

São Paulo, 01 de março 2016.

À RNP + BRASIL

Att.: José Hélio Costalunga de Freitas
Secretário Executivo

Prezado Sr. Freitas,

Agradecemos pela correspondência, datada em 23/02/2016, nos parabenizando pela aprovação da combinação de elvitegravir / cobicistat / emtricitabina / tenofovir alafenamida (TAF) - Genvoya® pelo FDA, já aprovada na Comunidade Europeia. Aproveitamos para informar que hoje também foi aprovada pelo FDA a combinação de rilpivirina / emtricitabina / tenofovir alafenamida (TAF) - Odefsey®

A Gilead Sciences tem como missão descobrir, desenvolver e lançar medicamentos inovadores em áreas com necessidades médicas não atendidas. Temos como princípio básico prover acesso aos nossos produtos para os pacientes que deles necessitem, independente de onde vivam ou de sua condição sócio econômica.

Tendo estes conceitos como direcionadores, informamos que em breve iniciaremos o processo de submissão regulatória no Brasil dos antirretrovirais à base de TAF: E/C/F/TAF – Genvoya®; R/F/TAF - Odefsey® e F/TAF. Desta forma, poderemos disponibilizar aos pacientes brasileiros estes produtos em regime de pílula única que oferecem eficácia no tratamento da infecção pelo HIV e um perfil de segurança mais adequado.

Sabemos que o Brasil tem um dos mais amplos e efetivos programas públicos de acesso ao tratamento de portadores do vírus HIV. Porém, nos últimos anos, lida com o desafio de tratar um número crescente de novos casos, principalmente entre a população mais jovem, e também de tratar pacientes que estão envelhecendo em vigência de seu tratamento, criando situações especiais que requerem uma abordagem mais individualizada a estas necessidades.

Além disso, sabemos que a prevenção é uma das estratégias para o controle da epidemia. A prevenção à infecção pelo HIV e às DSTs é uma bandeira corporativa da Gilead em todo o mundo, que apoia diversas ações educativas com o objetivo de elucidar a população sobre a necessidade do uso do preservativo e ampliar o conhecimento sobre outras formas de cuidado, incluindo a Profilaxia Pré-exposição (PrEP).

Adicionalmente à aprovação regulatória, a incorporação de novas tecnologias e novas condutas no sistema público de saúde segue um processo estruturado que envolve diferentes áreas do Ministério da Saúde. Conte com a nossa disposição de municiar o governo brasileiro com as informações necessárias que respaldem tecnicamente estas decisões.



Colocamos-nos à disposição para maiores esclarecimentos.

Cordialmente,

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Anita Campos'.

Anita Campos
Diretora, Assuntos Médicos e Saúde Pública
Gilead Sciences do Brasil

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Christian Schneider'.

Christian Schneider
Presidente
Gilead Sciences do Brasil