

Raport bieżący nr 93/2020

Data sporządzenia: 2020-12-02

Temat

Wydanie decyzji o pozwoleniu na rozpoczęcie badań klinicznych dotyczących Immunoglobuliny 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 90/2020 informuje, iż w dniu 2 grudnia 2020 r. powziął wiadomość o wydaniu przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych decyzji o pozwoleniu na prowadzenie przez Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny nr 1 w Lublinie niekomercyjnego badania klinicznego, o numerze protokołu 2020/ABM/COVID19/0036, mającego na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa swoistej immunoglobuliny anty SARS-CoV-2 w leczeniu COVID-19, do którego Emitent jest dostawcą wytwarzanej przez siebie Immunoglobuliny anty SARS-CoV-2.

O kolejnych postępach Emitent będzie informował odrębnym raportem bieżącym.

2020-12-02	Piotr Fic	Wiceprezes Zarządu
2020-12-02	Artur Bielawski	Członek Zarządu