

2017年2月7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、2017年2月7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・サイエンシズ社 2016年第4四半期及び通期決算を発表

- 第4四半期の製品売上は72億ドル（約8,640億円\*）
- 2016年通期の製品売上は30億ドル（約3,600億円）
- 2016年通期の希薄化後1株あたり利益は9.94ドル
- 2016年通期の非GAAPベースの希薄化後1株あたり利益は11.57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、2016年第4四半期と通期の業績を発表しました。2016年第4四半期の総収益は、2015年第4四半期の85億ドルに対し73億ドルでした。2015年第4四半期の純利益47億ドル、希薄化後1株あたり利益3.18ドルに対し、2016年第4四半期の純利益は31億ドル、希薄化後1株あたり利益は2.34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年第4四半期の49億ドル、希薄化後1株あたり利益3.32ドルに対し、2016年第4四半期は36億ドル、希薄化後1株あたり利益2.70ドルでした。

2016年通期の総収益は、2015年の326億ドルに対し304億ドルでした。2015年の純利益181億ドル、希薄化後1株あたり利益11.91ドルに対し、2016年の純利益は135億ドル、希薄化後1株あたり利益は9.94ドルでした。2016年の買収関連、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192億ドル、希薄化後1株あたり利益12.61ドルに対し、157億ドル、希薄化後1株あたり利益11.57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	
	2016	2015	2016	2015
製品売上	\$ 7,216	\$ 8,409	\$ 29,953	\$ 32,151
ロイヤルティ、契約収入などの収入	104	97	437	488
総収入	\$ 7,320	\$ 8,506	\$ 30,390	\$ 32,639
ギリアドに帰属する純利益	\$ 3,108	\$ 4,683	\$ 13,501	\$ 18,108
非 GAAP ベースの純利益*	\$ 3,585	\$ 4,889	\$ 15,713	\$ 19,174
希薄化後 EPS	\$ 2.34	\$ 3.18	\$ 9.94	\$ 11.91
非 GAAP ベースの希薄化後 EPS*	\$ 2.70	\$ 3.32	\$ 11.57	\$ 12.61

\* 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 4 四半期の製品売上合計は、2015 年第 4 四半期の 84 億ドルに対し、72 億ドルでした。2016 年第 4 四半期の製品売上は、米国で 49 億ドル、欧州で 14 億ドル、日本で 3 億 1,400 万ドル、その他の海外地域で 5 億 5,600 万ドルでした。2015 年第 4 四半期の製品売上は、米国で 48 億ドル、欧州で 17 億ドル、日本で 14 億ドル、その他の海外地域で 5 億 6,500 万ドルでした。

2016 年通期の製品売上合計は、2015 年の 322 億ドルに対し 300 億ドルでした。2016 年の製品売上は、米国で 193 億ドル、欧州で 61 億ドル、日本で 25 億ドル、その他の海外地域で 21 億ドルでした。2015 年の製品売上は、米国で 212 億ドル、欧州で 72 億ドル、日本で 19 億ドル、その他の海外地域で 19 億ドルでした。

## 抗ウイルス剤売上

抗 HIV 薬や他の抗ウイルス剤及び C 型慢性肝炎ウイルス (HCV) 製品の販売を含む抗ウイルス剤の売上は、2015 年第 4 四半期の 79 億ドルに対し、2016 年第 4 四半期は 66 億ドルでした。抗ウイルス剤の売上は、2015 年の 302 億ドルに対し、2016 年は 277 億ドルでした。

- 抗 HIV 薬を含む他の抗ウイルス剤の売上は、2015 年第 4 四半期の 30 億ドルに対し、2016 年第 4 四半期は 34 億ドルであり、2015 年通期の 111 億ドルに対し、2016 年通期は 129 億ドルでした。これらの増収は主に、テノホビル アラフェナミド フマル酸塩 (TAF) をベースとした製品、ゲンボイヤ® 配合錠(エルビテグラビル 150 mg/コビスタット 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® (emtricitabine 200 mg/tenofovir alafenamide 25 mg) および Odefsey® (emtricitabine 200 mg/rilpivirine 25 mg/tenofovir alafenamide 25 mg)の売上増加が続いたことによるもので、

テノホビル ジソプロキシルフマル酸塩(TDF) をベースとした製品の売上減少により一部相殺されています。

- 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、2015 年第 4 四半期の 49 億ドルに対し、2016 年第 4 四半期は 32 億ドル、2015 年通期の 191 億ドルに対し、2016 年通期は 148 億ドルでした。この減少は主に、ハーボニー<sup>®</sup> 配合錠とソバルディ<sup>®</sup> 錠の売上減少によるもので、2016 年に各地で発売された Epclusa の売上で一部相殺されています。

### その他製品売上

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、2015 年第 4 四半期の 5 億 2,300 万ドルに対し、2016 年第 4 四半期は 6 億 2,100 万ドルでした。2016 年通期のその他製品の売上は、2015 年通期の 19 億ドルに対し 22 億ドルでした。

### 営業経費

(単位 100 万)

	3ヶ月決算日		12ヶ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2016	2015	2016	2015
研究開発費	\$ 1,208	\$ 757	\$ 5,098	\$ 3,014
非 GAAP ベースの研究開発費*	\$ 959	\$ 779	\$ 3,749	\$ 2,845
販売費/一般管理費	\$ 992	\$ 1,066	\$ 3,398	\$ 3,426
非 GAAP ベースの販売費/一般管理費*	\$ 938	\$ 1,013	\$ 3,194	\$ 3,224

\* 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.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 4 四半期と比較した 2016 年第 4 四半期の営業経費は以下の通りです。

- 研究開発費及び非 GAAP ベースの研究開発費\*が増加しました。この増加は主に、ギリアドの臨床試験全体の進捗によるものであり、進行中の開発費用の支出です。
- 2016 年第 4 四半期の研究開発費には、進行中の研究開発費 (IPR&D) に関する減損費用も含まれます。

2015 年通期と比較した 2016 年通期の営業経費は以下の通りです。

- 研究開発費及び非 GAAP ベースの研究開発費\*が増加しました。この増加は主に、進行中のマイルストーン支出を含むギリアドの臨床試験全体の進捗と米国食品医薬品局 (FDA) 優先審査証書の購入によるものです。
- 2016 年の研究開発費には、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、Nimbus Apollo 社の買収、IPR&D に関連する減損費用も含まれます。

- 販売/一般管理費および非 GAAP ベースの販売/一般管理費\*の減少は、主にブランド医療用医薬品に対する手数料の減少によるものですが、ギリアド製品の上市や事業エリア拡大のための費用増加により、一部相殺されています。

## 現金、現金等価物および有価証券

2015年12月31日時点の262億ドルに対して、2016年12月31日時点でギリアドは324億ドルの現金、現金等価物および有価証券を保有していました。これは主に、2016年9月に元本総額50億ドルの無担保上位債を発行したことによります。2016年の営業キャッシュフローは167億ドルで、110億ドルを1億2,300万株の自己株式取得に充当しました。また、配当金25億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 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%
R&D	\$3,100 - \$3,400
SG&A	\$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/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

- 2016年11月、ジェームズ・R・メイヤーズがエグゼクティブ・バイスプレジデント、ワールドワイド・コマーシャル・オペレーションズ担当に昇進したことを発表しました。

## 2016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／肝疾患プログラム

- FDA と日本の厚生労働省により、代償性肝疾患を伴う慢性 B 型肝炎ウイルス (HBV) 感染症の成人を対象とする 1 日 1 回投与の治療薬、ベムリディ®錠(テノホビル アラフェナミド) 25 mg が承認されたことを発表しました。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ベムリディ®錠の承認申請に関し肯定的見解を採択しました。
- 直接作用型抗ウイルス薬 (DAA) 治療歴のある HCV 感染患者を対象とした、sofosbuvir 400 mg、velpatasvir 100 mg、voxilaprevir 100 mg を含有する 1 日 1 回単剤投与レジメンの新薬承認申請 (NDA) を FDA に提出したことを発表しました。申請データには、肝硬変を有しないまたは代償性肝硬変を有する、DAA 治療歴のあるジェノタイプ 1 型から 6 型の HCV 感染患者を対象とした 12 週間のレジメンが使用されています。
- 非アルコール性脂肪性肝炎及び中等度から重度の肝線維症 (線維症化ステージ F2 または F3) 患者を対象とした、アポトーシスシグナル調節キナーゼ 1 阻害剤 selonsertib (旧 GS-4997) の第 2 相非盲検試験において、単剤またはモノクローナル抗体 simtuzumab との併用下で肯定的な結果が得られたことを発表しました。また、線維化の退縮に加え、selonsertib を 24 週間投与した患者における肝障害を示す検査値の低下と関連していることが認められました。これらのデータは、Liver Meeting® 2016 での最新演題セッションで発表されました。
- ツルバダ配合錠 (エムトリシタビン 200mg/テノホビル ジソプロキシシルフマル酸塩) ベースのレジメンならびに Descovy® ベースのレジメンによる、ウイルス学的に抑制された HIV-1 感染患者の安全性と有効性を評価した第 3 相試験の 2 年間 (96 週間) の肯定的なデータ、ならびに 2 件の第 3b 相試験の 48 週間のデータを発表しました。その結果、Descovy ベースのレジメンを受けた患者で一部の腎臓及び骨の検査項目の改善が認められ、Descovy を含むレジメンが、ツルバダ配合錠を含むレジメンと統計的に非劣性であることが示されました。

### 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・サイエンシズ社について

ギリアドは、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 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<sup>®</sup>、ハーボニー<sup>®</sup> 配合錠、ゲンボイヤ<sup>®</sup> 配合錠、Odefsey<sup>®</sup>、Descovy<sup>®</sup>、ベムリディ<sup>®</sup> 錠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緊縮財政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；企業や政府支払人との進行中の契約ならびに今後の交渉による割引、支払い取り消し、割り戻しの増加；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；不確実な世界マクロ経済環境下にある米国外でのピリアード<sup>®</sup> 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；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；ソバルディ<sup>®</sup> 錠、velpatasvir および voxilaprevir 含有の単剤投与のレジメンを含む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<sup>®</sup>、ハーボニー<sup>®</sup> 配合錠、ゲンボイヤ<sup>®</sup> 配合錠、Odefsey<sup>®</sup>、Descovy<sup>®</sup>、ベムリディ<sup>®</sup> 錠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 selonsertib 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。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



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ヶ月決算日 12月31日		12ヶ月決算日 12月31日	
	2016	2015	2016	2015
<b>収入：</b>				
製品売上	\$ 7,216	\$ 8,409	\$29,953	\$ 32,151
ロイヤルティ、契約収入などの収入	104	97	437	488
総収入	7,320	8,506	30,390	32,639
<b>原価・費用：</b>				
売上原価	1,075	1,062	4,261	4,006
研究開発費	1,208	757	5,098	3,014
販売費/一般管理費	992	1,066	3,398	3,426
原価・費用合計	3,275	2,885	12,757	10,446
営業利益	4,045	5,621	17,633	22,193
支払利息	(265)	(230)	(964)	(688)
その他収入（支出）（純額）	140	46	428	154
税金等調整前利益	3,920	5,437	17,097	21,659
法人税等充当金	821	752	3,609	3,553
純利益	3,099	4,685	13,488	18,106
非支配持分に帰属する純利益（損益）	(9)	2	(13)	(2)
ギリアドに帰属する純利益	\$ 3,108	\$ 4,683	\$ 13,501	\$ 18,108
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	\$2.36	\$3.26	\$10.08	\$12.37
基本的 1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,316	1,436	1,339	1,464
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	\$2.34	\$ 3.18	\$9.94	\$ 11.91
希薄化後 1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,327	1,472	1,358	1,521
一株あたり現金配当	\$0.47	\$0.43	\$1.84	\$ 1.29

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月31日		12ヶ月決算日 12月31日	
	2016	2015	2016	2015
<b>売上原価の調整:</b>				
GAAP ベースの売上原価	\$1,075	\$1,062	\$4,261	\$4,006
買収関連の取得無形資産の減価償却	(214)	(206)	(844)	(826)
株式型報酬の費用	(3)	(2)	(14)	(11)
その他 <sup>(1)</sup>	2	3	11	6
非 GAAP ベースの売上原価	\$860	\$857	\$3,414	\$3,175
<b>製品粗利益率の調整:</b>				
GAAP ベースの製品粗利益	85.1%	87.4%	85.8%	87.5%
買収関連の取得無形資産の減価償却	3.0%	2.4%	2.8%	2.6%
非 GAAP ベースの製品粗利益 <sup>(2)</sup>	88.1%	89.8%	88.6%	90.1%
<b>研究開発費の調整:</b>				
GAAP ベースの研究開発費	\$1,208	\$757	\$5,098	\$3,014
提携契約一時金	—	—	(373)	—
買収関連の IPR&D 取得	—	—	(400)	(66)
買収関連の IPR&D 減損	(201)	—	(432)	—
株式型報酬の費用	(47)	(45)	(176)	(173)
その他 <sup>(1)</sup>	(1)	67	32	70
非 GAAP ベースの研究開発費	\$959	\$779	\$3,749	\$2,845
<b>販売費/一般管理費の調整:</b>				
GAAP ベースの販売費/一般管理費	\$992	\$1,066	\$3,398	\$3,426
株式型報酬の費用	(52)	(50)	(190)	(198)
その他 <sup>(1)</sup>	(2)	(3)	(14)	(4)
非 GAAP ベースの販売/一般管理費	\$938	\$1,013	\$3,194	\$3,224
<b>営業利益率の調整:</b>				
GAAP ベースの営業利益	55.3%	66.1%	58.0%	68.0%
提携契約一時金	—%	—%	1.2%	—%
買収関連の取得無形資産の減価償却	2.9%	2.4%	2.8%	2.5%
買収関連の IPR&D 取得	—%	—%	1.3%	0.2%
買収関連の IPR&D 減損	2.7%	—%	1.4%	—%
株式型報酬の費用	1.4%	1.1%	1.3%	1.2%
その他 <sup>(1)</sup>	—%	(0.8)%	(0.1)%	(0.2)%
非 GAAP ベースの営業利益 <sup>(2)</sup>	62.3%	68.9%	65.9%	71.7%

(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 12月31日		12ヶ月決算日 12月31日	
	2016	2015	2016	2015
<b>実効税率の調整:</b>				
GAAP ベースの実効税率	20.9%	13.8%	21.1%	16.4%
提携契約一時金	—%	—%	(0.4)%	—%
買収関連の取得無形資産の減価償却	(1.5)%	—%	(0.8)%	(0.3)%
買収関連の IPR&D 取得	—%	—%	(0.4)%	—%
株式型報酬の費用	—%	—%	—%	0.1%
その他 <sup>(1)</sup>	—%	0.1%	—%	—%
非 GAAP ベースの実効税率 <sup>(2)</sup>	19.4%	13.9%	19.5%	16.2%
<b>ギリアドに帰属する純利益の調整:</b>				
GAAP ベースのギリアドに帰属する純利益	\$3,108	\$4,683	\$13,501	\$18,108
提携契約一時金	—	—	373	—
買収関連の取得無形資産の減価償却	206	203	818	808
買収関連の IPR&D 取得	—	—	400	66
買収関連の IPR&D 減損	198	—	371	—
株式型報酬の費用	73	67	276	251
その他 <sup>(1)</sup>	—	(64)	(26)	(59)
非 GAAP ベースのギリアドに帰属する純利益	\$3,585	\$4,889	\$15,713	\$19,174
<b>希薄化後 1 株あたり利益の調整:</b>				
GAAP ベースの希薄化後 1 株あたり利益	\$2.34	\$3.18	\$9.94	\$11.91
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	0.16	0.14	0.60	0.53
買収関連の IPR&D 取得	—	—	0.29	0.04
買収関連の IPR&D 減損	0.15	—	0.27	—
株式型報酬の費用	0.06	0.05	0.20	0.17
その他 <sup>(1)</sup>	—	(0.04)	(0.02)	(0.04)
非 GAAP ベースの希薄化後 1 株あたり利益 <sup>(2)</sup>	\$2.70	\$3.32	\$11.57	\$12.61
<b>(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:</b>				
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)	1,327	1,472	1,358	1,521
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)	1,326	1,472	1,358	1,521
<b>非 GAAP ベースの調整額のサマリー:</b>				
売上原価の調整額	\$215	\$205	\$847	\$831
研究開発費の調整額	249	(22)	1,349	169

販売費/一般管理費の調整額	54	53	204	202
その他収入（支出）の調整額 <sup>(1)</sup>	—	—	—	1
非 GAAP ベースの税引前調整額合計	518	236	2,400	1,203
税効果	(40)	(34)	(191)	(150)
その他 <sup>(1)</sup>	(1)	4	3	13
非 GAAP ベースの税引後調整額合計	\$477	\$206	\$2,212	\$1,066

(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 2017 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)

	提示 2017 年 2 月 7 日
<b>GAAP と非 GAAP ベースの製品の予想粗利益の調整：</b>	
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%
<b>GAAP と非 GAAP ベースの予想研究開発費の調整：</b>	
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
<b>GAAP と非 GAAP ベースの予想販売費/一般管理費の調整：</b>	
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
<b>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：</b>	
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

(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12月31日	2015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	\$ 32,380	\$26,208
売掛金 (純額)	4,514	5,854
棚卸資産	1,587	1,955
有形固定資産 (純額)	2,865	2,276
無形資産 (純額)	8,971	10,247
のれん	1,172	1,172
その他資産	5,488	4,004
総資産	\$ 56,977	\$ 51,716
流動負債	\$ 9,219	\$ 9,890
長期負債	28,395	22,711
償還可能型転換社債の資本部分	—	2
株主資本 <sup>(2)</sup>	19,363	19,113
負債および株主資本合計	\$ 56,977	\$ 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12月31日現在、発行済社外流通普通株式数は1,310百万株。

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 12月31日		12ヶ月決算日 12月31日	
	2016	2015	2016	2015
抗ウイルス剤				
Harvoni (米国)	\$976	\$1,707	\$4,941	\$10,090
Harvoni (欧州)	363	587	1,810	2,219
Harvoni (日本)	195	899	1,839	1,010
Harvoni (その他)	106	152	491	545
	1,640	3,345	9,081	13,864
Epclusa (米国)	934	—	1,591	—
Epclusa (欧州)	101	—	141	—
Epclusa (その他)	13	—	20	—

	1,048	—	1,752	—
Truvada (米国)	604	587	2,384	2,057
Truvada (欧州)	200	272	913	1,118
Truvada (その他)	64	77	269	284
	868	936	3,566	3,459
Atripla (米国)	444	582	1,898	2,222
Atripla (欧州)	108	161	520	694
Atripla (その他)	55	57	187	218
	607	800	2,605	3,134
Genvoya (米国)	485	44	1,301	44
Genvoya (欧州)	68	1	160	1
Genvoya (その他)	10	—	23	—
	563	45	1,484	45
Sovaldi (米国)	112	660	1,895	2,388
Sovaldi (欧州)	164	259	891	1,601
Sovaldi (日本)	119	473	635	878
Sovaldi (その他)	146	155	580	409
	541	1,547	4,001	5,276
Stribild (米国)	296	408	1,523	1,476
Stribild (欧州)	71	83	314	282
Stribild (その他)	20	20	77	67
	387	511	1,914	1,825
Viread (米国)	171	156	591	541
Viread (欧州)	68	77	302	310
Viread (その他)	85	73	293	257
	324	306	1,186	1,108
Complera / Eviplera (米国)	146	216	821	796
Complera / Eviplera (欧州)	135	149	580	576
Complera / Eviplera (その他)	16	15	56	55
	297	380	1,457	1,427
Odefsey (米国)	138	—	302	—
Odefsey (欧州)	17	—	27	—
	155	—	329	—

Descovy (米国)	112	—	226	—
Descovy (欧州)	34	—	69	—
Descovy (その他)	3	—	3	—
	149	—	298	—

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ヶ月決算日 12月31日		12ヶ月決算日 12月31日	
	2016	2015	2016	2015
その他の抗ウイルス剤 (米国)	\$12	\$9	\$48	\$39
その他の抗ウイルス剤 (欧州)	4	6	22	26
その他の抗ウイルス剤 (その他)	—	1	2	4
	16	16	72	69
抗ウイルス剤合計 (米国)	4,430	4,369	17,521	19,653
抗ウイルス剤合計 (欧州)	1,333	1,595	5,749	6,827
抗ウイルス剤合計 (日本)	314	1,372	2,474	1,888
抗ウイルス剤合計 (その他)	518	550	2,001	1,839
	6,595	7,886	27,745	30,207
その他の製品 :				
Letairis	226	192	819	700
Ranexa	210	169	677	588
AmBisome	94	74	356	350
Zydelig	39	40	168	132
その他	52	48	188	174
	621	523	2,208	1,944
製品売上合計	\$ 7,216	\$ 8,409	\$ 29,953	\$ 32,151

Business Wire : <http://www.businesswire.com/news/home/20170207006383/en/>

出典 : ギリアド・サイエンシズ Inc.