## PlantaDoce.

### **Empresa**

# Lilly acuerda con la CE una compra centralizada para repartir un tratamiento anti Covid-19

La farmacéutica ha anunciado un acuerdo de adquisición con el Ejecutivo comunitario para suministrar hasta 220.000 dosis de la combinación de bamlanivimab y etesevimab, anticuerpos neutralizantes.

PlantaDoce 22 sep 2021 - 11:00



Eli Lilly negocia con Bruselas. La farmacéutica ha anunciado un acuerdo de adquisición con la Comisión Europea (CE) para suministrar hasta **220.000 dosis** de la combinación de bamlanivimab y etesevimab (anticuerpos neutralizantes) para el tratamiento del Covid-19 en pacientes mayores de doce años que no requieran oxigenoterapia y que tengan un alto riesgo de desarrollar Covid-19 grave.

Este acuerdo ayuda a proporcionar un acceso rápido y equitativo a estos tratamientos

### PlantaDoce.

al permitir que los países de la Unión Europea (UE) y del Espacio Económico Europeo (EEE) adquieran estos fármacos directamente de Lilly, tras la aprobación nacional para uso de emergencia o la autorización de comercialización por parte de la UE. Las cantidades adquiridas pueden variar en función de las necesidades de cada país participante.

Este acuerdo de compra centralizada se toma tras la opinión científica positiva del Comité de Medicamentos de Uso Humano de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA, por sus siglas en inglés), que se hizo pública el pasado marzo.

### Lilly alcanza este acuerdo tras la aprobación del Comité de Medicamentos de Uso Humano de la EMA el pasado marzo

En la primera mitad de 2021, varios países europeos solicitaron bamlanivimab y etesevimab a Lilly, pero, aunque actualmente tengan stock disponible, este acuerdo permite que los países participantes puedan acceder a dosis adicionales en caso de que sean necesarias.

"Bamlanivimab y etesevimab están desempeñando un papel importante en la lucha contra el Covid-19, ayudando a cientos de miles de pacientes en todo el mundo", ha afirmado Alfonso Zulueta, vicepresidente sénior y presidente de Lilly International. "Lilly se complace de haber alcanzado este acuerdo con la Comisión Europea, un acuerdo que abre la puerta para que los países europeos accedan a estas opciones de tratamiento que salvan vidas", añade.

Los resultados de estudios preclínicos desarrollados por Lilly han demostrado que bamlanivimab y etesevimab administrados en combinación mantienen la capacidad neutralizante frente distintas variantes que actualmente están circulando en muchos países, incluidas la Delta y la Alfa.