

将来予測に関する記述

本プレスリリースは、1995年の「民事証券訴訟改革法」に記載されている「将来予測に関する記述」に該当し、いくつかのリスク、不確実要素、その他の要因を含む場合があります。これらのリスク等には、臨床試験を予定されたスケジュールで開始、進行および完了するギリアドおよび Kite の能力、トロデルビに関するもの（ASCENT-03 試験および ASCENT-04 試験など）と Domvanalimab および Zimberelimab に関するもの（EDGE-GASTRIC 試験など）を含む、進行中または追加の臨床研究から好ましくない結果が得られる可能性、現在評価中の適応に関する審査中の申請または将来の申請を含め、規制当局への申請と関連する申請および承認のスケジュールについての不確実性、規制当局の承認が得られた場合にその承認が重大な使用制限を条件とするまたは該当する規制当局による撤回または他の不利な措置の対象となるリスク、ギリアドおよび Kite がこれらのプログラムの開発中止を戦略的に決定し、結果として現在評価中の適応症に対するこれらのプログラムが全く商業化されない可能性、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、またその他のリスクについては、米国証券取引委員会に提出済みの 2025 年 6 月 30 日を期末とするギリアド四半期報告書（フォーム 10-Q）に詳しく記載されています。これらのリスクや不確実性、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」と著しく異なる可能性があります。歴史的な事実以外の全ての記述は「将来予測に関する記述」と見なされる可能性があります。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、リスクと不確実性を含むものであり、「将来予測に関する記述」に過度に依拠することの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、ギリアドおよび Kite が現在入手できる情報に基づいており、ギリアドおよび Kite は、「将来予測に関する記述」を更新する義務を負わず、更新する意向もありません。