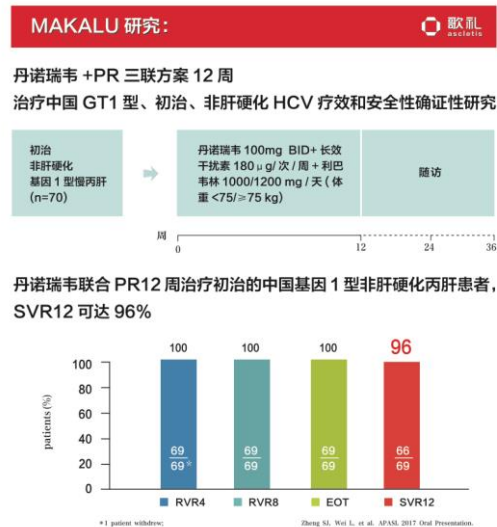
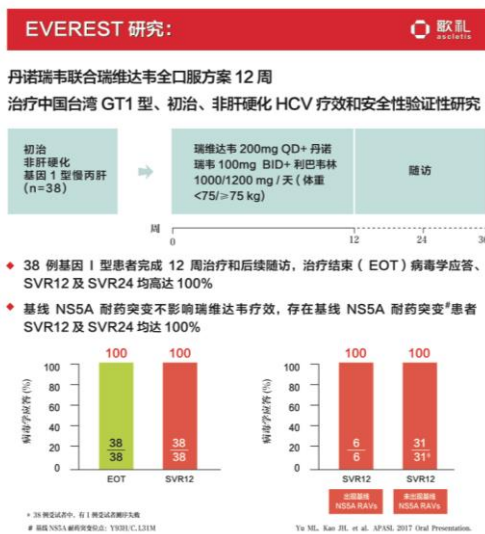


歌礼在第二十六届亚太肝病学会（APASL）年会上 发布最新临床数据并成功举办丙肝专题研讨会 《中国原研 DAA，助力中国早日清除丙肝》

2017年2月19日—第二十六届亚太肝病学会（APASL）年会于2017年2月15日至19日在上海国际会议中心成功举办。本次APASL年会是时隔7年后第二次由中国承办，来自全球的肝病领域专家积极参与，盛况空前。作为丙肝治疗领域本土领军企业，歌礼在会议上向中国及亚太肝病学界全面展示了歌礼丙肝创新药的最新研究进展，获得了与会专家的高度关注和一致好评。



本次大会上歌礼共有两个临床研究被大会接受为口头报告，分别是丹诺瑞韦联合 PR 三联方案的 MAKALU 研究，和丹诺瑞韦联合瑞维达韦全口服方案的 EVEREST 研究。其中，MAKALU 研究由魏来教授担任报告专家，EVEREST 研究由余明隆教授（高雄）担任报告专家。MAKALU 研究数据显示，丹诺瑞韦联合 PR 三联方案 12 周疗程治疗中国基因 1 型丙肝患者，SVR12 高达 96%，并且在治疗过程中无病毒学突破；EVEREST 研究数据显示，丹诺瑞韦联合瑞维达韦全口服方案 12 周疗程治疗台湾基因 1 型丙肝患者，SVR12 和 SVR24 均高达 100%，并且瑞维达韦对基线 NS5A 耐药患者同样 100% 实现 SVR12。

2月18日下午，歌礼成功举办《本土原研DAA，助力中国早日清除丙肝》专题研讨会。会议邀请了李兰娟院士、王福生院士、APSA大会主席侯金林教授、现任学会主委段钟平和王贵强教授、现任学会副主委谢青教授，及歌礼临床研究主要研究者魏来和余明隆教授（高雄），担任会议主席和讲者，超过500位国内外专业人士参加了此次专题研讨会。



四位讲者系统阐述了中国清除丙肝的策略和行动计划，全面介绍了中国原研DAA（丹诺瑞韦和瑞维达韦）的临床研究进展；主席和讲者一致肯定丹诺瑞韦和瑞维达韦的卓越疗效和良好安全性；积极支持本土原研DAA的早日上市，并期待本土原研DAA在中国丙肝防控中发挥更大作用。李兰娟院士在总结发言时指出：作为国家十三五重大新药创制科技专项首枚硕果，本土原研DAA丹诺瑞韦的尽快上市，将会更好地满足中国数千万丙肝患者的临床治疗需求，有效降低患者和国家的经济负担，帮助解决重大公共卫生问题；同时作为首个本土原研DAA，填补了国产药物在该领域的空白，打破了国际巨头技术和市场的垄断，实现重大技术突破，不失为新药创制领域的“高铁和谐号”。



浓郁中国风的歌礼展台令人瞩目，两天半的时间内共接待超过来自世界各地超过1500位的参会者。歌礼专业人员向前来参观的肝病临床医生详细地介绍了歌礼产品的关键信息，得到了他们的认可和积极评价。

国际肝病和丙肝在线等专业媒体也对歌礼丙肝专题研讨会做了相关专业报道。