



Polpharma Biologics podpisała globalną umowę na komercjalizację leku biopodobnego do natalizumabu – kluczowego leku w terapii stwardnienia rozsianego

Gdańsk, 3 września 2019 r. — Polpharma Biologics podpisała globalną umowę na komercjalizację leku biopodobnego do natalizumabu ze spółką Sandoz AG. Lek jest obecnie w III fazie badań klinicznych w terapii rzutowo-remisyjnej postaci stwardnienia rozsianego (RRMS). Zgodnie z umową, Polpharma Biologics będzie odpowiadać za rozwój i wytwarzanie leku będącego przedmiotem współpracy.

Polpharma Biologics jest europejską firmą biotechnologiczną, która zajmuje się opracowywaniem i produkcją leków biopodobnych, a także innowacyjnych leków biologicznych. Wraz z innymi spółkami wchodzącymi w skład Grupy Polpharma Biologics, firma oferuje w pełni zintegrowany łańcuch usług biotechnologicznych, począwszy od rozwoju linii komórkowych, a skończywszy na dostarczaniu produktów gotowych do sprzedaży.

„Umowa dotycząca komercjalizacji stanowi kolejny krok w konsekwentnej realizacji zobowiązania spółki Polpharma Biologics do wytwarzania wysokiej jakości biofarmaceutyków dostępnych w przystępnej cenie dla pacjentów na całym świecie” — powiedział Jerzy Starak, przewodniczący Rady Nadzorczej Polpharma Biologics. „Cieszymy się z możliwości połączenia ekspertyzy z naszym partnerem, spółką Sandoz AG, dzięki czemu możliwe będzie rozszerzenie dostępu do tak ważnej opcji terapeutycznej w leczeniu rzutowo-remisyjnej postaci stwardnienia rozsianego (RRMS). Natalizumab jest pierwszym z kilku leków w zaawansowanej fazie rozwoju w naszym portfolio, o których już wkrótce będziemy mówić.”

Blisko 85% pacjentów chorujących na stwardnienie rozsiane (SM) cierpi na postać rzutowo-remisyjną (RRMS)¹. Chorzy na SM i ich rodziny na całym świecie zmagają się nie tylko z obciążeniem wynikającym z samej choroby, ale muszą też mierzyć się z poważnymi ograniczeniami w dostępie do leków na SM w przystępnej cenie. Raport Międzynarodowej Federacji Stwardnienia Rozsianego wskazuje, że kwestia ceny stanowi najczęstszy problem związany z dostępnością leczenia SM aż w 46% z 90 badanych krajów¹. Umożliwienie dostępu do leków modyfikujących przebieg schorzenia cierpiącym na SM, stanowi poważne wyzwanie dla systemów ochrony zdrowia².

Natalizumab, lek modyfikujący przebieg choroby, stanowi dla pacjentów niezwykle cenną opcję terapeutyczną w leczeniu RRMS. Sandoz AG, partner spółki Polpharma Biologics, wprowadzi lek do sprzedaży i dystrybucji po zarejestrowaniu go na wszystkich rynkach na podstawie globalnej wyłącznej licencji. Pozostałe warunki zawartej umowy są poufne.

###

Polpharma Biologics jest firmą biofarmaceutyczną zajmującą się rozwojem i wytwarzaniem leków biopodobnych oraz innowacyjnych leków biologicznych. Grupa Polpharma Biologics prowadzi działalność na terenie Polski, Holandii i Szwajcarii oferując w pełni zintegrowany łańcuch usług biotechnologicznych. Grupa tworzy nie tylko linie komórkowe, optymalizuje procesy wytwarzania, ale także zapewnia produkcję w skali komercyjnej. Poza rozwojem własnych produktów, Grupa Polpharma Biologics świadczy usługi wytwarzania kontraktowego dla partnerów branżowych na całym świecie.

Polpharma Biologics: www.polpharmabiologics.com

Dane kontaktowe dla mediów:

Marta Gliszczyńska

e-mail: marta.gliszczyńska@big-picture.pl

tel.: 666 032 999

Źródła:

1. Multiple Sclerosis International Federation. *The atlas of MS international report*. Dokument dostępny pod adresem: <http://www.msif.org/wp-content/uploads/2014/09/Atlas-of-MS.pdf> [Ostatni dostęp: lipiec 2019 r.]
2. D'Amico E i wsp. Pharmacoeconomics of synthetic therapies for multiple sclerosis. *Expert Opin Pharmacother* 2019:1–10