

GILEAD EN GALAPAGOS KONDIGEN NIEUWE COMMERCIALISERING EN ONTWIKKELINGSOVEREENKOMST AAN VOOR JYSELECA® (FILGOTINIB)

- Na FDA Type A-bijeenkomst zal Gilead niet doorgaan met Jyseleca voor de behandeling van reumatoïde artritis (RA) in de VS --**
- Galapagos wordt volledig verantwoordelijk voor Jyseleca bij RA en colitis ulcerosa (CU) en toekomstige indicaties in Europa; Gilead ontvangt vanaf 2024 royalty's voor Europese verkopen --**
- Galapagos zal verantwoordelijk zijn voor de meerderheid van lopende klinische studies --**
- Gilead zal €160 miljoen aan Galapagos betalen om lopende ontwikkeling en versnelde commerciële uitbouw in EU te ondersteunen --**

**Galapagos webcast presentatie morgen, 16 december 2020, om 14:00 CET / 8 AM ET,
www.glpg.com , +32 2 793 38 47, code 7689939**

Foster City, Calif., en Mechelen, België, 15 december 2020, 22.15 CET; gereguleerde informatie

– Gilead Sciences, Inc. (Nasdaq: GILD) en Galapagos NV (Euronext & Nasdaq: GLPG) maken vandaag bekend dat de bedrijven hun bestaande overeenkomst voor de commercialisering en de ontwikkeling van Jyseleca (filgotinib) herzien. Dit besluit volgt na een Type A-bijeenkomst met de Amerikaanse *Food and Drug Administration* (FDA), waarin de genoemde punten in de *Complete Response Letter* (CRL) over de vergunningsaanvraag (*New Drug Application*, NDA) van filgotinib voor de behandeling van reumatoïde artritis (RA) werden besproken.

Op basis van de feedback van de FDA tijdens de NDA-beoordelingsprocedure en de Type A-bijeenkomst, zal Gilead op dit moment afzien van het nastreven van FDA-goedkeuring van filgotinib voor de behandeling van RA. Terwijl Gilead en Galapagos blijven geloven in het klinische profiel van de 200 mg dosis, heeft Gilead geconcludeerd dat de 200 mg dosis in de VS vereist is om competitief te zijn in RA, en dat het onwaarschijnlijk is dat deze dosis goedgekeurd zal worden voor RA in de VS, zonder dat er substantiële aanvullende klinische studies worden uitgevoerd.

Volgens de nieuwe overeenkomst zal Galapagos in Europa, waar zowel de 200 mg als 100 mg doses zijn goedgekeurd voor de behandeling van matige tot ernstige RA, de volledige verantwoordelijkheid opnemen voor filgotinib bij RA en alle toekomstige indicaties. Galapagos zal betalingen ontvangen van Gilead in verband met de veranderingen in de verantwoordelijkheid voor de commercialisering en ontwikkeling van filgotinib in Europa en Gilead zal royalty's ontvangen van de Europese verkopen van filgotinib. Dit is een versnelling van de Galapagos' commerciële strategie voor producten in het kader van de afzonderlijke tienjarige onderzoeks- en ontwikkelingssamenwerking tussen de bedrijven, waarbinnen Galapagos ook verantwoordelijk is voor de Europese commercialisering.

Gedurende een gefaseerde overgangsperiode zal de meerderheid van de activiteiten die filgotinib in Europa ondersteunen, met inbegrip van de overdracht van filgotinib's handelsvergunning, naar verwachting tegen eind 2021 zijn overgenomen door Galapagos. Volgens het nieuwe operationele model zal Gilead de commerciële rechten behouden en vergunninghouder blijven voor filgotinib buiten Europa, inclusief Japan, waar filgotinib onlangs is goedgekeurd en samen met Eisai op de markt wordt gebracht.

“Hoewel we van mening zijn dat het klinische profiel van Jyseleca veel RA-patiënten kan helpen, zien wij dat de goedkeuring van deze indicatie in de VS geen haalbare kaart meer is”, aldus Daniel O’Day, Chairman en Chief Executive Officer, Gilead Sciences. “Gezien deze nieuwe situatie, zijn Gilead en Galapagos van mening dat het zinvol is voor Galapagos om de commercialisering in Europa te leiden. Wij hebben er vertrouwen in dat we door onze strategische alliantie met Galapagos in de toekomst veel belangrijke nieuwe therapieën voor ontstekingsziekten op de markt zullen brengen.”

“Jyseleca biedt al een belangrijke nieuwe behandeloptie die het verschil maakt in het leven van mensen met RA in de Europese landen waar het beschikbaar is,” zegt Onno van de Stolpe, Chief Executive Officer van Galapagos. “Hoewel we erg teleurgesteld zijn in de uitkomst van de bijeenkomst met de FDA, zijn we verheugd dat we de strategie voor Galapagos om de leiding te nemen over de commerciële activiteiten in heel Europa, die al bestaat binnen onze bredere samenwerking met Gilead, nu kunnen bespoedigen, en dat we de commerciële organisatie die Galapagos heeft opgebouwd voor de lancering van Jyseleca volledig kunnen benutten. Dit is een belangrijk nieuw hoofdstuk in Galapagos’ strategie om een leidend Europees biotechbedrijf in ontstekingsziekten en fibrose te worden.”

Ontwikkeling van filgotinib

Volgens de herziene overeenkomst zal Galapagos de verantwoordelijkheid op zich nemen voor de lopende klinische onderzoeken van filgotinib in RA. Als gevolg van ontvangst van de CRL hebben Gilead en Galapagos onlangs klinische onderzoeken van filgotinib bij psoriatische artritis (PsA), ziekte van Bechterew (AS) en niet-infectieuze uveïtis onderbroken en, zonder een haalbare stap voorwaarts in de Verenigde Staten, geloven de bedrijven niet dat het mogelijk is het huidige wereldwijde ontwikkelingsprogramma van filgotinib in deze indicaties voort te zetten. Als gevolg daarvan worden deze onderzoeken de komende maanden stopgezet.

Week 26 data van de MANTA- en MANTA-RAY-studies, inclusief de primaire en de belangrijkste secundaire eindpunten zullen tegen mid 2021 beschikbaar zijn en de partijen verwachten dat ze de data kort daarna aan de regelgevende autoriteiten kunnen overhandigen. Om hun beoordeling van filgotinib bij RA of andere toekomstige indicaties af te ronden, heeft de FDA tot 52 weken *follow-up* gegevens opgevraagd van patiënten die >50% vermindering in spermaparameters laten zien tot week 26 en die niet herstellen in de lopende MANTA- en MANTA-RAY-studies.

Gilead en Galapagos blijven het potentieel van filgotinib onderzoeken om patiënten met inflammatoire darmziekten (IBD) te ondersteunen. Gilead zal verantwoordelijk blijven voor de huidige onderzoeken naar de ziekte van Crohn en Galapagos zal operationele verantwoordelijkheid nemen voor de lopende onderzoeken op het gebied van CU. Filgotinib is momenteel ter beoordeling bij het Europees Geneesmiddelenagentschap (EMA) voor de behandeling van CU en zal in de eerste helft van 2021 worden ingediend bij het Japanse *Ministry of Health, Labour and Welfare*. Gilead en Galapagos verwachten meer duidelijkheid over de potentiële aanvraag van de vergunning voor filgotinib in IBD na overleg met de FDA, inclusief de resultaten van de MANTA- en MANTA-RAY-studies zoals hierboven beschreven.

Financiële voorwaarden van de overeenkomst

Conform de nieuwe regeling zal Galapagos alle ontwikkelings-, productie-, commercialiserings- en bepaalde andere rechten voor filgotinib in Europa overnemen. De overdracht zal onderworpen zijn aan de toepasselijke lokale, wettelijke, regelgevende en raadgegingsvereisten. De partijen zijn van plan de meeste activiteiten voor 31 december 2021 over te dragen, met volledige afronding van de overdracht voor 31 december 2022. Vanaf 1 januari 2021 zal Galapagos de toekomstige ontwikkelingskosten voor bepaalde studies dragen, in plaats van de gelijke kostenverdeling zoals voorzien in de vorige overeenkomst. Deze studies omvatten de DARWIN 3, FINCH 4, FILOSOPHY, en fase 4 en register studies in RA, MANTA en MANTA-RAY, de PENGUIN 1 en 2 en EQUATOR 2-studies in PsA, de SEALION 1 en 2-studies in AS,

de HUMBOLDT-studie in uveïtis, naast andere klinische en niet-klinische uitgaven ter ondersteuning van deze studies en ondersteuning voor alle door onderzoekers gesponsorde studies in ziekten andere dan IBD en niet-klinische kosten in alle lopende studies. De bestaande 50/50-regeling voor de verdeling van de globale ontwikkelingskosten zal worden voortgezet voor de volgende studies: SELECTION en haar lange termijn uitbreidingsstudie (LTE) in CU, DIVERSITY en haar LTE, DIVERGENCE 1 en 2 en hun LTE's en ondersteuning voor fase 4 en register studies in de ziekte van Crohn, pediatrische studies en hun LTE's in RA, CU en de ziekte van Crohn, en ondersteuning voor door onderzoekers gesponsorde studies in IBD.

Alle economische gevolgen van de commercialisering van filgotinib in Europa worden per 1 januari 2022 overgedragen aan Galapagos, en Galapagos zal Gilead met ingang van 2024 oplopende royalty's betalen van 8 tot 15 procent van de netto verkopen in Europa. Naar aanleiding van de herziening van de bestaande regeling voor de commercialisering en ontwikkeling van filgotinib zal Gilead Galapagos onherroepelijk een bedrag van €160 miljoen betalen, opgesplitst in een betaling van €110 miljoen in 2021 en €50 miljoen in 2022. Dit bedrag kan aangepast worden wanneer ontwikkelingskosten hoger blijken te zijn dan gebudgetteerd. Daarnaast zal Galapagos niet langer in aanmerking komen voor toekomstige mijlpaalbetalingen met betrekking tot filgotinib in Europa. Gilead verwacht in het vierde kwartaal van 2020 het volledige bedrag van deze betalingen in zijn R&D-kosten te boeken.

Informatie over transactie met een Verbonden Partij

De volgende informatie wordt door Galapagos verstrekt krachtens artikel 7:116, paragraaf 4 van het Belgische Wetboek van Vennootschappen en Verenigingen in verband met de term sheet die op 15 december 2020 werd afgesloten tussen Gilead Sciences, Inc. en Galapagos NV. Zie hierboven in dit persbericht voor een samenvatting van de voornaamste bepalingen van de term sheet en de gewijzigde bepalingen van de bestaande overeenkomst van de partijen voor de commercialisering en toekomstige ontwikkeling van filgotinib. Deze bepalingen en wijzigingen zullen worden gereflecteerd in nieuwe overeenkomsten die door Gilead en Galapagos zullen worden aangegaan op basis van de term sheet.

Gilead heeft twee vertegenwoordigers in de raad van toezicht van Galapagos (Daniel O'Day en Linda Higgins). Daarnaast houdt Gilead (onrechtstreeks, via één van haar dochtervennootschappen) meer dan 25% van de aandelen van Galapagos. Daarom wordt Gilead beschouwd als een "verbonden partij" van Galapagos in de zin van de internationale standaarden voor jaarrekeningen (International Financial Reporting Standards), zoals goedgekeurd door de Europese Unie. In het licht hiervan heeft de raad van toezicht van Galapagos de procedure vermeld in artikel 7:116 van het Belgische Wetboek van Vennootschappen en Verenigingen toegepast in het kader van de goedkeuring van de term sheet met Gilead. De twee vertegenwoordigers van Gilead in de raad van toezicht van Galapagos hebben niet deelgenomen aan de beraadslaging en stemming door de raad van toezicht over de term sheet.

In het kader van voornoemde procedure heeft een comité van drie onafhankelijke leden van de raad van toezicht van Galapagos (het "Comité") een advies uitgebracht aan de raad van toezicht waarin het Comité de term sheet heeft beoordeeld. In zijn advies aan de raad van toezicht heeft het Comité het volgende besloten: "Het Comité is van mening dat gegeven de omstandigheden de voorgestelde wijzigingen aan de Filgotinib Overeenkomsten in het belang zijn van Galapagos en al haar aandeelhouders, en volledig in overeenstemming zijn met de langetermijnstrategie van Galapagos. De voorgestelde wijzigingen bieden een belangrijke opportuniteit voor Galapagos om het plan te versnellen om leiding te nemen in de commerciële activiteiten in Europa voor toekomstige *compounds* in haar lopende O&O-samenwerking met Gilead, en om de commerciële organisatie die Galapagos heeft opgebouwd voor de lancering van filgotinib te versterken en verder aan te wenden. De teruggave aan Galapagos van de rechten en verantwoordelijkheden voor filgotinib brengt ook een aantal uitdagingen en risico's met zich mee op uitvoerings- en operationeel vlak, maar deze zijn niet onredelijk en kunnen verder worden beheerst. Het Comité is derhalve van mening dat de voorgestelde wijzigingen aan de samenwerking met Gilead in het

belang zijn van Galapagos, en in ieder geval niet kennelijk onrechtmatig zijn. Met het licht hiervan brengt het Comité een gunstig en onvoorwaardelijk advies uit aan de raad van toezicht van Galapagos." De raad van toezicht is niet afgeweken van het advies van het Comité.

De beoordeling door de commissaris van Galapagos van het advies van het Comité en de notulen van de raad van toezicht luidt als volgt: "Op basis van onze beoordeling, hebben wij geen van materieel belang zijnde inconsistenties geïdentificeerd tussen de boekhoudkundige en financiële gegevens vervat in de notulen van de raad van toezicht of in het advies van het ad hoc comité van de onafhankelijke leden van de raad van toezicht ten opzichte van de informatie waarover wij, als commissaris van de Vennootschap, beschikken in het kader van onze opdracht."

Over Jyseleca (filgotinib)

Filgotinib is goedgekeurd en wordt op de markt gebracht als Jyseleca (200 mg en 100 mg tabletten) in Europa en Japan voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige actieve RA die eerder onvoldoende hebben gereageerd op of intolerant zijn voor één of meerdere ziekte-modificerende anti-reumatische geneesmiddelen (DMARDs). Filgotinib kan worden gebruikt als monotherapie of in combinatie met methotrexaat (MTX). De Europese samenvatting van de productkenmerken (*Full European Summary of Product Characteristics*) van filgotinib, die contra-indicaties en speciale waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen bevat, is beschikbaar op www.ema.europa.eu. Het beoordelingsformulier van het Japanse Ministerie voor Gezondheid, Werk en Welzijn (*Japanese Ministry of Health, Labour and Welfare*, MHLW) is beschikbaar op www.info.pmda.go.jp. Filgotinib werd ingediend bij de Europese Commissie voor een aanvullende indicatie voor de behandeling van volwassenen met matig tot ernstig actieve CU die een onvoldoende respons hebben gehad op, een verloren respons hebben gehad op, of intolerant waren voor een conventionele therapie of een biologisch middel.

Over Gilead Sciences

Gilead Sciences, Inc. is een op onderzoek gebaseerd biofarmaceutisch bedrijf dat innovatieve geneesmiddelen ontdekt, ontwikkelt en commercialiseert in gebieden waar nog niet aan de medische behoeften is voldaan. Het bedrijf streeft ernaar de zorg voor mensen met levensbedreigende ziekten over de hele wereld te transformeren en te vereenvoudigen. Gilead is actief in meer dan 35 landen over de hele wereld, met het hoofdkantoor in Foster City, Californië. Meer informatie op: www.gilead.com.

Over Galapagos

Galapagos (Euronext & NASDAQ: GLPG) ontdekt en ontwikkelt geneesmiddelen met nieuwe werkingsmechanismen. Meerdere geneesmiddelen leverden al veelbelovende resultaten op bij patiënten, en bevinden zich momenteel in een vergevorderd onderzoeksstadium in verschillende ziektes. Onze pijplijn bestaat uit onderzoeksprogramma's tot en met fase 3-studies in ontstekingsziekten, fibrose, en andere indicaties. De ambitie van Galapagos is om uit te groeien tot een toonaangevend internationaal biofarmaceutisch bedrijf, gericht op het ontdekken, het ontwikkelen en het op de markt brengen van innovatieve medicijnen. Meer informatie op www.glpg.com.

Dit persbericht bevat voorkennis in de zin van Verordening (EU) nr. 596/2014 van het Europees Parlement en de Raad van 16 april 2014 betreffende marktmisbruik (verordening marktmisbruik).

Teleconferentie en webcast presentatie

Galapagos zal morgen, 16 december 2020, om 14:00 CET / 8 AM ET een voor iedereen toegankelijke teleconferentie houden, die ook wordt uitgezonden als audio-webcast. Voor deelname aan de teleconferentie kunt u één van de volgende telefoonnummers bellen, minimaal 10 minuten voor aanvang:

CODE: 7689939

Standaard Internationaal:	+44 (0) 2071 928338
Verenigde Staten:	+1 646 741 3167
Verenigd Koninkrijk:	+44 844 481 9752
Nederland:	+31 207 95 66 14
Frankrijk:	+33 1 70 70 0781
België:	+32 2 793 38 47

Na de presentatie zal er een vraag- en antwoordsessie volgen. Via www.glpg.com kunt u toegang krijgen tot de live audio-webcast. De presentatie zal kort na de uitzending beschikbaar zijn om opnieuw te beluisteren.

Gilead toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen in de zin van de Private Securities Litigation Reform Act van 1995, met betrekking tot Gilead, Galapagos, de filgotinib samenwerking en de tienjarige onderzoeks- en ontwikkelingssamenwerking die onderhevig zijn aan risico's, onzekerheden en andere factoren, inclusief het vermogen van de bedrijven om de transactie tijdig of helemaal niet af te ronden, inclusief het vermogen om de commercialisering van Jyseleca in Europa succesvol over te zetten van Gilead naar Galapagos binnen de gestelde tijdlijnen; moeilijkheden of onverwachte kosten in verband met de uitvoering van de transactie; het risico dat Gilead mogelijk geen verwachte voordelen van de samenwerkingen mag realiseren; het mogelijk effect op inkomsten en verdiensten van Gilead; het vermogen van de bedrijven om producten in het kader van de samenwerkingsverbanden te ontdekken, te ontwikkelen en te commercialiseren, inclusief het vermogen van de bedrijven om Jyseleca op de markt te brengen of filgotinib te ontwikkelen en commercialiseren voor additionele indicaties; het vermogen van de bedrijven om klinische studies te starten en af te ronden met eventuele productkandidaten in het kader van de samenwerkingsverbanden, inclusief filgotinib, binnen de huidige verwachte tijdlijnen of helemaal niet; de mogelijkheid van ongunstige resultaten van lopende en aanvullende klinische studies waarbij productkandidaten in het kader van de samenwerkingsverbanden betrokken zijn, inclusief filgotinib; onzekerheden met betrekking tot regelgevingsaanvragen en de daarmee samenhangende indienings- en goedkeuringstermijnen, inclusief het risico dat EMA filgotinib niet goedkeurt voor de behandeling van CU binnen de verwachte tijdlijnen of helemaal niet, en de eventuele goedkeuring voor het in de handel brengen kan het gebruik ervan aanzienlijk beperken; de mogelijkheid dat de bedrijven een strategische beslissing nemen om de ontwikkeling van een product dat in het kader van de samenwerkingsverbanden in aanmerking komt, stop te zetten, inclusief filgotinib voor de behandeling van RA, CU, PsA, AS, niet-infectieuze uveïtis, IBD, ziekte van Crohn en andere indicaties, en als gevolg daarvan kunnen dergelijke producten nooit met succes worden gecommmercialiseerd; en de nauwkeurigheid van eventuele veronderstellingen die ten grondslag liggen aan een van het voorgaande. Deze en andere risico's worden gedetailleerd beschreven in de periodieke verslagen van Gilead die zijn ingediend bij de Amerikaanse Securities and Exchange Commission inclusief huidige verslagen op formulier 8-K, kwartaalverslagen op formulier 10-Q en jaarverslagen op formulier 10-K. Deze risico's, onzekerheden en andere factoren kunnen ertoe leiden dat de werkelijke resultaten wezenlijk verschillen van de resultaten waarnaar wordt verwezen in de toekomstgerichte verklaringen. Alle verklaringen anders dan verklaringen van historische feiten zijn verklaringen die kunnen worden beschouwd als toekomstgerichte verklaringen, met inbegrip van alle verklaringen met betrekking tot de intentie, de overtuiging of de huidige verwachtingen van de bedrijven en de leden van hun senior managementteam. Investeerders worden gewaarschuwd dat dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garantie zijn voor toekomstige prestaties en risico's en onzekerheden met zich meebrengen en ze worden gewaarschuwd niet te veel te vertrouwen op deze toekomstgerichte verklaringen. Alle toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd op informatie die momenteel beschikbaar is voor Gilead en Gilead aanvaardt geen verplichting om dergelijke toekomstgerichte verklaringen bij te werken.

Galapagos toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen in de zin van de Private Securities Litigation Reform Act van 1995, zoals aangepast, die onderhevig zijn aan risico's, onzekerheden en andere factoren, die ertoe kunnen leiden dat werkelijke resultaten wezenlijk verschillen van de resultaten waarnaar in de toekomstgerichte verklaringen wordt verwezen, en daarom mag de lezer er niet overdreven op vertrouwen. Deze risico's, onzekerheden en andere factoren omvatten, zonder beperking, het risico dat de partijen niet in staat zouden zijn om de beoogde transactie tijdig of in het geheel niet te voltooien, het risico dat partijen niet in staat zijn om de transactie en de overdracht van rechten en activiteiten tijdig of in het geheel niet succesvol uit te voeren, rekening houdend met de noodzaak om te voldoen aan de toepasselijke lokale wettelijke, regelgevende en raadgegingsvereisten en andere integratierisico's en -kosten, dat de verwachtingen van Galapagos met betrekking tot de kosten en opbrengsten in verband met de overdracht van Europese commercialiseringsrechten op filgotinib onjuist kunnen zijn, inherente risico's in verband met klinische studie- en productontwikkelingsactiviteiten, concurrentiële ontwikkelingen en wettelijke goedkeuringsvereisten, met inbegrip van het risico dat gegevens van de lopende en geplande klinische onderzoeksprogramma's met filgotinib de registratie of verdere ontwikkeling van colitis ulcerosa, IBD, RA, of andere indicaties als gevolg van de veiligheid niet kunnen ondersteunen, de werkzaamheid of andere redenen, het tijdstip of de waarschijnlijkheid dat de regelgevende instanties een vergunning voor het in de handel brengen van filgotinib voor colitis ulcerosa, IBD, RA of andere indicaties goedkeuren, met inbegrip van het risico dat dergelijke regelgevende instanties bijkomende studies vereisen, Galapagos' afhankelijkheid van samenwerkingen met derden, met inbegrip van haar samenwerking met Gilead voor filgotinib, de onzekerheid betreffende inschattingen van het commercieel potentieel van filgotinib, de risico's en kosten die verbonden zijn aan de verkoop en marketing van filgotinib, de mogelijkheid dat de bedrijven een strategische beslissing nemen om de ontwikkeling van productkandidaten onder hun samenwerking stop te zetten, met inbegrip van filgotinib voor de behandeling van RA, CU, PsA, AS, niet-infectieuze uveïtis, IBD, de ziekte van Crohn of andere indicaties, waardoor dergelijke producten mogelijk nooit met succes zullen worden gecommercialiseerd en de risico's en onzekerheden die geïdentificeerd zijn in ons jaarverslag op formulier 20-F voor het jaar dat eindigde op 31 december 2019 en de documenten die we daarna hebben ingediend bij de SEC. Alle verklaringen behalve verklaringen van historische feiten, zijn verklaringen die als toekomstgerichte verklaringen kunnen worden beschouwd. De toekomstgerichte verklaringen hierin vervat zijn gebaseerd op de huidige verwachtingen en overtuigingen van het management en gelden alleen op de datum van publicatie van dit bericht. Galapagos verbindt zich niet tot het bijwerken of openbaar maken van herzieningen van toekomstgerichte verklaringen om nieuwe informatie of latere gebeurtenissen, omstandigheden of veranderingen in verwachtingen weer te geven.

#

Jyseleca®, Gilead en het Gilead logo zijn handelsmerken van Gilead Sciences, Inc. of zijn verbonden vennootschappen.

Contacten Galapagos**Investeerders:**

Elizabeth Goodwin
VP IR
+1 781 460 1784

Sofie Van Gijsel
Senior Director IR
+32 485 19 14 15
ir@glpg.com

Media:

Carmen Vroonen
Global Head of Communications & Public Affairs
+32 473 824 874

Anna Gibbins
Senior Communications Director – Therapeutic Areas
+44 (0) 7717 801900
communications@glpg.com

Contacten Gilead

Investeerdere:

Monica Tellado

+1 (650) 219-3882

Media:

Arran Attridge

+1 (650) 425-8975