
PlantaDoce.

Empresa

Almirall prevé ventas de 450 millones provenientes de la aprobación de su nuevo fármaco

La compañía ha anunciado los resultados positivos en los ensayos de fase III de lebrikizumab, un medicamento que también ha recibido la autorización mediante vía rápida en Estados Unidos por la FDA.

PlantaDoce
16 ago 2021 - 15:45



Almirall crece a partir de su línea de tratamientos contra la dermatitis atópica. La farmacéutica con sede en Barcelona ha recibido la aprobación en ensayos de fase III de lebrikizumab y **prevé unos ingresos de 450 millones de euros provenientes de las ventas de este fármaco** según informó la compañía en una presentación para inversores en 2020.

Además, el laboratorio ha recibido la **autorización por vía rápida de este tratamiento en Estados Unidos** por la Agencia de Alimentos y Medicamentos de Estados Unidos

1/2

<https://www.plantadoce.com/empresa/almirall-preve-ventas-de-450-millones-provenientes-de-la-aprobacion-de-su-nuevo-farmaco>

El presente contenido es propiedad exclusiva de PLANTADOCE EDICIONES, SLU, sociedad editora de PlantaDoce (www.plantadoce.com), que se acoge, para todos sus contenidos, y siempre que no exista indicación expresa de lo contrario, a la licencia Creative Commons Reconocimiento. La información copiada o distribuida deberá indicar, mediante cita explícita y enlace a la URL original, que procede de este sitio.

PlantaDoce.

(FDA, por sus siglas en inglés), según ha informado Almirall en un comunicado en la CNMV.

La compañía cuenta con los derechos de venta de este fármaco en Europa, mientras que para el resto del mundo estos son propiedad de la farmacéutica estadounidense Lilly. **La empresa española espera recibir la aprobación de la Comisión Europea en 2023**.

Almirall espera recibir la aprobación de la Comisión Europea en 2023

La designación de vía rápida se otorga a un medicamento que está destinado a tratar una afección grave y que **los datos demuestren su potencial con el objetivo de abordar una necesidad médica no cubierta**. La farmacéutica ha informado que su tratamiento produce mejoras en más de la mitad de las personas con dermatitis atópica de moderada a grave, según los estudios de fase III.

El laboratorio es propiedad de la familia Gallardo y cerró el primer semestre de 2021 con unas pérdidas de 42,8 millones de euros, frente al beneficio de 42,4 millones de euros durante el mismo periodo del ejercicio anterior.

La mayor parte de este deterioro, 69 millones de euros, se atribuye al antibiótico para tratar el acné Seysara. Otros 22 millones de euros se deben a la cartera legacy de Estados Unidos y doce millones de euros se atribuyen a la compra fallida de Bioniz Therapeutics. La facturación de la compañía en 2020 fue de 814,5 millones de euros.