



吉利德科学发布 2023 年第一季度财务报告

- 产品销售额 (除瑞德西韦外) 同比增长 15%，达 57 亿美元 -

- 肿瘤领域销售额同比增长 59%，达 6.7 亿美元 -

**瑞德西韦尚未在中国获批。*

2023 年 4 月 27 日，吉利德科学发布了 2023 年第一季度财务报告。

吉利德科学董事长兼首席执行官 Daniel O'Day 表示：“2023 年第一季度，吉利德持续展现出强大的商业和临床执行能力。15%的产品销售额同比增长反映了各核心业务领域的成长。得益于拓达维[®]和细胞疗法的推动，肿瘤治疗领域销售额同比增长 59%。我们期待拓达维[®]能够惠及更多患者。”

2023 年第一季度财务数据

2023 年第一季度总收入同比减少 4%，达 64 亿美元。

2023 年第一季度摊薄后每股收益 (EPS) 增至 0.80 美元，而 2022 年同期为 0.02 美元，这主要出于以下原因 (扣除相关税收影响)：2022 年第一季度现行研发费用 (IPR&D) 的价值减损为 27 美元，而 2023 年同期并未重复出现。2023 年运营费用的增加 (包括购得资产 IPR&D 的增长) 和收入的下降部分冲抵了相关影响。

2023 年第一季度非 GAAP 摊薄后每股收益降至 1.37 美元，2022 年同期为 2.12 美元，这主要出于以下原因 (扣除相关税收影响)：2023 年运营费用的增加 (包括购得资产 IPR&D 的增长) 和收入的下降。

产品销售表现

2023 年第一季度产品销售总额同比减少 3%，达 63 亿美元。除瑞德西韦外的产品销售总额同比增长 15%，达 57 亿美元，这主要来源于 HIV、细胞疗法、拓达维®（戈沙妥珠单抗）和肝炎治疗药物等产品的销售增长。

2023 年第一季度 HIV 产品销售额同比增长 13%，达 42 亿美元，主要得益于有利的价格环境、需求的增长和库存提取量的下降。

2023 年第一季度，包括慢性丙型肝炎（HCV）、慢性乙型肝炎（HBV）和慢性丁型肝炎（HDV）在内的肝炎产品销售额同比增长 6%，达 6.75 亿美元，这主要归因于需求的增长和美国市场的有利采购时机。

2023 年第一季度细胞疗法产品销售额为 4.48 亿美元，较 2022 年同期增长 64%。

2023 年第一季度瑞德西韦销售额为 5.73 亿美元，较 2022 年同期下降 63%，主要由于所有地区 COVID-19 相关住院率均有所下降。瑞德西韦的销售收入通常受到 COVID-19 相关感染率、感染严重程度和住院率、疫苗以及 COVID-19 其它治疗方案的可及性、使用情况和有效性等因素的综合影响。

2023 年第一季度产品毛利率、营业费用和实际税率

2023 年第一季度的研发费用和非 GAAP 研发费用均为 14 亿美元，而 2022 年同期为 12 亿美元。GAAP 和非 GAAP 研发费用的增长主要归因于临床活动的增加。

指引与展望

针对 2023 年全年，吉利德预期：

- 产品销售总收入预计为 260 亿至 265 亿美元，与此前指引保持不变。
- 除瑞德西韦之外的产品销售总收入预计为 240 亿至 245 亿美元，与此前指引保持不变。

- 瑞德西韦销售总收入预计为约 20 亿美元，与此前指引保持不变。
- 瑞德西韦销售额预计波动很大，具体取决于病例激增的频率和严重程度，我们的指引将根据需要继续每季度更新一次。
- 摊薄后每股收益预计为 4.75 至 5.15 美元，此前指引为 5.30 至 5.70 美元。
- 非 GAAP 摊薄后每股收益预计为 6.60 至 7.00 美元，与此前指引保持不变。

[点击这里](#)，阅读关于[吉利德科学发布 2023 年第一季度财务报告](#)的完整英文新闻稿

所有前瞻性陈述均基于吉利德现有信息，除法律要求外，吉利德不承担更新或补充任何此类前瞻性陈述的义务。任何前瞻性声明仅代表本报告发布日期或报告中指明日期的陈述。

关于吉利德科学

吉利德科学是一家生物制药公司，成立三十多年来，探索并实现了多个医学上曾认为不可能实现的突破，旨在为公众创造一个更健康的世界。公司致力于推动药物革新，以预防和治疗 HIV、病毒性肝炎、癌症和炎性疾病等可能威胁生命的疾病。吉利德在全世界超过 35 个国家和地区运营，总部位于美国加利福尼亚州福斯特市。

2017 年，吉利德正式开始在中国的商业运营，从病毒性肝炎、HIV 防治，到抗真菌感染和肿瘤领域，我们承诺为国内的重症患者提供创新的治疗手段及方案，助力实现“健康中国”的宏伟目标。短短几年，已有十三个吉利德全球领先的药物在中国获批，其中八个药物已被列入国家医保目录，让更多患者接受创新药物治疗、重回健康生活成为可能。与此同时，吉利德还在中国大力推动研发团队和能力的建设，以期实现更多三期临床在中国的同步开展，帮助加速创新疗法的审批，以更早惠及更多有需要的患者。