

Lista projektów skierowanych do oceny merytorycznej po zakończonej procedurze oceny formalnej w ramach Konkursu na opracowanie i rozwój innowacyjnych rozwiązań w obszarze nowych postaci farmaceutycznych produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu, leków generycznych i leków biopodobnych - ABM/2026/1

LP	Numer wniosku	Tytuł projektu	Wnioskodawca/Lider Konsorcjum	Konsorcjanci
1	2026/ABM/01/00001	Rozwój i ocena skuteczności klinicznej produktu złożonego stosowanego w leczeniu zespołów bólowych kregostupa	Przedsiębiorstwo Produkcji Farmaceutycznej Hasco - Lek Spółka Akcyjna	Centrum Badawczo-Rozwojowe "Novasome" Spółka z Ograniczoną Odpowiedzialnością
2	2026/ABM/01/00003	Opracowanie i rozwój leku generycznego – produktu radiofarmaceutycznego z substancją czynną 6-[18F]fluorolewodopą do diagnostyki w badaniu PET	Synektik Pharma Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością	-
3	2026/ABM/01/00004	Rozwój i kliniczne potwierdzenie skuteczności, bezpieczeństwa i biodostępności innowacyjnego trójskładnikowego produktu leczniczego w terapii zaburzeń lipidowych	Adamed Pharma Spółka Akcyjna	-
4	2026/ABM/01/00005	Rozwój technologiczny, kliniczne wykazanie biorównoważności oraz wdrożenie trójskładnikowego złożonego generycznego leku wziewnego nowej generacji w systematycznej terapii chorób układu oddechowego Astmy	Adamed Pharma Spółka Akcyjna	-
5	2026/ABM/01/00006	Rozwój technologiczny wraz ewaluacją kliniczną dwuskładnikowego złożonego leku wziewnego nowej generacji w systematycznej terapii chorób układu oddechowego	Adamed Pharma Spółka Akcyjna	-
6	2026/ABM/01/00007	Opracowanie oraz potwierdzenie biorównoważności leku generycznego z grupy agonistów receptora GLP-1 w terapii otyłości	Zakłady Farmaceutyczne Polpharma Spółka Akcyjna	-
7	2026/ABM/01/00008	Rozwój oraz kliniczne potwierdzenie biorównoważności dwuskładnikowego leku wziewnego z grupy ICS/LABA w terapii przewlekłych obturacyjnych chorób układu oddechowego.	Zakłady Farmaceutyczne Polpharma Spółka Akcyjna	-
8	2026/ABM/01/00009	Rozwój insuliny ludzkiej o krótkim czasie działania (ATC A10AB01) w ramach realizacji strategii bezpieczeństwa lekowego zgodnie z europejską listą leków krytycznych EMA /361872/2025	Bioton Spółka Akcyjna	-
9	2026/ABM/01/00010	Opracowanie i ocena kliniczna innowacyjnej postaci leku przeciwpasożytniczego o zwiększonej biodostępności	Oleofam Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością	-
10	2026/ABM/01/00011	Rozwój insuliny ludzkiej o pośrednim czasie działania (ATC A10AC01) w ramach realizacji strategii bezpieczeństwa lekowego zgodnie z europejską listą leków krytycznych EMA /361872/2025	Bioton Spółka Akcyjna	-
11	2026/ABM/01/00012	Rozwój insuliny ludzkiej o pośrednim/długim czasie działania (ATC A10AD01) w ramach realizacji strategii bezpieczeństwa lekowego zgodnie z europejską listą leków krytycznych EMA/361872/2025	Bioton Spółka Akcyjna	-
12	2026/ABM/01/00013	Opracowanie i rozwój leku generycznego z apiksabanem w dawkach 2,5 mg i 5 mg, stosowanego w profilaktyce żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej, leczeniu zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej oraz zapobieganiu udarowi mózgu i zatorowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczno-Chemiczne "Synteza" Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością	-
13	2026/ABM/01/00014	Rozwój oraz kliniczne potwierdzenie biorównoważności dwuskładnikowego leku wziewnego z grupy LAMA/LABA w terapii przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POCHP).	Zakłady Farmaceutyczne Polpharma Spółka Akcyjna	-
14	2026/ABM/01/00015	Opracowanie, kompleksowy rozwój oraz kliniczne potwierdzenie biorównoważności trójskładnikowego leku wziewnego z grupy ICS/LAMA/LABA w terapii przewlekłych obturacyjnych chorób układu oddechowego.	Zakłady Farmaceutyczne Polpharma Spółka Akcyjna	-
15	2026/ABM/01/00017	IZA - zwiększenie bezpieczeństwa lekowego poprzez opracowanie i wdrożenie technologii wytwarzania substancji czynnej i produktu leczniczego, biopodobnego przeciwciała monoklonalnego anti-IL-17A, stosowanego w terapii łuszczycy	Celon Pharma Spółka Akcyjna	-
16	2026/ABM/01/00018	MELANIA - zwiększenie bezpieczeństwa lekowego poprzez opracowanie i wdrożenie technologii wytwarzania substancji czynnej i produktu leczniczego, biopodobnego przeciwciała monoklonalnego anti-IL-5, stosowanego w immunoterapii astmy oskrzelowej	Celon Pharma Spółka Akcyjna	-
17	2026/ABM/01/00019	SABINA - zwiększenie bezpieczeństwa lekowego poprzez opracowanie i wdrożenie technologii wytwarzania substancji czynnej i produktu leczniczego, biopodobnego przeciwciała monoklonalnego anti-IL-17A, stosowanego w terapii schorzeń autoimmunologicznych zależnych od limfocytów Th17	Celon Pharma Spółka Akcyjna	-
18	2026/ABM/01/00021	SimOn 2.0 – Rozwój biopodobnego przeciwciała monoklonalnego anti-PD-1 do zastosowań w immunoterapii nowotworów w celu zwiększenia bezpieczeństwa lekowego kraju	Celon Pharma Spółka Akcyjna	-
19	2026/ABM/01/00022	Prospektywne, otwarte badanie kliniczne oceniające biodystrybucję, dozymetrię oraz bezpieczeństwo radiofarmaceutyku [¹⁷⁷ Lu]Lu-DOTA-TATE u pacjentów z guzami neuroendokrynnymi z przygotowaniem do komercjalizacji	Narodowe Centrum Badań Jądrowych	-