

Gilead Sciences

Das Unternehmen



Gilead Sciences ist ein forschungsorientiertes Unternehmen, das innovative Wirkstoffe zur Therapie von Erkrankungen entwickelt und auf den Markt bringt, bei denen ein Bedarf an neuen und weiteren Behandlungsoptionen besteht. Das Hauptziel der Forschung von Gilead besteht darin, die medizinische Behandlung von Menschen mit lebensbedrohlichen Erkrankungen zu verbessern. Das Unternehmen konzentriert sich dabei auf folgende Indikationsbereiche:

- HIV/AIDS
- Lebererkrankungen
- Hämatologie/Onkologie
- Inflammatorische Erkrankungen
- Atemwegserkrankungen
- Kardiovaskuläre Krankheiten

Das weltweite Portfolio aus aktuell 24 Produkten enthält eine Reihe von Medikamenten, die in ihrer Kategorie eine herausragende Stellung einnehmen. Dazu zählen z.B. vollständige Therapieregime für HIV und chronische Hepatitis C, die nur noch einmal täglich mit jeweils einer Tablette einzunehmen sind.

Gileads Produkt-Portfolio umfasst unter anderem Epclusa® (Sofosbuvir 400 mg /

Highlights der Unternehmensgeschichte	
1987	Gründung von Gilead Sciences
1992	Börsengang von Gilead Sciences
1992	Zulassung von AmBisome ® (liposomales Amphotericin B) in Deutschland
2001	In Deutschland firmiert das Unternehmen NeXstar Pharmaceuticals um zu Gilead Sciences GmbH
2002	Europäische Zulassung von Viread ® (Tenofoviridisoproxilfumarat, TDF) zur Therapie der HIV-1-Infektion
2003	Europäische Zulassung von Hepsera ® (Adefovirdipivoxil) zur Therapie der chronischen HBV-Infektion
2003	Europäische Zulassung von Emtriva ® (Emtricitabin, F) zur Therapie der HIV-1-Infektion
2005	Europäische Zulassung von Truvada ® (einer Kombination aus Viread® und Emtriva® in einer Tablette) zur Therapie der HIV-1-Infektion
2006	Übernahme von Corus, Raylo und Myogen
2007	Europäische Zulassung von Atripla ®, des ersten vollständigen HIV-Therapieregime in einer Tablette (aus F/TDF und Efavirenz (EFV))
2008	Europäische Zulassung von Viread ® zur Therapie der chronischen Hepatitis B
2009	Europäische Zulassung von Cayston ® (Aztreonamlysin) zur Therapie von Pseudomonas aeruginosa bei Mukoviszidose
2009	Übernahme von CV Therapeutics
2010	Übernahme von CGI Pharmaceuticals
2011	Europäische Zulassung für Eviplera ® zur Therapie der HIV-Infektion (STR aus F, TDF und Rilpivirin)
2012	Übernahme von Pharmaset
2013	Europäische Zulassung für Stribild ® für die HIV-Therapie (erstes Integrase-Inhibitor-basiertes STR aus Elvitegravir, Cobicistat, F, TDF)
2014	Europäische Zulassung für Sovaldi ® und Harvoni ® zur Therapie der chronischen Hepatitis C und für Zydelig ® zur Therapie der chronischen lymphatischen Leukämie und des follikulären Lymphoms.
2015	Europäische Zulassung für Genvoya ® zur Therapie der HIV-1-Infektion (STR aus Elvitegravir, Cobicistat, F und Tenofoviralfenamid; TAF)
2016	Europäische Zulassung für Descovy ® und Odefsey ® zur Behandlung der HIV-1-Infektion. Epclusa ® zur Therapie der chronischen Hepatitis C.
2016	Akquisition von Nimbus Apollo
2017	Europäische Zulassung für Vemlidy ® zur Behandlung der chronischen Hepatitis B
2017	Akquisition von Kite Pharma

Velpatasvir 100 mg) Harvoni® (Ledispavir 90 mg / Sofosbuvir 400 mg) zur Therapie der chronischen Hepatitis C. Es handelt sich dabei um ein komplettes antivirales Behandlungsregime in einer Tablette. Diese Therapie steht nicht nur für sehr hohe Heilungsraten, sondern auch für eine erhebliche Verkürzung der Behandlungsdauer. Für die HIV-Therapie bietet Gilead mehrere verschiedene Single Tablet Regime an.

Fast 30 Jahre des Erfolgs

Seit Gründung in Foster City, Kalifornien, im Jahr 1987 hat sich Gilead zu einem der weltweit führenden biopharmazeutischen Unternehmen entwickelt. Bezeichnend dafür sind das schnell wachsende Produktportfolio, eine Forschungspipeline, die sich ebenfalls stetig erweitert, sowie die Zahl von 9000 Mitarbeitern auf sechs Kontinenten.

Die Forschungs- und Entwicklungsaktivitäten umfassen aktuell mehr als 400 laufende und geplante klinische Studien zu Substanzen, die das Potenzial besitzen, zur nächsten Generation effektiver Medikamente zu werden.

Innovative Therapieoptionen für die Infektiologie

Der Schwerpunkt liegt in der HIV-Therapie und der Behandlung von Virushepatitiden. Das Produktportfolio zur Behandlung von HIV umfasst inzwischen neun Produkte:

- Viread® (Tenofovirdisoproxilfumarat, TDF)
- Emtriva® (Emtricitabin, F)
- Truvada® (Kombination aus TDF und F)
- Atripla® (Dreifachkombination aus F/TDF und Efavirenz)
- Eviplera® (Dreifachkombination aus F, TDF und Rilpivirin)
- Stribild® (Kombination aus dem Integrase-Inhibitor Elvitegravir, Cobicistat, F und TDF)
- Genvoya® (Kombination aus Elvitegravir, Cobicistat, F und Tenofovir-
alafenamidfumarat (TAF) – das erste Single Tablet Regime mit einem F/TAF-
basierten Backbone)
- Descovy® (neuer Backbone aus F/TAF) für die Kombination mit einer dritten
Substanz je nach Fachinformation. Descovy® steht in zwei Dosierungen zur
Verfügung, die in Abhängigkeit vom dritten Wirkstoff des Therapieregimes
eingesetzt werden.
- Odefsey® (Emtricitabin/Tenofovir-alafenamid/Rilpivirin) ist das zweite Single Tablet
Regime mit Descovy® (Emtricitabin und Tenofovir-alafenamid) als Backbone.

Zur Therapie der chronischen Hepatitis B stehen zur Verfügung:

- Hepsera® (Adefovirdipivoxil) und
- Viread® (Tenofoviridisoproxilfumarat)
- Vemlidy® (Tenofoviralfenamidfumarat)

Zur Behandlung der chronischen Hepatitis C wurden 2014 zugelassen:

- Sovaldi® (Sofosbuvir) und
- Harvoni® (Ledipasvir / Sofosbuvir)

Und seit Juli 2016:

- Epclusa® (Sofosbuvir / Velpatasvir)

Stand: Oktober 2017

Unternehmenskontakt:

Gilead Sciences GmbH
Suzanne Bruins
Fraunhoferstr.17, 82152 Martinsried
Tel.: 089 / 89 98 90-38, Fax: 089 / 89 98 90-90
E-Mail: Suzanne.Bruins@gilead.com