

2016年11月1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11月1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3四半期の決算を発表

- 製品売上は74億ドル（約8,880億円\*）
- 希薄化後1株あたり利益は2.49ドル
- 非GAAPベースの希薄化後1株あたり利益は2.75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2016年第3四半期を2015年第3四半期と比較したものです。総収益は2015年の83億ドルに対し、2016年は75億ドルでした。2015年の純利益46億ドル、希薄化後1株あたり利益3.06ドルに対し、2016年の純利益は33億ドル、希薄化後1株あたり利益は2.49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3.22ドルに対し、2016年は37億ドル、2.75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 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2016	2015	2016	2015
製品売上	\$7,405	\$8,211	\$22,737	\$23,742
ロイヤルティ、契約収入などの収入	95	84	333	391
総収入	\$7,500	\$8,295	\$23,070	\$24,133
ギリアドに帰属する純利益	\$3,330	\$4,600	\$10,393	\$13,425
非GAAPベースの純利益*	\$3,677	\$4,836	\$12,128	\$14,285
希薄化後EPS	\$2.49	\$3.06	\$7.59	\$8.73
非GAAPベースの希薄化後EPS*	\$2.75	\$3.22	\$8.87	\$9.29

\* 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

2016 年第 3 四半期の製品売上合計は、2015 年第 3 四半期の 82 億ドルに対し、74 億ドルでした。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、日本で 4 億 5,200 万ドル、その他の海外地域で 4 億 7,900 万ドルでした。2015 年第 3 四半期の製品売上は、米国で 56 億ドル、欧州で 17 億ドル、日本で 4 億 5,400 万ドル、その他の海外地域で 5 億 400 万ドルでした。

## 抗ウイルス剤売上

主に 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 3 四半期の 77 億ドルに対し、2016 年第 3 四半期は 68 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 3 四半期の 29 億ドルに対し、2016 年第 3 四半期は 35 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<sup>®</sup> (elvitegravir 150 mg/cobicistat 150 mg/emtricitabine 200 mg/tenofovir alafenamide 10 mg)、Descovy<sup>®</sup> (emtricitabine 200 mg/tenofovir alafenamide 25 mg) および Odefsey<sup>®</sup> (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した。
- C 型慢性肝炎治療薬である、Harvoni<sup>®</sup> (ledipasvir 90 mg/sofosbuvir 400 mg)、Sovaldi<sup>®</sup> (sofosbuvir 400 mg) および Epclusa<sup>®</sup> (sofosbuvir 400 mg/velpatasvir 100 mg) の売上は、2015 年第 3 四半期の 48 億ドルに対し、2016 年第 3 四半期は 33 億ドルでした。この減少は主に Harvoni<sup>®</sup> および Sovaldi<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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)、AmBisome<sup>®</sup> (注射用 amphotericin B liposome) などのその他製品の売上げは、2015年第3四半期の5億900万ドルに対し、2016年第3四半期は5億6,400万ドルでした。

### 営業経費

(単位 100 万)

	3ヶ月決算日 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2016	2015	2016	2015
研究開発費	\$1,141	\$743	\$3,890	\$2,257
非GAAPベースの研究開発費*	\$981	\$713	\$2,790	\$2,066
販売費/一般管理費	\$831	\$903	\$2,406	\$2,360
非GAAPベース*の販売費/一般管理費*	\$780	\$850	\$2,256	\$2,211

\* 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。

2015年第3四半期と比較した2016年第3四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、ギリアドによる Nimbus Apollo 社の買収に関連した2億ドルのマイルストーン支出によるものです。
- 販売費/一般管理費および非 GAAP ベースの販売費/一般管理費\*が減少しました。これは主に、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。

### 現金、現金等価物および有価証券

2016年6月30日時点の246億ドルに対して、2016年9月30日時点でギリアドは316億ドルの現金、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年第3四半期の営業キャッシュフローは43億ドルでした。ギリアドは2016年第3四半期に10億ドル、2016年第1四半期から2016年第3四半期までに100億ドルを自己株式取得に充当しました。

### 2016年通期のガイダンスは据え置き

ギリアドは2016年7月25日に修正した2016年通期のガイダンスを据え置きます。

(パーセンテージと 1 株あたり利益を除き、単位 100 万)

	2016 年 11 月 1 日の修正予想
製品の純売上	\$29,500 - \$30,500
非 GAAP ベース*	
製品の粗利益	88% - 90%
R&D	\$3,600 - \$3,800
SG&A	\$3,100 - \$3,300
実効税率	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	\$1.47 - \$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.10～11 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

- ケリー・A・クラマー氏がギリアドの取締役及び監査委員のメンバーに任命されたことを発表しました。クラマー氏は現在、Cisco Systems 社の副社長兼最高財務責任者です。
- ギリアドが、世界保健機構（WHO）とのパートナーシップに参入し、診断サービスおよび内臓リーシュマニア症（VL）治療へのアクセスを拡大させるために、5 年にわたり計 2,000 万ドルの資金と医薬品の寄付を提供することを発表しました。この協力の一環として、ギリアドは、バングラディッシュ、エチオピア、インド、ネパール、南スーダン、スーダンをはじめとした、主な VL 流行国での治療ニーズを満たすため、AmBisome® のバイアル 380,000 本を WHO に寄付します。

## 2016 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

- HIV 感染リスクの高い HIV 非感染成人において、性行為による HIV-1 感染リスクを低下させることを目的として申請した、安全な性行為との組み合わせによる Truvada® (emtricitabine 200 mg/tenofovir disoproxil 245 mg) 1 日 1 回投与（いわゆる曝露前予防投与 [PrEP]）の承認を、欧州委員会から取得したことを発表しました。Truvada® は、他の抗レトロウイルス剤との併用下での 18 歳以上の成人患者を対象とした HIV-1 感染症治療薬として、2005 年に欧州医薬品庁（EMA）により承認されました。現在では、併用療法において欧州で最も処方量の多い抗レトロウイルス剤です。
- 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、初めての全ジェノタイプ対象治療薬である配合錠（STR：single tablet regimen）、Epclusa® を、欧州委員会が承認したことを発表しました。Epclusa® 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。Epclusa® は、リバビリン（RBV）の併用投与を必要としないジェノタイプ 2 型および 3 型

の C 型慢性肝炎患者の治療薬として承認された、初めての配合剤でもあります。代償性肝硬変を有するジェノタイプ 3 型の患者において、医師は RBV の追加投与を検討することも可能です。また、この EMA による承認は、公衆衛生上の大きな問題となり得る医薬品を対象とした迅速審査に基づき実施されました。

## 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.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。

## 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 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<sup>®</sup>、Harvoni<sup>®</sup>、Genvoya<sup>®</sup>、Odefsey<sup>®</sup>、Descovy<sup>®</sup>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) 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；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<sup>®</sup>、Harvoni<sup>®</sup>、Genvoya<sup>®</sup>、Odefsey<sup>®</sup>、Descovy<sup>®</sup>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<sup>®</sup>、GILEAD SCIENCES<sup>®</sup>、AMBISOME<sup>®</sup>、CAYSTON<sup>®</sup>、COMPLERA<sup>®</sup>、DESCOVY<sup>®</sup>、EMTRIVA<sup>®</sup>、EPCLUSA<sup>®</sup>、EVIPLERA<sup>®</sup>、GENVOYA<sup>®</sup>、HARVONI<sup>®</sup>、HEPSERA<sup>®</sup>、LETAIRIS<sup>®</sup>、ODEFSEY<sup>®</sup>、RANEXA<sup>®</sup>、RAPISCAN<sup>®</sup>、SOVALDI<sup>®</sup>、STRIBILD<sup>®</sup>、TRUVADA<sup>®</sup>、TYBOST<sup>®</sup>、VIREAD<sup>®</sup>、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。TAMIFLU<sup>®</sup>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 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2016	2015	2016	2015
<b>収入：</b>				
製品売上	\$7,405	\$8,211	\$22,737	\$23,742
ロイヤルティ、契約収入などの収入	95	84	333	391
総収入	7,500	8,295	23,070	24,133
<b>原価・費用：</b>				
売上原価	1,129	1,064	3,186	2,944
研究開発費	1,141	743	3,890	2,257
販売費/一般管理費	831	903	2,406	2,360
原価・費用合計	3,101	2,710	9,482	7,561
営業利益	4,399	5,585	13,588	16,572
支払利息	(242)	(165)	(699)	(458)
その他収入（支出）（純額）	119	52	288	108
税金等調整前利益	4,276	5,472	13,177	16,222
法人税等充当金	951	880	2,788	2,801
純利益	3,325	4,592	10,389	13,421
非支配持分に帰属する純損益	(5)	(8)	(4)	(4)
ギリアドに帰属する純利益	\$3,330	\$4,600	\$10,393	\$13,425
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	\$2.52	\$3.14	\$7.72	\$9.11
基本的1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,322	1,463	1,347	1,474
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	\$2.49	\$3.06	\$7.59	\$8.73
希薄化後1株あたり利益の算定に用いられた株式数	1,339	1,503	1,369	1,538
一株あたり現金配当	\$0.47	\$0.43	\$1.37	\$0.86

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 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2016	2015	2016	2015
<b>売上原価の調整:</b>				
GAAP ベースの売上原価	\$1,129	\$1,064	\$3,186	\$2,944
買収関連の取得無形資産の減価償却	(210)	(207)	(630)	(620)
株式型報酬の費用	(4)	(3)	(11)	(9)
その他 <sup>(1)</sup>	3	2	9	3
非 GAAP ベースの売上原価	\$918	\$856	\$2,554	\$2,318
<b>製品粗利益率の調整:</b>				
GAAP ベースの製品粗利益	84.8%	87.0%	86.0%	87.6%
買収関連の取得無形資産の減価償却	2.8%	2.5%	2.8%	2.6%
非 GAAP ベースの製品粗利益 <sup>(2)</sup>	87.6%	89.6%	88.8%	90.2%
<b>研究開発費の調整:</b>				
GAAP ベースの研究開発費	\$1,141	\$743	\$3,890	\$2,257
提携契約一時金	(5)	—	(373)	—
買収関連の IPR&D 取得	—	—	(400)	(66)
買収関連の IPR&D 減損	(117)	—	(231)	—
株式型報酬の費用	(44)	(44)	(129)	(128)
その他 <sup>(1)</sup>	6	14	33	3
非 GAAP ベースの研究開発費	\$981	\$713	\$2,790	\$2,066
<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	\$ 831	\$903	\$2,406	\$2,360
株式型報酬の費用	(47)	(50)	(138)	(148)
その他 <sup>(1)</sup>	(4)	(3)	(12)	(1)
非 GAAP ベースの販売/一般管理費	\$780	\$850	\$2,256	\$2,211
<b>営業利益率の調整:</b>				
GAAP ベースの営業利益	58.7%	67.3%	58.9%	68.7%
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	2.8%	2.5%	2.7%	2.6%
買収関連の IPR&D 取得	—%	—%	1.7%	0.3%
買収関連の IPR&D 減損	1.6%	—%	1.0%	—%
株式型報酬の費用	1.3%	1.2%	1.2%	1.2%



その他 <sup>(1)</sup>	(0.1)%	(0.2)%	(0.1)%	—%
非 GAAP ベースの営業利益 <sup>(2)</sup>	64.3%	70.8%	67.1%	72.7%

(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 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2016	2015	2016	2015
<b>実効税率の調整:</b>				
GAAP ベースの実効税率	22.2%	16.1%	21.2%	17.3%
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	(0.4)%	(0.2)%	(0.7)%	(0.4)%
買収関連の IPR&D 取得	—%	—%	(0.5)%	—%
株式型報酬の費用	—%	0.4%	—%	0.1%
非 GAAP ベースの実効税率 <sup>(1)</sup>	21.8%	16.3%	19.5%	17.0%
<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	\$3,330	\$4,600	\$10,393	\$13,425
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	204	202	612	605
買収関連の IPR&D 取得	—	—	400	66
買収関連の IPR&D 減損	74	—	173	—
株式型報酬の費用	70	44	203	184
その他 <sup>(2)</sup>	(6)	(10)	(26)	5
非 GAAP ベースの純利益	\$3,677	\$4,836	\$12,128	\$14,285
<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	\$2.49	\$3.06	\$7.59	\$8.73
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	0.45	0.39
買収関連の IPR&D 取得	—	—	0.29	0.04
買収関連の IPR&D 減損	0.06	—	0.13	—
株式型報酬の費用	0.05	0.03	0.15	0.12
その他 <sup>(2)</sup>	—	(0.01)	(0.02)	0.01
非 GAAP ベースの希薄化後1株あたり利益 <sup>(1)</sup>	\$2.75	\$3.22	\$8.87	\$9.29
<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)	1,339	1,503	1,369	1,538
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 1 株あたり利益の算定に用いられる株式数 (希薄化後)	1,338	1,502	1,368	1,537
<b>非 GAAP ベースの調整額のサマリー :</b>				
売上原価の調整額	\$211	\$208	\$632	\$626
研究開発費の調整額	160	30	1,100	191
販売費/一般管理費の調整額	51	53	150	149
その他収入 (支出) の調整額	—	1	—	1
非 GAAP ベースの税引前調整額合計	422	292	1,882	967
税効果	(74)	(58)	(151)	(116)
その他 <sup>(2)</sup>	(1)	2	4	9
非 GAAP ベースの税引後調整額合計	\$347	\$236	\$1,735	\$860

(1) 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。

(2) 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。

## 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 11 月 1 日の 修正予想
<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	85% - 87%
買収関連費用	3% - 3%
非 GAAP ベースの製品の予想粗利益 <sup>(1)</sup>	88% - 90%
<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	\$4,700 - \$4,945
買収関連費用 / 提携契約一時金	(915) - (945)
株式型報酬の費用	(185) - (200)
非 GAAP ベースの予想研究開発費	\$3,600 - \$3,800
<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 - \$3,515
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 - \$3,300
<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	\$1.26 - \$1.30
株式型報酬の費用	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	\$1.47 - \$1.53

(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 9 月 30 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	\$31,611	\$26,208
売掛金 (純額)	5,075	5,854
棚卸資産	1,900	1,955
有形固定資産 (純額)	2,714	2,276
無形資産 (純額)	9,386	10,247
のれん	1,172	1,172
その他資産	4,751	4,004
総資産	\$56,609	\$51,716
流動負債	\$11,073	\$9,890
長期負債	28,176	22,711
償還可能型転換社債の資本部分	—	2
株主資本 <sup>(2)</sup>	17,360	19,113
負債および株主資本合計	\$56,609	\$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 9 月 30 日現在、発行済社外流通普通株式数は 1,322 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 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2016	2015	2016	2015
抗ウイルス剤				
Harvoni (米国)	\$1,084	\$2,541	\$3,965	\$8,383

Harvoni (欧州)	380	532	1,447	1,632
Harvoni (日本)	309	111	1,644	111
Harvoni (その他)	87	148	385	393
	1,860	3,332	7,441	10,519
Truvada (米国)	573	561	1,780	1,470
Truvada (欧州)	217	268	713	846
Truvada (その他)	68	74	205	207
	858	903	2,698	2,523
Sovaldi (米国)	363	692	1,783	1,728
Sovaldi (欧州)	184	337	727	1,342
Sovaldi (日本)	143	343	516	405
Sovaldi (その他)	135	94	434	254
	825	1,466	3,460	3,729
Atripla (米国)	486	597	1,454	1,640
Atripla (欧州)	129	161	412	533
Atripla (その他)	35	60	132	161
	650	818	1,998	2,334
Epclusa (米国)	593	—	657	—
Epclusa (欧州)	40	—	40	—
Epclusa (その他)	7	—	7	—
	640	—	704	—
Stribild (米国)	525	422	1,227	1,068
Stribild (欧州)	78	73	243	199
Stribild (その他)	18	16	57	47
	621	511	1,527	1,314
Genvoya (米国)	407	—	816	—
Genvoya (欧州)	46	—	92	—
Genvoya (その他)	8	—	13	—
	461	—	921	—
Complera / Eviplera (米国) <sup>(1)</sup>	254	210	675	580
Complera / Eviplera (欧州)	143	137	445	427
Complera / Eviplera (その他)	14	13	40	40
	411	360	1,160	1,047
Viread (米国)	155	151	420	385
Viread (欧州)	77	76	234	233
Viread (その他)	71	70	208	184
	303	297	862	802
Odefsey (米国)	95	—	164	—
Odefsey (欧州)	10	—	10	—
	105	—	174	—
Descovy (米国)	65	—	114	—
Descovy (欧州)	23	—	35	—
	88	—	149	—

<sup>(1)</sup> 2016年9月30日付の3ヶ月決算日および9ヶ月決算日の金額には、Stribild<sup>®</sup> 2億2,300万ドル、Complera<sup>®</sup> 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ヶ月決算日 9月30日		9ヶ月決算日 9月30日	
	2016	2015	2016	2015
その他の抗ウイルス剤（米国）	\$ 14	\$ 8	\$36	\$30
その他の抗ウイルス剤（欧州）	5	6	18	20
その他の抗ウイルス剤（その他）	—	1	2	3
	19	15	56	53
抗ウイルス剤合計（米国）	4,614	5,182	13,091	15,284
抗ウイルス剤合計（欧州）	1,332	1,590	4,416	5,232
抗ウイルス剤合計（日本）	452	454	2,160	516
抗ウイルス剤合計（その他）	443	476	1,483	1,289
	6,841	7,702	21,150	22,321
その他の製品：				
Letairis	215	181	593	508
Ranexa	170	161	467	419
AmBisome	91	88	262	276
Zydelig	39	36	129	92
その他	49	43	136	126
	564	509	1,587	1,421
製品売上合計	\$ 7,405	\$ 8,211	\$22,737	\$23,742

Business Wire : <http://www.businesswire.com/news/home/20161101006646/en/>

出典：ギリアド・サイエンシズ Inc.