

达可挥®新适应症在中国获批，用于 HIV 暴露前预防

近日，吉利德科学达可挥®（恩曲他滨丙酚替诺福韦片(II)，恩曲他滨 200mg/丙酚替诺福韦 25mg，F/TAF）获得中国国家药品监督管理局（NMPA）批准，适用于有人类免疫缺陷病毒 1 型（HIV-1）感染风险的成人和体重至少 35kg 的青少年的暴露前预防（PrEP），以降低因高风险性行为感染 HIV-1 的风险。此前，吉利德恩曲他滨丙酚替诺福韦片已在中国获批，适用于与其他抗反转录病毒药物联用治疗成年和青少年（年龄 12 岁及以上且体重至少为 35kg）的人类免疫缺陷病毒 1 型（HIV-1）感染。

目前在我国，性传播已成为 HIV 的主要传播途径。我国新诊断报告的 HIV 感染者中，95%以上通过性途径感染^[1]，不安全性行为是导致 HIV 性传播的主要原因。HIV 感染风险较大的不安全性行为包括没有保护的男性同性性行为、非固定性伴性行为、有偿性行为等^[1]，具有较高感染风险的人群包括但不限于男男性行为者（MSM）、注射毒品、药物成瘾者、性工作者、性活跃人群（青壮年及青少年）、单阳伴侣中的 HIV 阴性方以及近期感染了性传播疾病的人群^[2]。

暴露前预防，是指尚未感染 HIV 的人在发生易感染 HIV 行为之前服用特定的抗病毒药物，以预防 HIV 感染的方法，是预防 HIV 的重要生物学手段。世界卫生组织（WHO）建议，HIV 高风险人群应进行暴露前预防，并结合安全性行为，以形成一套综合的 HIV 预防措施^[3]。此外，随着国内外权威指南的更新，暴露前预防也被进一步印证是 HIV 防控的重要手段之一。

吉利德科学全球副总裁、中国区总经理金方干表示：“要终结 HIV 的流行，预防和治疗缺一不可。吉利德不仅致力于快速引入并不断扩大创新疗法在中国的可及性，满足更多人群从预防到治疗不断变化的需求，还将一如既往地政府、医疗机构和社会各界共同努力，

^[1] 2020 年预防艾滋病最新核心信息，中国疾病预防控制中心

^[2] 中国 HIV 暴露前预防用药专家共识（2023 版）

^[3] <https://www.who.int/hiv/pub/prep/policy-brief-prep-2015/en/>

推进防艾抗艾工作的高质量发展，助力‘健康中国’的建设，推动终结 HIV 流行目标的早日实现。”

*达可挥®获批适应症详情请查阅产品说明书，以产品说明书为准。

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、病毒性肝炎和癌症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，已有十一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。