni (欧州)	83	—	103	—
Harvoni (その他)	23	—	23	—
	2,107	—	2,127	—
Sovaldi (米国)	1,178	136	8,507	136
Sovaldi (欧州)	459	3	1,546	3
Sovaldi (その他)	95	—	230	—
	1,732	139	10,283	139
Atripla (米国)	668	615	2,357	2,356
Atripla (欧州)	194	255	888	1,061
Atripla (その他)	63	63	225	231
	925	933	3,470	3,648
Truvada (米国)	548	416	1,787	1,570
Truvada (欧州)	287	325	1,275	1,296
Truvada (その他)	62	73	278	270
	897	814	3,340	3,136
Stribild (米国)	319	187	1,014	510
Stribild (欧州)	52	14	145	24
Stribild (その他)	14	3	38	5
	385	204	1,197	539
Complera / Eviplera (米国)	196	152	663	503
Complera / Eviplera (欧州)	138	96	513	268
Complera / Eviplera (その他)	14	14	52	39
	348	262	1,228	810
Viread (米国)	164	123	484	428
Viread (欧州)	77	92	336	354
Viread (その他)	70	52	238	177
	311	267	1,058	959
その他の抗ウイルス剤 (米国)	12	10	46	57
その他の抗ウイルス剤 (欧州)	7	10	35	45
その他の抗ウイルス剤 (その他)	2	2	7	9
	21	22	88	111
抗ウイルス剤合計 (米国)	5,086	1,639	16,859	5,560



抗ウイルス剤合計（欧州）	1,297	795	4,841	3,051
抗ウイルス剤合計（その他）	343	207	1,091	731
	6,726	2,641	22,791	9,342
その他の製品：				
Letairis	181	139	595	520
Ranexa	144	130	510	449
AmBisome	104	94	388	352
Zydelig	17	—	23	—
その他	50	39	167	141
	496	402	1,683	1,462
製品売上合計	\$ 7,222	\$ 3,043	\$ 24,474	\$ 10,804

出典：ギリアド・サイエンシズ Inc.