

## 将来予測に関する記述

本プレスリリースは、1995年「米国証券訴訟改革法」(Private Securities Litigation Reform Act of 1995)で定義される「将来予測に関する記述」に該当し、いくつかのリスクや不確定要素などの要因を含む場合があります。これらのリスク等には、ギリアドが現在見込まれるタイムライン内に臨床試験を開始、進行、完了する能力、またはそれらが全く完了できない可能性、sacituzumab govitecan-hziyに関するものを含む、進行中または追加の臨床試験から得られた結果が好ましくない可能性、転移性および他の TNBC、HR+/HER2-転移性乳がん、転移性 UC、転移性 NSCLC、頭頸部がん、婦人科がんおよび消化管がんの治療薬としての sacituzumab govitecan-hziy に関して、進行中または将来の申請に関連するものを含め、規制当局への承認申請および関連する申請や承認のタイムラインに関連する不確実性、局所進行または転移性 UC の治療薬としての sacituzumab govitecan-hziy について、FDA が承認を見送る、または迅速承認を撤回するリスクを含め、ギリアドが規制当局から現在評価中のプログラムおよび/または適応症について承認を適時に得る能力、たとえ規制当局から承認を得たとしても、その使用に関して重大な制約が課される、および当該規制当局による撤回またはその他敵対的行動の対象となるリスク、ギリアドが、転移性 UC の治療薬としての sacituzumab govitecan-hziy を含む、現在評価中の適応症に関するプログラムの開発中止を戦略的に決定し、結果として、これらのプログラムが当該の適応症について、全く商業化されない、または商業化中止となる可能性、および上記のいずれかの根拠となる仮定も含まれます。これらのリスクやその他のリスク、不確定要素やその他の要因については、米国証券取引委員会に提出している、2024年3月31日を期末とするギリアド四半期報告書(フォーム 10-Q)で詳細に説明しています。これらのリスク、不確定要素およびその他の要因により、実際の結果が「将来予測に関する記述」で言及されたものと大きく異なる可能性があります。歴史的事実以外の全ての記述は、「将来予測に関する記述」とみなされます。このような「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なく、リスクや不確実性を伴いますので、この記述に過度に依拠しないようご注意ください。「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、ギリアドは「将来予測に関する記述」を更新する義務を負うことなく、更新する意向もありません。