

Raport bieżący nr 90/2020

Data sporządzenia: 2020-11-13

Temat

Złożenie wniosku o rozpoczęcie badań klinicznych dotyczących produktu leczniczego 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 75/2020 oraz 84/2020 informuje, iż w dniu 13 listopada 2020 r. powziął wiadomość o złożeniu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych przez Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny nr 1 w Lublinie wniosku o rozpoczęcie niekomercyjnych badań klinicznych realizowanych w ramach projektu pn. „Badania nad wytworzeniem swoistej immunoglobuliny ludzkiej z osocza dawców po przebytej infekcji wirusowej SARS-CoV-2 i jej zastosowaniem terapeutycznym u pacjentów z COVID 19” („Projekt”), do którego Emitent jest dostawcą wytwarzanego przez siebie preparatu – Immunoglobuliny anty SARS-CoV-2.

Niekomercyjne badania kliniczne w ramach Projektu rozpoczną się po pozytywnym rozpatrzeniu wyżej wspomnianego wniosku przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

O kolejnych krokach Emitent będzie informował odrębnym raportem bieżącym.

2020-11-13 Marcin Piróg Prezes Zarządu

2020-11-13 Piotr Fic Wiceprezes Zarządu