

<報道関係各位>

2025年11月13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10月30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、2025 年第 3 四半期業績を発表

－ベクルリーを除く製品売上高は、前年同期比 4%増の 71 億ドル－

－ビクタルビの売上高は、前年同期比 6%増の 37 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 10 月 30 日、2025 年第 3 四半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、「Yeztugoの好調な立ち上がり、ビクタルビ、デシコピおよびLivdelziの着実な成長、さらに転移・再発トリプルネガティブ乳がんの一次治療におけるトロデルビの良好なデータなど、ギリアドの堅固な製品ポートフォリオにおいて、引き続き着実な成果を上げています。2026年には複数の製品上市を控え、ギリアド史上最も強力な開発パイプラインを有することとなります。また、2036年まで主要製品の独占権の喪失も見込まれていないことから、患者さんへの貢献をさらに拡大し、当社の持続的な成長を力強く推進していく体制が整っています」と述べています。

2025年第3四半期の業績

- 2025年第3四半期の収益は、2024年同期比3%増の78億ドルでした。内訳は以下の通りです。
- 2025年第3四半期の製品売上高は、2024年同期比2%減の73億ドルとなりました。これは主に、ベクルリー®（レムデシビル）および細胞治療薬の売上減によるもので、HIV製品およびLivdelzi®（seladelpar）の売上増により一部相殺されました。
- 2025年第3四半期のロイヤルティ、契約収入などの収入は、2024年同期比で約4億ドル増となりました。これは主に、知的財産の臨時的な売上によるもので

す。

- 希薄化後1株当たり利益（EPS）は、2024年同期の1.00ドルに対し、2025年第3四半期は2.43ドルでした。この増加は主に、前年に17億5000万ドルを計上した税引き前の仕掛研究開発費（IPR&D）減損費用が本年に発生しなかったことのほか、本年における上記のその他の収入4億ドルの増加、買収によるIPR&D費の減少、および株式投資の含み益（純額）の増加によるものですが、法人税の増加により一部相殺されました。
- 2025年第3四半期の非GAAPベースの希薄化後EPSは、2024年同期の2.02ドルに対し、2.47ドルでした。この増加は主に、上記のその他の収入4億ドルの増加と買収によるIPR&D費の減少によるものです。
- 2025年9月30日現在、ギリアドの現金、現金同等物および有価証券は、2024年12月31日現在の100億ドルに対し、94億ドルでした。
- 2025年第3四半期の営業キャッシュフローは41億ドルでした。
- 2025年第3四半期中、ギリアドは10億ドルの現金配当を支払い、4億3500万ドルの普通株式を買い戻しました。

2025年第3四半期の製品売上

2025年第3四半期の製品総売上高は、2024年同期比2%減の73億ドル、ベクルリーを除く製品売上高は、2024年同期比4%増の71億ドルでした。これは主に、HIV製品およびLivdelziの売上増によるもので、細胞治療薬の売上減により一部相殺されました。

2025年第3四半期のHIV製品の売上高は、2024年同期比4%増の53億ドルとなりました。これは主に、需要増および好ましい在庫変動によるもので、平均実勢価格低下により一部相殺されました。

- **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2025年第3四半期の売上高は、2024年同期比6%増の37億ドルでしたが、これは主に需要増および好ましい在庫変動によるもので、平均実勢価格低下により一部相殺されました。
- **デシコビ®**（FTC 200 mg/TAF 25 mg）の2025年第3四半期の売上高は、2024年同期比20%増の7億100万ドルでしたが、これは主に需要増によるものです。

2025年第3四半期の肝臓疾患領域のポートフォリオ売上高は、2024年同期比12%増の8億1900万ドルとなりましたが、これは主にLivdelziに対する需要増によるものです。

ベクルリーの2025年第3四半期の売上高は、2024年同期比60%減の2億7700万ドルとなりましたが、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2025年第3四半期の売上高は、2024年同期比11%減の4億3200万ドルとなりましたが、これは引き続き、競争の激しい状況であることを反映しています。

- **イエスカルタ®**（アキシカブタゲン シロルユーセル）の2025年第3四半期の売上高は、2024年同期比10%減の3億4900万ドルとなりました。これは主に需要減によるものです。
- **Tecartus®**（brexucabtagene autoleucel）の2025年第3四半期の売上高は、2024年同期比15%減の8300万ドルとなりました。これは主に需要減を反映しています。

トロデルビ®（sacituzumab govitecan-hziy）の2025年第3四半期の売上高は、2024年同期比7%増の3億5700万ドルとなりました。これは主に需要増によるものです。

2025年第3四半期の製品売上総利益率、営業費用、および実効税率

- 2025年第3四半期の製品売上総利益率は、2024年同期の79.1%からほぼ横ばいの78.6%でした。2025年第3四半期の非GAAPベースの製品売上総利益率も、2024年同期の86.8%並みの86.5%でした。
- 2025年第3四半期の研究開発（R&D）費および非GAAPベースのR&D費は、2024年同期の14億ドルに対し、13億ドルでした。この減少は主に、試験関連費用および治験薬製造費用の減少によるものです。
- 2025年第3四半期の買収によるIPR&D費は、1億7000万ドルでした。これは主に、Shenzhen Pregene Biopharma Co., Ltd. (Pregene) との共同研究に伴う前払金1億2000万ドルに関連するものです。
- 2025年第3四半期の販売費および一般管理費（SG&A）および非GAAPベースのSG&A費は、2024年同期並みの14億ドルでした。全社費用が減少しましたが、HIV製品販売促進費増によりほぼ相殺されました。
- 2025年第3四半期の実効税率（ETR）は、2024年同期の31.1%に対し16.2%でした。これは主に、前年の法人の構造改革費および上記のIPR&D減損費（本年は計上なし）の影響によるものです。非GAAPベースのETRは、2025年第3四半期と2024年同期のいずれも17.5%でした。

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株あたりの金額を除き、単位100万)	2025年10月30日時点 ガイダンス		前回ガイダンスとの比較
	下限	上限	
製品総売上高	\$ 28,400	\$ 28,700	前回は\$28,300 - \$28,700
ベクルリーを除く製品総売上高	\$ 27,400	\$ 27,700	前回は\$27,300 - \$27,700
ベクルリー総売上高	\$ 1,000	\$ 1,000	変更なし
希薄化後1株当たり利益 (EPS)	\$ 6.65	\$ 6.85	前回は\$5.85 - \$6.15
非GAAPベースの希薄化後EPS	\$ 8.05	\$ 8.25	前回は\$7.95 - \$8.25

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

- 後発医薬品メーカーのLupin Ltd.、Cipla Ltd.およびLaurus Labs Ltd.と和解契約を締結し、ビクトルビの特許訴訟を解決したことを発表しました。契約によると、標準的な加速条項を条件に、後発医薬品メーカー3社が米国で規定量のビクトルビの後発薬を販売できるのは最短で2036年4月1日以降となりました。この日付に基づき、ビクトルビの独占権喪失は、従来の当社の予測（2033年12月）よりも2年以上延長されました。
- 米国疾病予防管理センター（CDC）の新しいガイドラインにおいて、年2回投与の注射剤Yeztugo®（レナカパビル）のHIV曝露前予防（PrEP）の使用を「強く推奨する」とされました。
- 米国国務省および米国大統領緊急エイズ救済計画（PEPFAR）とパートナーシップを締結し、PEPFARとグローバルファンドの両者が支援する国々において、HIV PrEPとしてレナカパビルを3年間で最大200万人に提供することを発表しました。
- Yeytuo®（レナカパビル）は、HIV-1感染リスクが高い成人および青年の性行為によるHIV-1感染リスクを低下させるPrEPとして、欧州委員会（EU）から製造販売承認を取得しました。

オンコロジー

- PD-1/PD-L1チェックポイント阻害剤による治療が適応とならない、転移・再発トリプルネガティブ乳がん（mTNBC）患者さんの一次治療を対象としたトロデルビの第

III相ASCENT-03試験のデータを、2025年欧州臨床腫瘍学会（ESMO）で発表しました。トロデルビは、上記の疾患に対して承認されていません。

- 転移もしくは手術で切除できない進行胃がん、または食道がんの患者さんを対象に、Fc機能を持たない抗TIGIT抗体domvanalimabと抗PD-1抗体zimberelimabおよび化学療法の併用療法を評価した第II相EDGE-Gastric 試験におけるA1群の全生存期間（OS）に関する結果をESMOで発表しました。Domvanalimabおよびzimberelimabは研究段階にあり、上記の疾患に対して承認されていません。

細胞治療薬

- *In vivo*治療薬を開発する株式非公開のバイオテクノロジー企業Interius BioTherapeutics, Inc.（Interius）の買収を発表しました。

企業展開

- 当社取締役会は、2025年第4四半期の普通株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12月15日の営業終了時に登録されている株主に対して、2025年12月30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。
- ムーディーズは、ギリアドのシニア無担保債務格付A3を維持するとともに、製品パイプラインの勢いに言及して、会社の見通しを「安定的」から「ポジティブ」に引き上げました。
- 2030年までに米国で計画している320億ドルの投資の一環として、カリフォルニア州フォスターシティでの新たな医薬品開発・製造技術開発センターの着工を発表しました。

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10月30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、米国インフレ削減法、米国における規制または立法政策の変化、ならびに関税などの米国の貿易政策の変化の影響を含め、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。Interiusの買収、ならびにPregeneおよびPEPFARとの契約を含む、ギリアドが買収、共同研究、またはライセンス契約の潜在的な利益を実現する能力。米国内におけるギリアドの製造およびR&D投資で予定された利益が達成されないリスク。ビクトルビに関するものを含む、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。トロデルビ、domvanalimabおよびzimberelimab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（ASCENT-03試験およびEDGE-Gastric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。保

留中の臨床試験中断でFDAから指摘された問題に関して、FDAが納得するようにギリアドが解決する能力、およびFDAが当該臨床試験中断を全体もしくは部分的に、適時にもしくは全く取り下げないリスク。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。HIV PrEPとしてのレナカパビルの追加承認を含む、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、Yeztugo/Yeytuoなどの処方躊躇するリスク。ギリアドが、規制当局の承認を必要とする、HIV PrEPとしてのレナカパビルに関連するアクセス戦略を効率的に管理する能力。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の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、2025年9月30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。

詳細については、当社の投資家情報（Investor Relations）ウェブサイト

（<https://investors.gilead.com>）をご覧ください。特に、買収によるIPR&D費の見積額は、各四半期終了後10日以内に四半期業績（Quarterly Results）のページに掲載される予定です。

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としてのDESCOVY®, EMTRIVA®, EPCLUSA®, EVIPLERA®, GENVOYA®, HARVONI®, HEPCLUDEX®, HEPSERA®, JYSELECA®, LIVDELZI®/LYVDELZI®, LETAIRIS®, ODEFSEY®, SOVALDI®, STRIBILD®, SUNLENCA®, TECARTUS®, TRODELVY®, TRUVADA®, PREPとしてのTRUVADA®, TYBOST®, VEKLURY®, VEMLIDY®, VIREAD®, VOSEVI®, YESCARTA®, YEZTUGO®/YEYTUO®およびZYDELIG®。その他の商標はそれぞれの所有者の財産です。

ギリアド・サイエンシズの詳細については、www.gilead.com をご覧いただくか、ギリアド・パブリック・アフェアーズ部門 [1-800-GILEAD-5 (1-800-445-3235)] までお問い合わせください。

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		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2025	2024	2025	2024
収入：				
製品売上	\$ 7,345	\$ 7,515	\$ 21,013	\$ 21,074
ロイヤルティ、契約収入などの収入	424	30	505	111
総収入	7,769	7,545	21,518	21,185
費用・経費：				
売上原価	1,569	1,574	4,610	4,670
研究開発費	1,346	1,395	4,215	4,266
買収によるインプロセス研究開発費	170	505	485	4,674
インプロセス研究開発費減損	—	1,750	190	4,180
販売費・一般管理費	1,357	1,433	3,980	4,184
費用・経費総額	4,442	6,657	13,480	21,975
営業損益	3,327	888	8,038	(790)
支払利息	256	238	769	728
その他収支、純額	(569)	(306)	(449)	(41)
税引き前損益	3,641	956	7,718	(1,477)
法人税	589	(297)	1,391	(174)
純損益	3,052	1,253	6,327	(1,303)
非支配持分に帰属する純損益	—	—	—	—
ギリアドに帰属する純損益	\$ 3,052	\$ 1,253	\$ 6,327	\$ (1,303)
ギリアドに帰属する1株当たり損益 - 基本	\$ 2.46	\$ 1.00	\$ 5.08	\$ (1.04)
ギリアドに帰属する1株当たり損益 - 希薄化後	\$ 2.43	\$ 1.00	\$ 5.04	\$ (1.04)
1株当たりの計算に使用された株式数 - 基本	1,243	1,247	1,245	1,247
1株当たりの計算に使用された株式数 - 希薄化後				
補足情報	1,254	1,254	1,256	1,247
1株当たりの現金配当金	\$ 0.79	\$ 0.77	\$ 2.37	\$ 2.31
製品粗利益	78.6%	79.1%	78.1%	77.8%
収入に占める研究開発費の割合	17.3%	18.5%	19.6%	20.1%
収入に占める販売費・一般管理費の割合	17.5%	19.0%	18.5%	19.8%
営業利益率	42.8%	11.8%	37.4%	(3.7%)
実効税率	16.2%	(31.1)%	18.0%	11.8%

ギリアド
総収入の概要
(未監査)

	3カ月決算日			9カ月決算日		
	9月30日			9月30日		
(パーセンテージを除き、 単位100万)	2025	2024	Change	2025	2024	Change
製品売上：						
HIV	\$ 5,277	\$ 5,073	4%	\$ 14,952	\$ 14,160	6%
肝臓疾患領域	819	733	12%	2,372	2,302	3%
オンコロジー	788	816	(3)%	2,395	2,446	(2)%
その他	184	201	(8)%	594	705	(16)%
製品売上合計（ベク ルリー除く）	7,068	6,823	4%	20,313	19,613	4%
ベクルリー	277	692	(60)%	700	1,461	(52)%
製品売上合計	7,345	7,515	(2)%	21,013	21,074	—%
ロイヤルティ、契約収入な どの収入	424	30	NM	505	111	NM
総収入	\$ 7,769	\$ 7,545	3%	\$ 21,518	\$ 21,185	2%

ギリアド
非GAAPベースの財務情報⁽¹⁾
(未監査)

	3カ月決算日			9カ月決算日		
	9月30日			9月30日		
(パーセンテージを除き、単位100万)	2025	2024	Change	2025	2024	Change
非GAAP：						
売上原価	\$ 992	\$ 995	—%	\$ 2,875	\$ 2,933	(2)%
研究開発費	\$ 1,334	\$ 1,382	(3)%	\$ 4,123	\$ 4,120	—%
買収によるIPR&D費	\$ 170	\$ 505	(66)%	\$ 485	\$ 4,674	(90)%
販売費・一般管理費	\$ 1,351	\$ 1,405	(4)%	\$ 3,931	\$ 4,051	(3)%
その他収支、純額	\$ (87)	\$ (48)	80%	\$ (251)	\$ (189)	33%
ギリアドに帰属する1株当たり利益－						
希薄化後	\$ 2.47	\$ 2.02	22%	\$ 6.29	\$ 2.72	NM
1株当たりの計算に使用された株式						
数－希薄化後	1,254	1,254	—%	1,256	1,254	—%
製品粗利益	86.5%	86.8%	-27 bps	86.3%	86.1%	24 bps
収入に占める研究開発費の割合	17.2%	18.3%	-115 bps	19.2%	19.4%	-29 bps
収入に占める販売費・一般管理費の割合	17.4%	18.6%	-123 bps	18.3%	19.1%	-85 bps
営業利益率	50.5%	43.2%	729 bps	47.0%	25.5%	NM
実効税率	17.5%	17.5%	-2 bps	17.6%	30.0%	NM

NM－非適用

⁽¹⁾ 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。

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)

	3カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
(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)	2025	2024	2025	2024
売上原価の調整：				
GAAPベースの売上原価	\$ 1,569	\$ 1,574	\$ 4,610	\$ 4,670
買収関連 - 償却費 ⁽¹⁾	(577)	(579)	(1,735)	(1,737)
構造改革費	—	—	—	1
非GAAPベースの売上原価	\$ 992	\$ 995	\$ 2,875	\$ 2,933
製品粗利益の調整：				
GAAPベースの製品粗利益	78.6%	79.1%	78.1%	77.8%
買収関連 - 償却費 ⁽¹⁾	7.9%	7.7%	8.3%	8.2%
構造改革費	—%	—%	—%	—%
非GAAPベースの製品粗利益	86.5%	86.8%	86.3%	86.1%
研究開発費の調整：				
GAAPベースの研究開発費	\$ 1,346	\$ 1,395	\$ 4,215	\$ 4,266
買収関連 - その他の費用 ⁽²⁾	(4)	(9)	(41)	(78)
構造改革費	(8)	(5)	(52)	(68)
非GAAPベースの研究開発費	\$ 1,334	\$ 1,382	\$ 4,123	\$ 4,120
IPR&D減損費用の調整：				
GAAPベースのIPR&D減損費用	\$ —	\$ 1,750	\$ 190	\$ 4,180
IPR&D減損費用	—	(1,750)	(190)	(4,180)
非GAAPベースのIPR&D減損費用	\$ —	\$ —	\$ —	\$ —
販売費・一般管理費の調整：				
GAAPベースの販売費・一般管理費	\$ 1,357	\$ 1,433	\$ 3,980	\$ 4,184
買収関連 - その他の費用 ⁽²⁾	—	(5)	—	(88)
構造改革費	(5)	(23)	(49)	(45)
非GAAPベースの販売費・一般管理費	\$ 1,351	\$ 1,405	\$ 3,931	\$ 4,051

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)

	3カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
(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)	2025	2024	2025	2024
営業損益の調整：				
GAAPベースの営業損益	\$ 3,327	\$ 888	\$ 8,038	\$ (790)
買収関連 - 償却費 ⁽¹⁾	577	579	1,735	1,737
買収関連 - その他の費用 ⁽²⁾	4	13	41	167
構造改革費	14	28	101	112
IPR&D減損費用	—	1,750	190	4,180
非GAAPベースの営業利益	<u>\$ 3,921</u>	<u>\$ 3,258</u>	<u>\$ 10,104</u>	<u>\$ 5,406</u>
営業利益率の調整：				
GAAPベースの営業利益率	42.8%	11.8%	37.4%	(3.7)%
買収関連 - 償却費 ⁽¹⁾	7.4%	7.7%	8.1%	8.2%
買収関連 - その他の費用 ⁽²⁾	-%	0.2%	0.2%	0.8%
構造改革費	0.2%	0.4%	0.5%	0.5%
IPR&D減損費用	—%	23.2%	0.9%	19.7%
非GAAPベースの営業利益率	<u>50.5%</u>	<u>43.2%</u>	<u>47.0%</u>	<u>25.5%</u>
その他収支、純額の調整：				
GAAPベースのその他収支、純額	\$ (569)	\$ (306)	\$ (449)	\$ (41)
有価証券の含み損益、純額	483	258	198	(148)
非GAAPベースのその他収支、純額	<u>\$ (87)</u>	<u>\$ (48)</u>	<u>\$ (251)</u>	<u>\$ (189)</u>
税引き前損益の調整：				
GAAPベースの税引き前損益	\$ 3,641	\$ 956	\$ 7,718	\$ (1,477)
買収関連 - 償却費 ⁽¹⁾	577	579	1,735	1,737
買収関連 - その他の費用 ⁽²⁾	4	13	41	167
構造改革費	14	28	101	112
IPR&D減損費用	—	1,750	190	4,180
有価証券の含み損益、純額	(483)	(258)	(198)	148
非GAAPベースの税引き前利益	<u>\$ 3,752</u>	<u>\$ 3,068</u>	<u>\$ 9,586</u>	<u>\$ 4,866</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)

	3カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
(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)	2025	2024	2025	2024
法人税の調整：				
GAAPベースの法人税	\$ 589	\$ (297)	\$ 1,391	\$ (174)
非GAAPベースの調整額の税効果：				
買収関連 - 償却費 ⁽¹⁾	120	121	360	363
買収関連 - その他の費用 ⁽²⁾	—	2	—	39
構造改革費	3	4	18	21
IPR&D減損費用	—	440	51	1,051
有価証券の含み益、純額	(43)	(46)	(33)	(52)
個別の関連する税金費用 ⁽³⁾	(11)	314	(101)	214
非GAAPベースの法人税	<u>\$ 657</u>	<u>\$ 538</u>	<u>\$ 1,686</u>	<u>\$ 1,461</u>
実効税率の調整：				
GAAPベースの実効税率	16.2%	(31.1)%	18.0%	11.8%
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 ⁽³⁾	1.3%	48.6%	(0.4)%	18.2%
非GAAPベースの実効税率	<u>17.5%</u>	<u>17.5%</u>	<u>17.6%</u>	<u>30.0%</u>
ギリアドに帰属する純損益の調整：				
GAAPベースのギリアドに帰属する純損益	\$ 3,052	\$ 1,253	\$ 6,327	\$ (1,303)
買収関連 - 償却費 ⁽¹⁾	457	458	1,374	1,374
買収関連 - その他の費用 ⁽²⁾	4	11	41	128
構造改革費	11	24	83	92
IPR&D減損費用	—	1,310	139	3,129
有価証券の含み益、純額	(440)	(212)	(165)	200
個別の関連する税金費用 ⁽³⁾	11	(314)	101	(214)
非GAAPベースのギリアドに帰属する純利益	<u>\$ 3,095</u>	<u>\$ 2,531</u>	<u>\$ 7,901</u>	<u>\$ 3,405</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)

	3カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
(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)	2025	2024	2025	2024
希薄化後1株当たり損益の調整：				
GAAPベースの希薄化後1株当たり損益	\$ 2.43	\$ 1.00	\$ 5.04	\$ (1.04)
買収関連 - 償却費 ⁽¹⁾	0.36	0.37	1.09	1.10
買収関連 - その他の費用 ⁽²⁾	-	0.01	0.03	0.10
構造改革費	0.01	0.02	0.07	0.07
IPR&D減損費用	-	1.04	0.11	2.51
有価証券の含み益、純額	(0.35)	(0.17)	(0.13)	0.16
個別の関連する税金費用 ⁽³⁾	0.01	(0.25)	0.08	(0.17)
GAAPベースと非GAAPベースで使用した株式数の 差	\$ -	\$ -	\$ -	\$ (0.01)
非GAAPベースの希薄化後1株当たり利益	\$ 2.47	\$ 2.02	\$ 6.29	\$ 2.72
非GAAPベースの調整額の概要：				
売上原価の調整額	\$ 577	\$ 579	\$ 1,735	\$ 1,736
研究開発費の調整額	12	13	93	146
IPR&D減損費用の調整額	-	1,750	190	4,180
販売費・一般管理費の調整額	5	28	49	133
非GAAPベースの費用の調整額合計	594	2,370	2,067	6,196
その他収支、純額の調整額	(483)	(258)	(198)	148
非GAAPベースの税引き前調整額合計	112	2,113	1,868	6,343
上記の非GAAPベースの調整額の税効果	(79)	(521)	(396)	(1,421)
個別の関連する税金費用 ⁽³⁾	11	(314)	101	(214)
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	\$ 43	\$ 1,278	\$ 1,573	\$ 4,708

⁽¹⁾ 取得無形資産の償却費に関連

⁽²⁾ 調整には、ギリアドによる最近の買収に伴う従業員関連費用および偶発対価公正価値調整が含まれます。

⁽³⁾ 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
2025年度GAAPベースと非GAAPベースの通期ガイダンスの調整⁽¹⁾
(未監査)

	提供日	更新日	更新日	更新日
(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)	2025年 2月11日	2025年 4月24日	2025年 8月7日	2025年 10月30日
GAAPベースと非GAAPベースの予測製品粗利益の調整：				
GAAPベースの予測製品粗利益	77.0% - 78.0%	77.0% - 78.0%	~ 78.0%	~ 78.0%
買収関連費用	~ 8.0%	~ 8.0%	~ 8.0%	~ 8.0%
非GAAPベースの予測製品粗利益	85.0% - 86.0%	85.0% - 86.0%	~ 86.0%	~ 86.0%
GAAPベースと非GAAPベースの予測営業利益の調整：				
GAAPベースの予測営業利益	\$10,200 - \$10,700	\$10,200 - \$10,700	\$10,300 - \$10,700	\$10,300 - \$10,600
買収関連費用、IPR&D減損費用、ならびに構造改革費	~ 2,500	~ 2,500	~ 2,700	~ 2,800
非GAAPベースの予測営業利益	\$12,700 - \$13,200	\$12,700 - \$13,200	\$13,000 - \$13,400	\$13,100 - \$13,400
GAAPベースと非GAAPベースの予測実効税率の調整：				
GAAPベースの予測実効税率 ⁽²⁾	~ 20%	~ 21%	~ 21%	~ 16%
上記非GAAPベースの調整額の税効果、有価証券の公正価値調整、ならびに個別および関連する税金調整額 ⁽²⁾	(~ 1%)	(~ 2%)	(~ 2%)	~ 3%
非GAAPベースの予測実効税率	~ 19%	~ 19%	~ 19%	~ 19%
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：				
GAAPベースの予測希薄化後1株当たり利益	\$5.95 - \$6.35	\$5.65 - \$6.05	\$5.85 - \$6.15	\$6.65 - \$6.85
買収関連費用、IPR&D減損費用、構造改革費、有価証券の公正価値調整、ならびに個別の関連する税金調整額 ⁽²⁾	~ 1.75	~ 2.05	~ 2.10	~ 1.40
非GAAPベースの予測希薄化後1株当たり利益	\$7.70 - \$8.10	\$7.70 - \$8.10	\$7.95 - \$8.25	\$8.05 - \$8.25

⁽¹⁾ 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、および法人の構造改革費が含まれます。

- (2) 2025年10月30日更新のGAAPベースの予測実効税率および税金調整額には、前年の法人の構造改革に関連した2025年10月の税務当局との和解を含みます。

ギリアド
要約連結貸借対照表
(未監査)

(単位100万)	2025年9月30日	2024年12月31日
資産		
現金、現金同等物および有価証券	\$ 9,354	\$ 9,991
売掛金（純額）	5,095	4,420
棚卸資産 ⁽¹⁾	4,387	3,589
有形固定資産（純額）	5,500	5,414
無形資産（純額）	17,970	19,948
のれん	8,314	8,314
その他資産	7,914	7,319
総資産	<u>\$ 58,533</u>	<u>\$ 58,995</u>
負債および株主資本		
流動負債	\$ 12,298	\$ 12,004
長期負債	24,780	27,744
株主資本 ⁽²⁾	21,456	19,246
負債および株主資本合計	<u>\$ 58,533</u>	<u>\$ 58,995</u>

⁽¹⁾ 現在および長期の棚卸資産を含みます。当社の決算書（Form 10-KおよびForm 10-Q）の注釈で個別に開示しています。

⁽²⁾ 2025年9月30日および2024年12月31日時点の発行済社外流通普通株式は、それぞれ1,242株および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		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2025	2024	2025	2024
営業活動によるキャッシュフロー	\$ 4,109	\$ 4,309	\$ 6,692	\$ 7,853
投資活動によるキャッシュフロー	(427)	(710)	(2,958)	(3,224)
財務活動によるキャッシュフロー	(1,490)	(1,379)	(6,482)	(5,693)
現金、現金同等物に係る換算差額	(5)	44	87	15
現金、現金同等物の増減額	2,187	2,265	(2,661)	(1,049)
現金、現金同等物の期首残高	5,144	2,772	9,991	6,085
現金、現金同等物の期末残高	\$ 7,330	\$ 5,037	\$ 7,330	\$ 5,037

(単位100万)	3カ月決算日		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2025	2024	2025	2024
営業活動によるキャッシュフロー	\$ 4,109	\$ 4,309	\$ 6,692	\$ 7,853
資本的支出	(147)	(140)	(358)	(376)
純現金収支 ⁽¹⁾	\$ 3,962	\$ 4,169	\$ 6,335	\$ 7,478

⁽¹⁾ 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		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2025	2024	2025	2024
HIV				
Biktarvy — 米国	\$ 2,940	\$ 2,826	\$ 8,212	\$ 7,726
Biktarvy — 欧州	427	375	1,231	1,110
Biktarvy — その他	320	272	922	814
	3,686	3,472	10,366	9,649
Descovy — 米国	652	534	1,791	1,339
Descovy — 欧州	23	24	67	75
Descovy — その他	25	28	81	82
	701	586	1,939	1,496
Genvoya — 米国	323	384	950	1,088
Genvoya — 欧州	34	44	114	138
Genvoya — その他	19	21	54	66
	377	449	1,118	1,292
Odefsey — 米国	206	248	642	705
Odefsey — 欧州	61	69	184	217
Odefsey — その他	10	9	30	30
	277	326	857	952
Symtuza — 分配収益 ⁽¹⁾ — 米国	95	103	265	338
Symtuza — 分配収益 ⁽¹⁾ — 欧州	26	33	88	101
Symtuza — 分配収益 ⁽¹⁾ — その他	3	3	9	9
	124	139	362	448
その他の抗HIV薬 ⁽²⁾ — 米国	82	65	198	190
その他の抗HIV薬 ⁽²⁾ — 欧州	22	26	85	96
その他の抗HIV薬 ⁽²⁾ — その他	9	9	28	36
	112	100	310	322
抗HIV薬合計 — 米国	4,299	4,161	12,059	11,386
抗HIV薬合計 — 欧州	592	570	1,769	1,737
抗HIV薬合計 — その他	386	342	1,124	1,038
	5,277	5,073	14,952	14,160

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		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2025	2024	2025	2024
肝臓疾患領域				
Sofosbuvir / Velpatasvir ⁽³⁾ — 米国	146	222	497	737
Sofosbuvir / Velpatasvir ⁽³⁾ — 欧州	65	67	227	230
Sofosbuvir / Velpatasvir ⁽³⁾ — その他	97	96	273	299
	309	385	996	1,266
Vemlidy — 米国	136	126	358	338
Vemlidy — 欧州	12	11	36	33
Vemlidy — その他	132	95	389	328
	280	232	783	699
その他の肝臓疾患薬 ⁽⁴⁾ — 米国	132	45	307	134
その他の肝臓疾患薬 ⁽⁴⁾ — 欧州	81	54	233	148
その他の肝臓疾患薬 ⁽⁴⁾ — その他	17	17	53	55
	231	116	593	337
肝臓疾患領域合計 — 米国	414	393	1,162	1,210
肝臓疾患領域合計 — 欧州	158	132	496	411
肝臓疾患領域合計 — その他	247	207	714	682
	819	733	2,372	2,302
ベクルリー				
Veklury — 米国	140	393	390	784
Veklury — 欧州	43	81	84	204
Veklury — その他	93	219	225	473
	277	692	700	1,461

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		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2025	2024	2025	2024
オンコロジー				
<i>細胞治療薬</i>				
Tecartus — 米国	40	63	122	181
Tecartus — 欧州	35	29	107	102
Tecartus — その他	8	6	25	22
	83	98	254	305
Yescarta — 米国	123	145	444	502
Yescarta — 欧州	151	182	455	509
Yescarta — その他	75	60	228	170
	349	387	1,127	1,181
細胞治療薬合計 — 米国	163	208	566	683
細胞治療薬合計 — 欧州	186	211	562	611
細胞治療薬合計 — その他	83	66	253	192
	432	485	1,381	1,485
<i>Trodelvy</i>				
Trodelvy — 米国	221	226	626	655
Trodelvy — 欧州	89	80	259	217
Trodelvy — その他	47	26	128	88
	357	332	1,013	960
オンコロジー合計 — 米国	384	433	1,192	1,338
オンコロジー合計 — 欧州	275	291	821	828
オンコロジー合計 — その他	129	92	381	280
	788	816	2,395	2,446

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		9カ月決算日	
	9月30日		9月30日	
	2025	2024	2025	2024
その他の製品				
AmBisome ー 米国	2	6	15	37
AmBisome ー 欧州	69	71	201	210
AmBisome ー その他	52	52	175	176
	123	130	391	424
その他 ⁽⁵⁾ ー 米国	34	47	125	203
その他 ⁽⁵⁾ ー 欧州	7	8	23	26
その他 ⁽⁵⁾ ー その他	20	16	55	52
	61	71	204	281
その他合計 ー 米国	36	53	140	241
その他合計 ー 欧州	76	80	225	236
その他合計 ー その他	72	68	230	228
	184	201	594	705
製品売上合計 ー 米国	5,274	5,433	14,943	14,958
製品売上合計 ー 欧州	1,144	1,154	3,395	3,416
製品売上合計 ー その他	928	928	2,674	2,700
	<u>\$ 7,345</u>	<u>\$ 7,515</u>	<u>\$ 21,013</u>	<u>\$ 21,074</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、Sunlenca、Stribild、Truvada、TybostおよびYeztugo/Yeytuo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/Lyvdelzi、Sovaldi、Viread、およびVoseviの売上が含まれています。
- ⁽⁵⁾ Cayston、Jyseleca、Letairis、およびZydeligが含まれています。