

<報道関係各位>

2025年2月26日

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、2025年2月11日（現地時間）に発表したプレスリリース（<https://www.gilead.com/news>）を邦訳し、参考資料として提供するものです。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。  
なお本文中には日本における未承認薬、未承認適応症に関する情報が含まれています。

## ギリアド、2024年第4四半期および通期業績を発表

- ベクルリーを除く製品売上高は、2024年通期で対前年比8%増の268億ドル
- ビクトルビの売上高は、2024年通期で対前年比13%増の134億ドル
- オンコロジー領域の売上高は、2024年通期で対前年比12%増の33億ドル

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2月11日、2024年第4四半期と通期の業績を発表しました。

ギリアドの会長兼最高経営責任者（CEO）ダニエル・オデイ（Daniel O'day）は、「ギリアドの2024年の第4四半期およびの通期の実績は、ベースビジネスの製品売上高が通年で対前年比8%増、第4四半期で対前年比13%増となり、引き続き非常に好調でした。この実績を基盤に、2025年夏に見込まれているHIV予防を適応とするレナカパビル<sup>®</sup>の上市が、HIV予防の可能性の広がりを創出することでしょう。このHIV領域における可能性と、強力かつ多様なポートフォリオおよび業務効率の改善により、ギリアドは、今後数年で患者さんへのインパクトを拡大しながら、確実に株主に利益を還元していけるでしょう」と述べています。

### 2024年第4四半期の業績

- 2024年第4四半期の収益は、2023年同期比6%増の76億ドルで、これは主にHIV領域、オンコロジー領域および肝臓疾患領域の売上増によるもので、ベクルリー<sup>®</sup>（レムデシビル）の売上減により一部相殺されました。
- 希薄化後1株当たり利益（EPS）は、2023年同期の1.14ドルに対し、2024年第4四半期は1.42ドルに増加しました。これは主に、売上原価減、製品売上高増、および買収によるインプロセス研究開発（IPR&D）費減によるもので、営業費用増ならびに2023年の含み益と比較した2024年の株式投資による含み損により一部相殺されました。

- ・ 非GAAPベースの希薄化後EPSは、2023年同期の1.72ドルに対し、2024年第4四半期は1.90ドルに増加しました。これは主に、製品売上高増および買収によるIPR&D費減によるもので、営業費用増により一部相殺されました。
- ・ 2024年12月31日現在、ギリアドの現金、現金同等物および有価証券は100億ドルで、2023年12月31日現在の84億ドルから増加しています。
- ・ 2024年第4四半期の営業キャッシュフローは30億ドルでした。
- ・ 2024年第4四半期中、ギリアドは元本総額35億ドルの無担保シニア債を発行し、9億7300万ドルの現金配当を支払い、3億5000万ドルを活用し、普通株式を買い戻しました。

### 2024年第4四半期の製品売上高

2024年第4四半期の製品総売上高は、2023年同期比7%増の75億ドルでした。ベクルリーを除く製品売上高は、2023年同期比13%増の72億ドルとなりました。これは主に、HIV領域、ならびにオンコロジー領域および肝臓疾患領域の売上増によるものです。

2024年第4四半期のHIV製品の売上高は、2023年同期比16%増の55億ドルとなりましたが、これは主に、需要増、平均実勢価格上昇および有利な在庫変動によるものです。

- ・ **ビクトルビ®**（ビクテグラビル50 mg／エムトリシタビン200 mg（FTC）／テノホビルアラフェナミド25 mg錠（TAF））の2024年第4四半期の売上高は、2023年同期比21%増の38億ドルでしたが、これは主に、需要増、有利な在庫変動および平均実勢価格上昇によるものです。
- ・ **デシコビ®**（FTC 200 mg／TAF 25 mg）の2024年第4四半期の売上高は、2023年同期比21%増の6億1600万ドルとなりましたが、これは主に、需要増、平均実勢価格上昇および有利な在庫変動によるものです。

2024年第4四半期の肝臓疾患領域の売上高は、2023年同期比4%増の7億1900万ドルとなりました。これは主に、原発性胆汁性胆管炎（PBC）を適応とするLivdelzi®（seladelpar）の上市、B型慢性肝炎ウイルス（HBV）およびD型慢性肝炎ウイルス（HDV）製品に対する需要増によるもので、C型慢性肝炎ウイルス（HCV）製品に対する需要減および平均実勢価格低下により一部相殺されました。

ベクルリーの2024年第4四半期の売上高は、2023年同期比53%減の3億3700万ドルでした。これは主に、COVID-19関連の入院率低下（特に米国）によるものです。

細胞治療薬の2024年第4四半期の売上高は、2023年同期比5%増の4億8800万ドルとなりました。

- ・ **イエスカルタ®**（アキシカブタゲンシロルユーセル）の2024年第4四半期の売上高は、2023年同期比6%増の3億9000万ドルでした。これは主に、米国以外の平均実勢価格上昇および需要増によるもので、米国内の需要減により一部相殺されました。
- ・ **Tecartus®**（brexucabtagene autoleucel）の2024年第4四半期の売上高は、2023年同期並みの9800万ドルでした。これは、米国以外の需要増を反映しており、米国内の需要減により相殺されました。

**トロデルビ®**（sacituzumab govitecan-hziy）の2024年第4四半期の売上高は、2023年同期比19%増の3億5500万ドルでした。これは主に、全地域での需要増、ならびに平均実勢価格上昇によるものです。

#### 2024年第4四半期の製品売上総利益率、営業費用、および税金

- ・ 2024年第4四半期の製品売上総利益率は2023年同期の70.4%に対し、79.0%でした。これは主に、当社の製造戦略変更に関連する前年の構造改革費によるものです。2024年第4四半期の非GAAPベースの製品売上総利益率は、2023年同期の86.1%に対し、86.7%でした。
- ・ 2024年第4四半期の研究開発（R&D）費は、2023年同期の14億ドルに対し、16億ドルでした。これは増分投資、当社のポートフォリオ全体の臨床活動、および前年のMYR関連の条件付対価評価調整の影響（本年は計上なし）によるものです。2024年第4四半期の非GAAPベースのR&D費は、2023年同期の15億ドルに対し、16億ドルでした。これは主に、増分投資および当社のポートフォリオ全体の臨床活動によるものです。
- ・ 2024年第4四半期の買収によるIPR&D費は、-1100万ドルでした。これはTerry Therapeutics, Inc.（Terry）およびTubulis GmbH（Tubulis）との共同事業に関連する費用を反映しており、CymaBay Therapeutics, Inc.（CymaBay）買収に関連する有利な調整により相殺されました。
- ・ 2024年第4四半期の販売、一般管理（SG&A）費および非GAAPベースのSG&A費は、それぞれ2023年同期の16億ドルに対し、19億ドルでした。これは主に、訴訟発生、HIV曝露前予防（PrEP）を目的として研究的使用を行っているレナカパビルならびにLividelziの上市準備活動を含む販売宣伝費増によるものです。
- ・ 2024年第4四半期の実効税率（ETR）は、2023年同期の14.3%に対し、17.8%でした。これは主に、前年の税務当局との和解、非課税の株式投資による含み損益によるものです。非GAAPベースのETRは、2023年同期の17.1%に対し、19.2%でした。これは主に、前年の税務当局との和解によるものです。

## 2024年度通期の業績

- 2024年度通期の総収益は、2023年度比6%増の288億ドルでした。これは主に、HIV領域、オンコロジー領域および肝臓疾患領域の売上増によるもので、ベクルリーの売上減により一部相殺されました。
- 希薄化後EPSは、2023年度の4.50ドルに対し、2024年度通期では0.38ドルに減少しました。これは主に、2020年にギリアドがImmunomedics, Inc. (Immunomedics) から買収した資産に関連する42億ドルの税引き前IPR&D減損費用（税効果控除後一株当たり2.49ドル）および2024年の第1四半期のCymaBay買収に関連する39億ドルの買収によるIPR&D費（一株当たり3.14ドル）によるもので、製品売上高増により一部相殺されました。
- 非GAAPベースの希薄化後EPSは、2023年度の6.72ドルに対し、2024年度通期では4.62ドルとなりました。これは主に、CymaBay買収に関連する買収によるIPR&D費増、および税金費用によるもので、製品売上高増により一部相殺されました。

## 2024年度通期の製品売上

2024年度通期の製品売上高の合計は、2023年度比6%増の286億ドルとなりました。2024年度通期のベクルリーを除く製品売上高の合計は、2023年度比8%増の268億ドルとなりました。これは主に、HIV領域、オンコロジー領域および肝臓疾患領域の売上増によるものです。

2024年度通期のHIV製品の売上高は、2023年度比8%増の196億ドルでした。これは主に需要増のほか、平均実勢価格上昇によるものです。

- ビクトルビの2024年度通期の売上高は、前年度比13%増の134億ドルとなりました。これは主に需要増によるものです。
- デシコビの2024年度通期の売上高は、前年度比6%増の21億ドルとなりました。これは主に需要増によるもので、平均実勢価格低下により一部相殺されました。

肝臓疾患領域の2024年度通期の売上高は、前年度比9%増の30億ドルとなりました。この増加は主に肝臓疾患領域全体における需要増によるものです。

ベクルリーの2024年度通期の売上高は、前年度比18%減の18億ドルとなりました。これは主に、COVID-19関連の入院率低下によるものです。

細胞治療薬の2024年度通期の売上高は、前年度比6%増の20億ドルとなりました。

- イエスカルタの2024年通期の売上高は、前年度比5%増の16億ドルでした。これは

主に、米国以外での需要増および平均実勢価格上昇によるもので、米国内の需要減により一部相殺されました。

- **Tecartus**の2024年通期の売上高は、前年度比9%増の4億300万ドルでした。これは主に、米国以外での需要増によるもので、米国内の需要減により一部相殺されました。

**トロデルビ**の2024年度通期の売上高は、前年度比24%増の13億ドルとなりました。これは主に全地域での需要増によるものです。

## 2024年度通期 製品売上総利益率、営業費用、および税金

- 製品売上総利益率は、2023年度の75.9%に対し、2024年度通期では78.2%でした。これは主に、前年の当社の製造戦略変更に関連する構造改革費によるものです。非GAAPベースの製品売上総利益率は、2023年度の86.3%に対し、2024年度通期では86.2%でした。
- 2024年度通期のR&D費は、2023年度の57億ドルに対し、59億ドルでした。これは主に、構造改革費およびCymaBay買収に関連する統合費用によるものです。非GAAPベースのR&D費は、2023年度並みの57億ドルでした。
- 2024年度通期の買収によるIPR&D費は、2023年度の12億ドルに対し、47億ドルでした。これは主に、CymaBay買収を反映しています。
- 2024年度通期のSG&A費は、2023年度並みの61億ドルでした。これはHIV曝露前予防（PrEP）を目的として研究的使用を行っているレナカパビルならびにLivedelziの上市準備活動を含む販売宣伝費増、CymaBay買収に関連する統合費用および構造改革費を反映しており、法的事項関連費用減により相殺されました。2024年度通期の非GAAPベースのSG&A費は、2023年度の61億ドルに対し、59億ドルでした。これは主に、法的事項関連費用減によるもので、HIV曝露前予防（PrEP）を目的として研究的使用を行っているレナカパビルならびにLivedelziの上市準備活動を含む販売宣伝費増により一部相殺されました。
- 2024年度通期のETRは、2023年度の18.2%に対し、30.5%でした。これは主に、非控除のCymaBay買収によるIPR&D費、および前年計上のあった税金引当金（本年は計上なし）によるもので、法人再編による租税効果、ImmunomedicsのIPR&D減損費用、ならびに近年の税務当局との和解および繰延税金負債の再測定により、一部相殺されました。非GAAPベースのETRは、2023年度の15.2%に対し、25.9%でした。これは主に、非控除のCymaBay買収によるIPR&D費、および前年計上のあった税金引当金（本年は計上なし）によるもので、近年の税務当局との和解により一部相殺されました。

## ガイダンス、および今後の見通し

ギリアドの2025年通期業績見通しは、以下の通りです。

(1株当たりの金額を除き、単位100万)	2025年2月11日時点 ガイダンス	
	下限	上限
製品総売上高	\$ 28,200	\$ 28,600
ベクトルリーを除く製品総売上高	\$ 26,800	\$ 27,200
ベクトルリー総売上高	\$ 1,400	\$ 1,400
希薄化後1株当たり利益 (EPS)	\$ 5.95	\$ 6.35
非GAAPベースの希薄化後EPS	\$ 7.70	\$ 8.10

2025年のガイダンスに関するGAAPベースおよび非GAAPベースの財務情報の追加情報と調整は、添付の表に記載されています。財務ガイダンスは、多くのリスクや不確実性を伴います。また、後述の「将来予測に関する記述」もご参照ください。

## 前回の四半期報告書以降の主な更新情報

### ウイルス性疾患

- International Congress on Drug Therapy in HIV Infection (国際HIV感染症薬物療法会議：HIV Glasgow 2024)において、HIVに関する新たなデータを発表しました。本データには、シスジェンダー男性とさまざまな性別の人々を対象に、HIV予防として開発中の年2回投与のレナカパビルを評価する第III相PURPOSE 2試験の全結果が含まれていました。また、本データは*New England Journal of Medicine*でも発表されました。
- さらにHIV Glasgow 2024では、ビクトルビ、ならびに1日1回、週1回、年2回の投与頻度の開発中のレジメンに関する新たなHIV治療研究データも発表されました。
- HIV予防に対する年2回投与のレナカパビルについて、米国食品医薬品局 (FDA) への新薬承認申請、ならびに欧州医薬品庁 (EMA) への製造販売承認申請およびEU-Medicines for All申請を完了しました。
- レナカパビルが、PURPOSE 1試験およびPURPOSE 2試験の一部の結果に基づき、*Science Magazine*の2024年「Breakthrough of the Year」に選ばれました。

### オンコロジー

- 当社のパートナーであるArcellx, Inc. (Arcellx) が、再発/難治性 (R/R) の多発性骨髄腫に対して開発中のanitocabtagene autoleucel (anito-cel) を評価する新たなデータを2024年米国血液学会年次総会 (ASH 2024) で発表しました。本データには、第II相登録iMMagine-1試験の中間データのほか、最新の第I相試験のデータも含

まれました。

- ASH 2024では、R/R非ホジキンリンパ腫に対するイエスカルタおよびR/Rマントル細胞リンパ腫に対するTecartusの長期フォローアップをはじめ、R/R大細胞型B細胞リンパ腫に対するイエスカルタおよび前駆B細胞急性リンパ芽球性白血病の成人患者さんに対するTecartusのリアルワールドデータを含む、新たなデータも発表しました。
- トロデルビがプラチナ製剤ベースの治療中または治療後に病勢進行する疾患である進展型小細胞肺癌（ES-SCLC）の成人患者さんに対する治療薬として、FDAよりBreakthrough Therapy指定を受けました。トロデルビのES-SCLCへの使用は研究段階にあります。
- Tubulisと単一資産に焦点を当てた提携、ライセンスおよびオプション契約を締結しました。本契約は、TubulisのTubutecanおよびAlco5プラットフォームを用いた、固形がんを標的とする抗体薬物複合体候補の開発を目的としています。

#### 炎症領域

- PBCの治療において、UDCA単独では奏効しなかった成人患者さんにはウルソデオキシコール酸（UDCA）との併用療法、またUDCAに対して忍容性がない患者さんに対する単剤療法として、seladelparを推奨する肯定的な意見をEMAの欧州医薬品委員会（CHMP）から得ました。
- UDCA単独では十分な奏功が得られなかった成人患者さんにはUDCAとの併用療法、またUDCAに対して忍容性のない患者さんに対する単剤療法として、seladelparが掻痒を含むPBCの治療を適応として、英国医薬品医療製品規制庁（MHRA）から製造販売承認を取得しました。
- 米国肝臓学会議（AASLD）で、PBCに対するseladelparを評価する新たなデータが発表されました。本データには、ASSURE試験の長期フォローアップデータのほか、RESPONSE試験の追加解析データも含まれました。
- LEO Pharma A/S（LEO Pharma）との戦略的提携を発表しました。本提携は、LEO Pharmaの炎症性疾患治療に向けて前臨床段階にある経口STAT6プログラムの開発・商業化を目的としています。

#### 企業展開

- 2025年1月付で、Dietmar Berger（MD, PhD）をチーフ・メディカル・オフィサーに任命しました。
- Terrayと戦略的研究提携を締結しました。本提携は、Terrayの人工知能（AI）tNOVAプラットフォームを用いた、複数の標的に作用する新たな低分子薬の創薬・開発を目的としています。
- 政府が申し立てていた、HIVのPrEPを適応とするツルバダ®（FTC 200 mg／テノホビルジソプロキシルフマル酸塩（TDF）300 mg）およびデシコビの特許について、

米国司法省および保健社会福祉省と最終和解合意に至りました。

- ・ 登録公募で元本総額35億ドルの無担保シニア債を発行しました。
- ・ 当社取締役会は、2025年第1四半期の普通株1株当たりの四半期配当は0.79ドルとしたことを発表しました。配当金は、2025年3月14日の営業終了時に登録されている株主に対して、2025年3月28日に支払われます。将来の配当は取締役会の承認を得るものとします。

本プレスリリースでは、一部の金額および割合が四捨五入されているため、係数の総和が一致していない、再計算で数字が合わない場合があります。

### 電話会議

ギリアドは、太平洋時間2月11日午後1:30に業績説明のための電話会議を開催します。

ウェブでの生配信は<http://investors.gilead.com>でご覧いただけます。また、アーカイブは[www.gilead.com](http://www.gilead.com)で1年間ご覧いただけます。

### 非GAAPベースの財務情報

本資料に記載されている情報は、非GAAPと明記されていない限り、米国では一般に公正妥当と認められる会計原則（GAAP）に基づいて作成されています。経営陣は、非GAAP情報をギリアドのGAAP財務情報と併せて検討することにより、投資家に有益な情報を提供できると考えています。これは、経営陣がこのような情報を経営、予算管理、および財務計画を目的に社内で使用しているためです。非GAAP情報は、包括的な会計規則に基づいて作成されたものではなく、GAAPに基づいて報告されたギリアドの業績の理解を補完するためにのみ使用されるべきものです。一般的に、非GAAP財務情報には、買収無形資産償却費、その他通常では想定できない項目やギリアドの事業の基本的な事業状況を反映していない項目を含む取得関連費用、保有株式等の公正価値評価、当該の除外事項ならびに税法やガイドラインの変更、法人間での無形資産の移管、および法人の構造改革費に伴う個別の税金費用や便益は含まれていません。ギリアドは非GAAP財務情報から買収した無形資産の償却費を一貫して除外していますが、経営陣は、このような無形資産が買収の一部として計上され、継続的な収益創出に貢献していることを投資家に理解してもらうことが重要であると考えています。非GAAP評価指標は、同業他社では異なる定義や計算方法を採用している場合があります。非GAAPベースの財務指標と最も直接的に比較できるGAAP基準の財務指標との比較表は、下記の表をご参照ください。

### 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、すべての人々にとってのより健康な世界の実現を目指し、35年以上にわたり医療の革新を追求し、飛躍的な進歩を遂げてきたバイオ医薬品企業です。当社は、HIV、ウイルス性肝炎、COVID-19、がん、炎症性疾患などの生命を脅かす疾患の



予防と治療のため、革新的な医薬品の開発に取り組んでいます。カリフォルニア州フォスターシティに本社を置き、世界 35 カ国以上で事業を行っています。

### 将来予測に関する記述

このプレスリリースに含まれる記述のうち、実績ベースではない記述は、1995年の米国私募証券訴訟改革法の意味するところの「将来予測に関する記述」に該当します。ギリアドは、将来予測に関する記述には実際の結果と大きく異なる結果をもたらす可能性のある特定のリスクや不確実性が含まれていることに対して、注意を促しています。これらのリスクや不確実性には以下のようなものがあります。ベクルリーの収益の金額およびタイミングの不確実性の結果を含め、ギリアドが2025年通期の業績ガイダンスを達成させる能力。ギリアドが企業戦略に掲げた長期的目標や戦略的優先事項を進展させる能力。ギリアドが抗ウイルス薬、抗がん薬、その他の治療薬プログラムの収益を加速または維持する能力。ギリアドが買収、共同研究、Arcellx、LEO Pharma、Tarray、およびTubulisとの契約を含むライセンス契約の潜在的な利益を実現する能力。ギリアドの製品および治療薬候補の特許保護および推定される独占権喪失。ギリアドが現在想定されている期間内に臨床試験を開始、進行、完了させる能力。ビクトルビ、Tecartus、トロデルビ、イエスカルタ、anitocel、レナカパビルおよびseladelparなどに関するものを含む、進行中の臨床試験や追加の臨床試験（ASSURE、iMImagine-1、PURPOSE 1および2、ならびにRESPONSEの各試験など）から好ましくない結果が出る可能性。臨床試験から得られる安全性および有効性データにより、ギリアドまたは戦略的パートナーの治療薬候補のさらなる開発が認可されないリスク。HIVのPrEPとしてのレナカパビルやPBCに対するseladelparを含む、ギリアドが現在想定されている期間内に新しい治療薬候補の製造販売承認申請または適応拡大の承認申請を行う能力。ギリアドが、規制当局からの製造販売承認を適時に取得または保持する能力。これらの承認に使用上重大な制限が課される、および当該規制当局による承認撤回あるいは敵対的行動などのリスク。ギリアド製品の商業化を成功させる能力。ギリアド製品の製造およびサプライチェーンに潜在的な混乱が生じるリスク。販売奨励金やその他の割引など政府機関および第三者機関からの価格設定および償還の圧力を受ける可能性。保険支払者が想定以上に高い割引率のセグメントに移行する可能性。ギリアド製品の後発医薬品の上市による市場シェア低下および製品価格下落。医師や患者さんが他の治療法と比較してギリアド製品の優位性を認識せず、Livdelziなどの処方躊躇するリスク。年次報告書（Form 10-K）、四半期報告書（Form 10-Q）、臨時報告書（Form 8-K）など、ギリアドが米国証券取引委員会（SEC）に提出する報告書に時折記載されているその他のリスク。さらにギリアドは、資産、負債、収益、費用の報告額ならびに関連する開示内容に影響する試算や判断を行っています。ギリアドは、過去の経験、その他市場特有のさまざまな仮定やその他の関連する仮定に基づいて、状況に応じて合理的だと考えられる試算を行っています。また、その試算結果は、他の情報源からは容易には明らかにならない資産および負債の簿価を判断する際によりどころとなっています。ギリアドが現在把握しておらず、将来予測に関する記述に記載されている事柄に影響を与える可能性のあるその他の要因が存

在する可能性があり、実際の結果がこれらの試算と著しく異なる可能性があります。また、2024年12月31日を期末とする四半期の結果は必ずしも将来の期間の業績を示すものではありません。ギリアドは、これらまたはその他のリスク、不確実性、要因の詳細についてプレスリリースや年次報告書（Form 10-K）、四半期報告書（Form 10-Q）、SECに提出しているその他の開示書類で説明しています。ギリアドは将来予測に関する記述に関し、1995年の米国私募証券訴訟改革法セーフハーバー条項の遵守を主張します。

将来予測に関する記述は、将来の業績を保証するものではありませんので、将来予測に関する記述に全面的に依拠しないよう注意してください。将来予測に関する記述は全て、ギリアドが現在入手できる情報に基づいており、法による定めのない限り、ギリアドは将来予測に関する記述を更新または補足する義務を負いません。将来予測に関する記述は、あくまでも公表日現在、あるいは記述に明記した日付における予測です。

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®, KITE™, AMBISOME®, ATRIPLA®, BIKTARVY®, CAYSTON®, COMPLERA®, DESCOVY®, PrEPを適応したDESCOVY®, EMTRIVA®, EPCLUSA®, EVIPLERA®, GENVOYA®, HARVONI®, HEPCLUDEX®, HEPSERA®, JYSELECA®, LIVDELZI®, LETAIRIS®, ODEFSEY®, SOVALDI®, STRIBILD®, SUNLENCA®, TECARTUS®, TRODELVY®, TRUVADA®, PrEPを適応したTRUVADA®, TYBOST®, VEKLURY®, VEMLIDY®, VIREAD®, VOSEVI®, YESCARTA®およびZYDELIG®。

**ギリアド**  
**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		12カ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2024	2023	2024	2023
<b>収入：</b>				
製品売上	\$ 7,536	\$ 7,070	\$ 28,610	\$ 26,934
ロイヤルティ、契約収入などの収入	33	45	144	182
総収入	7,569	7,115	28,754	27,116
<b>費用・経費：</b>				
売上原価	1,581	2,090	6,251	6,498
研究開発費	1,641	1,408	5,907	5,718
買収によるインプロセス研究開発費	(11)	347	4,663	1,155
インプロセス研究開発費減損	—	50	4,180	50
販売費・一般管理費	1,906	1,608	6,091	6,090
費用・経費総額	5,118	5,503	27,092	19,511
営業利益	2,451	1,612	1,662	7,605
支払利息	248	252	977	944
その他収支、純額	35	(293)	(6)	(198)
税引き前利益	2,168	1,653	690	6,859
法人税	385	236	211	1,247
純利益	1,783	1,417	480	5,613
非支配持分に帰属する純損失	—	(12)	—	(52)
ギリアドに帰属する純利益	\$ 1,783	\$ 1,429	\$ 480	\$ 5,665
ギリアドに帰属する1株当たり利益－基本	\$ 1.43	\$ 1.15	\$ 0.38	\$ 4.54
1株当たりの計算に使用された株式数－基本	1,248	1,248	1,247	1,248
ギリアドに帰属する1株当たり利益－希薄化後	\$ 1.42	\$ 1.14	\$ 0.38	\$ 4.50
1株当たりの計算に使用された株式数－希薄化後	1,259	1,256	1,255	1,258
<b>補足情報</b>				
1株当たりの現金配当金	\$ 0.77	\$ 0.75	\$ 3.08	\$ 3.00
製品粗利益	79.0%	70.4%	78.2%	75.9%
収入に占める研究開発費の割合	21.7%	19.8%	20.5%	21.1%
収入に占める販売費・一般管理費の割合	25.2%	22.6%	21.2%	22.5%
営業利益率	32.4%	22.7%	5.8%	28.0%
実効税率	17.8%	14.3%	30.5%	18.2%

ギリアド  
 総収入の概要  
 (未監査)

3カ月決算日

12カ月決算日

12月31日

12月31日

(パーセンテージを除き、単位100万)

	2024	2023	Change	2024	2023	Change
製品売上：						
HIV	\$ 5,452	\$ 4,693	16%	\$ 19,612	\$ 18,175	8%
肝臓疾患領域	719	691	4%	3,021	2,784	9%
オンコロジー	843	765	10%	3,289	2,932	12%
その他	184	201	(8)%	889	859	3%
製品売上合計（ベクルリー除く）	7,198	6,350	13%	26,811	24,750	8%
ベクルリー	337	720	(53)%	1,799	2,184	(18)%
製品売上合計	7,536	7,070	7%	28,610	26,934	6%
ロイヤルティ、契約収入などの収入	33	45	(26)%	144	182	(21)%
総収入	\$ 7,569	\$ 7,115	6%	\$ 28,754	\$ 27,116	6%

**ギリアド**  
**非GAAPベースの財務情報<sup>(1)</sup>**  
**(未監査)**

(パーセンテージを除き、単位100万)	3カ月決算日			12カ月決算日		
	12月31日			12月31日		
	2024	2023	Change	2024	2023	Change
非GAAP：						
売上原価	\$ 1,002	\$ 980	2%	\$ 3,936	\$ 3,697	6%
研究開発費	\$ 1,612	\$ 1,452	11%	\$ 5,732	\$ 5,720	—%
買収によるIPR&D費 <sup>(2)</sup>	\$ (11)	\$ 347	NM	\$ 4,663	\$ 1,155	NM
販売費・一般管理費	\$ 1,852	\$ 1,597	16%	\$ 5,903	\$ 6,060	(3)%
その他収支、純額	\$ (91)	\$ (104)	(13)%	\$ (279)	\$ (365)	(24)%
1株当たり損益- 希薄化後	\$ 1.90	\$ 1.72	10%	\$ 4.62	\$ 6.72	(31)%
1株当たりの計算に使用された株式数						
— 希薄化後	1,259	1,256	—%	1,255	1,258	—%
製品粗利益	86.7%	86.1%	56 bps	86.2%	86.3%	-3 bps
収入に占める研究開発費の割合	21.3%	20.4%	89 bps	19.9%	21.1%	-116 bps
収入に占める販売費・一般管理費の割合	24.5%	22.4%	203 bps	20.5%	22.3%	-182 bps
営業利益率	41.1%	38.5%	265 bps	29.6%	38.7%	-903 bps
実効税率	19.2%	17.1%	210 bps	25.9%	15.2%	1075 bps

NM - 非適用

<sup>(1)</sup> 非GAAPベースの財務指標に関するさらなる開示については、上記の非GAAPベースの財務情報の項を参照してください。GAAPベースと非GAAPベースの財務情報の調整は、以下の表に記載されています。

<sup>(2)</sup> GAAPベースの財務情報と同じ

**ギリアド**  
**GAAPベースと非GAAPベースの財務情報の調整**  
**(未監査)**

(パーセンテージおよび1株当たりの金額を除き、 単位100万)	3カ月決算日		12カ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2024	2023	2024	2023
<b>売上原価の調整：</b>				
GAAPベースの売上原価	\$ 1,581	\$ 2,090	\$ 6,251	\$ 6,498
買収関連 -償却費 <sup>(1)</sup>	(579)	(580)	(2,316)	(2,271)
構造改革費	—	(479)	—	(479)
その他 <sup>(2)</sup>	—	(51)	—	(51)
非GAAPベースの売上原価	<u>\$ 1,002</u>	<u>\$ 980</u>	<u>\$ 3,936</u>	<u>\$ 3,697</u>
<b>製品粗利益の調整：</b>				
GAAPベースの製品粗利益	79.0%	70.4%	78.2%	75.9%
買収関連 -償却費 <sup>(1)</sup>	7.7%	8.2%	8.1%	8.4%
構造改革費	—%	6.8%	(—)%	1.8%
その他 <sup>(2)</sup>	—%	0.7%	—%	0.2%
非GAAPベースの製品粗利益	<u>86.7%</u>	<u>86.1%</u>	<u>86.2%</u>	<u>86.3%</u>
<b>研究開発費の調整：</b>				
GAAPベースの研究開発費	\$ 1,641	\$ 1,408	\$ 5,907	\$ 5,718
買収関連 - その他の費用 <sup>(3)</sup>	—	59	(78)	22
構造改革費	(30)	(15)	(98)	(20)
非GAAPベースの研究開発費	<u>\$ 1,612</u>	<u>\$ 1,452</u>	<u>\$ 5,732</u>	<u>\$ 5,720</u>
<b>IPR&amp;D減損費用の調整：</b>				
GAAPベースのIPR&D減損費用	\$ —	\$ 50	\$ 4,180	\$ 50
IPR&D減損費用	—	(50)	(4,180)	(50)
非GAAPベースのIPR&D減損費用	<u>\$ —</u>	<u>\$ —</u>	<u>\$ —</u>	<u>\$ —</u>
<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	\$ 1,906	\$ 1,608	\$ 6,091	\$ 6,090
買収関連 - その他の費用 <sup>(3)</sup>	(8)	—	(97)	(2)
構造改革費	(46)	(11)	(91)	(28)
非GAAPベースの販売費・一般管理費	<u>\$ 1,852</u>	<u>\$ 1,597</u>	<u>\$ 5,903</u>	<u>\$ 6,060</u>

**ギリアド**  
**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株当たりの金額を除き、 単位100万)	3カ月決算日		12カ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2024	2023	2024	2023
<b>営業利益の調整：</b>				
GAAPベースの営業利益	\$ 2,451	\$ 1,612	\$ 1,662	\$ 7,605
買収関連 –償却費 <sup>(1)</sup>	579	580	2,316	2,271
買収関連 – その他の費用 <sup>(3)</sup>	8	(59)	174	(20)
構造改革費	76	505	188	527
IPR&D減損費用	—	50	4,180	50
その他 <sup>(2)</sup>	—	51	—	51
非GAAPベースの営業利益	<u>\$ 3,114</u>	<u>\$ 2,739</u>	<u>\$ 8,520</u>	<u>\$ 10,484</u>
<b>営業利益率の調整：</b>				
GAAPベースの営業利益率	32.4%	22.7%	5.8%	28.0%
買収関連 –償却費 <sup>(1)</sup>	7.6%	8.1%	8.1%	8.4%
買収関連 – その他の費用 <sup>(3)</sup>	0.1%	(0.8)%	0.6%	(0.1)%
構造改革費	1.0%	7.1%	0.7%	1.9%
IPR&D減損費用	—%	0.7%	14.5%	0.2%
その他 <sup>(2)</sup>	—%	0.7%	—%	0.2%
非GAAPベースの営業利益率	<u>41.1%</u>	<u>38.5%</u>	<u>29.6%</u>	<u>38.7%</u>
<b>その他収支、純額の調整：</b>				
GAAPベースのその他収支、純額	\$ 35	\$ (293)	\$ (6)	\$ (198)
有価証券の含み損益、純額	(126)	189	(274)	(167)
非GAAPベースのその他収支、純額	<u>\$ (91)</u>	<u>\$ (104)</u>	<u>\$ (279)</u>	<u>\$ (365)</u>
<b>税引き前損益の調整：</b>				
GAAPベースの税引き前損益	\$ 2,168	\$ 1,653	\$ 690	\$ 6,859
買収関連 –償却費 <sup>(1)</sup>	579	580	2,316	2,271
買収関連 – その他の費用 <sup>(3)</sup>	8	(59)	174	(20)
構造改革費	76	505	188	527
IPR&D減損費用	—	50	4,180	50
有価証券の含み損益、純額	126	(189)	274	167
その他 <sup>(2)</sup>	—	51	—	51
非GAAPベースの税引き前損益	<u>\$ 2,956</u>	<u>\$ 2,591</u>	<u>\$ 7,822</u>	<u>\$ 9,905</u>

**ギリアド**  
**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株当たりの金額を除き、 単位100万)	3カ月決算日		12カ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2024	2023	2024	2023
<b>法人税の調整：</b>				
GAAPベースの法人税	\$ 385	\$ 236	\$ 211	\$ 1,247
非GAAPベースの調整額の税効果：				
買収関連 - 償却費 <sup>(1)</sup>	121	119	484	466
買収関連 - その他の費用 <sup>(3)</sup>	2	1	41	9
構造改革費	16	90	37	95
IPR&D減損費用	—	15	1,051	15
有価証券の含み損益、純額	13	(18)	(39)	(14)
個別の関連する税金費用 <sup>(4)</sup>	29	(12)	243	(326)
その他 <sup>(2)</sup>	—	11	—	11
非GAAPベースの法人税	<u>\$ 566</u>	<u>\$ 442</u>	<u>\$ 2,028</u>	<u>\$ 1,503</u>
<b>実効税率の調整：</b>				
GAAPベースの実効税率	17.8%	14.3%	30.5%	18.2%
上記非GAAPベースの調整額の税効果、ならび に個別および関連する税金調整額 <sup>(4)</sup>				
	1.4%	2.8%	(4.6)%	(3.0)%
非GAAPベースの実効税率	<u>19.2%</u>	<u>17.1%</u>	<u>25.9%</u>	<u>15.2%</u>
<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	\$ 1,783	\$ 1,429	\$ 480	\$ 5,665
買収関連 - 償却費 <sup>(1)</sup>	458	460	1,832	1,805
買収関連 - その他の費用 <sup>(3)</sup>	6	(59)	134	(29)
構造改革費	59	414	151	431
IPR&D減損費用	—	35	3,129	35
有価証券の含み損益、純額	113	(171)	313	180
個別の関連する税金費用 <sup>(4)</sup>	(29)	12	(243)	326
その他 <sup>(2)</sup>	—	40	—	40
非GAAPベースのギリアドに帰属する純利益	<u>\$ 2,390</u>	<u>\$ 2,161</u>	<u>\$ 5,795</u>	<u>\$ 8,454</u>



**ギリアド**  
**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株当たりの金額を除き、 単位100万)	3カ月決算日		12カ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2024	2023	2024	2023
<b>希薄化後1株当たり損益の調整：</b>				
GAAPベースの希薄化後1株当たり損益	\$ 1.42	\$ 1.14	\$ 0.38	\$ 4.50
買収関連 – 償却費 <sup>(1)</sup>	0.36	0.37	1.46	1.43
買収関連 – その他の費用 <sup>(3)</sup>	—	(0.05)	0.11	(0.02)
構造改革費	0.05	0.33	0.12	0.34
IPR&D減損費用	—	0.03	2.49	0.03
有価証券の含み損益、純額	0.09	(0.14)	0.25	0.14
個別の関連する税金費用 <sup>(4)</sup>	(0.02)	0.01	(0.19)	0.26
その他 <sup>(2)</sup>	—	0.03	—	0.03
<b>非GAAPベースの希薄化後1株当たり損益</b>	<b>\$ 1.90</b>	<b>\$ 1.72</b>	<b>\$ 4.62</b>	<b>\$ 6.72</b>
<b>非GAAPベースの調整額の概要：</b>				
売上原価の調整額	\$ 579	\$ 1,110	\$ 2,315	\$ 2,801
研究開発費の調整額	29	(44)	176	(2)
IPR&D減損費用の調整額	—	50	4,180	50
販売費・一般管理費の調整額	54	11	188	30
<b>非GAAPベースの費用の調整額合計</b>	<b>663</b>	<b>1,127</b>	<b>6,858</b>	<b>2,879</b>
その他収支、純額の調整額	126	(189)	274	167
<b>非GAAPベースの税引き前調整額合計</b>	<b>789</b>	<b>938</b>	<b>7,132</b>	<b>3,046</b>
上記の非GAAPベースの調整額の税効果	(152)	(218)	(1,574)	(583)
<b>個別の関連する税金費用<sup>(4)</sup></b>	<b>(29)</b>	<b>12</b>	<b>(243)</b>	<b>326</b>
<b>ギリアドに帰属する純利益に対する非GAAPベースの調整額合計</b>	<b>\$ 607</b>	<b>\$ 732</b>	<b>\$ 5,315</b>	<b>\$ 2,789</b>

<sup>(1)</sup> 取得無形資産の償却費に関連

<sup>(2)</sup> 2023年第4四半期中のGalapagos NVとの共同事業の構造改革に関わる無形資産償却に関連

<sup>(3)</sup> 調整には、従業員関連費用、偶発対価公正価値調整、およびギリアドによる最近の買収に伴うその他費用が含まれます。

<sup>(4)</sup> 主に取得した無形資産、および海外の子会社からアイルランド、および米国に移管された無形資産に関連する個別、および関連する繰延税金費用または利益を示します。

**ギリアド**  
**2024年度GAAPベースと非GAAPベースの通期ガイダンスの調整<sup>(1)</sup>**  
**(未監査)**

(パーセンテージおよび1株当たりの金額を除き、単位100万)	提供日 2025年2月11日
<b>GAAPベースと非GAAPベースの予測製品粗利益の調整：</b>	
GAAPベースの予測製品粗利益	77.0% - 78.0%
買収関連費用	~ 8.0%
非GAAPベースの予測製品粗利益	85.0% - 86.0%
<b>GAAPベースと非GAAPベースの予測営業利益の調整：</b>	
GAAPベースの予測営業利益	\$10,200 - \$10,700
買収関連費用および構造改革費	~ 2,500
非GAAPベースの予測営業利益	\$12,700 - \$13,200
<b>GAAPベースと非GAAPベースの予測実効税率の調整：</b>	
GAAPベースの予測実効税率	~ 20%
上記非GAAPベースの調整額の税効果、ならびに個別および関連する税金調整額	(~ 1%)
非GAAPベースの予測実効税率	~ 19%
<b>GAAPベースと非GAAPベースの予測希薄化後1株当たり利益の調整：</b>	
GAAPベースの予測希薄化後1株当たり利益	\$5.95 - \$6.35
買収関連費用、構造改革費、ならびに個別の関連する税金調整額	~ 1.75
非GAAPベースの予測希薄化後1株当たり利益	\$7.70 - \$8.10

<sup>(1)</sup> 通期ガイダンスでは、将来発生する可能性のある (i) 買収または事業展開のための取引、(ii) 有価証券の公正価値評価額、および (iii) 法律やガイドラインの変更に伴う個別の税務関連の費用や便益の影響を除外しています。ギリアドはそのような金額を予測することができません。非GAAPベースの通期ガイダンスには、実際の今期業績に対する非GAAPベースの調整額のほか、今後の無形資産の償却などの発生済みの事象に関連する既知の将来的影響の調整額、主に取得した無形資産および海外の子会社からアイルランドおよび米国に移管された無形資産に関連する個別および関連する繰延税費用または利益の将来的影響の調整額が含まれます。

**ギリアド**  
**要約連結貸借対照表**  
**(未監査)**

(単位100万)	12月31日	
	2024年	2023年
<b>資産</b>		
現金、現金同等物および有価証券	\$ 9,991	\$ 8,428
売掛金 (純額)	4,420	4,660
棚卸資産	3,589	3,366
有形固定資産 (純額)	5,414	5,317
無形資産 (純額)	19,948	26,454
のれん	8,314	8,314
その他資産	7,319	5,586
総資産	\$ 58,995	\$ 62,125
<b>負債および株主資本</b>		
流動負債	\$ 12,004	\$ 11,280
長期負債	27,744	28,096
株主資本 <sup>(1)</sup>	19,246	22,749
負債および株主資本合計	\$ 58,995	\$ 62,125

<sup>(1)</sup> 2024年12月31日および2023年12月31日時点の発行済社外流通普通株式は、いずれも1,246株です。

**ギリアド**  
**キャッシュフロー情報の要約**  
**(未監査)**

(単位100万)	3カ月決算日		12カ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2024	2023	2024	2023
営業活動によるキャッシュフロー	\$ 2,975	\$ 2,168	\$ 10,828	\$ 8,006
投資活動によるキャッシュフロー	(225)	(726)	(3,449)	(2,265)
財務活動によるキャッシュフロー	2,260	(1,100)	(3,433)	(5,125)
現金、現金同等物に係る換算差額	(55)	37	(40)	57
現金、現金同等物の増減額	4,954	380	3,906	673
現金、現金同等物の期首残高	5,037	5,705	6,085	5,412
現金、現金同等物の期末残高	\$ 9,991	\$ 6,085	\$ 9,991	\$ 6,085

(単位100万)	3カ月決算日		12カ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2024	2023	2024	2023
営業活動によるキャッシュフロー	\$ 2,975	\$ 2,168	\$ 10,828	\$ 8,006
資本的支出	(147)	(214)	(523)	(585)
純現金収支 <sup>(1)</sup>	\$ 2,828	\$ 1,954	\$ 10,305	\$ 7,421

<sup>(1)</sup> 純現金収支は非GAAPベースの流動性評価指標です。上記「非GAAP財務情報」の開示事項を参照してください。

**ギリアド**  
**製品売上の概要**  
**(未監査)**

(単位100万)	3カ月決算日		12カ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2024	2023	2024	2023
<b>HIV</b>				
Biktarvy – 米国	\$ 3,129	\$ 2,588	\$ 10,855	\$ 9,692
Biktarvy – 欧州	400	333	1,509	1,253
Biktarvy – その他	246	188	1,060	905
	<u>3,774</u>	<u>3,109</u>	<u>13,423</u>	<u>11,850</u>
Descovy – 米国	563	457	1,902	1,771
Descovy – 欧州	25	25	100	100
Descovy – その他	28	28	110	114
	<u>616</u>	<u>509</u>	<u>2,113</u>	<u>1,985</u>
Genvoya – 米国	410	447	1,498	1,752
Genvoya – 欧州	42	48	180	205
Genvoya – その他	18	22	84	103
	<u>470</u>	<u>517</u>	<u>1,762</u>	<u>2,060</u>
Odefsey – 米国	252	258	957	1,012
Odefsey – 欧州	74	71	290	294
Odefsey – その他	11	11	41	44
	<u>336</u>	<u>340</u>	<u>1,288</u>	<u>1,350</u>
Symtuza – 分配収益 <sup>(1)</sup> – 米国	112	104	450	382
Symtuza – 分配収益 <sup>(1)</sup> – 欧州	30	32	130	133
Symtuza – 分配収益 <sup>(1)</sup> – その他	3	3	12	13
	<u>144</u>	<u>139</u>	<u>592</u>	<u>529</u>
その他の抗HIV薬 <sup>(2)</sup> – 米国	67	46	257	238
その他の抗HIV薬 <sup>(2)</sup> – 欧州	33	25	129	116
その他の抗HIV薬 <sup>(2)</sup> – その他	11	9	48	47
	<u>111</u>	<u>79</u>	<u>434</u>	<u>401</u>
抗HIV薬合計 – 米国	4,532	3,899	15,918	14,848
抗HIV薬合計 – 欧州	603	533	2,339	2,102
抗HIV薬合計 – その他	317	261	1,355	1,226
	<u>5,452</u>	<u>4,693</u>	<u>19,612</u>	<u>18,175</u>

**ギリアド**  
**製品売上の概要 - (続き)**  
**(未監査)**

(単位100万)	3カ月決算日 12月31日		12カ月決算日 12月31日	
	2024	2023	2024	2023
<b>肝臓疾患領域</b>				
Sofosbuvir / Velpatasvir <sup>(3)</sup> - 米国	\$ 185	\$ 216	\$ 922	\$ 859
Sofosbuvir / Velpatasvir <sup>(3)</sup> - 欧州	69	74	299	323
Sofosbuvir / Velpatasvir <sup>(3)</sup> - その他	75	89	374	355
	330	378	1,596	1,537
Vemlidy - 米国	148	115	486	410
Vemlidy - 欧州	11	10	44	38
Vemlidy - その他	100	92	428	414
	260	217	959	862
その他の肝臓疾患薬 <sup>(4)</sup> - 米国	58	39	192	152
その他の肝臓疾患薬 <sup>(4)</sup> - 欧州	54	38	202	150
その他の肝臓疾患薬 <sup>(4)</sup> - その他	18	19	73	83
	130	96	467	385
肝臓疾患領域合計 - 米国	391	370	1,601	1,421
肝臓疾患領域合計 - 欧州	134	121	545	511
肝臓疾患領域合計 - その他	194	200	876	852
	719	691	3,021	2,784
<b>Veklury</b>				
Veklury - 米国	108	364	892	972
Veklury - 欧州	80	181	284	408
Veklury - その他	150	175	623	805
	337	720	1,799	2,184
<b>オンコロジー</b>				
<b>細胞治療薬</b>				
Tecartus - 米国	53	66	234	245
Tecartus - 欧州	36	27	138	110
Tecartus - その他	10	5	31	15
	98	98	403	370

**ギリアド**  
**製品売上の概要 - (続き)**  
**(未監査)**

(単位100万)	3カ月決算日		12カ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2024	2023	2024	2023
<b>オンコロジー (続き)</b>				
Yescarta - 米国	\$ 161	\$ 187	\$ 662	\$ 811
Yescarta - 欧州	156	140	666	547
Yescarta - その他	72	42	242	140
	<u>390</u>	<u>368</u>	<u>1,570</u>	<u>1,498</u>
細胞治療薬合計 - 米国	213	253	896	1,055
細胞治療薬合計 - 欧州	193	167	804	658
細胞治療薬合計 - その他	82	46	274	156
	<u>488</u>	<u>466</u>	<u>1,973</u>	<u>1,869</u>
<b>Trodelvy</b>				
Trodelvy - 米国	247	226	902	777
Trodelvy - 欧州	77	48	294	217
Trodelvy - その他	31	24	119	68
	<u>355</u>	<u>299</u>	<u>1,315</u>	<u>1,063</u>
オンコロジー合計 - 米国	461	479	1,798	1,833
オンコロジー合計 - 欧州	269	216	1,098	875
オンコロジー合計 - その他	113	70	393	224
	<u>843</u>	<u>765</u>	<u>3,289</u>	<u>2,932</u>
<b>その他製品</b>				
AmBisome - 米国	7	4	44	43
AmBisome - 欧州	66	68	276	260
AmBisome - その他	36	39	212	189
	<u>109</u>	<u>111</u>	<u>533</u>	<u>492</u>
その他 <sup>(5)</sup> - 米国	51	64	255	261
その他 <sup>(5)</sup> - 欧州	8	9	34	40
その他 <sup>(5)</sup> - その他	16	17	68	66
	<u>76</u>	<u>90</u>	<u>356</u>	<u>367</u>

**ギリアド**  
**製品売上の概要 - (続き)**  
**(未監査)**

(単位100万)	3カ月決算日		12カ月決算日	
	12月31日		12月31日	
	2024	2023	2024	2023
<b>その他製品 (続き)</b>				
その他製品合計 - 米国	\$ 59	\$ 68	\$ 299	\$ 304
その他製品合計 - 欧州	74	77	310	301
その他製品合計 - その他	52	56	280	255
	<u>184</u>	<u>201</u>	<u>889</u>	<u>859</u>
<b>製品売上合計 - 米国</b>	5,550	5,180	20,508	19,377
<b>製品売上合計 - 欧州</b>	1,160	1,128	4,576	4,197
<b>製品売上合計 - その他</b>	826	762	3,526	3,361
	<u>\$ 7,536</u>	<u>\$ 7,070</u>	<u>\$ 28,610</u>	<u>\$ 26,934</u>

- (1) ヤンセン・サイエンシズ・アイルランド社が販売する固定用量の多剤混合薬Symtuza (darunavir/C/FTC/TAF) に含まれるcobicistat (C)、emtricitabine (FTC)、tenofovir alafenamide (TAF) からの収益を示しています。
- (2) Atripla、Complera/Eviplera、Emtriva、Stribild、Sunlenca、TruvadaおよびTybostが含まれています。
- (3) この金額にはギリアドの別子会社であるAsegua Therapeutics LLC (Asegua) が販売したEpclusaとEpclusaの承認済ジェネリック医薬品の売上が含まれています。
- (4) この金額にはIedipasvir/sofosbuvir (Aseguaが販売したHarvoniとHarvoniの承認済ジェネリック医薬品)、Hepcludex、Hepsera、Livdelzi、Sovaldi、Viread、およびVoseviの売上が含まれています。
- (5) Cayston、Jyseleca、Letairis、Ranexa、およびZydeligが含まれています。