

Raport bieżący nr 66 / 2020

Data sporządzenia: 2020-08-17

Temat

Rozpoczęcie procesu wytwarzania preparatu Immunoglobulina anty SARS-CoV-2

Podstawa prawna

Art. 17 ust. 1 MAR - informacje poufne.

Treść raportu:

Zarząd BIOMED – LUBLIN Wytwórnia Surowic i Szczepionek S.A. („Spółka”, „Emitent”), w nawiązaniu do rb 52/2020, 58/2020, 59/2020 oraz rb 62/2020 niniejszym informuje, iż po zabezpieczeniu niezbędnej ilości osocza z Regionalnych Centrów Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa, Emitent rozpoczął w dniu dzisiejszym proces wytwarzania preparatu Immunoglobulina anty SARS-CoV-2 na potrzeby badań klinicznych w ramach projektu pn. "OTRZYMANIE IMMUNOGLOBULINY LUDZKIEJ Z OSOCZA LUDZKIEGO POZYSKANEGO OD DAWCÓW PO PRZEBYTEJ INFEKCJI WIRUSOWEJ SARS-CoV-2" („Projekt”) w ramach konkursu Agencji Badań Medycznych dotyczącego minimalizacji zagrożenia epidemiologicznego związanego z rozprzestrzenianiem się koronawirusa SARS-CoV-2.

Proces wytwarzania zajmie ok 1,5 miesiąca, zaś po wytworzeniu serii leku przez Emitenta zostanie on przekazany do pozostałych konsorcjantów: Instytutu Hematologii i Transfuzjologii oraz Samodzielnego Publicznego Szpitala Klinicznego nr 1 w Lublinie w celu wykonania niezbędnych badań zgodnie z harmonogramem Projektu.

O zakończeniu procesu wytwarzania pierwszej serii preparatu Immunoglobulina anty SARS-CoV-2 Emitent poinformuje odrębnym raportem.

2020-08-17 Marcin Piróg Prezes Zarządu

2020-08-17 Piotr Fic Członek Zarządu