



必妥维[®]在中国获批用于更广泛的 HIV 感染者群体

吉利德科学的 HIV 治疗药物必妥维[®]（比克恩丙诺片，英文商品名 Biktarvy[®]）日前获得国家药品监督管理局批准，删除了中国说明书适应症中对恩曲他滨耐药人群的用药限制，补充了孕妇及哺乳期妇女用药中妊娠女性的临床数据。

根据最新中国说明书，必妥维[®]可作为完整方案治疗人类免疫缺陷病毒 1 型（HIV-1）感染的成人，且患者目前和既往无对整合酶抑制剂类药物或替诺福韦产生病毒耐药性的证据。同时，中国说明书中的更多证据支持*必妥维[®]作为单片完整抗病毒方案，用于治疗妊娠期 HIV 感染者。

吉利德科学全球副总裁、中国区总经理金方千表示，“作为全球 HIV 防治领域的创新领导者，吉利德始终致力于为患者提供革新和简化的治疗方案。此次中国说明书更新为临床应对 HIV 耐药挑战和特殊人群用药提供了更有力的证据，支持必妥维[®]成为更广泛 HIV 感染人群的治疗选择。我们将坚持以患者为中心，加速将创新研发转化为临床获益，为所有人创造一个更健康的世界。”

*此处“支持”指如果比克恩丙诺片对胎儿的潜在获益大于潜在风险时，可在妊娠期使用比克恩丙诺片。

关于吉利德科学

吉利德科学是一家生物制药公司，成立三十多年来，探索并实现了多个医学上曾认为不可能实现的突破，旨在为公众创造一个更健康的世界。公司致力于推动药物革新，以预防和治疗 HIV、病毒性肝炎、癌症和炎性疾病等可能威胁生命的疾病。吉利德在全世界超过 35 个国家和地区运营，总部位于美国加利福尼亚州福斯特市。

2017 年，吉利德正式开始在中国的商业运营，从病毒性肝炎、HIV 防治，到抗真菌感染和肿瘤领域，我们承诺为国内的重症患者提供创新的治疗手段及方案，助力实现“健康中国”的宏伟目标。短短几年，已有十三个吉利德全球领先的药物在中国获批，其中八个药物已被列入国家医保目录，让更多患者接受创新药物治疗、重回健康生活成为可能。与此同时，吉利德还在中国大力推动研发团队和能力的建设，以期实现更多三期临床在中国的同步开展，帮助加速创新疗法的审批，以更早惠及更多有需要的患者。