

Raport bieżący nr 16 / 2019

Data sporządzenia: 2019-06-11

Temat

Informacja o trwałym powrocie do ciągłej produkcji preparatów leczniczych
Emitenta: Onko BCG oraz Szczepionki przeciwgruźliczej BCG 10

Podstawa prawna

Art. 17 ust. 1 MAR - informacje poufne.

Treść raportu:

Zarząd BIOMED – LUBLIN Wytwórnia Surowic i Szczepionek S.A. („Emitent”, „Spółka”, „BIOMED”), w nawiązaniu do raportów bieżących nr 44/2018, 1/2019, 10/2019 oraz 12/2019, niniejszym informuje, że w dniu 11 czerwca 2019 r. uzyskał potwierdzenie z niezależnego instytutu badawczego - Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego Państwowego Zakładu Higieny o pozytywnych wynikach jakościowych serii produktu leczniczego „Onko BCG 100”, co umożliwia dopuszczenie do obrotu i sprzedaż zbadanej serii tego preparatu.

Była to już szósta z rzędu seria produktów (3 serie Onko BCG i 3 serie Szczepionki przeciwgruźliczej BCG 10), która zanotowała pozytywne wyniki jakościowe. Żadna z serii wyprodukowanych w roku 2019 nie okazała się wadliwa, co pozwala na przyjęcie założenia, iż Spółka trwale zażegnała problemy z jakością obu jej kluczowych produktów leczniczych, z którymi borykała się na przełomie 2018 i 2019 roku. Podjęte działania przez Emitenta, w tym powołanie sztabu eksperckiego w ramach Spółki oraz współpraca z niezależnymi instytucjami - przede wszystkim Instytutem Gruźlicy i Chorób Płuc oraz uznanymi autorytetami w dziedzinie wakcynologii pozwoliły na przezwycięzenie zaistniałego kryzysu oraz doprowadziły do usprawnienia całego procesu produkcyjnego.

Spółka prowadzi obecnie produkcję obu preparatów wykorzystując 100% swoich możliwości produkcyjnych w celu pokrycia zapotrzebowania w pierwszej kolejności rynku polskiego jak również rynków zagranicznych, gdzie popyt na produkty Spółki stale wzrasta.

2019-06-11 Marcin Piróg Prezes Zarządu

2019-06-11 Piotr Fic Członek Zarządu