

来迪派韦索磷布韦片(夏帆宁®)获得中国国家药品监督管理局批准，
用于治疗 1-6 型慢性丙型肝炎

-夏帆宁®为中国丙肝患者提供有效、短疗程的泛基因型单一片剂治疗方案-

2018 年 12 月 4 日，上海-吉利德科学（纳斯达克上市代码:GILD）今日宣布中国国家药品监督管理局批准夏帆宁®（来迪派韦 90mg/索磷布韦 400mg）在中国用于治疗 1-6 型慢性丙型肝炎病毒（HCV）感染的成人和 12 至 18 岁青少年患者。

慢性丙型肝炎是全球范围内的重大的公共卫生挑战。在中国，有将近 1000 万人感染HCV病毒¹，其中，大约 58%是HCV基因 1 型患者。²

北京大学人民医院肝病研究所魏来教授表示“夏帆宁®在中国多中心临床研究中，每日一片治疗方案，基因 1 型 HCV 患者可获得 100%SVR12（定义为完成治疗后 12 周检测不出 HCV RNA）”。

“吉利德始终致力于研发并提供创新的丙肝治疗方法，希望可以帮助所有丙肝患者获得治愈的机会”，吉利德科学研发负责人、首席科学官、澳大利亚官佐勋章获得者、医学博士 John McHutchison 表示，“我们很高兴能通过提供这一重要而全新的治疗选择来帮助患者，并进一步支持中国为消除丙肝流行所付出的努力”。

夏帆宁®此次的获批基于一项开放标签的 3b 期研究，该研究于 2016 年 5 月至 2017 年 7 月在中国大陆的 18 个研究中心进行，评估了夏帆宁®在 206 例基因 1 型丙肝患者（包括未经治疗患者和无肝硬化或者有代偿期肝硬化的经治患者）中进行的 12 周治疗效果。

在该研究中，100%的入组患者实现了 SVR12。患者最常见的不良反应（≥10%）是病毒性上呼吸道感染和上呼吸道感染。

###

夏帆宁®及吉利德都是吉利德科学公司或其相关公司的商标。©2018 吉利德科学公司版权所有

¹ The Polaris Observatory HCV Collaborators. Lancet Gastroenterol Hepatol 2017;2:161-76;

² Rao H, et al. J Gastroenterol Hepatol 2014;29:545-53;

关于吉利德科学

吉利德科学是一家生物制药公司，在未满足的医疗需求领域发现、研发创新疗法并使之商业化。公司的使命是改善和简化全球重疾患者的治疗方案。吉利德在全世界超过 35 个国家进行运营，总部位于加利福尼亚州福斯特市。

关于吉利德科学的更多信息，请访问公司官网 www.gileadchina.com，或关注公司官方微信号“吉利德科学”。

