

Agencja Badań Medycznych

<https://abm.gov.pl/pl/aktualnosci/2995,Agencja-Badan-Medycznych-finansuje-innowacyjne-technologie-biomedyczne-przy-wsp>
a.html

22.02.2025, 05:06

Agencja Badań Medycznych finansuje innowacyjne technologie biomedyczne przy wsparciu środków z KPO - podsumowanie konferencji prasowej

Agencja Badań Medycznych (ABM) rozstrzygnęła konkurs dla przedsiębiorców na realizację badań w obszarze bezpieczeństwa lekowego, innowacyjnych terapii i leków przyszłości. Rekomendację do dofinansowania na kwotę ponad 112 mln zł otrzymały 22 przedsięwzięcia. Są wśród nich innowacyjne leki m.in.: na choroby układu oddechowego, celowana terapia przeciwnowotworowa i antytoksyna jadu żmij.

Ministerstwo Zdrowia powierzyło Agencji Badań Medycznych realizację trzech konkursów na badania biomedyczne dla jednostek naukowych i przedsiębiorców, odpowiadających na potrzebę wzmocnienia roli polskich przedsiębiorstw w rozwijaniu innowacyjnych technologii biomedycznych w ramach Krajowego Planu Odbudowy.

„Do tej pory przeznaczaliśmy 922 mln zł na rozwój nowych technologii medycznych przez przedsiębiorców w ramach środków krajowych. Ten rok będzie przełomowy – dzięki środkom europejskim z KPO dokładamy na inwestycje w obszar biomedyczny nawet 1,14 mld zł” – poinformował Ireneusz Staroń, zastępca prezesa ds. finansowania badań w Agencji Badań Medycznych. „Część tych środków trafi bezpośrednio do przedsiębiorców, dzięki czemu polskie firmy farmaceutyczne i biotechnologiczne otrzymają realne wsparcie w prowadzeniu badań oraz rozwoju innowacyjnych terapii. To nie tylko wzmocni ich konkurencyjność, ale także przyczyni się do zwiększenia bezpieczeństwa lekowego naszego kraju” - dodał.

Podczas konferencji „Rok przełomu dla rozwoju innowacyjnych technologii biomedycznych w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności” zaprezentowany został potencjał środków unijnych dla kompleksowego rozwoju badań w zakresie



wh1_0542



wh1_0521



wh1_0506



wh1_0492



wh1_0490

nauk medycznych i nauk o zdrowiu.

„Dofinansowanie w ramach 22 przedsięwzięć na łączną kwotę ponad 112 mln złotych umożliwi realizację badań przemysłowych i/lub prac rozwojowych w obszarze nauk medycznych i nauk o zdrowiu” – mówiła dr Karolina Maria Nowak, MBA, dyrektor Wydziału Innowacji i Współpracy Międzynarodowej w Agencji Badań Medycznych.

Rozpiętość tematyczna zgłoszonych i nagrodzonych projektów była duża. Najwięcej z nich dotyczyło onkologii.

Sebastian Szymanek, prezes zarządu Polpharma przedstawił założenia przedsięwzięcia dofinansowanego w ramach konkursu, zakładającego „Opracowanie i rozwój wziewnych złożonych leków generycznych w terapii chorób układu oddechowego PoChP i astmy”.

Według ekspertów przewlekła obturacyjna choroba płuc (POChP) jest jednym z najczęstszych schorzeń układu oddechowego, charakteryzującym się postępującym ograniczeniem przepływu powietrza w drogach oddechowych. Główne przyczyny to długotrwałe narażenie na szkodliwe czynniki, tj. dym tytoniowy, zanieczyszczenia powietrza oraz czynniki zawodowe. Podstawą terapii leczenia POChP są leki rozszerzające oskrzela, stosowane zarówno doraźnie, jak i przewlekłe.

„Opracowanie i rozwój wziewnych złożonych leków generycznych przez Polpharmę może przełożyć się na zmniejszenie cen leków, zwiększając dostęp do skutecznych i bezpiecznych terapii. Rozwój produktów, podawanych przy użyciu prostego w budowie inhalatora, zwiększy innowacyjność polskiego sektora farmaceutycznego i konkurencyjność gospodarki oraz wzmocni pozycję konkurencyjną spółki w obszarze leków inhalacyjnych, uniezależniając Polskę od zewnętrznych producentów leków” – podkreślał Sebastian Szymanek, prezes zarządu Polpharma.

Z kolei dr n. med. Małgorzata Pajączek, prezes zarządu Wytwórni Surowic i Szczepionek BIOMED, przedstawiła założenia badań dotyczących antytoksyny jadu żmij.

Ukąszenia przedstawicieli rodziny żmijowatych stanowią realne zagrożenie dla zdrowia i życia człowieka. W Polsce występuje żmija zygzakowata, ale w związku z ociepleniem klimatu może pojawić się też żmija nosoroga.



wh1_0481

„Obecnie na rynku polskim brak jest produktu wskazanego do leczenia ukąszeń żmii nosorogiej. W wyniku naszych prac, bez względu na to, jaki gatunek żmii ukąsi, w Polsce będziemy mieli na to skuteczne lekarstwo” – przekonywała dr n. med. Małgorzata Pajączek.

Paweł Przewieźlikowski, prezes zarządu Ryvu przybliżył natomiast założenia projektu „Szansa na opracowanie nowej celowanej terapii przeciwnowotworowej”, która również uzyskała dofinansowanie w konkursie Agencji Badań Medycznych.

Przedsięwzięcie realizowane przez Ryvu Therapeutics ma na celu opracowanie innowacyjnej terapii celowanej, ukierunkowanej na nowe modalności terapeutyczne stosowane w onkologii.

„Opracowanie terapii ma potencjał, by znacząco poprawić wyniki leczenia onkologicznego, zmniejszyć obciążenie systemu opieki zdrowotnej i obniżyć koszty leczenia. Dzięki większej skuteczności, selektywności oraz bezpieczeństwu terapia ta może zrewolucjonizować standardy opieki nad pacjentami onkologicznymi, oferując spersonalizowane podejście terapeutyczne dużej grupie pacjentów obecnie pozbawionej skutecznych opcji terapeutycznych” – wyjaśniał Paweł Przewieźlikowski.

Tomasz Jaworski, dyrektor Wydziału Zarządzania Projektami Komercyjnymi w ABM podsumowując, nawiązał do tytułu konferencji „Rok przełomu dla rozwoju innowacyjnych technologii biomedycznych...”

„Przełom można zaplanować. Na jego sukces mają wpływ przyjęte założenia i wykonana praca” – zaznaczył Tomasz Jaworski.