



吉利德一年给药两次的来那帕韦用于 HIV 预防在第二个关键的 3 期临床试验中展现出卓越结果

昨日，吉利德科学宣布了其评估一年给药两次的 HIV-1 衣壳抑制剂来那帕韦（lenacapavir）的第二个关键的 3 期临床试验中期分析结果。相较于背景 HIV 发生率（bHIV），来那帕韦降低了 96% 的 HIV 感染率。在 2180 名受试者中，仅出现 2 例 HIV 感染，99.9% 的受试者则未感染 HIV。

PURPOSE 2 试验（NCT04925752）中期分析中，独立数据监察委员会（DMC）确认 PURPOSE 2 试验达到了其关键疗效终点——一年给药两次的来那帕韦在暴露前预防（PrEP）方面的有效性优于 bHIV（主要终点）。因此，DMC 建议吉利德中止试验盲态，并向所有参与者提供开放标签的来那帕韦。

“基于两项 3 期试验显示的卓越结果，来那帕韦展现出革新 HIV 预防和助力终结艾滋病流行的潜力，”吉利德科学董事长首席执行官 Daniel O'Day 表示，“现在我们拥有了涵盖多个人群的全面的数据，吉利德将积极与监管机构、政府部门、公共卫生单位和社区伙伴展开合作，确保在产品获批后，能够为对 PrEP 有需求的人提供一年给药两次的来那帕韦。”

这是证明一年给药两次的来那帕韦在 HIV 预防方面具有优越疗效的第二个关键的 3 期试验。2024 年 6 月，探索来那帕韦在来自撒哈拉以南非洲的顺性别女性中用于 PrEP 的 PURPOSE 1 试验也因为达到了其关键疗效终点而提早停止盲态。

吉利德将在 2024 年底之前在全球启动一系列来那帕韦用于 PrEP 的注册申请。

来那帕韦用于 HIV 预防仍处于研究阶段，尚未被证实其安全性和有效性，也未在全球任何地方获得批准。

目前尚无治愈 HIV/AIDS 的方法。

[点击了解关于吉利德一年给药两次的来那帕韦用于 HIV 预防在第二个关键的 3 期临床试验中展现出卓越结果完整英文新闻稿](#)

*来那帕韦尚未在国内获批

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、COVID-19、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。