

## 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のメディケア・パートDの薬価改革、ACA関連補助金の終了、米国政府との最恵国価格契約、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2026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、炎症性疾患治療薬、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。Arcellx、Galapagos、Genhouse、Ouro、PEPFAR、The Global FundおよびTubulis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。提案された買収、共同研究、またはライセンス契約について、そのような取引の成立に承認を与えることを政府機関が禁止、延期、または却下する可能性を含めて、契約の各種前提条件が満たされないか、または適用免除されない可能性。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。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。Tecartus、ピクテグラビル、レナカパビル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（ARTISTRY-1試験、ARTISTRY-2試験、ZUMA-2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。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。BIC/LENおよびanito-celを含めた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、Tecartusなどの製品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。さらにギリアド社は、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である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、2026年3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。

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。

###

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<sup>®</sup>、GILEAD SCIENCES<sup>®</sup>、KITE<sup>®</sup>、AMBISOME<sup>®</sup>、ATRIPLA<sup>®</sup>、BIKTARVY<sup>®</sup>、CAYSTON<sup>®</sup>、COMPLERA<sup>®</sup>、DESCOVY<sup>®</sup>、DESCOVY FOR PREP<sup>®</sup>、EMTRIVA<sup>®</sup>、EPCLUSA<sup>®</sup>、EVIPLERA<sup>®</sup>、GENVOYA<sup>®</sup>、HARVONI<sup>®</sup>、HEPCLUDEX<sup>®</sup>、HEPSERA<sup>®</sup>、JYSELECA<sup>®</sup>、LIVDELZI<sup>®</sup>/LYVDELZI<sup>®</sup>、LETAIRIS<sup>®</sup>、ODEFSEY<sup>®</sup>、SOVALDI<sup>®</sup>、STRIBILD<sup>®</sup>、SUNLENCA<sup>®</sup>、TECARTUS<sup>®</sup>、TRODELVY<sup>®</sup>、TRUVADA<sup>®</sup>、TRUVADA FOR PREP<sup>®</sup>、TYBOST<sup>®</sup>、VEKLURY<sup>®</sup>、VEMLIDY<sup>®</sup>、VIREAD<sup>®</sup>、VOSEVI<sup>®</sup>、YESCARTA<sup>®</sup>、YEZTUGO<sup>®</sup>/YEYTUO<sup>®</sup>およびZYDELIG<sup>®</sup>。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](http://www.gilead.com)をご覧ください。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。